

Q-MEDS OMSÄTTNING UPP 87 PROCENT

Nyckeltal 2000

- **Omsättningen ökade med 87 procent för jämförbara enheter, till 237,2 (126,9*) mkr. Under fjärde kvartalet ökade omsättningen med 103 procent och uppgick till 81,9 (40,3*) mkr.**
- **Resultatet efter finansiella poster ökade med 252 procent, till 44,0 (12,5*) mkr. Resultatet för fjärde kvartalet var 17,6 (2,6) mkr. Ökad satsning på forskning och utveckling till 25 (18*) procent av omsättningen.**

Belopp i mkr	2000	1999*	%
Omsättning	237,2	126,9	+87
Bruttoresultat	212,1	111,1	+91
Bruttoresultat, % av omsättning	89,4	87,5	
Rörelseresultat	33,7	13,6	+148
Rörelseresultat, % av omsättning	14,2	10,7	
Rörelseresultat exklusive Ixion	42,3	13,6	+211
Rörelseresultat exklusive Ixion, % av omsättning	17,8	10,7	
Resultat efter finansiella poster	44,0	12,5	+252
Årets nettoresultat	39,3	11,1	+254
Antal anställda vid årets slut	197	110	+79
Vinst per aktie, kr	1:64	0:61	+169
Aktiekurs på balansdagen, kr	192	67	+187
Börsvärde	4.713	1.528	+208

* Resultatposter exkl. Venofer, ett intravenöst järnpreparat som Q-Med hade licensavtal för i Norden fram till 31 dec. 1999.

Per Olof Wallström, verkställande direktör, ger följande kommentar:

"Q-Med visade under verksamhetsåret 2000 en fortsatt hög och stabil tillväxt. Det var också det första hela året som börsnoterat bolag. Aktiekursen tredubblades jämfört med introduktionskursen i december 1999. Vi är glada för marknadens förtroende för bolaget och dess utveckling.

Bolaget står starkare än någonsin, arbetar med hög bruttomarginal och har ett gott momentum. Nyemissionen i samband med börsintroduktionen och vårt positiva kassaflöde ger oss den finansiella styrka som krävs för att göra investeringar i nya marknader och nya produkter. Noteringen har också påtagligt ökat den mediala exponeringen av företaget, vilket bidrar till goda möjligheter att rekrytera högkompetent personal.

Q-Med avser fortsätta att aktivt utveckla sina möjligheter och vi tror på en fortsatt stark utveckling."

Bilaga: Bokslutskommuniké 2000

För frågor hänvisas till Per Olof Wallström, verkställande direktör, på telefon 018-474 90 00 eller 070-974 90 70.

BOKSLUTSKOMMUNIKÉ 2000

ÅRET 2000 I KORTHET

Mars: Två nya produkter för ansiktsestetik, **PERLANE** och **RESTYLANE Fine Lines**, lanseras.

Juni: Registreringsansökan lämnas in i **USA** för **DEFLUX** avseende behandling av barn med missbildning i urinblåsan, s.k. reflux. Ansökan erhåller förtur i behandlingen.

Juli: Patentansökan för injektionshjälpmedel vid behandling med **DEFLUX** för ansträngningsinkontinens lämnas in.

Juli: Nytt affärsområde bildas, **Cellterapi och Inkapsling**. Ägandet i det amerikanska bolaget **Ixion Biotechnology, Inc.** utökas till 59 procent av aktierna.

Augusti: Ansökan om att starta kliniska prövningar i **USA** med **RESTYLANE** för ansiktsestetik godkänns.

Oktober: Ansökan om Europa-godkännande för **DUROLANE**, avsedd för behandling av förslitna knäleder, lämnas in.

Oktober: Det rådgivande organet till **USA:s** kontrollmyndighet rekommenderar godkännande av **DEFLUX** för indikationen reflux hos barn.

December: Beslut tas att uppföra ytterligare kontors- och laboratorielokaler i **Uppsala** med en yta om 11.000 kvm, en investering på 130 mkr.

Q-Med är ett snabbväxande och lönsamt bio- och medicinteknikföretag som utvecklar, producerar och marknadsför medicinska implantat. Samtliga produkter är baserade på företagets patenterade teknologi avseende framställning av NASHA – Non-Animal Stabilized Hyaluronic Acid. Verksamheten är koncentrerad till de fyra områdena Estetik, Ortopedi, Uro-Gynekologi samt Cellterapi och Inkapsling. Produkterna RESTYLANE, RESTYLANE Fine Lines och PERLANE används för utfyllnad av läppar och ansiktsrynkor och står idag för huvuddelen av försäljningen. Utveckling av MACROLANE för bröstutfyllnad pågår. DUROLANE, Q-Meds produkt för behandling av knäledsartros, är i klinisk dokumentationsfas. DEFLUX är en produkt godkänd i Europa för behandling av vesikoureteral reflux (missbildning i urinblåsan) hos barn och ansträngningsinkontinens hos kvinnor. Sedan juli 2000 äger Q-Med en majoritetspost i det amerikanska bioteknikbolaget Ixion Biotechnology, Inc., med forskning inom cellterapi för diabetes. Q-Med har idag 200 medarbetare, varav 145 vid företagets produktionsanläggning och huvudkontor i Uppsala, 15 vid Ixion och övriga vid helägda utländska försäljningsbolag. Q-Med aktien är sedan december 1999 noterad på OM Stockholmsbörsens O-lista.

INTÄKTER

Q-Med ökade sin försäljning med 87 procent under 2000, till 237,2 (126,9*) mkr. Fjärde kvartalet uppgick omsättningen till 81,9 (40,3*) mkr, en ökning med 103 procent. Valutakursfluktuationer har påverkat försäljningen positivt med 1,0 mkr jämfört med föregående år.

Nettoomsättning (mkr)	jan – dec			okt – dec		
	2000	1999	+/- %	2000	1999	+/- %
Estetik	233,8	124,8	+87%	80,8	39,8	+103%
Uro-Gynekologi	3,1	2,1	+48%	1,2	0,5	+140%
Övrigt	0,3	-	-	-0,1	-	-
Summa	237,2	126,9	+87%	81,9	40,3	+103%

*Not: Q-Med hade tidigare ett licensavtal gällande Venofer, ett intravenöst järnpreparat, för försäljning i Norden. Avtalet upphörde 1 januari 2000. För jämförbarhetens skull har samtliga resultatposter hänförliga till Venofer för 1999 exkluderats i denna rapport. På sidan 8 finns även den legala resultaträkningen för 1999 med.

Estetik

- **Försäljning 233,8 (124,8) mkr, en ökning med 87 procent.**
- **I mars lanserades två kompletterande produkter inom ansiktsestetik: RESTYLANE Fine Lines och PERLANE.**
- **Ansökan om att starta kliniska prövningar med RESTYLANE i USA godkändes i augusti. Slutligt godkännande av etisk kommitté erhöles i januari 2001.**

Affärsområde Estetiks försäljningsutveckling under året har i betydande omfattning förstärkts av lanseringen i mars av de nya produkterna PERLANE och RESTYLANE Fine Lines. Efterfrågan ökar på befintliga marknader och etablering sker på nya marknader. Ytterligare distributörer har under året tillkommit i sju länder. Q-Meds ansiktsestetiska produkter säljs nu i nästan 50 länder där Brasilien, Italien, Tyskland och Frankrike dominerar. Bland de nyare marknaderna var tillväxten störst i Sydkorea, Japan och Mexico.

Den mycket höga försäljningen av PERLANE i andra kvartalet ledde till leveransproblem under tredje och delar av fjärde kvartalet. Efterfrågan kunde dock mötas under fjärde kvartalet då arbetet med att skala upp tillverkningsförmågan gav effekt.

I augusti fick Q-Med besked från den amerikanska kontrollmyndigheten, FDA, att bolagets ansökan om att inleda kliniska prövningar inom ansiktsestetik med RESTYLANE hade godkänts. Slutligt godkännande av etisk kommitté erhöles i januari 2001, varefter studien kan börja. Ansökan om registrering i USA beräknas att inlämnas i början av 2002.

Q-Med lämnade in ansökan om registrering av RESTYLANE i Japan i maj 1999. Ett godkännande förväntades under 2000, men har försenats och planerad lansering är nu 2003. Q-Med har kontrakterat en ny rådgivare i Japan och kommer under 2001 genomföra en studie för kompletterande klinisk dokumentation. Den försäljningsmässiga effekten av förseningen är begränsad. Q-Med säljer sedan ett drygt år tillbaka RESTYLANE i Japan och försäljning och antal kunder ökar enligt plan. Läkarna har enligt regelverket möjlighet att direktimportera RESTYLANE och Q-Med har rätt att ge viss medicinsk information. Skillnaden mot en registrering är att Q-Med då kan gå ut och marknadsföra produkten aktivt i landet.

Nettoomsättning (mkr)	jan – dec			okt – dec		
	2000	1999	+/- %	2000	1999	+/- %
RESTYLANE	156,6	122,3	+28%	47,2	37,3	+27%
PERLANE	64,5	2,5	+2.480%	29,2	2,5	+1.068%
RESTYLANE F.L.	12,7	-	-	4,4	-	-
Summa	233,8	124,8	+87%	80,8	39,8	+103%

Ortopedi

- **Ansökan om Europa-godkännande för DUROLANE lämnades in till det svenska Läkemedelsverket i oktober. Godkännandet förväntas under första halvåret 2001.**

Som grund för ansökan om CE-märkning av DUROLANE genomförde Q-Med en säkerhetsstudie på drygt 100 patienter, vilken var klar i juni. Under 2001 kommer en större studie genomföras, vilken fokuserar på behandlingseffekt av DUROLANE i jämförelse med placebo (koksaltinjektion). Studien kommer genomföras i USA, Sverige och Kanada på 300 patienter med 6 månaders uppföljning. Dessa studieresultat kommer också ligga till grund för Q-Meds ansökan om registrering av produkten i USA, vilken beräknas kunna inlämnas i början av 2002.

Q-Med planerar att under 2001 teckna partneravtal för distribution av DUROLANE i såväl Europa som USA, samt möjligen Japan.

Uro-Gynekologi

- **Försäljning: 3,1 (2,1) mkr.**
- **Registreringsansökan för DEFLUX för behandling av barn med reflux inlämnades i juli. Ansökan erhöll förtur i behandlingen och i oktober rekommenderades godkännande av den amerikanska kontrollmyndigheten FDA:s rådgivande organ.**
- **Patentansökan inlämnades i juli för nytt injektionshjälpmedel vid behandling med DEFLUX för ansträngningsinkontinens.**

I juli lämnade Q-Med in ansökan i USA om registrering av DEFLUX för behandling av vesikoureteral reflux (VUR) hos barn. Produkten har erhållit förtur i behandlingen hos den amerikanska kontrollmyndigheten FDA, s.k. "expedited review" status. Vid ett möte i Washington i oktober beslutade sig FDA:s rådgivande organ, bestående av kliniska experter, för att rekommendera FDA att godkänna produkten.

Detta beslut utgör en rekommendation, dvs. FDA kan fortfarande besluta sig för att inte följa uppfattningen hos sitt rådgivande organ. Q-Med ser dock beslutet som en mycket positiv nyhet, vilken förstärker bolagets uppfattning att ett godkännande kan förväntas under 2001. Detta förutsätter att Q-Med uppfyller FDA:s kvalitetskrav enligt GMP, Good Manufacturing Practice.

USA är en marknad där det idag inte finns någon godkänd endoskopisk behandling för barn med reflux. Q-Med uppskattar att marknaden i USA kommer att vara värd cirka 300 mkr per år.

I juli inlämnades även patentansökan för nytt injektionshjälpmedel för administration av DEFLUX för ansträngningsinkontinens. Under 2001 kommer kliniska prövningar startas, vilka bl.a. skall ligga till grund för ansökan i USA.

Under tredje och till viss del även fjärde kvartalet hade Q-Med leveransproblem av DEFLUX. Produktionsmetoden har uppgraderats och automatiserats och kommer införas under våren 2001.

Cellterapi och Inkapsling

- **Affärsområdet bildades i juli.**
- **59 procent av Ixion Biotechnology, Inc., med verksamhet inom bl.a. cellterapi för diabetes, förvärvades för 7,8 mUSD (70,1 mkr).**

I juli bildades ett nytt affärsområde inom Q-Med, Cellterapi och Inkapsling. Samtidigt utökades ägandet i Ixion Biotechnology, Inc., ett Florida-baserat forskningsbolag med verksamhet inom bl.a. diabetes, till 59 procent. Det kapital som Ixion erhöll genom Q-Meds investering i bolaget beräknas finansiera Ixions forskning in i 2002. I mars 2000 publicerades de första försöken på möss i tidningen Nature Medicine.

KOSTNADER OCH RESULTAT*

- **Bruttomarginal 89 (87) procent.**
- **Stora investeringar i forskning och utveckling, 58,5 (22,3) mkr.**
- **Rörelseresultatet blev 33,7 (13,6) mkr. Ixions andel var -8,6 (-) mkr.**

* Siffrorna för föregående år är exklusive Venofer.

Q-Meds bruttomarginal uppgick under 2000 till 89 procent, en förbättring med 2 procentenheter jämfört med föregående år. För fjärde kvartalet uppgick bruttomarginalen till 90 (89) procent. Förbättringen av bruttomarginalen beror framför allt på volymökningen och full effekt av den nya produktionsanläggning som togs i bruk under andra kvartalet 1999.

Försäljningskostnaderna ökade till följd av fortsatt internationell expansion. Samtliga dotterbolag förutom Ixion är försäljningsbolag. Kostnaderna för forskning och utveckling ökade med 162 procent jämfört med föregående år och uppgick till knappt 25 (18) procent av nettoomsättningen. För fjärde kvartalet var ökningen 135 procent eller 23 (20) procent av nettoomsättningen. Ixion konsolideras enligt förvärvsmetoden från och med juli 2000. Forsknings- och utvecklingskostnaderna i Ixion uppgick för perioden juli-december till 11,1 (-) mkr, varav 5,5 (-) mkr kvartal fyra. Vidare beror ökningen av kostnaderna för forskning och utveckling på ökat antal projekt och ökade kostnader för externa studier och analyser av DUROLANE och RESTYLANE. Även kostnader för uppskalning och utveckling av tillverkningsprocessen för samtliga produkter har tillkommit jämfört med föregående år.

Avskrivningar har belastat resultatet med 9,1 (6,7) mkr, varav 0,7 (0,8) mkr utgör goodwill. Avskrivningarna för fjärde kvartalet var 3,3 (2,1) mkr, varav 0,2 (0,2) mkr goodwill. Goodwill-avskrivningen redovisas på raden för forskningskostnader.

Övriga rörelseintäkter och -kostnader består av valutakurseffekter i kundfordringar och leverantörsskulder samt Ixions forskningsbidrag och intäkter från forskningsavtal. För perioden uppgick dessa bidrag och intäkter till 2,5 (-) mkr. Föregående år uppkom en intäkt av engångskaraktär pga. en nedskrivning av ett lån från Närings- och teknikutvecklingsverket, NUTEK, på 2,2 mkr.

Rörelseresultatet för 2000 uppgick till 33,7 (13,6) mkr, vilket ger en rörelsemarginal på 14,2 (10,7) procent. För jämförbara enheter (exklusive NUTEK 1999 och Ixion 2000) uppgick rörelseresultatet till 42,3 (11,4) mkr, vilket ger en rörelsemarginal på 17,8 procent (9,0). Tack vare den goda försäljningen var rörelseresultatet för fjärde kvartalet 14,6 (2,4) mkr och marginalen 17,8 procent (6,0). För jämförbara enheter (exklusive Ixion 2000) uppgick rörelseresultatet för fjärde kvartalet till 18,5 (2,4) mkr vilket motsvarar en rörelsemarginal på 22,6 procent (6,0).

Den nyemission som Q-Med genomförde i december 1999 i samband med noteringen på OM Stockholmsbörsens O-lista tillförde bolaget netto 258 mkr. Detta medförde att finansnettot förbättrades och uppgick till 10,3 (-1,1) mkr för året, 3,0 (0,2) mkr fjärde kvartalet. Ixions finansnetto ingår med 0,4 (-) mkr för perioden juli-december, 0,2 (-) mkr kvartal fyra.

Skattekostnaden uppgick till -7,0 (-1,4) mkr, varav -3,8 (1,4) mkr kvartal fyra. Hänsyn har tagits till förlustavdrag, huvudsakligen i moderbolaget där 15 mkr fanns kvar att utnyttja av det förlustavdrag som uppkom 1999 bestående av kostnader i samband med nyemission och notering. Netto belastar Ixion resultatet för året med 3,0 (-) mkr, 0,5 (-) mkr kvartal fyra.

Not: Redovisningsprinciperna för funktionsindelningen i resultaträkningen har ändrats 2000 jämfört med 1999. Siffrorna för 1999 har korrigerats för att överensstämma med den nya indelningen. Nettoeffekten på kostnad sålda varor är för 1999 en ökning med 0,8 mkr, varav en minskning med 0,2 mkr kvartal fyra.

INVESTERINGAR OCH KASSAFLÖDE

- **59 procent av Ixion Biotechnology förvärvat för 70,1 mkr.**

I juli utökade Q-Med sitt ägande i det amerikanska bioteknikbolaget Ixion Biotechnology, Inc. till 59 procent. Ixion samarbetar med Q-Med sedan april 1999 och utnyttjar Q-Meds NASHA-teknologi för att bedriva forskning kring odling och transplantation av insulin-producerande cellöar i syfte att behandla insulinkrävande diabetes.

Q-Med har sedan april 1999 finansierat en stor del av Ixions forskning i utbyte mot nyemitterade aktier i bolaget. Fram t.o.m. 30 juni 2000 hade Q-Med förvärvat 562.500 nyemitterade aktier för cirka 9,5 mkr, motsvarande en ägarandel på 17,5 procent. Investeringen under första halvåret 2000 var 3,9 (2,6) mkr. Q-Med förvärvade, genom sitt helägda dotterbolag Qvestor LLC, i juli 2000 ytterligare 3.337.500 nyemitterade aktier för cirka 60,6 mkr. Hälften av köpeskillingen erlades vid avtalets tecknande och resterande del erläggs 12 månader därefter. Q-Meds ägarandel i Ixion uppgick därmed till 59 procent. Inlösen av utestående optioner medförde att ägarandelen den 31 december uppgick till 57 procent. Maximalt kan Q-Med spädas ut till 52 procent.

Investeringar i byggnader och inventarier uppgick till 28,9 (28,4) mkr, varav 8,1 (15,2) mkr fjärde kvartalet. Till största delen är investeringarna hänförliga till höglager i anslutning till produktionsanläggningen samt möbler och datorer till nyanställda.

Q-Meds kassaflöde från den löpande verksamheten blev 30,3 (14,1) mkr för 2000, 12,3 (16,2) mkr för kvartal fyra. Det totala kassaflödet var positivt, 0,1 (247,8) mkr (-7,0 respektive 245,7 mkr för oktober-december i år och föregående år). Anledningen till det positiva flödet är det goda resultatet i förening med att Q-Meds näst största ägare HealthCap under första kvartalet utnyttjade utestående teckningsoptioner. Under huvudsakligen kvartal fyra inlöstes dessutom utestående teckningsoptioner utställda till personalen och nya optionspremier betalades.

På grund av att DEFLUX erhållit s.k. expedited review-status för sin ansökan om godkännande i USA, investerar Q-Med för närvarande i ett nytt kvalitetssystem. Med anledning av att Q-Med kan ha möjlighet att sälja sin första produkt på den amerikanska marknaden under 2001, har denna investering tidigare lagts. Den amerikanska kontrollmyndigheten, FDA, kommer att inspektera Uppsala-anläggningen för att certifiera denna i enlighet med GMP, Good Manufacturing Practice, förmodligen under första halvåret 2001. Per 31 december 2000 hade 15,8 mkr investerats. Resterande del av investeringen, cirka 4 mkr, beräknas tas under första halvåret 2001.

PERSONAL

Organisationen bestod vid utgången av 2000 av 197 personer, en ökning med 87 personer under året. Huvudsakligen anställdes personal inom produktion samt forskning och utveckling men även inom marknadsföring. Dotterbolagen inkl. Ixion mer än fördubblade antalet anställda under året, från 24 till 59. Vid utgången av 2001 beräknas antalet anställda vara cirka 240. Rekryteringarna under det kommande året kommer att fokuseras på produktion, forskning och utveckling samt att börja bygga upp en marknadsorganisation i USA.

FÖRSLAG TILL VINSTDISPOSITION

Koncernens fria egna kapital uppgick 31 december 2000 till 50,7 mkr. Ingen avsättning till bundet eget kapital föreslås. Styrelsen och verkställande direktören föreslår att till bolagsstämmans förfogande stående medel, bestående av balanserade vinstmedel 11,4 mkr och årets vinst 39,3 mkr, summa 50,7 mkr, balanseras i ny räkning. Således kommer ingen utdelning att föreslås.

UTSIKTER

Omsättningen 2001 skall väsentligt överstiga den för år 2000. Bruttomarginalen skall fortsätta ligga runt 90 procent. Den kraftiga satsningen på nya produkter och marknader kommer att fortsätta och detta innebär att kostnaderna för främst kliniska prövningar kommer att öka markant. Även forskningskostnader hänförliga till Ixion kommer att öka. Expansionen sker under fortsatt lönsamhet, även om rörelsemarginalen temporärt kan komma att sjunka.

BOLAGSSTÄMMA OCH ÅRSREDOVISNING

Ordinarie bolagsstämma kommer att hållas torsdagen den 3 maj 2001 klockan 17.00 i Uppsala. Aktieägare kommer att kallas genom kungörelse i Post- och Inrikes Tidningar och i rikstäckande dagstidning tidigast sex veckor och senast fyra veckor före stämman.

Q-Meds årsredovisning beräknas distribueras till aktieägarna i slutet av mars och kan från denna tidpunkt rekvireras från Q-Med AB (publ), Seminariegatan 21, 752 28 Uppsala.

Uppsala den 8 februari 2001

Q-Med AB (publ)

Per Olof Wallström
Verkställande direktör

För frågor hänvisas till VD Per Olof Wallström, telefon 018-474 90 00 eller 070-974 90 70.

Koncernens resultaträkning

(mkr)	januari – december				oktober – december		
	2000	1999*	+/- %	1999**	2000	1999*	+/- %
Nettomsättning NASHA	237,2	126,9	87	143,7	81,9	40,3	103
Kostnad för sålda varor	-25,1	-15,8	59	-23,3	-8,3	-4,5	84
Bruttoresultat	212,1	111,1	91	120,4	73,6	35,8	106
Försäljningskostnader	-97,8	-59,6	64	-65,1	-34,8	-20,7	68
Administrationskostnader	-25,5	-17,7	44	-16,9	-6,0	-5,0	20
FoU kostnader	-58,5	-22,3	162	-22,3	-18,8	-8,0	135
Övriga rörelseintäkter	6,7	2,9	131	2,9	2,3	0,0	
Övriga rörelsekostnader	-3,3	-0,8	313	-0,8	-1,7	0,3	
Rörelseresultat	33,7	13,6	148	18,2	14,6	2,4	508
Resultat från finansiella poster	10,3	-1,1		-1,1	3,0	0,2	
Resultat efter finansiella poster	44,0	12,5	252	17,1	17,6	2,6	577
Skatt på periodens resultat	-7,0	-1,4		-1,4	-3,8	1,4	
Minoritetsandel Ixion	2,3	-		-	0,4	-	
Periodens resultat	39,3	11,1	254	15,7	14,2	4,0	255

* Exklusive Venofor.

** inklusive Venofor; legalt bokslut.

Not: Redovisningsprinciperna för funktionsindelningen i resultaträkningen har ändrats 2000 jämfört med 1999. Siffrorna för 1999 har korrigerats för att överensstämja med den nya indelningen. Nettoeffekten på kostnad sålda varor är för 1999 en ökning med 0,8 mkr, varav en minskning med 0,2 mkr kvartal fyra.

Koncernens kassaflödesanalys

(mkr)	2000	1999
Kassaflöde från den löpande verksamheten*	30,3	14,1
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-47,9	-34,9
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	17,7	268,6
Periodens kassaflöde	0,1	247,8
Likvida medel vid periodens början	250,6	2,8
Kursdifferens i likvida medel	2,1	-
Likvida medel vid periodens slut	252,8	250,6
* Varav förändring av rörelsekapital	-23,6	-5,8

Koncernens balansräkning

(mkr)	00-12-31	99-12-31
Anläggningstillgångar		
<i>Immateriella</i>		
Patent och övriga immateriella tillgångar	62,6	1,0
Goodwill	4,7	5,3
<i>Materiella</i>	98,0	76,0
<i>Finansiella</i>	1,0	6,4
Omsättningstillgångar		
<i>Varulager</i>	17,6	9,7
<i>Kortfristiga fordringar</i>		
Kundfordringar	53,8	26,0
Övriga kortfristiga fordringar	4,3	4,7
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	7,6	1,3
<i>Likvida medel</i>	252,8	250,6
Summa tillgångar	502,4	381,0
Eget kapital	392,0	314,9
Minoritetsintresse	22,7	-
Avsättningar	7,4	5,2
Räntebärande långfristiga skulder	13,6	26,9
Kortfristiga skulder		
Räntebärande kortfristiga skulder	12,7	6,0
Leverantörsskulder	14,7	12,3
Övriga icke räntebärande kortfristiga skulder	13,5	4,0
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	25,8	11,7
Summa skulder och eget kapital	502,4	381,0

Nyckeltal

	2000	1999
Bruttomarginal, %	89,4	83,7
Bruttomarginal exkl. Venofer, %	89,4	87,5
Rörelsemarginal, %	14,2	12,7
Rörelsemarginal exkl. Venofer, %	14,2	10,7
Rörelsemarginal exkl. Venofer och före FoU kostnader, %	38,9	28,3
Antal anställda	197	110
Soliditet, %	82,5	82,6
Genomsnittligt antal utestående aktier (tusen st)	24.030	18.222
Vinst per aktie, kronor	1:64	0:86
Vinst per aktie exkl. Venofer, kronor	1:64	0:61
Vinst per aktie efter full utspädning, kronor	1:55	0:77
Vinst per aktie efter full utspädning exkl. Venofer, kronor	1:55	0:55
Eget kapital per aktie, kronor	15:97	13:81
Eget kapital per aktie efter full utspädning, kronor	15:38	12:50

Not: Vinst per aktie definieras som periodens vinst i förhållande till periodens genomsnittliga antal utestående aktier. Per den 31 december 2000 fanns 932.500 utestående teckningsoptioner och 24.547.500 aktier.