



Årsredovisning och koncernredovisning för

EUROCINE VACCINES AB (publ)

Org.nr. 556566-4298

Räkenskapsåret
2015-07-01 – 2016-06-30

Innehållsförteckning

Innehållsförteckning	2
Årsstämma	3
VD har ordet	4
Förvaltningsberättelse	5
Vaccinering	5
Vaccinmarknaden	5
Nasal vaccinering	6
Affärsidé	6
Affärsmodell	6
Utvecklingsstrategi	7
Utvecklingsprojekt	7
Samarbetspartners	9
Konkurrens	9
Väsentliga händelser under räkenskapsåret	10
Väsentliga händelser efter räkenskapsårets utgång	11
Bolagsstyrning	11
Miljöpåverkan	13
Väsentliga riskfaktorer	13
Ägarförhållanden och aktiekapital	17
Koncernens flerårsjämförelse	18
Koncernens flerårsjämförelse (forts.)	19
Finansiella rapporter	20
Koncernens resultaträkning	22
Koncernens balansräkning	23
Koncernens förändring i eget kapital	24
Koncernens rapport över kassaflöden	25
Moderbolagets resultaträkning	26
Moderbolagets balansräkning	27
Moderbolagets balansräkning (forts.)	28
Moderbolagets förändring av eget kapital	29
Kassaflödesanalys för moderbolaget	30
Noter	31
Styrelsens ledamöter	52
Verkställande direktör	54
Revisor	54

Årsstämma

Årsstämma i Eurocine Vaccines AB (publ), 556566-4298 hålls onsdag den 14 december 2016, klockan 16.00 på Karolinska Institutet Science Park, Tomtebodavägen 23a, Konferensrum Air (entréplanet), 17165 Solna. Aktieägare som önskar delta i bolagsstämman skall

- dels vara införd i eget namn i den av Euroclear Sweden AB förda aktieboken torsdagen den 8 december 2016,
- dels anmäla sitt deltagande till bolaget senast måndagen den 12 december 2016 kl. 16.00. Anmälan kan göras skriftligen under adress Eurocine Vaccines AB, Fogdevreten 2, 171 65 Solna (märk kuvertet "Årsstämma"), per telefon: 070 634 0171 eller per e-post: info@eurocine-vaccines.com. Vid anmälan bör uppges namn och person- eller organisationsnummer samt adress, telefonnummer och aktieinnehav.

Aktieägare som låtit förvaltarregistrera sina aktier måste, för att äga rätt att delta i bolagsstämman, tillfälligt låta omregistrera aktierna i eget namn hos VPC. Sådan inregistrering skall vara verkställd senast torsdagen den 8 december 2016. Detta innebär att aktieägaren i god tid före denna dag måste underrätta förvaltaren om en sådan omregistrering.

De aktieägare som företräds genom ombud skall utfärda fullmakt för ombudet. Om fullmakten utfärdas av juridisk person skall bestyrkt kopia av registreringsbevis eller motsvarande "registreringsbevis" för den juridiska personen bifogas. Registreringsbeviset och fullmakten får inte vara äldre än ett år. Fullmakten i original samt eventuellt registreringsbevis bör insändas per brev till Eurocine Vaccines AB (publ) i samband med anmälingen.

VD har ordet

Just innan räkenskapsåret 2015-2016 inleddes, i juni 2015, kunde vi meddela att vi hade säkrat leveranser av split influensaantigen inför den kliniska studien med vår nasala influensavaccinkandidat, Immunose™ FLU. Sedan dess har vi metodiskt arbetat vidare med förberedelserna helt enligt den plan vi lagt. Vi har genomfört prekliniska studier, t.ex. toxikologiska studier, som tillsammans med studiebeskrivningen har skickats till Läkemedelsverket. Cirka två månader senare lämnade Läkemedelsverket tillstånd att genomföra studien. Vi har fått leveranser av split antigen, tillverkat Immunose™ FLU och startat den kliniska studien, som nu pågår. Vi planerar att resultaten kan rapporteras runt halvårsskiftet nästa år.

Tidigare i år genomförde vi en fulltecknad nyemission av s.k. units för att finansiera den planerade kliniska studien. Varje unit bestod av en aktie och en teckningsoption. Emissionen tillförde bolaget kapital som finansierar genomförandet av den kliniska studien. Kapitaltillskottet från optionsinlösen, som skedde i oktober, tillförde mer kapital än förväntat när vi utformade den. Det kan öppna för nya affärsmöjligheter och jag ser fram emot att tillsammans med styrelsen och ledningsteamet fortsätta att skapa värde för aktieägarna.

Det är mycket stimulerande att vara ute på aktiviteter och träffa vaccinbolag. Bland annat deltog vi i BIO-Europe Spring® 2016 under våren och under hösten har vi exempelvis deltagit i Biotech mission to Japan. Det var en satsning i samarbete med EU-Japan Centre for Industrial Cooperation som vi blev utvalda att delta i. Deltagandet utgjorde både ett kvitto på att vi gör rätt saker och gav oss möjlighet att delta i två partnering-konferenser i Japan under en vecka i oktober – en i Osaka och en i Yokohama.

Som ytterligare ett mycket glädjande kvitto på att vi är på rätt väg fick Eurocine Vaccines ta emot Nordic Stars Award vid Nordic Life Science Days i september. Motivationen för utmärkelsen nämnde vårt val av barn som vår viktigaste målgrupp för Immunose™ FLU eftersom det behövs bättre influensavacciner för barn.

Under året har vi fått ytterligare patent beviljade för en av våra patentansökningar. Det stärker oss ytterligare och bekräftar att vår uppfinning är ny och patenterbar.

Vi har lyssnat på de önskemål om mer kommunikation som en del aktieägare har framfört. Vi har arbetat målmedvetet med det under hösten och det kommer att utvecklas till att också vända sig mot vaccinbolagen framöver.

Hans Arwidsson
Verkställande direktör

Styrelsen och verkställande direktören för Eurocine Vaccines AB (publ) avger härmed följande årsredovisning och koncernredovisning för räkenskapsåret 2015-07-01 – 2016-06-30, Eurocine Vaccines femtonde räkenskapsår:

Förvaltningsberättelse

Eurocine Vaccines, nedan kallat Bolaget, använder sin kliniskt validerade teknologi Endocine™ för att utveckla ett patentskyddat nasalt influensavaccin för barn. Bolagets huvudprojekt, ett nasalt kvadrivalent influensavaccin för barn, Immunose™ FLU, har inlett den kliniska utvecklingen under hösten 2016. Barn är det snabbast växande segmentet av marknaden för influensavacciner, inte minst beroende på att WHO rekommenderar att barn ska vaccineras mot influensa.

Endocine + influensaantigen = Immunose FLU

Vaccinering

Vaccinering är ett av de mest effektiva sätten som finns att skydda människor från olika sjukdomar. Vissa sjukdomar kan vara svåra att behandla om man blir smittad och även ge bestående skador. Innan barnvaccinationsprogrammen infördes dog många barn i sjukdomar som mässling, polio och stelkramp. Röda hund kan t.ex. ge svåra fosterskador om kvinnan smittas när hon är gravid. Genom vaccination kan man skydda många människor och på sikt även utrota sjukdomar. Smittkoppor är en sjukdom som utrotats genom intensiva vaccinationskampanjer under 1900-talet och 1980 deklarerade WHO att sjukdomen var utplånad.

Idag vaccineras merparten av alla världens barn mot de vanligaste barnsjukdomarna och vi kan även skydda oss mot t.ex. kolera och hepatit när vi åker på semester. Vaccinering sparar många människoliv och mycket lidande varje år och är en mycket kostnadseffektiv åtgärd.

Vaccinmarknaden

Den globala vaccinmarknaden domineras av ett fåtal stora läkemedelsföretag som har nästan all försäljning i västvärlden. Utöver detta finns ett antal företag som tillverkar vacciner för försäljning till utvecklingsländer genom WHO:s program. De största läkemedelsföretagen är GlaxoSmithKline, Sanofi Pasteur, Pfizer, Merck och CSL¹ och försäljningen av deras vacciner på de sju största marknaderna² var över 15 miljarder dollar 2012. Försäljningen väntas nå 20 miljarder dollar 2017³. Marknaden drivs av ökad användning av befintliga vacciner samt introduktion av nya vacciner.

¹ Novartis sålde under våren 2014 hela sin vaccinportfölj – med undantag av influensa – till GSK. I oktober 2014 såldes influensavaccinverksamheten till CSL som genom detta blir världens näst största företag inom influensa.

² USA, Japan, Storbritannien, Frankrike, Tyskland Italien och Spanien

³ Datamonitor 2013

Vaccin	Indikation	Företag	Försäljning ⁴ (miljarder \$)
Prevnar 13	Pneumokocker	Pfizer	4,0
Gardasil	HPV	Merck	2,2
PENTAct-HIB	Difteri/kikhosta/stelkramp/ polio/HIB	Sanofi Pasteur	1,5
Fluzone/Vaxigrip	Influensa	Sanofi Pasteur	1,4

Nasal vaccinering

Nasal vaccinering innebär att man ger ett vaccin i näsan istället för att injicera det med en spruta, vilket är den vanligaste administrationsformen för vacciner idag. Många sjukdomar smittar dock genom slemhinnorna, t.ex. via näsan, och vi har därför ett särskilt immunförsvar på de här platserna. Genom att vaccinera i slemhinnorna kan man dra nytta av det speciella immunförsvaret där och få ett bättre lokalt skydd än vid en injektion. Det gäller framförallt för de sjukdomar som smittar just via slemhinnorna, t.ex. influensa, lunginflammation, magsjuka och sexuellt överförbara sjukdomar. Idag finns det bara ett nasalt vaccin på marknaden i västvärlden, det nasala influensavaccinet Fluenz (FluMist i USA) från AstraZeneca.

Fördelar med nasal vaccinering kan vara följande:

- Bättre effekt genom att det utnyttjar större del av immunförsvaret, både systemiskt och lokalt, samt möjlighet till korsimmunitet
- Enkel och bekväm vaccinering utan nålar
- Måste inte ges av utbildad sjukvårdspersonal – kan till och med tas av patienten själv
- Tar bort risken för stick- och skärskador

Affärsidé

Eurocine Vaccines utvecklar vacciner som fyller stora medicinska behov. Vaccinerna baseras på Bolagets patentskyddade adjuvans Endocine™ som i kombination med ett antigen möjliggör nasal vaccinering. Endocine™ har testats på både djur och människor och har i studierna visat att vacciner med Endocine™ är säkra och kan förhöja immunresponsen och därmed ge skydd mot sjukdom.

Affärsmodell

Bolagets vacciner utvecklas fram till och med de första studierna i människa och licensieras sedan till större företag – partners – för vidare utveckling och kommersialisering. Partnern tar över ansvaret och kostnaderna för utvecklingen och betalar milstolpar till Eurocine Vaccines när projektet når vissa förutbestämda mål. Om vaccinet når marknaden får Eurocine Vaccines också royalty på försäljningen av produkten. Detta är den rådande affärsmodellen för mindre företag inom läkemedelssektorn.

⁴ EvaluatePharma, FierceVaccines, <http://www.fiercevaccines.com/story/top-10-best-selling-vaccines-2013/2014-05-29>

Modellen gör att Bolaget kan använda Endocine i olika utvecklingsprojekt och kontinuerligt skapa nytt värde med nya licensavtal. Endocine kan också licensieras till andra företag som själva vill utveckla nasala vacciner från start. I de fallen blir ersättningen lägre men Bolaget tar då ingen ekonomisk risk eller lägger egna resurser på projektet.

Det nasala influensavaccinet Immunose™ FLU är Bolagets högst prioriterade projekt och det som representerar merparten av Bolagets värde.

Utvecklingsstrategi

Eurocine Vaccines utvecklar nasala vacciner baserade på företagets patentskyddade adjuvans Endocine. Bolaget har en liten och effektiv organisation där merparten av aktiviteterna utförs hos kontraktsföretag. Det skapar flexibilitet så att Bolaget kan anlita specialister för de utvecklingsaktiviteter som för tillfället pågår. Kunskapen om Endocine och licensieringsarbetet är sådan kompetens som bolaget håller internt.

Bolagets grundmodell är utveckling av nasala vacciner där Endocine kombineras med antigen som redan finns på marknaden, i injicerade vacciner. Då vet man att antigenet har effekt och det ökar sannolikheten för att lyckas med ett nasalt vaccin. Immunose FLU är exempel på ett sådant projekt.

Endocine kan också licensieras till andra företag som själva vill utveckla nasala vacciner från start. I de fallen blir ersättningen lägre men Bolaget tar då ingen ekonomisk risk och lägger inte några egna resurser på projektet.

En tredje modell är utveckling av nasala vacciner där man kombinerar Endocine med nya antigen som inte har bevisad effekt. I ett sådant projekt är den möjliga vinsten stor men risken att misslyckas är också stor. Eurocine Vaccines har hittills inte startat några projekt enligt denna modell då detta kräver en långsiktigt mycket stabil ekonomi med möjligheter till stora investeringar i projekten.

Utvecklingsprojekt

Bolagets främsta projekt är Immunose FLU, det nasala influensavaccinet. Bolaget har genererat ett omfattande dokumentationspaket kring Immunose FLU med prekliniska och kliniska studier samt annan nödvändig dokumentation.

Immunose™ FLU, nasalt influensavaccin

Influensa är en mycket smittsam sjukdom som globalt smittar 10-20 procent av befolkningen varje år. Även om hela befolkningen riskerar att smittas, så hör barn och äldre till de mest utsatta grupperna och upp till en halv miljon dödsfall orsakas av influensa varje år.

Under 2015 såldes influensavacciner för 3,1 miljarder dollar på de sju största marknaderna. Försäljningen väntas öka till 4,3 miljarder dollar 2025⁵. Försäljningsökningen drivs av breddade rekommendationer så att fler människor vaccineras men också av högre pris då de flesta vaccinerna från och med 2013 innehåller skydd mot ytterligare en influensastam. De nya vaccinerna är kvadrivalenta (kvadri=fyra) jämfört med tidigare trivalenta (tri=tre) och ger skydd mot fyra olika influensastammar. De kvadrivalenta vaccinerna har ett högre pris än de trivalenta.

⁵ GlobalData 2016

WHO rekommenderar att alla barn 6-59 månader vaccineras mot influensa

Barn upp till fem år är en grupp som har pekats ut som en riskgrupp för svår influensa. WHO rekommenderar sedan 2012 att alla barn 6-59 månader bör vaccineras mot influensa. I USA rekommenderar man sedan 2010 att alla personer över sex månader skall vaccineras mot influensa och i Storbritannien erbjuds alla barn 2-17 år kostnadsfri vaccinering mot influensa. Även Kanada och ytterligare europeiska länder rekommenderar influensavaccinering av små barn.

Det levande, nasala influensavaccinet Fluenz (FluMist i USA) har dokumenterat gott skydd i barn och dessutom visat signifikant bättre skydd mot influensa än ett injicerat vaccin.

Fluenz har ett högre pris än andra influensavacciner för barn. Det saknar dock godkännande för barn under två år och för barn med svår astma, två av de mest utsatta grupperna inom barnsegmentet. Baserat på Eurocine Vaccines egna resultat kan Immunose™ FLU ha potentialen att vara ett säkert vaccin för barn från 6 månader och att ge barn ett skydd mot influensa liknande det som uppnås efter nasal vaccinering med Fluenz.

Vacciner med god, dokumenterad skyddseffekt mot influensa saknas för barn under 2 år, en position som kan komma att fyllas av Immunose™ FLU

Med den bakgrunden har Eurocine Vaccines valt att positionera Immunose™ FLU i första hand för barn. Det är den snabbast växande delen av influensavaccinmarknaden. Eftersom det också är ett av de områden där det finns ett tydligt behov av bättre vacciner, kan ett högre pris förväntas för ett väldokumenterat barnvaccin mot influensa.

Viktiga delar av den nya inriktningen har skyddats med patentansökningar.

Eurocine Vaccines kan nu erbjuda en vaccinkandidat, skyddad med patentansökningar, till licenstagare som kan använda befintliga vaccinantigen som råvaror för ett vaccin med ett framtida premiumpris inom barnsegmentet. Parallellt, finns en möjlighet att dokumentera Immunose™ FLU även för andra åldersgrupper, t.ex. äldre.

Prekliniska resultat

Eurocine Vaccines har tillsammans med ett japanskt bolag genererat en stor mängd musdata kring Immunose™ FLU under de senaste åren. Studierna har visat att Endocine™ fungerar väl som adjuvans, att det ger en förstärkning av vaccinets effekt och att det är jämförbart med andra viktiga referensadjuvans.

Immunose™ FLU har i studierna jämförts med ett injicerat vaccin adjuvantat med alum samt ett nasalt vaccin adjuvantat med koleratoxin (en kombination av koleratoxin och koleratoxin subunit b). Alum är ett adjuvans som används i flera injicerade vacciner på marknaden idag och koleratoxin används som referensadjuvans både för nasala och injicerade vacciner. Båda två är kraftfulla adjuvans som ger en tydlig förstärkning av immunsvaret mot ett vaccin. Man har också jämfört Immunose™ FLU med ett nasalt vaccin helt utan adjuvans samt med olika doser antigen.

Resultaten visar en tydlig adjuvanseffekt där Immunose™ FLU gav 10-100 gånger högre antikropps nivåer jämfört med ett nasalt vaccin utan adjuvans. I jämförelsen med koleratoxin gav Immunose™ FLU jämförbara serumantikroppar men något lägre nasalt IgA. Immunose™ FLU gav också jämförbara serumantikroppar som alum.

Möss används som en första djurmodell där man studerar immunologisk respons av ett influensavaccin. Iller är den djurmodell som är mest erkänd när man vill visa skydd mot influensa. Illrar blir sjuka i influensa på samma sätt som människor och uppvisar liknande skydd som människor vid vaccinering. Det är dock mycket kostsamt att göra studier på iller varför man gör mycket av det basala arbetet på möss.

I en studie på iller skyddade nasal influensavaccinering med Immunose™ FLU samtliga illrar mot influensasmitta. En dos av det nasala vaccinet var tillräckligt för att uppnå robusta HAI -nivåer. Det nasala influensavaccinet gav signifikant bättre skydd, signifikant högre HAI-nivåer och både ett starkare och bredare immunologiskt svar än den kontrollgrupp som fick ett injicerat vaccin. HAI mäter mängden antikroppar mot en del av influensaviruset, hemagglutinin, och ligger till grund för myndigheternas godkännande av influensavacciner. Resultaten ger stöd för att Immunose™ FLU kan komma att skydda människor på samma sätt.

Kliniska resultat

Immunose™ FLU har i en tidigare klinisk studie med inaktiverat helvirus visat ett immunologiskt svar i både blod och näslemhinna. Vaccinet gav en ökning av mängden antikroppar i näslemhinnan jämfört med ett injicerat influensavaccin. Mätningar av antikroppar i blod och näslemhinna tyder också på att det nasala influensavaccinet ger korsimmunitet.

Nu pågår en klinisk studie med Immunose™ FLU, baserat på splitantigen och resultat från studien förväntas runt halvårsskiftet 2017.

Samarbetspartners

Bolaget samarbetar med både akademiska forskare och kontraktsföretag. Bolaget äger alla resultat som genereras i dessa samarbeten och lämnar inte del i projektet som betalning. Samarbetspartners är t.ex. Galenica i Sverige och VisMederi i Italien.

Under året har studier kring Endocines verkningsmekanism utförts tillsammans med japanska National Institute of Biomedical Innovation, NIBIO. Studierna leds av en internationellt erkänd forskare inom adjuvans och immunologi.

Konkurrens

Bolaget utvecklar nasala vacciner som baseras på företagets adjuvans Endocine™ och inaktiverade antigen. Det finns andra företag som också utvecklar adjuvans för nasal administrering som kan komma att konkurrera med Bolagets produkter.

Endocine är det enda hittills kända adjuvanset som baseras på kroppsegna fetter. Andra adjuvans består typiskt sett av syntetiska lösningsmedel, proteiner eller ämnen som direkt påverkar immunförsvaret. Adjuvans är till för att öka immunresponsen men de måste också vara mycket säkra. Bolaget anser att det ger ökad säkerhet att Endocine är baserat på fetter som är vanligt förekommande i livsmedel, och att detta en konkurrensfördel. Bolagets patentskydd begränsar också andra företags möjligheter att konkurrera. Vacciner baserade på Endocine kan också tillverkas på ett kostnadseffektivt sätt. Idag finns det inte något adjuvans som är godkänt för nasal vaccinering.

Fluenz (FluMist i USA), är ett nasalt influensavaccin, som säljs bl.a. i USA och EU och är det enda lanserade nasala vaccinet i Västvärlden. Det består av ett levande, attenuerat (försvagat) virus, och kan inte ges till vissa grupper på grund av risk för bieffekter. Bieffekterna är i hög grad kopplade till att det är ett levande virus. Det är endast godkänt för personer i åldrarna 2-18 år i EU och 2-49 år i USA och det kan inte användas av personer med vissa sjukdomstillstånd, t.ex. astma. Detta begränsar konkurrenskraften hos Fluenz. Liknande levande försvagade influensavacciner utvecklas bl.a. av BioDiem Ltd. (Indien i samarbete med Serum Institute of India).

Andra företag som utvecklar inaktiverade influensavacciner innehållande adjuvans för nasal vaccinering är Mucosis, Nanobio och Vaxinnate. Inget av företagen har dock ett influensavaccin profilerat för barn. Fluad Pediatric är ett injicerat, inaktiverat influensavaccin från CSL⁶ som innehåller adjuvanset MF59. Det testas just nu i Fas III i barn med avsikten att kunna ges till barn från 6 månader. Immunose FLU kan komma att bli det första nasala influensavaccinet för barn 6 mån-2 år samt barn med astma.

Väsentliga händelser under räkenskapsåret

Eurocine Vaccines har genomfört fulltecknad företrädesemission av s.k. units

Eurocine Vaccines har genomfört en fulltecknad företrädesemission och bolaget tillfördes därmed 18,0 Mkr före emissionskostnader om 3,2 Mkr.

Likviden från emissionen finansierar bolagets kliniska studie under influensasäsongen 2016/17.

Totalt emitterades 16 344 885 units i emissionen, där varje unit bestod av en nyemitterad aktie och en teckningsoption. Antalet aktier efter emissionen uppgick till 38 138 068. Aktiekapitalet uppgick till 4 358 636,60 kronor efter emission och nedskrivning av aktiekapitalet i enlighet med tidigare kommunikation från Eurocine Vaccines. Varje teckningsoption gav rätt att teckna en ny aktie i bolaget till en rabatterad kurs under oktober 2016.

Eurocine Vaccines har startat säkerhetsstudie enligt plan

Eurocine Vaccines har startat en säkerhetsstudie (toxikologisk studie) med det nasala influensavaccinet Immunose™ FLU. Studien startades planenligt och ingår i förberedelserna för den kliniska studie som planeras till influensasäsongen 2016/2017.

Eurocine Vaccines har fått patent beviljade i Australien, Nya Zeeland och Ryssland

Eurocine Vaccines har beviljats ytterligare patent för sin uppfinning inom området nasal vaccinering i Australien, Nya Zeeland och Ryssland. De beviljade patenten ger bolaget exklusiva rättigheter till uppfinningen.

Eurocine Vaccines har inrättat ett vetenskapligt råd

Eurocine Vaccines har inrättat ett vetenskapligt råd. Det vetenskapliga rådet är rådgivande till styrelse och ledning i vetenskapliga frågeställningar och består av: Prof. Alf Lindberg (ordf.), Dr. Anna-Karin Maltais (sekr.) och Dr. Lena Wikingsson

⁶ Fluad och MF59 ingår i köpet av Novartis influensavaccinportfölj.

Eurocine Vaccines har offentliggjort valberedning

Eurocine Vaccines valberedning inför årsstämman 2016 består av Gunnar Bergstedt (ordf.), Michael Wolff Jensen, Pär Thuresson och Jon Nilsson.

Väsentliga händelser efter räkenskapsårets utgång

Eurocine Vaccines har startat klinisk studie med den nasala influensavaccinkandidaten Immunose™ FLU

Eurocine Vaccines har startat en fas I/II klinisk studie med den kvadrivalenta influensa vaccinkandidaten Immunose™ FLU, en ny näsdroppsformulering baserad på bolagets teknologi Endocine™ och inaktiverade splitantigens. De första personerna har doserats i studien, som kommer att genomföras under innevarande influensasäsong, 2016/2017.

Eurocine Vaccines tillfördes 35,8 miljoner kronor genom optionslösen

Totalt har 15 320 653 nya aktier tecknats i den genomförda optionslösenperioden. Eurocine Vaccines tillförs därmed ett kapital om 35 850 328,02 kronor före emissionskostnader som beräknas uppgå till cirka 1 500 000 kronor. Teckningsgraden uppgick till 94 procent.

I och med optionslösen ökar totalt antal utestående aktier i Eurocine Vaccines med 15 320 653 till 53 458 721 stycken. Aktiekapitalet ökar samtidigt med 1 750 931,87 kronor till 6 109 568,47 kronor.

Bolagsstyrning

Eurocine Vaccines AB (publ) är ett svenskt aktiebolag som är listat på Aktietorget. Bolaget tillämpar svensk aktiebolagslag samt de regler och rekommendationer som följer av bolagets listning samt av lag och bolagsordning. Bolag listade på Aktietorget behöver inte tillämpa Svensk Kod för Bolagsstyrning.

Bolagsstämman

Eurocine Vaccines AB:s högsta beslutande organ är bolagsstämman. På förslag av valberedningen väljs styrelse, styrelsens ordförande och revisor vid bolagsstämman.

Styrelsens arbete

Styrelsens arbete styrs dels av aktiebolagslagen, dels av bolagsordningen samt av den arbetsordning som Eurocine Vaccines AB:s styrelse antagit. Bolagets arbetsordning stipulerar bland annat ansvarsfördelningen mellan styrelsen och verkställande direktören. Inga särskilda kommittéer finns utan styrelsen i sin helhet hanterar ersättnings- och revisionsfrågor.

Under räkenskapsåret 2015/16 har, utöver det konstituerande mötet, 14 protokollförda styrelsemöten ägt rum. Styrelsen har diskuterat bolagets framtida utveckling, kvartalsrapporter, kapitalanskaffning, budget samt gjort sedvanlig uppföljning av verksamheten. Bolagets revisor har deltagit i ett av sammanträdena. Styrelsen består av fyra ledamöter vilka utsågs på årsstämman i december 2015.

Styrelsens arvode presenteras i not 10 och mer information om enskilda styrelseledamöter finns på sidan 52.

Valberedning

Eurocine Vaccines valberedning inför årsstämman 2016 består av Gunnar Bergstedt (ordf.), Michael Wolff Jensen Pär Thuresson och Jon Nilsson. Valberedningen har utsetts enligt beslut av årsstämman 17 december 2015 och representerar bolagets tre största aktieägare vilka inte har avstått sin rätt att utse ledamot till valberedningen.

Förslag till principer och riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare

Styrelsen för Eurocine Vaccines AB, 556566-4298, föreslår att årsstämman beslutar att godkänna styrelsens förslag till riktlinjer för ersättning till bolagets ledande befattningshavare enligt nedanstående.

Med bolagsledningen avses verkställande direktören och ledande befattningshavare i bolaget. Riktlinjerna gäller för avtal som ingås efter årsstämman 2016, eller där ändring sker i ersättning därefter. Styrelsen har inte utsett någon ersättningskommitté utan istället hanterar styrelsen i sin helhet frågor om ersättning och andra anställningsvillkor.

Styrelsens ledamöter skall ha rätt att fakturera bolaget för tjänster utöver sitt styrelsearbete.

Motiv

Bolaget skall erbjuda marknadsmässiga villkor som gör att bolaget kan rekrytera och behålla kompetent personal. Ersättningen till bolagsledningen skall bestå av fast lön, rörlig ersättning, ett långsiktigt incitamentsprogram, pension och andra sedvanliga förmåner. Ersättningen baseras på individens engagemang och prestation i förhållande till i förväg uppställda mål, såväl individuella som gemensamma mål för hela bolaget. Utvärdering av den individuella prestationen sker kontinuerligt.

Fast lön

Den fasta lönen omprövas som huvudregel en gång per år och skall beakta individens kvalitativa prestation. Den fasta lönen för den verkställande direktören och övriga ledande befattningshavare skall vara marknadsmässig.

Rörlig ersättning

Den rörliga ersättningen skall beakta individens ansvarsnivå och grad av inflytande. Storleken på den rörliga ersättningen baseras på de antal uppställda mål som individen uppfyllt. Den rörliga ersättningen skall maximalt uppgå till 30 procent av fast lön för den verkställande direktören och maximalt 20 procent av fast lön för övriga ledande befattningshavare.

Optionsprogram

Styrelsen ska årligen utvärdera huruvida optionsprogram eller någon annan form av aktierelaterat eller aktiekursrelaterat incitamentsprogram bör föreslås årsstämman. Det senaste aktiebaserade incitamentsprogrammet som innebar att vissa styrelseledamöter och en ledande befattningshavare förvärvade teckningsoptioner på marknadsmässiga villkor, löpte ut den 31 december 2012.

Pension

Verkställande direktören och övriga ledande befattningshavare ska ha avgiftsbestämda pensionsavtal. Pensionering sker för de ledande befattningshavarna vid 65 års ålder. Pensionsavsättningar baseras enbart på den fasta delen av lönen.

Villkor vid uppsägning och avgångsvederlag

Anställningsavtal kan sägas upp med mellan tre och sex månaders uppsägningstid. Vid den verkställande direktörens uppsägning gäller vid uppsägning från bolagets sida sex månaders uppsägningstid och sex månaders avgångsvederlag. Vid uppsägning från den verkställande direktörens sida gäller sex månaders uppsägningstid.

Styrelsens föreslår att styrelsen ska ges möjlighet att avvika från ovanstående föreslagna riktlinjer för det fall det i enskilda fall finns särskilda skäl för detta.

Miljöpåverkan

Bolaget bedriver inte någon anmälnings-/tillståndspliktig verksamhet enligt miljöbalken.

Väsentliga riskfaktorer

Produktutveckling

Eurocine Vaccines utvecklar produkter med egna resurser och har samarbeten avseende produktutveckling med andra bolag. Huvudfokus ligger för närvarande på det nasala influensavaccinet Immunose™ FLU. Om Bolagets utvecklingsaktiviteter inte skulle uppnå acceptabla resultat, t.ex. med avseende på biverkningar, immunologisk effekt eller skyddseffekt, kan detta komma att väsentligt påverka Bolagets verksamhet negativt. I detta fall kan Bolaget komma att sakna möjligheter att framgångsrikt utveckla eller kommersialisera sina produkter. Det kan inte uteslutas att Bolagets potentiella samarbetspartners ställer krav på att kompletterande studier genomförs på Eurocine Vaccines produkter, vilket då kan komma att påverka Bolagets finansiella ställning negativt. Det finns heller ingen garanti att resultaten av sådana studier blir positiva.

Historiska förluster

Bolaget har historiskt sett drivits med betydande förluster och saknar fortfarande återkommande intäkter. Det är inte säkert att Bolaget kommer att lyckas generera substantiella och återkommande intäkter varför det inte är säkert att Bolaget kommer att uppnå positivt resultat i framtiden. En investering i Bolaget är därför förenad med hög risk och bör utvärderas noggrant. Möjligheten att i framtiden generera intäkter och uppnå ett positivt resultat är beroende av ett flertal faktorer. En viktig faktor på kort sikt är huruvida Bolaget lyckats ingå ett licensavtal med en större aktör för att finansiera den fortsatta utvecklingen av Bolagets projekt för att, efter ytterligare kliniska studier, kunna erhålla marknadsgodkännande från läkemedelsmyndigheter och lansera en produkt på marknaden. Det finns en risk att bolaget inte kommer att kunna ingå ett licensavtal eller att det tar lång tid innan ett avtal kan ingås, vilket kan resultera i fortsatta förluster och framtida kapitalbehov som kan ha en negativ effekt på värdet i en investering i Bolaget.

Licensavtal

Bolagets framtida intjäning är beroende av att Bolaget lyckas ingå avtal för licensiering av Bolagets vaccinprojekt eller teknologier. Det finns en risk att Bolaget misslyckas med att ingå sådana avtal eller att sådana avtal inte kan träffas på så fördelaktiga villkor som Bolaget önskar. Därutöver är Bolagets förmåga att teckna framgångsrika avtal med partners bl.a. beroende av Bolagets finansiella styrka, ett framgångsrikt utvecklingsarbete, kvaliteten på Bolagets produkter samt att Bolaget i övrigt framstår som en trovärdig

partner. Det kan inte uteslutas att Bolagets potentiella samarbetspartners ställer krav på att kompletterande studier genomförs på Eurocine Vaccines produkter, vilket i så fall kommer påverka Bolagets finansiella ställning negativt.

Avtal med samarbetspartners

Det finns en risk att Bolaget misslyckas med att finna partners för den fortsatta utvecklingen av Bolagets verksamhet eller att sådana avtal inte kan träffas på så fördelaktiga villkor som Bolaget önskar. Sådana avtal kan också komma att förutsätta regulatoriska godkännanden. Sådana godkännanden kan inte garanteras. Därutöver är Bolagets förmåga att teckna framgångsrika avtal med partners bl.a. beroende av Bolagets finansiella styrka, ett framgångsrikt utvecklingsarbete, kvaliteten på Bolagets produkter samt att Bolaget i övrigt framstår som en trovärdig partner. Det kan inte uteslutas att Bolagets potentiella samarbetspartners ställer krav på att kompletterande studier genomförs på Eurocine Vaccines produkter, vilket i så fall kommer att påverka Bolagets finansiella ställning negativt. Det finns heller ingen garanti att resultaten av de kompletterande studierna blir positiva.

Tillverkning

Bolagets framtida möjlighet att generera intäkter är beroende av Bolagets förmåga att kostnadseffektivt producera adjuvans och bruksfärdig produkt av tillräcklig kvantitet och kvalitet för prekliniska och kliniska prövningar, samt av Bolagets eller eventuella samarbetspartners förmåga att producera adjuvans för kommersiell tillverkning av produkter baserade på Bolagets teknologi. Produktionen skall dessutom ske i enlighet med regulatoriska föreskrifter från bl.a. Läkemedelsverket (LV), European Medicines Agency (EMA), och US Food and Drug Administration (FDA). Produktionen kommer också att bli föremål för återkommande inspektioner från myndigheter och organisationer i syfte att säkerställa att kvalitetsstandarder m.m. upprätthålls. Sådana inspektioner kan medföra anmärkningar, som kan försena eller hindra produktion av Bolagets produkter.

Marknad och konkurrenter

Ett stort antal företag är aktiva inom forskning och utveckling av material och produkter som kan komma att konkurrera med Bolagets produkter. Sådan konkurrens kan inverka negativt på Bolagets möjlighet att nå kommersiella framgångar med sina egna produkter. Risken kan vara betydande i den mån konkurrenterna besitter större finansiella resurser, bedriver effektivare marknadsföring, bedriver effektivare och bättre forsknings- och utvecklingsarbete eller har en bättre tillverkning av sina produkter. Det finns också en risk för att konkurrerande produkter har bättre egenskaper än Bolagets produkter, är mera lättanvända eller har ett mera fördelaktigt pris. Sammantaget kan konkurrensen medföra att det saknas behov av Bolagets produkter.

Ingen produkt på marknaden

Bolaget avser att i första hand licensiera ut sin teknologi innan någon produkt är färdig för försäljning, varvid en del av ersättningen kan förväntas bestå av royalty från framtida försäljning. På marknaden finns för närvarande dock inte någon produkt som bygger på Bolagets teknologi. Teknologin är dessutom under fortsatt utveckling och kommer att kräva ytterligare utvärdering och testning i syfte att säkerställa dess säkerhet och kvalitet. Denna process, tillsammans med därpå följande ansökningar om

regulatoriskt godkännande från LV, EMA och FDA m.fl. myndigheter, kan ta flera år att slutföra, och utgången av en sådan process kan inte heller garanteras. Det råder även osäkerhet kring hur produkter baserade på Bolagets teknologi kommer att mottas på marknaden. Det finns en risk att försäljningen, trots en fungerande produkt, blir låg eller uteblir på grund av att marknaden prioriterar konkurrerande produkter. Avgörande faktorer för en framgångsrik lansering är bl.a. Bolagets förmåga att visa att Bolagets teknologi i förhållande till konkurrerande teknologier är kostnadseffektiv, tillförlitlig och lättanvänd. Mot bakgrund av ovanstående finns det därför en risk för att Bolaget under lång tid framåt inte kommer att ha några intäkter baserade på produktförsäljning, vilket kan inverka negativt på Bolagets fortsatta utveckling, verksamhet och resultat.

Läkemedelsmyndigheter

För att få marknadsföra produkter baserade på Bolagets teknologi krävs att Bolaget, dess samarbetspartners och/eller underleverantörer får relevanta tillstånd från läkemedelsmyndigheter, t.ex. LV, EMA och FDA. Det finns inte någon garanti för att sådana tillstånd erhålles, eller att tillstånden har den omfattning som Bolaget förväntar sig. Tillståndsprcessen kan också komma att bli tids- och kapitalkrävande, vilket kan försena en lansering av produkter baserade på Bolagets teknologi på marknaden, medförande negativ inverkan på Bolagets resultat, finansiella ställning och kassaflöde.

Snabb teknologisk utveckling

Bolagets verksamhetsområde präglas av snabb teknologisk utveckling och snabba förändringar. Konkurrenternas produkter riskerar därför att minska eller helt eliminera behovet av Bolagets produkter. Även den generella forskningen och utvecklingen inom de områden där Bolaget avser att vara aktivt kan negativt påverka Bolagets förmåga att sälja sina produkter, då andra metoder eller behandlingar kan visa sig mera fördelaktiga.

Personal

I likhet med många andra forsknings- och utvecklingsbolag är Bolaget beroende av sin förmåga att attrahera och behålla personal, konsulter och andra uppdragstagare med hög kompetens och erfarenhet. Konkurrensen om personer med för Bolaget nödvändig kompetens är hård och tillgången på sådana personer är mycket begränsad. Om Bolaget förlorar nyckelpersoner, eller har svårt att attrahera personal med nyckelkompetens, kan det inverka negativt på Bolagets verksamhet, då ersättande av en nyckelperson kan visa sig svårt och innebära en tidsödande process som i sig kan försena och försvåra Bolagets utveckling.

Patent

Bolagets konkurrenskraft är bl.a. beroende av Bolagets förmåga att erhålla, upprätthålla och försvara patent till skydd för sina produkter. Det finns inte någon garanti för att patentansökningar resulterar i godkända patent, att godkända patent kan upprätthållas eller att patenten ger ett tillräckligt omfattande skydd för att ha kommersiell betydelse. Även om Bolaget erhåller tillfredsställande patentskydd kan kostnaderna för att upprätthålla detta skydd vara betydande, liksom kostnaderna för att försvara patenten vid eventuellt intrång från tredje part. Bolagets möjlighet att nå framgång är också beroende av att Bolagets produkter inte gör intrång i andras patent eller patentansökningar. Ett patent publiceras normalt inte förrän 18 månader efter ansökan (i USA 18 månader från beviljande), varför det inte finns någon garanti för att Bolaget

var först med att ansöka om patent för en viss uppfinning. Det finns därför en risk för att Bolaget antingen måste utveckla alternativa teknologier eller att Bolaget måste licensiera vissa teknologier från tredje part för att undvika att göra intrång i någon annans rätt, vilket i båda fallen kan medföra avsevärda kostnader för Bolaget. För det fall att Bolaget påstås göra intrång i någon annans patent kan Bolaget drabbas av avsevärda kostnader för en rättslig process, som dessutom kan medföra förseningar i Bolagets utvecklingsarbete. Detta kan ske även om processen skulle ha en för Bolaget positiv utgång.

Finansiella risker

I Eurocine Vaccines AB:s verksamhet uppkommer exponeringar för marknadsrisker på grund av förändringar i räntor och i växelkurser. För att effektivt hantera dessa risker finns i bolaget riktlinjer för hur sådana risker skall hanteras och begränsas. För detaljerad beskrivning av dessa finansiella risker och hur dessa hanteras, se not 3. Som framgår av avsnittet Finansiering och finansiell ställning under rubriken Kommentarer till årets finansiella utveckling så skall bolagets kassa finansiera det fortsatta arbetet med utlicensieringen av Immunose™ FLU.

Bolaget genererar ännu inte några intäkter men det kan inte uteslutas att förseningar eller misslyckanden i utvecklingsprojekten innebär att ytterligare finansiering kan bli nödvändig i framtiden. I den mån Bolaget skaffar ytterligare finansiering genom att emittera aktier eller aktierelaterade instrument kommer Bolagets aktieägare att drabbas av utspädning. Eventuell lånefinansiering medför att Bolagets skulder ökar, vilket försämrar Bolagets ekonomiska ställning totalt sett, allteftersom lånade medel förbrukas i verksamheten. Det kan inte uteslutas att Bolaget inte i erforderlig grad lyckas anskaffa ytterligare finansiering. Bolaget kan då tvingas att dra ned på sin utvecklingsverksamhet, vilket långsiktigt skulle försämra Bolagets möjligheter att nå lönsamhet.

Ägarförhållanden och aktiekapital

Ägarstruktur

I nedanstående tabell framgår ägarförhållandet i Eurocine Vaccines AB. Bolaget hade per den 30 juni 2016 2 230 aktieägare och ägarstrukturen baseras på den av Euroclear för Eurocine förda aktieboken och avser ägarförhållanden per den 30 juni 2016.

Efter registrering av de 15 320 653 aktier som tecknades vid den optionslösen som ägde rum under perioden 17 – 28 oktober 2016 (jmf. nedan), kommer det totala antalet aktier i bolaget att uppgå till 53 458 721 stycken.

Aktieägare	Antal aktier	Andel kapital	Andel röster
Försäkringsaktiebolaget Avanza Pension	5 623 230	14,7%	14,7%
Nordnet Pensionsförsäkring AB	5 369 251	14,1%	14,1%
Aduno AB	1 447 253	3,8%	3,8%
Mikael Lönn	1 231 117	3,2%	3,2%
Handelsbanken Liv	733 754	1,9%	1,9%
BRL Invest AB	700 581	1,8%	1,8%
John Mikael Elvesjö	663 090	1,7%	1,7%
Hans Arwidsson	507 500	1,3%	1,3%
S & B Christensen AB	440 686	1,2%	1,2%
Jon Nilsson	410 894	1,1%	1,1%
Övriga	21 010 712	55,1%	55,1%
Totalt	38 138 068	100,0%	100,0%

Utestående optioner

Bolaget hade per den 30 juni 2016 16 344 885 utestående teckningsoptioner, var och en med rätt att teckna en aktie till ett lösenpris som i enlighet med villkoren för teckningsoptionerna bestämts som 70 procent av den volymvägda genomsnittskursen under perioden från och med den 3 oktober 2016 till och med den 14 oktober 2016. Lösenpriset bestämdes enligt villkoren till 2,34 kr och 15 320 653 optioner löstes in under perioden 17 – 28 oktober 2016.

Utdelningspolicy

Bolaget har hittills inte lämnat någon utdelning på Bolagets aktier, och Bolagets styrelse har för närvarande inte för avsikt att inom överskådlig tid heller föreslå någon utdelning. Eventuella vinstmedel kommer istället att användas för fortsatt finansiering av Bolagets forskning och utveckling.

Aktiekapital

Aktiekapitalet i Eurocine Vaccines AB uppgår på bokslutsdagen till 4 358 636,60 kronor fördelat på 38 138 068 aktier, envar med kvotvärde 0,11 kr. En aktie medför en röst. Varje röstberättigad får vid årsstämma rösta för fulla antalet av honom ägda och företrädda aktier utan begränsning i rösträtten. Samtliga aktier medför lika rätt till andel i Eurocine Vaccines tillgångar och vinst.

Koncernens flerårsjämförelse

Tusentals kronor	2015/16	2014/15	2013/14	2012/13	2011/12
RESULTATRÄKNINGAR					
Nettoomsättning	-	550	550	-	613
Övriga intäkter	-	-	-	-	892
Övriga externa kostnader	-11 272	-5 528	-7 451	-8 485	-11 296
Personalkostnader	-4 597	-4 722	-4 057	-4 831	-3 905
Avskrivningar					
Rörelseresultat	-15 869	-9 700	-10 958	-13 316	-13 696
Resultat efter finansiella poster	-15 869	-9 670	-10 833	-12 973	-13 696
Årets resultat	-15 869	-9 670	-10 833	-12 973	-13 396
BALANSRÄKNINGAR					
Tillgångar					
Övriga omsättningstillgångar	1 238	912	503	874	23 258
Likvida medel	18 786	20 054	10 616	13 643	8 166
Totala tillgångar	20 024	20 966	11 119	14 517	31 424
Eget kapital & skulder					
Eget kapital	16 762	17 873	8 521	12 220	25 193
Kortfristiga skulder, ej räntebärande	3 262	3 093	2 598	2 297	6 231
Summa eget kapital och skulder	20 024	20 966	11 119	14 517	31 424
Ställda panter och ansvarsförbindelser					
Ställda säkerheter	Inga	Inga	Inga	Inga	Inga
Ansvarsförbindelser	Inga	Inga	Inga	Inga	Inga
KASSAFLÖDEN					
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-16 026	-9 584	-10 161	-14 045	-13 037
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	14 758	19 022	7 134	19 522	-447
Årets kassaflöde	-1 268	9 438	-3 027	5 477	-13 484

Koncernens flerårsjämförelse (forts)

	2015/16	2014/15	2013/14	2012/13	2011/12
NYCKELTAL					
Avkastning på genomsnittligt sysselsatt kapital, %	-92	-73	-104	-69	-60
Avkastning på genomsnittligt eget kapital, %	-92	-73	-104	-69	-60
Rörelsemarginal, %	Na	Na	Na	Na	Na
Vinstmarginal, %	Na	Na	Na	Na	Na
Soliditet, %	84	85	77	84	80
Skuldsättningsgrad, %	0	0	0	0	0
Andel riskbärande kapital, %	84	85	77	84	80
Räntetäckningsgrad, %	Na	Na	Na	Na	-2 672
Investeringar	0	0	0	0	0
Utdelningar	0	0	0	0	0
Antal anställda vid periodens slut	3	3	3	4	4
Aktiens slutkurs för perioden	1,04	1,90	8,80	6,50	19,60
Data per aktie ²⁾					
Resultat per aktie, före utspädning, kr	-0,57	-0,61	-0,88	-1,09	-1,25
Resultat per aktie, efter utspädning, kr	-0,57	-0,61	-0,88	-1,09	-1,25
Eget kapital per aktie, före utspädning, kr	0,44	0,82	0,65	1,03	2,11
Eget kapital per aktie, efter utspädning, kr	0,44	0,82	0,65	1,03	2,11
Antal aktier vid periodens slut	38 138 068	21 793 183	13 075 910	11 899 539	11 899 539 ³
Genomsnittligt antal aktier, före utspädning	27 822 034	15 941 863	12 353 973	11 899 539	10 744 675
Genomsnittligt antal aktier, efter utspädning	27 822 034	15 941 863	12 353 973	11 899 539	10 744 675

1) Antal anställda innefattar två medarbetare med timanställning.

2) Den genomförda företrädesemissionen medför att jämförelsesiffror för genomsnittligt antal aktier och därmed resultat per aktie har omräknats beroende på det s.k. fondemissionselement i företrädesemissionen.

3) Avser antalet akter med hänsyn taget till emissionen som genomfördes i juni 2012 och registrerades i juli 2012.

DEFINITIONER

Avkastning på genomsnittligt sysselsatt kapital, %, = Resultat efter finansnetto plus finansiella kostnader i procent av genomsnittligt sysselsatt kapital.

Avkastning på genomsnittligt eget kapital, %, = Nettoresultat enligt resultaträkningen i procent av genomsnittligt eget kapital.

Rörelsemarginal, %, = Rörelseresultat i procent av årets fakturering.

Vinstmarginal, %, = Resultat efter finansnetto i procent av årets fakturering.

Soliditet, %, = Eget kapital i procent av balansomslutning.

Skuldsättningsgrad, %, = Räntebärande skulder dividerat med eget kapital.

Andel riskbärande kapital, %, = Summan av eget kapital och uppskjutna skatteskulder (inklusive minoritet) dividerat med balansomslutning.

Räntetäckningsgrad, %, = Resultat efter finansnetto plus finansiella kostnader dividerat med finansiella kostnader.

Resultat per aktie, SEK, = Nettoresultat dividerat med genomsnittligt antal aktier.

Eget kapital per aktie, SEK = Eget kapital dividerat med antal aktier på balansdagen.

Sysselsatt kapital = Totalt kapital minskat med icke räntebärande skulder

Finansiella rapporter

Kommentarer till årets finansiella utveckling

Allmänt

Under räkenskapsåret 2015/2016 har Bolaget fortsatt sina investeringar i den utveckling som bolaget driver, med huvudfokus på det nasala influensavaccinet Immunose™ FLU.

Intäkter

Årets intäkter uppgick till 0 tkr (550 tkr). Förra årets intäkter på 550 tkr avsåg ersättning för utvärderingsstudier som genomförs med en partnerkandidat.

De första signifikanta intäkterna från bolagets produkter beräknas vara licensintäkter från en utlicensiering av Immunose™ FLU.

Kostnader

Årets kostnader präglas precis som tidigare år av kostnader för forskning och utveckling av bolagets produkter, med huvudfokus på nasalt influensavaccin. Kostnaderna för bolagets forskning och utveckling inklusive löner uppgick för året till 9,5 Mkr (4,7 Mkr). Av forskningskostnaderna utgörs 83,7% (72,6%) av kostnader för underleverantörer och kontraktsforskare.

Investeringar

Under året har bolaget inte gjort några väsentliga investeringar.

Finansiella poster

Bolagets överlikviditet har varit placerad på ett sparkonto i Swedbank. Bolagets ränteintäkter kommer uteslutande från dessa tillgångar. Under året uppgick ränteintäkterna till 0 tkr (30 tkr).

Rörelseresultat

Resultat efter finansiella poster för året uppgick till -15,9 (-9,7 Mkr)

Finansiering och finansiell ställning

Likvida medel uppgick per den 30 juni 2016 till 18,8 Mkr (20,1 Mkr).

Under året genomfördes en nyemission, som inbringade 18,0 Mkr och tillförde bolaget sammanlagt 14,8 Mkr efter emissionskostnader.

Bolagets befintliga kassa, inklusive den likvid som erhöles vid den nyligen genomförda optionsinlösen, finansierar driften av planerad verksamhet under minst 12 månader, även utan licensintäkter.

Eget kapital

Vid årets utgång uppgick Koncernens soliditet till 83,7% (85,2%).

Ansvarsförbindelser

Det finns inga ansvarsförbindelser eller eventalförpliktelser.

Ställda säkerheter

Det finns inga ställda säkerheter.

Moderbolaget

Koncernens verksamhet bedrivs till 100% i moderbolaget Eurocine Vaccines AB (publ). Moderbolagets nettoomsättning för räkenskapsåret uppgick till 0,0 Mkr (0,5 Mkr) och resultatet efter finansiella poster uppgick till -15,9 Mkr (-9,7 Mkr). Likvida medel och kortfristiga placeringar vid årets utgång uppgick till 18,8 Mkr (20,1 Mkr).

Förslag till vinstdisposition

Till årsstämman förfogande finns följande vinstmedel:

Överkursfond	138 734 912
Balanserat resultat	-119 368 973
Årets resultat	-15 869 406
Kronor	3 496 533

Styrelsen och verkställande direktören föreslår att vinstmedlen, Kronor 3 496 533, överförs i ny räkning.

Resultat och ställning

Resultatet av koncernens och bolagets verksamhet samt den ekonomiska ställningen vid räkenskapsårets utgång framgår i övrigt av efterföljande resultaträkningar och balansräkningar med noter.

Koncernens resultaträkning

Tusentals kronor	Not	15-07-01 -16-06-30	14-07-01 -15-06-30	13-07-01 -14-06-30
	1,2,3,4			
Nettoomsättning	5,11	-	550	550
Övriga intäkter	11	-	-	-
Summa intäkter		-	550	550
Övriga externa kostnader	6,7,30,32	-11 272	-5 528	-7 451
Personalkostnader	8,9,10	-4 597	-4 722	-4 057
Rörelseresultat		-15 869	-9 700	-10 958
Finansiella intäkter	12	-	30	125
Finansiella kostnader	12	-	-	-
Resultat efter finansiella poster		-15 869	-9 670	-10 833
Inkomstskatt	13	-	-	-
Årets resultat		-15 869	-9 670	-10 833
Resultat per aktie hänförligt till moderföretagets ägare före utspädning	14	-0,57	-0,61	-0,88
Resultat per aktie hänförligt till moderföretagets ägare efter utspädning	14	-0,57	-0,61	-0,88

Övrigt totalresultat för koncernen överensstämmer med årets resultat.

Periodens resultat samt resultat per aktie är i sin helhet hänförlig till moderföretagets ägare då koncernen saknar innehav utan bestämmande inflytande.

Koncernens balansräkning

Tusentals kronor	Not	2016-06-30	2015-06-30	2014-06-30
	1,2,3,4			
TILLGÅNGAR				
Omsättningstillgångar				
Kundfordringar och andra fordringar	16,17,18,19	1 238	912	503
Likvida medel	16,17,20	18 786	20 054	10 616
Summa omsättningstillgångar		20 024	20 966	11 119
SUMMA TILLGÅNGAR		20 024	20 966	11 119
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Eget kapital				
	21,22			
Aktiekapital		4 359	4 359	2 615
Övrigt tillskjutet kapital		147 860	133 102	115 824
Ansamlad förlust		-135 457	-119 588	-109 918
Summa eget kapital		16 762	17 873	8 521
Kortfristiga skulder				
Leverantörsskulder och andra skulder	23,24	3 262	3 093	2 598
Summa skulder		3 262	3 093	2 598
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		20 024	20 966	11 119

Noterna på sidorna 31-49 utgör en integrerad del av denna koncernredovisning

Koncernens förändring i eget kapital

Tusentals kronor	Not	Aktiekapital	Ej registrerat aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Ansamlad förlust	Summa eget kapital ¹⁾
Ingående balans per 1 juli 2013		2 380		108 925	-99 085	12 220
Totalresultat						
Årets resultat					-10 833	-10 833
Summa totalresultat					-10 833	-10 833
Transaktioner med aktieägare						
Nyemissioner		235		7 411		7 646
Emissionsutgifter				-512		-512
Summa transaktioner med aktieägare		235		6 899		7 134
Utgående balans 30 juni 2014		2 615		115 824	-109 918	8 521
Ingående balans per 1 juli 2014		2 615		115 824	-109 918	8 521
Totalresultat						
Årets resultat					-9 670	-9 670
Summa totalresultat					-9 670	-9 670
Transaktioner med aktieägare						
Nyemissioner		1 744		21 357		23 101
Emissionsutgifter				-4 079		-4 079
Summa transaktioner med aktieägare		1 744		17 278		19 022
Utgående balans 30 juni 2015		4 359		133 102	-119 588	17 873
Ingående balans per 1 juli 2015		4 359		133 102	-119 588	17 873
Totalresultat						
Årets resultat					-15 869	-15 869
Summa totalresultat					-15 869	-15 869
Transaktioner med aktieägare						
Nyemissioner		3 269		14 710		17 979
Nedsättning av aktiekapital		-3 269		3 269		-
Emissionsutgifter				-3 221		-3 221
Summa transaktioner med aktieägare				14 758		14 758
Utgående balans 30 juni 2016		4 359		147 860	-135 457	16 762

1) Innehav utan bestämmande inflytande saknas

Noterna på sidorna 31-49 utgör en integrerad del av denna koncernredovisning

Koncernens rapport över kassaflöden

Tusentals kronor	Not	2015/2016	2014/2015	2013/2014
Den löpande verksamheten				
Rörelseresultat		-15 869	-9 700	-10 958
Erhållen ränta		-	30	125
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-15 869	-9 670	-10 833
Förändring av kortfristiga fordringar		-326	-409	371
Förändring av kortfristiga skulder		169	495	301
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-16 026	-9 584	-10 161
Finansieringsverksamheten				
Nyemission		17 979	23 101	7 646
Emissionsutgifter		-3 221	-4 079	-512
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		14 758	19 022	7 134
Årets kassaflöde		-1 268	9 438	-3 027
Likvida medel vid årets början		20 054	10 616	13 643
Likvida medel vid årets slut	20	18 786	20 054	10 616

Noterna på sidorna 31-49 utgör en integrerad del av denna koncernredovisning

Moderbolagets resultaträkning

		15-07-01	14-07-01	13-07-01
Tusentals kronor	Not	-16-06-30	-15-06-30	-14-06-30
	1,2,3,4			
Nettoomsättning	5,11	-	550	550
Övriga intäkter	11	-	-	-
Summa rörelsens intäkter		-	550	550
Övriga externa kostnader	6,7,29,31	-11 272	-5 528	-7 451
Personalkostnader	8,9,10	-4 597	-4 722	-4 057
Rörelseresultat		-15 869	-9 700	-10 958
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter	12	-	30	125
Räntekostnader och liknande resultatposter	12	-	-	-
Resultat före skatt		-15 869	-9 670	-10 833
Skatt på årets resultat	13	-	-	-
Årets resultat		-15 869	-9 670	-10 833

Övrigt totalresultat för moderbolaget överensstämmer med årets resultat.

Moderbolagets balansräkning

Tusentals kronor	Not	2016-06-30	2015-06-30	2014-06-30
TILLGÅNGAR	1,2,3,4			
Finansiella tillgångar				
Andelar i dotterbolag	28	<u>100</u>	<u>100</u>	<u>100</u>
Summa anläggningstillgångar		100	100	100
Omsättningstillgångar				
Kortfristiga fordringar	17	845	718	285
Förutbetalda kostnader	19	<u>393</u>	<u>194</u>	<u>218</u>
Summa kortfristiga fordringar		1 238	912	503
Kassa och bank	20	18 686	19 954	10 516
Summa omsättningstillgångar		19 924	20 866	11 019
SUMMA TILLGÅNGAR		20 024	20 966	11 119

Noterna på sidorna 31-49 utgör en integrerad del av denna koncernredovisning

Moderbolagets balansräkning (forts.)

Tusentals kronor	Not	2016-06-30	2015-06-30	2014-06-30
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Eget kapital	21,22			
<u>Bundet eget kapital</u>				
Aktiekapital		4 359	4 359	2 615
Ej registrerat aktiekapital				
Reservfond		8 907	8 907	8 907
Summa bundet eget kapital		13 266	13 266	11 522
<u>Fritt eget kapital</u>				
Överkursfond		138 734	123 976	106 698
Ansamlad förlust		-119 369	-109 699	-98 866
Årets förlust		-15 869	-9 670	-10 833
Summa fritt eget kapital		3 496	4 607	-3 001
Summa eget kapital		16 762	17 873	8 521
Kortfristiga skulder				
Leverantörsskulder	23	1 963	1 433	746
Övriga kortfristiga skulder	23	143	167	157
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	24	1 156	1 493	1 695
Summa kortfristiga skulder		3 262	3 093	2 598
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		20 024	20 966	11 119
Ställda panter	25	Inga	Inga	Inga
Ansvarsförbindelser	26	Inga	Inga	Inga

Noterna på sidorna 31-49 utgör en integrerad del av denna koncernredovisning

Moderbolagets förändring av eget kapital

Tusentals kronor	Not	Aktie- kapital	Ej registrerat aktiekapital	Reservfond	Överkurs- fond	Övrigt fritt eget kapital	Summa eget kapital
Ingående balans 2013-07-01		2 380		8 907	99 799	-98 866	12 220
Totalresultat							
Årets resultat						-10 833	-10 833
Summa totalresultatet						-10 833	-10 833
Transaktioner med aktieägare							
Nyemissioner		235			7 411		7 646
Emissionsutgift					-512		-512
Summa transaktioner med aktieägare		235			6 899		7 134
Utgående balans 2014-06-30		2 615		8 907	106 698	-109 699	8 521
Totalresultat							
Årets resultat						-9 670	-9 670
Summa totalresultatet						-9 670	-9 670
Transaktioner med aktieägare							
Nyemissioner		1 744			21 357		23 101
Emissionsutgift					-4 079		-4 079
Summa transaktioner med aktieägare		1 744			17 278		19 022
Utgående balans 2015-06-30		4 359	-	8 907	123 976	-119 369	17 873
Totalresultat							
Årets resultat						-15 869	-15 869
Summa totalresultatet						-15 869	-15 869
Transaktioner med aktieägare							
Nyemissioner		3 269			14 710		17 979
Nedsättning av aktiekapital		-3 269			3 269		-
Emissionsutgift					-3 221		-3 221
Summa transaktioner med aktieägare					14 758		14 758
Utgående balans 2016-06-30		4 359		8 907	138 734	-135 238	16 762

Noterna på sidorna 31-49 utgör en integrerad del av denna koncernredovisning

Kassaflödesanalys för moderbolaget

Tusentals kronor	Not	2015/2016	2014/2015	2013/2014
Den löpande verksamheten				
Rörelseresultat		-15 869	-9 700	-10 958
Erhållen ränta		-	30	125
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-15 869	-9 670	-10 833
Förändring av kortfristiga fordringar		-326	-409	371
Förändring av kortfristiga skulder		169	495	301
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-16 026	-9 584	-10 161
Finansieringsverksamheten				
Nyemission		17 979	23 101	7 646
Emissionsutgifter		-3 221	-4 079	-512
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		14 758	19 022	7 134
Förändring av likvida medel		-1 268	9 438	-3 027
Likvida medel vid årets början		19 954	10 516	13 543
Likvida medel vid årets slut		18 686	19 954	10 516

Noterna på sidorna 31-49 utgör en integrerad del av denna koncernredovisning

Noter

Not 1 Allmän information

Eurocine Vaccines bedriver forskning och utveckling av nasala vacciner. Bolagets aktie handlas på AktieTorget sedan den 12 december 2006.

Eurocine Vaccines AB(publ), 556566-4298, har sitt säte i Solna i Sverige och adressen till företagets huvudkontor är Karolinska Institutet Science Park, Fogdevreten 2, 171 65 Solna. I koncernen ingår också dotterföretaget Eurocine Securities AB, 556705-6675 .

Styrelsen har den 17 november 2016 godkänt denna koncernredovisning för offentliggörande.

Not 2 Sammanfattning av väsentliga redovisningsprinciper

De viktigaste redovisningsprinciperna som tillämpats när denna koncernredovisning upprättats anges nedan. Dessa principer har tillämpats konsekvent för alla presenterade år, om inte annat anges.

2.1 Grund för rapporternas upprättande

Koncernredovisningen för Eurocine Vaccines AB har upprättats i enlighet med Årsredovisningslagen, RFR 1 Kompletterande redovisningsregler för koncerner, samt International Financial Reporting Standards (IFRS) och IFRIC-tolkningar sådana de antagits av EU. Den har upprättats enligt anskaffningsvärdemetoden.

Moderbolaget tillämpar samma redovisningsprinciper som koncernen utom i de fall som anges i Not 2.16 "Moderbolagets redovisningsprinciper". De avvikelser som förekommer mellan moderbolagets och koncernens principer föräns av begränsningar i möjligheterna att tillämpa IFRS i moderbolaget till följd av ÅRL och Tryggandelagen samt i vissa fall av skatteskal.

Att upprätta rapporter i överensstämmelse med IFRS kräver användning av en del viktiga redovisningsmässiga uppskattningar. Vidare krävs att ledningen gör vissa bedömningar vid tillämpningen av företagets redovisningsprinciper. De områden som innefattar en hög grad av bedömning, som är komplexa eller sådana områden där antaganden och uppskattningar är av väsentlig betydelse för koncernredovisningen anges i not 4.

Fortlevnad

Koncernredovisningen för Eurocine Vaccines AB är upprättad baserad på fortlevnadsprincipen. I Not 3 Finansiell riskhantering beskrivs Eurocine Vaccines AB likviditets-, finansierings- och kapitalrisk.

2.1.1 Ändringar i redovisningsprinciper och upplysningar

(a) Nya och ändrade standarder som tillämpas av koncernen

Inga nya eller omarbetade IFRS har trätt i kraft som har haft någon betydande påverkan på koncernen.

(b) Nya standarder och tolkningar som ännu inte tillämpats av koncernen.

IFRS 9 hanterar klassificering, värdering och redovisning av finansiella tillgångar och skulder och inför nya regler för säkringsredovisning. Den fullständiga versionen av IFRS 9 gavs ut i juli 2014. Den ersätter de delar av IAS 39 som hanterar klassificering och värdering av finansiella instrument och introducerar en ny nedskrivningsmodell. Efter de ändringar som antogs av IASB i juli 2014 förväntar sig koncernen inte längre någon inverkan på klassificeringen, värderingen eller redovisningen av koncernens finansiella tillgångar och skulder.

IFRS 15 är den nya standarden för intäktsredovisning. IFRS 15 ersätter IAS 18 Intäkter och IAS 11 Entreprenadavtal. IFRS 15 bygger på principen att intäkter redovisas när kunden erhåller kontroll över den försålda varan eller tjänsten – en princip som ersätter den tidigare principen att intäkter redovisas när risker och förmåner övergått till köparen. Ledningen utvärderar för närvarande effekten av den nya standarden och gör nu bedömningen att den inte kommer påverka koncernens tidigare finansiella rapporter.

IFRS 16 publicerades av IASB i januari 2016 och är en ny leasingstandard som kommer att ersätta IAS 17 Leasingavtal samt tillhörande tolkningar IFRIC 4, SIC-15 och SIC-27. Standarden kräver att tillgångar och skulder hänförliga till alla leasingavtal, med några undantag, redovisas i balansräkningen. Denna redovisning baseras på synsättet att leasetagaren har en rättighet att använda en tillgång under en specifik tidsperiod och samtidigt en skyldighet att betala för denna rättighet. Standarden är tillämplig för räkenskapsår som påbörjas den 1 januari 2019 eller senare. Förtida tillämpning är tillåten. EU har ännu inte antagit standarden. Koncernen har ännu inte utvärderat effekterna av IFRS 16.

Inga andra av de IFRS eller IFRIC-tolkningar som ännu inte har trätt i kraft, väntas ha någon väsentlig inverkan på koncernen.

2.2 Koncernredovisning

Dotterföretag är alla företag (inklusive strukturerade företag) över vilka koncernen har bestämmande inflytande. Koncernen kontrollerar ett företag när den exponeras för, eller har rätt till rörlig avkastning från sitt innehav i företaget och har möjlighet att påverka avkastningen genom sitt inflytande i företaget. Dotterföretag inkluderas i koncernredovisningen från och med den dag då det bestämmande inflytandet överförs till koncernen. De exkluderas ur koncernredovisningen från och med den dag då det bestämmande inflytandet upphör.

Koncerninterna transaktioner, balansposter, intäkter och kostnader på transaktioner mellan koncernföretag elimineras. Vinster och förluster som resulterar från koncerninterna transaktioner och som är redovisade i tillgångar elimineras också. Redovisningsprinciperna för dotterföretag har i förekommande fall ändrats för att garantera en konsekvent tillämpning av koncernens principer.

2.3 Segmentrapportering

Rörelsesegment rapporteras på ett sätt som överensstämmer med den interna rapportering som lämnas till den högste verkställande beslutsfattaren. Den högste verkställande beslutsfattaren är den funktion som ansvarar för tilldelning av resurser och bedömning av rörelsesegmentens resultat. I koncernen har denna funktion identifierats som företagsledningen.

Företagsledningen bedömer verksamheten i sin helhet, dvs som ett segment.

2.4 Omräkning av utländsk valuta

(a) Funktionell valuta och rapportvaluta

Poster som ingår i de finansiella rapporterna i koncernen är värderade i den valuta som används i den ekonomiska miljö där respektive företag huvudsakligen är verksamt (funktionell valuta) vilket i samtliga fall är svenska kronor. I koncernredovisningen används svenska kronor, som är moderföretagets funktionella valuta och rapportvaluta.

(b) Transaktioner och balansposter

Transaktioner i utländsk valuta omräknas till den funktionella valutans enligt de valutakurser som gäller på transaktionsdagen. Valutakursvinster och förluster som uppkommer vid betalning av sådana transaktioner redovisas i resultaträkningen.

2.5 Finansiella tillgångar

Lånefordringar och kundfordringar är finansiella tillgångar som inte är derivat, som har fastställda eller fastställbara betalningar som inte är noterade på en aktiv marknad. De ingår i omsättningstillgångar med undantag för poster med förfallodag mer än 12 månader efter balansdagen, vilka klassificeras som

anläggningstillgångar. Koncernens lånefordringar och kundfordringar utgörs av Kundfordringar och andra fordringar samt likvida medel i balansräkningen.

Redovisning och värdering av finansiella tillgångar

Lånefordringar och kundfordringar redovisas inledningsvis till verkligt värde och därefter till upplupet anskaffningsvärde med tillämpning av effektivräntemetoden, minskat med eventuell reservering för värdeminskning. En reservering för värdeminskning av kundfordringar görs när det finns objektiva bevis för att koncernen inte kommer att kunna erhålla alla belopp som är förfallna enligt fordringarnas ursprungliga villkor. Reserveringens storlek utgörs av skillnaden mellan tillgångens redovisade värde och nuvärdet av bedömda kassaflöden, diskonterat med effektiv ränta. Det reserverade beloppet redovisas i resultaträkningen.

2.6 Likvida medel

I likvida medel ingår kassa, banktillgodohavanden och övriga kortfristiga placeringar som förfaller inom tre månader från anskaffningstidpunkten och vilka endast är utsatta för endast en obetydlig risk för värdefluktuationer.

2.7 Aktiekapital

Transaktionskostnader som direkt kan hänföras till emission av nya aktier eller optioner redovisas, netto efter skatt, i eget kapital som ett avdrag från emissionslikviden.

2.8 Leverantörsskulder

Leverantörsskulder är förpliktelser att betala för varor eller tjänster som har förvärvats i den löpande verksamheten. Leverantörsskulder klassificeras som kortfristiga skulder om de förfaller inom ett år eller tidigare. Om inte, tas de upp som långfristiga skulder. Leverantörsskulder redovisas inledningsvis till verkligt värde och därefter till upplupet anskaffningsvärde med tillämpning av effektivräntemetoden.

2.9 Aktuell skatt och uppskjuten skatt

Periodens skattekostnad omfattar aktuell och uppskjuten skatt. Skatt redovisas i resultaträkningen, utom när skatten avser poster som redovisas i övrigt totalresultat eller direkt i eget kapital. I sådana fall redovisas även skatten i övrigt totalresultat respektive eget kapital.

Den aktuella skattekostnaden beräknas på basis av de skatteregler som på balansdagen är beslutade eller i praktiken beslutade i de länder där moderföretaget och dess dotterföretag är verksamma och genererar skattepliktiga intäkter. Ledningen utvärderar regelbundet de yrkanden som gjorts i självdeklarationer avseende situationer där tillämpliga skatteregler är föremål för tolkning. Den gör, när så bedöms lämpligt, avsättningar för belopp som troligen ska betalas till skattemyndigheten. Uppskjuten skatt redovisas, enligt balansräkningsmetoden, på alla temporära skillnader som uppkommer mellan det skattemässiga värdet på tillgångar och skulder och dessas redovisade värden i koncernredovisningen. Uppskjuten skatteskuld redovisas emellertid inte om den uppstår till följd av första redovisningen av goodwill. Uppskjuten skatt redovisas heller inte om den uppstår till följd av en transaktion som utgör den första redovisningen av en tillgång eller skuld som inte är ett rörelseförvärv och som, vid tidpunkten för transaktionen, varken påverkar redovisat eller skattemässigt resultat. Uppskjuten inkomstskatt beräknas med tillämpning av skattesatser (och -lagar) som har beslutats eller aviserats per balansdagen och som förväntas gälla när den berörda uppskjutna skattefordran realiserar eller den uppskjutna skatteskulden regleras.

Uppskjutna skattefordringar redovisas i den omfattning det är troligt att framtida skattemässiga överskott kommer att finnas tillgängliga, mot vilka de temporära skillnaderna kan utnyttjas. Inget värde har upptagits för värdet av underskottsavdrag.

Uppskjutna skattefordringar och -skulder kvittas när det finns en legal kvittningsrätt för aktuella skattefordringar och skatteskulder och när de uppskjutna skattefordringarna och skatteskulderna hänförs till skatter debiterade av en och samma skattemyndighet och avser antingen samma skattesubjekt eller olika skattesubjekt, där det finns en avsikt att reglera saldona genom nettobetalningar.

2.10 Ersättningar till anställda

(a) Pensionsförpliktelser

Bolaget har avgiftsbestämda pensionsplaner. Pensionsplanerna finansieras genom betalningar till försäkringsbolag. En avgiftsbestämd pensionsplan är en pensionsplan enligt vilken Bolaget betalar fasta avgifter till en separat juridisk enhet. Bolaget har inga ytterligare betalningsförpliktelser när avgifterna väl är betalda.

Avgifterna redovisas som personalkostnader när de förfaller till betalning.

(b) Aktierelaterade förmåner och övriga förmåner efter avslutad anställning.

Det föreligger inga aktierelaterade förmåner i bolaget och inte heller förmåner efter avslutad anställning.

(c) Ersättningar vid uppsägning

Ersättningar vid uppsägning utgår när en anställds anställning sagts upp av Koncernen före normal pensionstidpunkt eller då den anställde accepterat frivillig avgång i utbyte mot sådana ersättningar. Avgångsvederlag redovisas först då Koncernen erbjudit frivillig avgång eller då formell, oåterkallelig, plan fastställts.

(d) Vinstandels- och bonusplaner

För rörliga ersättningar redovisas skuld och kostnad först då villkoren för att erhålla ersättningen är uppfyllda.

2.11 Intäktsredovisning

Försäljning av tjänster redovisas vid leverans till kunden i enlighet med försäljningsvillkoren. Försäljningen redovisas efter avdrag för moms och rabatter

Ränteintäkter

Ränteintäkter intäktsredovisas fördelat över löptiden med tillämpning av effektivräntemetoden.

2.12 Statliga stöd

Bidrag från staten redovisas till verkligt värde då det föreligger rimlig säkerhet att bidraget kommer att erhållas och att Bolaget kommer att uppfylla de villkor som är förknippade med bidraget.

Statliga bidrag som gäller kostnader periodiseras och redovisas i resultaträkningen över samma perioder som de kostnader bidraget är avsedda att täcka.

Statliga bidrag för köp av anläggningstillgångar redovisas i långfristiga skulder som förutbetalda statliga bidrag och redovisas i resultaträkningen linjärt fördelade över de aktuella tillgångarnas beräknade nyttjandeperiod.

2.13 Leasing

Operationella leasingavtal

Leasing där en väsentlig del av riskerna och fördelarna med ägandet behålls av leasinggivaren klassificeras som operationell leasing. Betalning som görs under leasingperioden (efter avdrag för eventuella incitament från leasegivaren) kostnadsförs i resultaträkningen linjärt över leasingperioden.

Eurocine Vaccines har för närvarande endast leasingavtal som klassificerats som operationella leasingavtal.

2.14 Forskning och utveckling

Utgifter för forskning kostnadsförs omedelbart. Utgifter avseende utvecklingsprojekt balanseras som immateriella tillgångar i den omfattning som det är tekniskt möjligt att färdigställa det på ett tillförlitligt sätt, det på ett tillförlitligt sätt kan beräknas vilka utgifter som är hänförliga till tillgången samt dessa utgifter på ett tillförlitligt sätt kan visas generera framtida ekonomiska fördelar. Övriga utvecklingsutgifter kostnadsförs i takt med att de uppkommer. Eurocine Vaccines har för närvarande inga utvecklingskostnader som uppfyller kraven för att balanseras. Utvecklingskostnader som tidigare kostnadsförts balanseras inte som tillgång i senare perioder.

2.15 Kassaflödesanalys

Kassaflödesanalysen upprättats enligt indirekt metod. Det redovisade kassaflödet omfattar endast transaktioner som medför in- eller utbetalningar. Bolagets likvida medel består av kassa- och banktillgodohavanden.

2.16 Moderbolagets redovisningsprinciper

För moderbolaget har Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2 Redovisning för juridisk person tillämpats vid upprättande av denna årsredovisning.

Att upprätta rapporter i överensstämmelse med tillämpade regelverk kräver användning av en del viktiga uppskattningar för redovisningsändamål. Vidare krävs att ledningen gör vissa bedömningar vid tillämpningen av företagets redovisningsprinciper. De områden som innefattar en hög grad av bedömning, som är komplexa eller sådana områden där antaganden och uppskattningar är av väsentlig betydelse för företagets årsredovisning anges i not 4.

Grund för rapporternas upprättande

RFR 2 anger att moderföretaget i sin årsredovisning skall tillämpa International Financial Reporting Standards (IFRS) sådana de antagits av EU, i den utsträckning detta är möjligt inom ramen för Årsredovisningslagen och Tryggandelagen, samt med hänsyn till sambandet mellan redovisning och beskattning. Rekommendationen anger vilka undantag och tillägg som krävs i förhållande till IFRS.

Moderföretaget tillämpar följaktligen de principer som presenteras i koncernredovisningens not 2, med de undantag som anges nedan. Principerna har tillämpats konsekvent för alla presenterade år, om inte annat anges. Samma redovisningsprinciper som föregående år har tillämpats.

Uppställningsformer

Resultat- och balansräkning följer årsredovisningslagens uppställningsform. Det innebär skillnader, jämfört med koncernredovisningen, främst avseende finansiella intäkter och kostnader, avsättningar och rapport över förändringar i eget kapital.

Aktier och andelar i dotterföretag

Aktier och andelar i dotterföretag redovisas till anskaffningsvärde efter avdrag för eventuella nedskrivningar. Erhållna utdelningar redovisas som intäkter. När det finns en indikation på att aktier och andelar i dotterföretag eller intresseföretag minskat i värde görs en beräkning av återvinningsvärdet. Är detta lägre än det redovisade värdet görs en nedskrivning. Nedskrivningar redovisas i posterna Resultat från andelar i koncernföretag respektive Resultat från andelar i intresseföretag.

Not 3 Finansiell riskhantering

3.1 Finansiella risker

Bolaget utsätts genom sin verksamhet för olika finansiella risker, inkluderande effekterna av förändringar av priser på låne- och kapitalmarknad, valutakurser och räntesatser. Bolagets övergripande riskhanteringsprogram fokuserar på oförutsägbarheten på de finansiella marknaderna och eftersträvar att minimera potentiella ogynnsamma effekter på koncernens finansiella resultat.

Bolaget gör enbart finansiella transaktioner för att stödja Bolagets ordinarie verksamhet. Bolagets finansiella risker övervakas kontinuerligt av styrelsen för att kunna överväga om eventuell riskeliminering skall göras. Beslut om riskeliminering tas av styrelsen.

a) Marknadsrisker

Valutarisker

Eurocine Vaccines valutarisker utgörs av växelkursförändringar i betalningsflöden. Valutaexponeringen är för närvarande begränsad men kan komma att öka om tjänster kring forskning och utveckling förvärvas från andra länder. Den kan också komma att öka om Bolaget senare får licensintäkter i utländsk valuta. Eurocine Vaccines saknar för närvarande valutapolity och ingen säkring sker.

Ränterisker

Eurocine Vaccines är exponerade för ränterisker hänförligt till Bolagets placering av överskottslikviditet i kortfristiga räntepapper och bankinlåning. För att reducera påverkan av ränterörelse på resultatet, använder sig Eurocine Vaccines i huvudsak av placeringar med korta löptider understigande 2 månader.

Prisrisk

Bolaget är för närvarande inte exponerad för någon prisrisk.

b) Kreditrisk

Kreditrisk uppstår genom likvida medel och tillgodohavanden hos banker och finansinstitut samt kreditexponeringar gentemot kunder, inklusive utestående fordringar och avtalade transaktioner. Endast banker och finansinstitut som av oberoende värderare fått lägst kreditrating A- accepteras. För närvarande finns ingen betydande kreditrisk i Koncernen. När framtida licensavtal tecknas kommer en omfattande utredning av motparten att ske innan avtal ingås.

c) Likviditets och finansieringsrisk

Eurocine Vaccines likviditetsrisk definieras som risk att koncernen inte kommer att ha tillräcklig likviditet för fortsatt drift. Kassaflödesprognoser upprättas för koncernen i sin helhet. Företagsledningen följer noga rullande prognoser för koncernens likviditetsreserv. Koncernen har inga checkräkningskrediter.

Medlen från emissionerna finansierar Bolagets fortsatta utveckling av Immunose™ FLU och säkerställer en stark finansiell ställning under efterföljande licensförhandlingar. Vidare finansieras fortsatta satsningar på egen utveckling av nasala vacciner. Befintlig finansiering täcker behovet under de kommande 12 månaderna.

Nedanstående tabell analyserar koncernens finansiella skulder, uppdelade efter den tid som på balansdagen återstår fram till den avtalsenliga förfallodagen. De belopp som anges i tabellen, är de avtalsenliga, odiskonterade kassaflödena. De belopp som förfaller inom 12 månader överensstämmer med bokförda belopp, eftersom diskonteringseffekten är oväsentlig.

Koncernen	Upp till 3 månader	3 - 12 månader	Mellan 1 och 2 år	Mellan 2 och 5 år	Mer än 5 år
Per 30 juni 2016					
Leverantörsskulder och andra skulder	2 397	865	-	-	-
Summa	2 397	865	-	-	-
Koncernen	Upp till 3 månader	3 - 12 månader	Mellan 1 och 2 år	Mellan 2 och 5 år	Mer än 5 år
Per 30 juni 2015					
Leverantörsskulder och andra skulder	2 018	1 075	-	-	-
Summa	2 018	1 075	-	-	-
Koncernen	Upp till 3 månader	3 - 12 månader	Mellan 1 och 2 år	Mellan 2 och 5 år	Mer än 5 år
Per 30 juni 2014					
Leverantörsskulder och andra skulder	1 501	1 097	-	-	-
Summa	1 501	1 097	-	-	-

3.2 Kapitalrisk

Koncernens mål avseende kapitalstrukturen är att trygga koncernens förmåga att fortsätta sin verksamhet, så att den kan komma att generera avkastning till aktieägarna och nytta för andra intressenter och att upprätthålla en optimal kapitalstruktur för att hålla kostnaderna för kapitalet nere.

För att upprätthålla eller justera kapitalstrukturen, kan koncernen utfärda nya aktier eller sälja tillgångar för att minimera skulderna.

Koncernen	2016-06-30	2015-06-30	2014-06-30
Eget kapital	16 762	17 873	8 521
Summa tillgångar	20 024	20 966	11 119
Soliditet	84%	85%	77 %

3.3 Beräkningar av verkligt värde

Nominellt värde, minskat med eventuella bedömda krediteringar, för kundfordringar och leverantörsskulder förutsätts motsvara deras verkliga värde.

Not 4 Viktiga uppskattningar och bedömningar för redovisningsändamål

Uppskattningar och bedömningar utvärderas löpande och baseras på historisk erfarenhet och andra faktorer, inklusive förväntningar på framtida händelser som anses rimliga under rådande förhållanden. De uppskattningar för redovisningsändamål som blir följden av dessa kommer, definitionsmässigt, sällan att motsvara det verkliga resultatet. De uppskattningar och antaganden som innebär en betydande risk för väsentliga justeringar i redovisade värden för tillgångar och skulder under nästkommande räkenskapsår diskuteras nedan.

Forskning och utveckling

Kostnader hänförliga till forskning kostnadsförs då de uppstår. Kostnader hänförliga till utvecklingsprojekt tas upp som immateriella tillgångar i balansräkningen i de fall dessa kostnader i framtiden med tillräcklig säkerhet kan förväntas generera ekonomiska fördelar. Andra utvecklingskostnader kostnadsförs då de uppstår. Utvecklingskostnader som är kostnadsförda tas inte upp som tillgång under efterföljande perioder.

Eurocine Vaccines bedömning är att de utvecklingskostnader som redovisats under 2015/16 inte till någon del kan tillgångsredovisas mot bakgrund av att det för de under året pågående projekten inte med tillförlitlighet kan fastställas att de uppfyller kraven på att få redovisas som tillgång.

Uppskjutna skattefordringar

Eurocine Vaccines har betydande underskottsavdrag. Dessa har inte upptagits till något värde i balansräkningen mot bakgrund av osäkerhet kring när dessa kan komma att utnyttjas. Eurocine Vaccines bedömning är att det inte med tillräcklig hög grad av sannolikhet är visat att dessa kan utnyttjas. Det ackumulerade skattemässiga underskottet uppgår per den 30 juni 2016 till 154,7 Mkr.

Not 5 Segmentinformation

Koncernen har fastställt rörelsesegmenten baserat på företagsledningens information som används för att fatta strategiska beslut och företagsledningen bedömer verksamheten i sin helhet, det vill säga som ett segment.

Koncernens verksamhet bedrivs endast i Sverige. Koncernens försäljningssiffror baseras på det land där kunden finns enligt nedanstående tabell.

Försäljning, fördelning geografiskt område

Koncernen och moderbolaget	2015-07-01 -2016-06-30	2014-07-01 -2015-06-30	2013-07-01 -2014-06-30
Sverige	0	0	0
Övriga Europa	0	0	0
Asien	0	550	550
Summa	0	550	550

Samtliga tillgångar och investeringar är lokaliserade till Sverige.

Not 6 Ersättning till revisorerna

Koncernen och moderbolaget	2015-07-01 -2016-06-30	2014-07-01 -2015-06-30	2013-07-01 -2014-06-30
Revisionsuppdrag	206	237	189
Revisionsverksamhet utöver revisionsuppdraget	-	-	8
Skatterådgivning	-	--	7
Övriga tjänster	-	-	14
Summa	206	237	218

Not 7 Operationella leasingavtal

Koncernen hyr kontor enligt operationellt leasingavtal. Leasingavtalet gäller löpande med 9 månaders uppsägningstid. Nominella värdet av framtida minimi-leasingavgifter, avseende icke uppsägningsbara leasingavtal fördelar sig enligt följande:

	2015/2016	2014/2015	2013/2014
Förfaller till betalning inom ett år	54	53	70
Därav avseende objekt som vidareuthyrs	0	0	0

Samtliga leasingkostnader och leasingintäkter avseende operationella leasingavtal avser lokalhyra och uppgår under året till följande:

	2015/2016	2014/2015	2013/2014
Leasingkostnader	72	71	70
Varav:			
Minimileasingavgifter	72	71	70

Bolaget har ett leasingavtal som gäller löpande med 9 månaders uppsägningstid. Inga andra väsentliga operationella leasingavtal har ingåtts.

Not 8 Medeltal anställda mm

	2015/2016		2014/2015		2013/2014	
	Medelantalet anställda	Varav män	Medelantalet anställda	Varav män	Medelantalet anställda	Varav män
Moderbolaget	3	1	3	1	3	1
Dotterbolaget						
Summa	3	1	3	1	3	1
Antal anställda vid periodens slut	3	1	3	1	3	1
Varav timanställda	0	0	0	0	0	0

Styrelseledamöter och ledande befattningshavare

	2015/2016		2014/2015		2013/2014	
	Antal balansdagen	Varav män	Antal balansdagen	Varav män	Antal balansdagen	Varav män
Koncernen						
Styrelseledamöter	5	5	6	5	6	5
VD samt ledande befattningshavare	1	1	1	1	1	1
Moderbolaget						
Styrelseledamöter	5	5	6	5	6	5
VD samt ledande befattningshavare	1	1	1	1	1	1

Not 9 Kostnader för ersättningar till anställda

Fördelning av löner och andra ersättningar samt sociala kostnader och pensionskostnader.

Koncernen och moderbolaget	2015-07-01	2014-07-01	2013-07-01
	2016-06-30	2015-06-30	2014-06-30
Löner och andra ersättningar	3 120	3 274	2 712
Sociala kostnader	1 416	1 372	1 271
(Varav pensionskostnader)	(628)	(556)	(482)
Summa	4 536	4 646	3 983

Löner och ersättningar fördelade mellan styrelse och VD samt övriga anställda:

	Styrelse och VD			Övriga anställda		
	2015-07-01	2014-07-01	2013-07-01	2015-07-01	2014-07-01	2013-07-01
	2016-06-30 ¹⁾	2015-06-30	2014-06-30	2016-06-30	2015-06-30	2014-06-30
Koncernen	1 822	1 725	1 665	1 298	1 549	1 122
Moderbolaget	1 822	1 725	1 665	1 298	1 549	1 122

¹⁾ I beloppet 1 822 tkr ingår ersättning 75 tkr till Alf Lindberg och 75 tkr till Lena Wilkinsson som inte längre är styrelseledamöter.

Not 10 Ersättning till ledande befattningshavare

Kostnader och ersättningar till styrelse och VD.

Ersättningar 2015/2016	Grundlön/ styrelsearvode	Övrig ersättning	Rörlig ersättning	Övriga förmåner	Pensions- kostnad	Summa ersättning
Ordförande Michael Wolff Jensen	150	162	-	-	-	312
Ledamot Pär Thuresson	75	-	-	-	-	75
Ledamot Jan Sandström	75	1	-	-	-	76
Ledamot Pierre A Morgon	75	2	-	-	-	77
VD Hans Arwidsson	1 298	120	124	-	284	1 826
Summa	1 673	285	124	-	284	2 366

Ersättningar 2014/2015	Grundlön styrelsearvode	Övrig ersättning	Rörlig ersättning	Övriga förmåner	Pensionskostnad	Summa ersättning
Ordförande Michael Wolff Jensen	150	171	-	-	-	321
Ledamot Alf Lindberg	75	137	-	-	-	212
Ledamot Lena Wikingsson	75	-	-	-	-	75
Ledamot Pär Thuresson	75	-	-	-	-	75
Ledamot Jan Sandström	75	7	-	-	-	82
Ledamot Pierre A Morgon	75	-	-	-	-	75
VD Hans Arwidsson	1 200	-	-	-	245	1 445
Summa	1 725	315	-	-	245	2 285

Ersättningar 2013/2014	Grundlön/ styrelsearvode	Övrig ersättning	Rörlig ersättning	Övriga förmåner	Pensionskostnad	Summa ersättning
Ordförande Michael Wolff Jensen	150	144	-	-	-	294
Ledamot Alf Lindberg	75	194	-	-	-	269
Ledamot Lena Wikingsson	75	-	-	-	-	75
Ledamot Pär Thuresson	75	-	-	-	-	75
Ledamot Jan Sandström	75	88	-	-	-	163
Ledamot Pierre A Morgon	38	-	-	-	-	38
Ledamot Björn Sjöstrand	37	-	-	-	-	37
VD Hans Arwidsson	1 140	-	-	-	215	1 355
Summa	1 665	426	-	-	215	2 306

Till styrelsens ordförande och ledamöter utgår arvode enligt årsstämman beslut. Styrelsens ordförande förhandlar med verkställande direktören beträffande dennes lön och villkor. Dessa föredras därefter av ordförande för övriga styrelseledamöter, innan slutgiltigt beslut fattas av styrelsen. Ersättning till andra befattningshavare beslutas av verkställande direktören.

Ersättning till styrelse

Av stämman beslutat styrelsearvode för räkenskapsåret 2015/2016 uppgår till 375 tkr (525 tkr) Styrelseordföranden erhåller 150 tkr och styrelseledamöterna 75 tkr vardera. Övrig ersättning till styrelseledamöter har utgått som kostnadsersättning och för särskilda insatser i samband med finansiering.

Pensionskostnaderna har uppgått till 0 tkr (0 tkr). Bolagets utestående pensionsförpliktelser till styrelsen uppgår till 0 tkr (0 tkr). Konsultarvoden till styrelsemedlemmar har utgått med 162 tkr (315 tkr).

Ersättning till verkställande direktören

Verkställande direktören är från och med den 1 december 2006 anställd i Bolaget. Från och med januari 2016 utgår en lön om 103 000 kronor per månad. Därutöver har verkställande direktören rätt till en bonus om maximalt 30 000 kronor per månad. Pension utgår med samma kostnadsnivå som Almegaavtalet. Enligt avtalet med verkställande direktören gäller sex månaders ömsesidig uppsägningstid, med rätt till särskilt avgångsvederlag under ytterligare sex månader vid uppsägning från Bolagets sida. Därutöver finns inte några särskilda villkor eller förmåner för verkställande direktören.

Riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare

Årsstämman i december 2015 beslutade att godkänna styrelsens förslag till riktlinjer för ersättning till bolagets ledande befattningshavare enligt nedanstående.

Med bolagsledningen avses verkställande direktören och ledande befattningshavare i bolaget. Riktlinjerna gäller för avtal som ingås efter årsstämman 2015, eller där ändring sker i ersättning därefter.

Styrelsen har inte utsett någon ersättningskommitté utan istället hanterar styrelsen i sin helhet frågor om ersättning och andra anställningsvillkor. Styrelsens ledamöter skall ha rätt att fakturera bolaget för tjänster utöver sitt styrelsearbete.

Motiv

Bolaget skall erbjuda marknadsmässiga villkor som gör att bolaget kan rekrytera och behålla kompetent personal. Ersättningen till bolagsledningen skall bestå av fast lön, rörlig ersättning, ett långsiktigt incitamentsprogram, pension och andra sedvanliga förmåner. Ersättningen baseras på individens engagemang och prestation i förhållande till i förväg uppställda mål, såväl individuella som gemensamma mål för hela bolaget. Utvärdering av den individuella prestationen sker kontinuerligt.

Fast lön

Den fasta lönen omprövas som huvudregel en gång per år och skall beakta individens kvalitativa prestation. Den fasta lönen för den verkställande direktören och övriga ledande befattningshavare skall vara marknadsmässig.

Rörlig ersättning

Den rörliga ersättningen skall beakta individens ansvarsnivå och grad av inflytande. Storleken på den rörliga ersättningen baseras på de antal uppställda mål som individen uppfyllt. Den rörliga ersättningen skall maximalt uppgå till 30 procent av fast lön för den verkställande direktören och maximalt 20 procent av fast lön för övriga ledande befattningshavare.

Optionsprogram

Styrelsen ska årligen utvärdera huruvida optionsprogram eller någon annan form av aktierelaterat eller aktiekursrelaterat incitamentsprogram bör föreslås årsstämman. Det senaste aktiebaserade incitamentsprogrammet som innebar att vissa styrelseledamöter och en ledande befattningshavare förvärvade teckningsoptioner på marknadsmässiga villkor, löpte ut den 31 december 2012.

Pension

Verkställande direktören och övriga ledande befattningshavare ska ha avgiftsbestämda pensionsavtal. Pensionering sker för de ledande befattningshavarna vid 65 års ålder. Pensionsavsättningar baseras enbart på den fasta delen av lönen.

Villkor vid uppsägning och avgångsvederlag

Anställningsavtal kan sägas upp med mellan tre och sex månaders uppsägningstid. Vid den verkställande direktörens uppsägning gäller vid uppsägning från bolagets sida sex månaders uppsägningstid och sex månaders avgångsvederlag. Vid uppsägning från den verkställande direktörens sida gäller sex månaders uppsägningstid.

Styrelsen ska ges möjlighet att avvika från ovanstående riktlinjer för det fall det i enskilda fall finns särskilda skäl för detta.

Bolaget har följt riktlinjer till ledande befattningshavare utan avsteg.

Se även not 29 för ytterligare information.

Not 11 Rörelsens intäkter

	2015/2016	2014/2015	2013/2014
Licensintäkter och partnerfinansierad FoU	-	550	550
Summa	-	550	550

Not 12 Finansiella intäkter och kostnader

	2015/2016	2014/2015	2013/2014
Ränteintäkter	-	30	125
Räntekostnader	-	-	-
Summa	-	30	125

Not 13 Inkomstskatt

Inkomstskatt	2015/2016	2014/2015	2013/2014
Aktuell skatt	0	0	0
Uppskjuten skatt	0	0	0
Summa	0	0	0

	2015/2016	2014/2015	2013/2014
Resultat före skatt	-15 869	-9 670	-10 833
Skatt beräknad enligt nationella skattesatser	3 491	2 127	2 383
Skatteeffekt av ej skattepliktiga intäkter			
Skatteeffekt av ej avdragsgilla kostnader	-2	-6	-5
Effekt av förändrade redovisningsprinciper			
Skatteeffekt av ökning av skattemässigt underskott för vilken ingen uppskjuten skattefordran redovisas	-3 489	-2 121	-2 378
Skatt på årets resultat enligt resultaträkningen	0	0	0

Skatteeffekt av avdragsgilla emissionsutgifter vilka redovisas direkt mot eget kapital uppgår för vart och ett av åren till 709, 897 resp 113 tkr och har ökat skattemässigt underskott för vilket ingen uppskjuten skattefordran redovisas med samma belopp.

	2015/2016	2014/2015	2013/2014
Avdragsgilla skillnader för vilka uppskjuten skattefordran ej redovisas			
Temporära skillnader avser			
- Förändrade redovisningsprinciper	0	0	0
Underskottsavdrag	34 038	29 840	26 821
Summa	34 038	29 840	26 821

Underskottsavdraget beräknas per den 30 juni 2016 uppgå till ca 154,7 mkr. Underskotten har genererats i svenska företag och har ingen förfallotidpunkt.

Not 14 Resultat per aktie

Före utspädning

Resultatet per aktie före utspädning beräknas genom att det resultat som är hänförligt till Bolagets ägare divideras med ett vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier under perioden.

	2015/2016	2014/2015	2013/2014
Resultat som är hänförligt till Bolagets aktieägare (kr)	-15 869 406	-9 670 003	-10 832 697
Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier omräknat för det så kallade fondemissionselementet i företrädesemissionerna som genomfördes 2013/2014, 2014/2015 och 2015/2016	27 822 034	15 941 863	12 353 973
Resultat per aktie före utspädning (kr)	-0,57	-0,61	-0,88

Not 15 Utdelning per aktie

Ingen utdelning kommer att föreslås.

Not 16 Finansiella instrument per kategori

Koncernen	Låne och kundfordringar
Tillgångar i balansräkningen 30 juni 2016	
Andra fordringar	1 238
Likvida medel	18 786
Summa	20 024

	Övriga finansiella skulder
Skulder i balansräkningen 30 juni 2016	
Leverantörsskulder och andra skulder exklusive icke finansiella skulder	2 106
Summa	2 106

Koncernen	Låne och kundfordringar
Tillgångar i balansräkningen 30 juni 2015	
Andra fordringar	912
Likvida medel	20 054
Summa	20 966

	Övriga finansiella skulder
Skulder i balansräkningen 30 juni 2015	
Leverantörsskulder och andra skulder exklusive icke finansiella skulder	1 600
Summa	1 600

Koncernen	Låne och kundfordringar
Tillgångar i balansräkningen 30 juni 2014	
Andra fordringar	503
Likvida medel	10 616
Summa	11 119

	Övriga finansiella skulder
Skulder i balansräkningen 30 juni 2014	
Leverantörsskulder och andra skulder exklusive icke finansiella skulder	903
Summa	903

Not 17 Finansiella tillgångars kreditkvalitet

Koncernen	2015/2016	2014/2015	2013/2014
Momsfordran	846	718	283
Bankmedel	18 786	20 054	10 616
Summa	19 632	20 772	10 899

Bolaget likviditet är placerad hos Swedbank AB. Rating (långfristig) per den sista juni 2016 var enligt Standard & Poor A+.

Not 18 Kundfordringar och andra fordringar

Koncernen och moderbolaget	2015/2016	2014/2015	2013/2014
Kundfordringar	0	0	0
Fordran mervärdesskatt	844	718	283
Övriga fordringar	0	0	2
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	393	194	218
Summa	1 237	912	503

Not 19 Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter

Koncernen och moderbolaget	2015/2016	2014/2015	2013/2014
Förutbetald hyra	27	26	25
Upplupna inkomsträntor	0	2	56
Övriga förutbetalda kostnader	366	165	137
Summa	393	194	218

Not 20 Likvida medel

Koncernen	2015/2016	2014/2015	2013/2014
Bankmedel	18 786	20 054	10 616
Summa	18 786	20 054	10 616

Moderbolaget	2015/2016	2014/2015	2013/2014
Kassa och bank	18 686	19 954	10 516
Summa	18 686	19 954	10 516

Not 21 Aktiekapital

	Antal aktier
Per 30 juni 2011	10 605 421
- nyemission***	1 294 118
Per 30 juni 2012	11 899 539
Per 30 juni 2013	11 899 539
-nyemission****	1 176 371
Per 30 juni 2014	13 075 910
-nyemission*****	8 717 273
Per 30 juni 2015	21 793 183
-nyemission*****	16 344 885
Per 30 juni 2016	38 138 068

* Företrädesemission till en kurs om 19 kr per aktie.

** Teckning genom nyttjande av optioner. Emissionskurs 7,90 kr per aktie.

*** Företrädesemission till en kurs om 17 kr per aktie som registrerades hos bolagsverket 2012-07-10.

**** Riktad nyemission till en kurs om 6,50 kr per aktie.

***** Företrädesemission till en kurs om 2,65 kr per aktie.

***** Företrädesemission till en kurs om 1,10 kr per aktie.

Bolaget har totalt 38 138 068 stamaktier med ett kvotvärde om 0,11 kr per aktie.

Bemyndigande från bolagsstämman

Vid extra bolagsstämman den 16 februari 2016 erhöll styrelsen bemyndigande om att genomföra en nyemission med företrädesrätt för bolagets befintliga aktieägare avseende nyemissionen av 16 344 885 aktier till teckningskursen 1,10 kr per aktie. Nyemissionen genomfördes under april 2016 och blev fulltecknad samtliga 16 344 885 aktier.

Not 22 Utestående optioner

Bolaget har inga utestående optioner utöver de som lösts in i samband med nyemissionen som genomfördes i oktober 2016.

Not 23 Leverantörsskulder och andra skulder

Koncernen och moderbolaget	2015/2016	2014/2015	2013/2014
Leverantörsskulder	1 963	1 433	746
Övriga kortfristiga skulder	143	167	157
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 156	1 493	1 695
Summa	3 262	3 093	2 598

Not 24 Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter

Koncernen och moderbolaget	2015/2016	2014/2015	2013/2014
Semesterlöneskuld	658	818	835
Upplupna sociala avgifter	207	257	262
Upplupna kostnader	291	418	598
Summa	1 156	1 493	1 695

Not 25 Ställda säkerheter

Det finns inga ställda säkerheter i koncernen eller i moderbolaget.

Not 26 Ansvarsförbindelser

Det finns inga ansvarsförbindelser i koncernen eller i moderbolaget.

Not 27 Eventualförpliktelser

Det finns inga eventualförpliktelser i koncernen eller i moderbolaget.

Not 28 Andelar i koncernföretag

Namn	Org nr	Säte	Antal aktier	Andel	Ansk värde	Redovisat värde
Eurocine Securities AB	556705-6675	Solna	100	100%	100	100

Förändring av redovisat värde

2015/2016	IB redovisat värde	Anskaffning	UB redovisat värde
Eurocine Securities AB	100	0	100
Summa	100	0	100

Moderbolaget Eurocine Vaccines AB (publ) äger 100% av dotterbolaget Eurocine Securities AB:s aktier.

Not 29 Transaktioner med närstående**i) Köp av varor och tjänster**

	2015/2016	2014/2015	2013/2014
Köp av tjänster			
- utlägg av ledande befattningshavare	120	161	146
- tjänster av styrelseledamöter	165	315	440
Summa	285	476	586

Köp av tjänster av verkställande direktören

Under året har Bolaget ersatt Healthy Bizniz Europe AB som ägs av Hans Arvidsson för utlägg till ett värde av 120 tkr. Se not 10 för information om ersättningar och pensionsförpliktelser till styrelseledamöter och VD.

Köp av tjänster av styrelseledamöter

Under året har Bolaget betalat konsultarvode till MJW Partners ApS som ägs av Michael Wolff Jensen för särskilda insatser i samband med finansiering, till ett värde av 162 tkr, ersatt Pierre Morgon för utlägg till ett värde av 2 tkr och ersatt Jan N. Sandström Consulting AB som ägs av Jan Sandström för utlägg till ett värde av 1 tkr. Se not 10 för information om ersättningar och pensionsförpliktelser till styrelseledamöter och VD.

Not 30 Händelser efter balansdagen**Eurocine Vaccines har startat klinisk studie med den nasala influensavaccinkandidaten Immunose™ FLU**

Eurocine Vaccines har startat en fas I/II klinisk studie med den kvadrivalenta influensa vaccinkandidaten Immunose™ FLU, en ny näsdroppsformulering baserad på bolagets teknologi Endocine™ och inaktiverade splitantigens. De första personerna har doserats i studien, som kommer att genomföras under innevarande influensasäsongs, 2016/2017.

Eurocine Vaccines tillfördes 35,8 miljoner kronor genom optionslösen

Totalt har 15 320 653 nya aktier tecknats i den genomförda optionslösenperioden. Eurocine Vaccines tillförs därmed ett kapital om 35 850 328,02 kronor före emissionskostnader som beräknas uppgå till cirka 1 500 000 kronor. Teckningsgraden uppgick till 94 procent.

I och med optionslösen ökar totalt antal utestående aktier i Eurocine Vaccines med 15 320 653 till 53 458 721 stycken. Aktiekapitalet ökar samtidigt med 1 750 931,87 kronor till 6 109 568,47 kronor.

Not 31 Forsknings- och utvecklingsarbeten

Årets kostnad för Forsknings- och utvecklingsarbeten uppgår till 9,5 Mkr (4,7 Mkr) .

Not 32 Uppgifter om Eurocine Vaccines AB

Eurocine Vaccines AB (publ) har sitt säte i Solna i Sverige och adressen till företagets huvudkontor är Karolinska Institutet Science Park Fogdevreten 2, 171 65 Solna. Telefon 070-634 01 71

Resultat- och balansräkningarna kommer att föreläggas årsstämman den 14 december för fastställelse.

Styrelsens och verkställande direktörens försäkran

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att koncernredovisningen har upprättats i enlighet med internationella redovisningsstandarder IFRS sådana de antagits av EU och ger en rättvisande bild av koncernens ställning och resultat. Årsredovisningen har upprättats i enlighet med god redovisningssed och ger en rättvisande bild av moderbolagets ställning och resultat.

Förvaltningsberättelsen för koncernen och moderbolaget ger en rättvisande översikt över utvecklingen av koncernens och moderbolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderbolaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Solna den 18 november 2016

Michael Wolff Jensen

Styrelsens Ordförande

Jan Sandström

Pierre A Morgon

Pär Thuresson

Hans Arwidsson

Verkställande Direktör

Vår revisionsberättelse har avgivits den 18 november 2016

Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Lars Kylberg

Auktoriserad revisor

Revisionsberättelse

Till årsstämman i Eurocine Vaccines AB (publ), org.nr 556566-4298

Rapport om årsredovisningen och koncernredovisningen

Vi har utfört en revision av årsredovisningen och koncernredovisningen för Eurocine Vaccines AB (publ) för räkenskapsåret 2015-07-01—2016-06-30.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar för årsredovisningen och koncernredovisningen

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta en årsredovisning som ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen och en koncernredovisning som ger en rättvisande bild enligt International Financial Reporting Standards, såsom de antagits av EU, och 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 revisionsssed 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 upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av moderbolagets finansiella ställning per den 30 juni 2016 och av dess finansiella resultat och kassaflöden för året enligt årsredovisningslagen. Koncernredovisningen har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av koncernens finansiella ställning per den 30 juni 2016 och av dess finansiella resultat och kassaflöden för året enligt International Financial Reporting Standards, såsom

de antagits av EU, och årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att årsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen för moderbolaget och 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 Eurocine Vaccines AB (publ) för år räkenskapsåret 2015-07-01—2016-06-30.

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 revisionsssed 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.

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.

Uppsala den 18 november 2016

Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Lars Kylberg

Auktoriserad revisor

Styrelsens ledamöter

Styrelsen består av följande personer:

Michael Wolff Jenssen

Ort:	Valby, Danmark
Född:	1971
Utbildning:	Jurist, LLM
Position:	Styrelseordförande
Invald:	2011, ordförande sedan 2013
Huvudsaklig sysselsättning:	Ordförande, Senior Vice President för Ascendis Pharma A/S
Kontorsadress:	Tuborg Boulevard 12, DK-2900 Hellerup, Danmark
Andra uppdrag:	Styrelseordförande i XSpray Microparticles AB och i MWJ Partners ApS.
Innehav i Eurocine Vaccines:	Inga aktier eller optioner
Övrigt:	Mångårig erfarenhet av styrelsearbete i både privata och publika bolag. Tidigare Senior Legal Advisor and Head of Partnerships (France) for the renewable business division, DONG Energy A/S, styrelseledamot i bland annat Azanta A/S och styrelseordförande i ParadIS A/S samt Senior Vice President, Genmab A/S och Executive Vice President, Life Cycle Pharma A/S.

Jan Sandström

Ort:	Södertälje
Född:	1938
Utbildning:	Apotekare samt 2 betyg i företagsekonomi
Position:	Styrelseledamot
Invald:	2012
Huvudsaklig sysselsättning:	Styrelseuppdrag
Kontorsadress:	Utsiktsvägen 13, 152 41 Södertälje
Andra uppdrag:	Styrelseledamot i Gripping Heart AB, Jan N. Sandström Consulting AB och TIKOMED AB
Innehav i Eurocine Vaccines:	75 000 aktier, 75 000 teckningsoptioner
Övrigt:	Omfattande erfarenhet av internationell marknadsföring och produktutveckling av läkemedel samt bl.a. varit VP Business Development & Licensing i Astra Pain Control AB. Tidigare varit styrelseledamot i Karo Bio AB, Accelerator Nordic AB, Independent Pharmaceutica AB, Betagenon AB, SveNi Fritid AB samt Aktiespararna Sverige och Aktiespararnas Service AB (ägde bl.a. AktieInvest Fondkommission)

Dr. Pierre A. Morgon

Ort:	Belmont-sur-Lausanne, Schweiz
Född:	1963
Utbildning:	PharmD LL.M MBA
Position:	Styrelseledamot
Invald:	2013
Huvudsaklig sysselsättning:	Grundare och VD för MRGN Advisors
Kontorsadress:	Coin d'en Haut 13, 1092, Belmont-sur-Lausanne, Schweiz
Andra uppdrag:	Styrelseledamot i Theradiag, Frankrike, Regional Partner i Mériex Développement i Schweiz
Innehav i Eurocine Vaccines:	Inga aktier eller optioner
Övrigt:	Mer än 27 års erfarenhet från läkemedelsindustri, biologisk industri samt från vård-IT, både i marknadspositioner (från nationell produktchef, ICI Pharma och Synthelabo, Frankrike till Vice President, global marknadsstrategi vid Sanofi Pasteur, Frankrike) och som affärsansvarig (från affärsområdeschef hos Bristol-Myers Squibb och Schering Plough till general manager för Yamanouchi och Bio Alliance Pharma). Praktisk erfarenhet av blockbuster produkter i olika marknader, länder och organisationer. Tidigare VD för CEO AJ Biologics.

Pär Thuresson

Ort:	Järfälla
Född:	1960
Utbildning:	Byggnadsingenjör, Dipl. Företagsledare, Svenska Managementgruppen
Position:	Styrelseledamot
Invald:	2004
Huvudsaklig sysselsättning:	VD och styrelseordförande i Arne Thuresson Byggmaterial AB, en grupp bestående av sex företag där han är VD och/eller styrelseordförande i alla sex.
Kontorsadress:	Box 59 163 91 Spånga
Innehav i Eurocine Vaccines:	297 500 aktier, 127 500 teckningsoptioner
Övrigt:	Har varit styrelseordförande i Lunda Företagsgrupp och Nordea Vällingby och styrelseledamot i Sävsjö Plåtindustri AB och Hårologi AB.

Verkställande direktör

Dr. Hans Arwidsson

Ort:	Strängnäs
Född:	1958
Utbildning:	Apotekare, doktor i farmaceutisk vetenskap, Master of Business Administration
Position:	Verkställande direktör sedan 2004
Kontorsadress:	Fogdevreten 2, 171 65 Solna
Andra uppdrag:	Styrelseordförande i Healthy Bizniz Europe AB och Eurocine Securities AB, styrelseledamot i XSpray Microparticles AB och Nanexa AB.
Innehav i Eurocine Vaccines:	507 500 aktier, 217 500 teckningsoptioner
Övrigt:	Var global projektledare för nyproduktintroduktionen av Nexium inom AstraZeneca (1999-2001). Var VD för LipoCore Holding AB 2001-2003. Var daglig leder (VD) för Biosergen AS 2004-2007. Var styrelseordförande i Moderna Filmer i Stockholm AB 2009-2010.

Revisor

På ordinarie bolagsstämma 2015 valdes Öhrlings PricewaterhouseCoopers med Lars Kylberg som huvudansvarig till bolagets revisor för tiden intill utgången av 2016 års ordinarie bolagsstämma. Lars Kylberg är född 1969, och har kontorsadress Box 179, 751 04 Uppsala. Lars Kylberg är ledamot i FAR och auktoriserad revisor sedan 2001.