

BioInvent Delårsrapport

1 januari – 31 mars 2011

- ❑ Första patienten doserad i klinisk fas II-studie med BioInvents läkemedelskandidat BI-204 mot hjärt-kärlsjukdomar. BioInvent erhöll 15 miljoner USD i milstolpsersättning från Genentech.
- ❑ Utvecklingspartnern Roche har inlett en klinisk fas Ib-studie med produktkandidaten TB-403 (RG7334) i patienter med primär levercancer (hepatocellulär carcinom). En klinisk fas Ib/II studie i patienter med en aggressiv form av hjärntumör (glioblastoma multiforme) förväntas inledas inom kort.
- ❑ Positiva resultat från fas II-studie av TB-402 i knäledskirurgi publicerades i februari i *Journal of Thrombosis and Haemostasis*.
- ❑ Rörelsens intäkter januari - mars 2011: 97,4 miljoner kronor (15,1).
- ❑ Resultat januari - mars 2011 uppgick till 59,1 miljoner kronor (-37,9) och resultat per aktie uppgick till 0,97 kronor (-0,65).
- ❑ Kortfristiga placeringar, kassa och bank per 31 mars 2011 samt milstolpsersättning avseende BI-204 som erhållits under april månad uppgår till 161,9.
- ❑ Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten januari - mars 2011: -38,3 miljoner kronor (-49,3). Den positiva kassaflödeseffekten av milstolpsersättning avseende BI-204 uppkommer under det andra kvartalet 2011.

BioInvent är ett forskningsbaserat läkemedelsföretag med fokus på framtagning och utveckling av antikropps-läkemedel. I dag driver bolaget innovativa läkemedelsprojekt främst inom trombos, cancer, åderförkalkning och inflammation.

VD:s kommentarer

I mars meddelade vi att den första patienten har doserats i fas II-programmet med läkemedelskandidaten BI-204 för behandling av åderförkalkning. Start av studien innebar en milstolpsersättning på 15 miljoner dollar från vår partner Genentech. Framstegen i programmet är viktiga ur två aspekter. För det första är studien designad för att kunna visa på en reducerad inflammation i kärlväggen efter behandling med BI-204, något som antas vara ett viktigt bidrag för att kunna förebygga nya kardiovaskulära komplikationer i patienter med akut kranskärlssjukdom. För det andra är milstolpsersättningar från våra samarbetspartners en viktig del av vår finansiella plan.

I den kliniska studien av BI-505 på patienter med multipelt myelom pågår för närvarande dosering av patienter i dosgrupp åtta av planerat nio. Vår partner Roche har inlett en fas Ib studie med TB-403 i patienter med svår levercancer. I en annan klinisk studie, en fas Ib/II studie på patienter med en aggressiv form av hjärntumörer (glioblastoma multiforme), förväntas den första patienten att doseras inom kort. Nästa studie med TB-402 för förebyggande av blodproppar är en fas IIb-studie på patienter som genomgår höftledskirurgi. Denna studie förväntas starta under det andra kvartalet i år.

Sammantaget förväntar vi oss viktiga data från dessa studier under de nästkommande två åren. Resultaten från BI-505-projektet väntas redan under det andra halvåret i år, följt av data från fas II programmet med BI-204 under det första halvåret nästa år. Därefter följer ytterligare resultat från de kliniska studierna av TB-402 och TB-403. Samtliga resultat kommer att vara viktiga för bedömningen av projektens kommersiella möjligheter.

I april kunde vi meddela att Sten Westerberg rekryterats till en nyinrättad befattning med ansvar för investerarrelationer. Sten har lång erfarenhet som läkemedelsanalytiker och kommer att förstärka vår organisation avseende kommunikation med kapitalmarknaderna och andra externa grupper.

Svein Mathisen

Utvecklingsprojekt

BiolInvent driver för närvarande fyra projekt i utvecklingsfas. I utvecklingsfasen testas produktkandidatens säkerhetsprofil i djurmodeller och därefter säkerhet och effekt i kliniska försök i flera faser.

Trombos (TB-402)

Status i projektet

Resultat från en fas II-studie för förebyggande av djup ventrombos i patienter som fått inopererat en konstgjord knäled rapporterades i maj 2010. Fullständiga resultat publicerades i februari 2011 i den vetenskapliga tidskriften *Journal of Thrombosis and Haemostasis (JTH)*. Studien visar att TB-402 har signifikant bättre effekt än enoxaparin (Lovenox®: sanofi-aventis) och att säkerheten är jämförbar. Enoxaparin är för närvarande standardbehandling för förebyggande av djup ventrombos i denna patientgrupp.

Fas II-studien var en doseskalering, randomiserad, öppen multicenterstudie för att utvärdera TB-402 i jämförelse med enoxaparin för förebyggande av djup ventrombos efter knäledsoperationer. Samtliga patienter fick 40 mg enoxaparin preoperativt. Efter operationen fördelades patienterna slumpmässigt, i en sekventiell kohortdesign, till en av tre dosnivåer av TB-402 (0,3 mg/kg, 0,6 mg/kg eller 1,2 mg/kg) eller 40 mg enoxaparin (3:1; n=75 per grupp).

TB-402 gavs som en singel injektion 18–24 timmar efter att patienten hade opererats, medan 40 mg enoxaparin gavs i form av subkutana injektioner en gång per dag under en period av minst tio dagar. Den primära effektparametern utvärderades dag 7-11 och baserades på symptomatiska fall av venös trombosembolism samt mätning av asymptomatiska fall av djup ventrombos med hjälp av venografi. Venös trombosembolism omfattar både djup ventrombos och lungemboli. Primärt säkerhetsmått var antalet patienter med allvarlig eller kliniskt relevant icke allvarlig blödning från randomiseringen till studiens slut efter tre månader. Totalt rekryterades 316 patienter vid 30 europeiska kliniker till studien.

En sammanslagen analys av alla grupper som behandlades med TB-402 respektive den grupp som behandlades med enoxaparin visade en statistiskt signifikant minskning av incidensen av venös trombosembolism. Studien visade också att TB-402 och enoxaparin har likartad säkerhetsprofil.

Strategin är att söka ett marknadsgodkännande för TB-402 som omfattar användning både vid knäleds- och höftledskirurgi. En fas IIb-studie för förebyggande av djup ventrombos efter höftledskirurgi förbereds för närvarande.

Bakgrund

TB-402 är en human antikropp riktad mot blodkoagulationsfaktor VIII. Antikroppen har uppvisat en fördelaktig partiell hämning av faktor VIII. Målsättningen är att initialt utveckla ett läkemedel som förebygger djup ventrombos. Djup ventrombos orsakas av att en blodpropp bildas i en ven, vanligen i de djupa venerna i underbenet. Djup ventrombos är ett stort hälsoproblem och enbart i USA uppskattas antalet personer som årligen drabbas av djup ventrombos eller lungemboli till över 600 000. Antalet patienter på de sju större läkemedelsmarknaderna som får en konstgjord höft- eller knäled inopererad har uppskattats till cirka 2,4 miljoner under 2009 och förväntas växa till cirka 3,1 miljoner 2015. Patienter som genomgår höftleds- eller knäledsoperationer löper stor risk att utveckla djup ventrombos. Därför behandlas alla patienter med antikoagulantia i förebyggande syfte för att reducera risken för blodproppar. Då TB-402 är ett långtidsverkande läkemedel förväntas en singel dos efter det operativa ingreppet vara tillräcklig för att förhindra att djup ventrombos utvecklas. Denna enkla profylaxmetod kan bli ett attraktivt alternativ till befintliga antikoagulantia som kräver daglig dosering under flera veckor. Projektet utvecklas inom alliansen med ThromboGenics.

Fas I-resultaten visar att TB-402 är säkert och tolereras väl. Inga allvarliga biverkningar rapporterades. Den farmakokinetiska studien, som genomfördes som en del av fas I-studien, bekräftade en halveringstid av TB-402 på cirka tre veckor. I ytterligare studier har det kunnat påvisas att effekten av TB-402 reverserades genom att ge det målprotein (faktor VIII) som TB-402 blockerar samt att TB-402

är säkert och tolereras väl i patienter som har fått standardbehandling (enoxaparin och warfarin) vid djup ventrombos.

Åderförkalkning (BI-204)

Status i projektet

I mars inleddes en fas II-studie med företagets antikropp BI-204. BioInvent erhöll 15 miljoner USD i milstolpsersättning från Genentech vid start av studien. Läkemedelskandidaten utvecklas i syfte att skydda patienter med akut kranskärslssjukdom från nya kardiovaskulära händelser.

Fas II-studien är en randomiserad, placebokontrollerad, dubbelblind multicenterstudie av läkemedelskandidaten BI-204, som administreras intravenöst till patienter utöver standardterapi för stabil kranskärslssjukdom. 120 patienter kommer att inkluderas i studien som genomförs vid omkring 20 kliniker i USA och Kanada. Studien är utformad för att påvisa en reduktion av inflammationen i de åderförkalkade blodkärlen efter behandling, mätt med FDG-PET (¹⁸F 2-deoxyglucose positron emissionstomografi). Denna inflammation är en viktig bidragande faktor till utvecklingen av åderförkalkning och kranskärslssjukdom. Studien förväntas rapporteras under första halvåret 2012.

Bakgrund

Läkemedelskandidaten BI-204 riktar sig mot oxiderade former av det "onda" kolesterolet LDL. Samband har påvisats mellan dessa oxiderade former av LDL och de inflammatoriska processer som leder till plackbildning i kärlväggen. BI-204 har i prekliniska försök reducerat inflammatoriska processer och plackbildning högst väsentligt. I djur som är behandlade med BI-204 har man dessutom kunna påvisa en markant reduktion av storleken på redan existerande plack. Data stöder att mekanismen bakom BI-204 är en modulering av den inflammatoriska processen med en reduktion av proinflammatoriska celler i behandlade plack som resultat, vilket i sin tur leder till minskad nybildning av plack och en regression av redan befintliga. Målsättningen är att utveckla ett läkemedel som förebygger till exempel hjärtinfarkt hos patienter med kranskärslssjukdom. En populationsbaserad, prospektiv observationsstudie av risken att utveckla metabolt syndrom har redovisats i JAMA (2008; 299 (19) 2287-2293). Enligt studien är metabolt syndrom, liksom syndromkomponenterna insulinresistens och hyperglykemi, vanligare bland personer med höga koncentrationer av oxiderat LDL. Observationerna förstärker bilden av att oxiderat LDL kan vara en viktig målstruktur för utveckling av nya läkemedel för behandling av patienter med typ 2-diabetes och metabolt syndrom. BI-204 utvecklas i samarbete med Genentech, ett bolag inom Roche Group.

Fas I-programmet avslutades under 2009. Studien var en dubbelblind randomiserad doseskaleringsstudie, där såväl enstaka som upprepade doser av BI-204 gavs intravenöst eller subkutant. Studien omfattade totalt 80 friska män och kvinnor med förhöjd nivå av LDL-kolesterol. Resultatet visar att läkemedlet tolererades väl och farmakokinetiska resultat visade att halveringstiden var inom det förväntade intervallet för humana antikroppar.

Cancer (TB-403)

Status i projektet

Utvecklingspartnern Roche har doserat den första patienten i en fas Ib-studie med TB-403 (RG7334) i kombination med sorafenib i patienter med primär levercancer (hepatocellulär carcinom). Fas Ib-studien består av en dosidentifieringsdel för säker TB-403 dosering i kombination med sorafenib och en mer explorativ del där säkerhet, farmakokinetik och farmakodynamik av kombinationen studeras. Studien omfattar 60-70 patienter.

En klinisk fas Ib/II studie i patienter med en aggressiv form av hjärntumör (glioblastoma multiforme) förväntas inledas inom kort. I denna studie, som är en multicenterstudie, utvärderas säkerhet och klinisk effekt hos TB-403 i kombination med Avastin® (bevacizumab) för patienter med återkommande glioblastoma. Sekundära mål innefattar säkerhet, tolerabilitet och farmakokinetik. Prövningen kommer även att omfatta en utvärdering av tänkbara biomarkörer. Till studien rekryteras 80-100 patienter.

Bakgrund

Produktkandidaten TB-403 är en monoklonal antikropp som verkar genom att blockera blodkärlsnybildning (angiogenes) i tumörer och stryper på så vis syre- och näringstillförseln till växande tumörer. Därigenom hindras dessa från att växa och sprida sig till andra delar av kroppen. TB-403 är riktad mot tillväxtfaktorn PIGF (placental growth factor) som utsöndras av tumörer och är specifikt uppreglerad vid till exempel cancer och kroniskt inflammatoriska tillstånd då den stimulerar nybildning av kärl i vävnader som befinner sig under stress. Normal vaskulatur är inte beroende av PIGF. Möss som saknar PIGF är friska och förökar sig normalt. Blockering av PIGF med TB-403 förväntas därför vara en förhållandevis säker och vältolererad antiangiogen behandling. TB-403 har visat på god hämning av tumörtillväxt i djurmodeller.

TB-403 utvecklades fram till juni 2008 inom alliansen med ThromboGenics. I juni 2008 ingick BioInvent och ThromboGenics ett strategiskt licensavtal med Roche för utveckling och kommersialisering av TB-403. Roche erhöll en global licens med ensamrätt att utveckla och kommersialisera TB-403. BioInvent och ThromboGenics behöll rätten att marknadsföra läkemedlet i de nordiska och baltiska länderna samt i Beneluxländerna.

Den första fas I-studien på 16 friska manliga individer visade att TB-403 är säkert och tolereras väl. En uppföljande studie i patienter med framskriden cancer rapporterades på AACR-NCIEORTC:s konferens om nya målproteiner och cancerbehandling i Boston, USA, i november 2009. Studien visade att TB-403 tolererades väl och att det inte observerades någon dosbegränsande toxicitet för doser upp till 10mg/kg per vecka och för 30 mg/kg per tre veckor. I denna patientgrupp med framskridna solida tumörer observerades stabil sjukdom hos sex av 23 patienter varav två i 12 månader. En bildanalysstudie med hjälp av magnetröntgen (DCE-MRI) avslutades i september 2010.

Cancer (BI-505)

Status i projektet

En fas I-studie på indikationen multipelt myelom inleddes i januari 2010. Denna studie skall undersöka säkerhet, farmakokinetik och farmakodynamik i syfte att bestämma den optimala dosen av antikroppen för en kommande klinisk fas II-utveckling. Studien omfattar 30-40 patienter som kommer att behandlas med intravenösa doser av BI-505 varannan vecka under en 28-dagersperiod, med möjlighet att förlänga behandlingen fram till dess att sjukdomsförloppet eventuellt på nytt förvärras. Till studien rekryteras nu patienter från tre kliniker – två i USA (University of Utah Health Sciences Center och University of Maryland Greenbaum Cancer Center) och en i Sverige (Universitetssjukhuset i Lund). Dosering av patienter i dosgrupp åtta, av planerat nio, pågår.

Bakgrund

Läkemedelskandidaten BI-505 är en human antikropp som riktar sig mot adhesionsproteinet ICAM-1 (också benämnt CD54). I tumörceller är uttrycket av ICAM-1 förhöjt och är därför en kandidat för att vara ett lämpligt målprotein för en terapeutisk antikropp. Förutom att inducera apoptos förmedlar antikroppen också viktiga immuneffektorfunktioner vilka medverkar till att döda tumörceller. BI-505 har i ett flertal djurmodeller visat sig kunna bekämpa tumörer mycket effektivt och mer verksamt än existerande läkemedel.

BioInvent avser att i ett första steg utveckla kandidaten som en behandling av multipelt myelom. Andra former av blodcancer kan också vara aktuella indikationer. Dessutom undersöks möjligheten att behandla ICAM-1-uttryckande solida tumörer. Antal nya patienter i världen med multipelt myelom beräknas uppgå till fler än 40 000 per år medan antal nya patienter med blodcancer beräknas uppgå till fler än 200 000 per år.

BI-505 har erhållit "Orphan Drug Designation" (särlläkemedel) i både Europa och USA på indikationen multipelt myelom. Detta ger BI-505 möjlighet till marknadsexklusivitet för behandling av multipelt myelom med en antikropp mot ICAM-1 i upp till 10 år efter det att marknadsgodkännande erhållits.

Forskningsprojekt

BioInvent driver ett flertal forskningsprojekt i stadiet innan en produktkandidat har valts ut. I bolagets forskningsportfölj finns idag projekt främst inom cancer och inflammation. Inom cancerområdet inriktas forskningen mot antikroppar med stark förmåga att avdöda tumörceller via programmerad celledöd samt via aktivering av kroppsegna immunförsvarsceller. BioInvent samarbetar även med en ledande akademisk grupp i England kring möjligheter att, med hjälp av nya terapeutiska antikroppar, förstärka dessa verkningmekanismer och effekten av redan godkända och kliniskt vältolererade terapeutiska antikroppar.

Med BioInvents F.I.R.S.T.-plattform, där antikroppar identifieras direkt baserat på deras kraftiga förmåga att avdöda primära cancerceller via differentiellt uttryckta cancerassocierade ytreceptorer, letar bolaget aktivt nya läkemedelskandidater för behandling av olika hematologiska cancersjukdomar. Samarbeten med svenska och internationella ledande akademiska grupper har initierats med sikte på att ta fram antikroppar för behandling av svår blodcancer och solida cancrar genom nya läkemedelskoncept, baserade på t ex cancerassocierade fibroblasters roll i tumörutveckling.

Bolagets forskning inom inflammationsområdet har stärkts genom det samarbete som ingicks i mars 2010 med det amerikanska bolaget Human Genome Sciences där bolagen gemensamt tar sikte på att utveckla och kommersialisera antikroppsläkemedel baserat på olika målprotein från Human Genome Sciences forskning och BioInvents antikroppsteknologi. Gemensamt för bolagets satsningar inom

onkologi och inflammation är framtagandet av terapier som motverkar sjukdomsassocierade myeloida cellers funktion och aktivitet.

Bolaget driver också forskning och utveckling av antikropps-läkemedel i samarbete med andra externa partners. Exempel på sådana partners är Bayer HealthCare, Daiichi Sankyo och Mitsubishi Pharma. Totalt har BioInvent ingått sådana avtal som möjliggör utveckling av upp till 30 antikroppsprodukter. BioInvent erhåller, förutom licensersättningar och forskningsfinansiering, även milstolpsersättningar och royalty på försäljningen av kommersiella produkter.

Intäkter och resultat

Rörelsens intäkter för perioden januari–mars uppgick till 97,4 MSEK (15,1). I intäkterna, för perioden januari–mars 2011, ingår 15 miljoner USD i milstolpsersättning från Genentech då BioInvent och Genentech i mars inledde en ny klinisk studie av BI-204. Intäkterna under perioden utgörs även av intäkter från partners som utnyttjar antikroppsbiblioteket n-CoDeR™.

Bolagets samlade kostnader under januari-mars uppgick till 38,2 MSEK (52,7). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 16,1 MSEK (28,0), personalkostnader 20,6 MSEK (22,2) och avskrivningar 1,5 MSEK (2,5).

Forsknings- och utvecklingskostnader, januari–mars, uppgick till 30,3 MSEK (44,4). Avskrivningar enligt plan har belastat rörelseresultatet under perioden med 1,5 MSEK (2,5), varav avskrivningar av immateriella tillgångar utgör 0,3 MSEK (1,3).

Resultat, januari–mars, uppgick till 59,1 MSEK (-37,9). Finansnettot, januari–mars, uppgick till 0,0 MSEK (-0,5). Resultat per aktie, januari–mars, uppgick till 0,97 SEK (-0,65).

Finansiell ställning och kassaflöde

Kortfristiga placeringar, kassa och bank per 31 mars 2011 samt milstolpsersättning avseende BI-204 som erhållits under april månad uppgår till 161,9 MSEK, varav kortfristiga placeringar samt kassa och bank per 31 mars 2011 utgör 67,8 MSEK (179,1). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick under januari-mars till -38,3 MSEK (-49,3). Den positiva kassaflödeseffekten av den milstolpsersättning avseende BI-204 som erhållits under april månad, uppkommer under det andra kvartalet 2011.

Eget kapital uppgick till 134,0 MSEK (162,6) vid periodens slut. Bolagets aktiekapital var 30,5 MSEK. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 70,3 (73,5) procent. Eget kapital per aktie var 2,19 SEK (2,66). Koncernen hade inga räntebärande skulder.

Investeringar

Investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 2,9 MSEK (0,9). Inga investeringar har skett i immateriella anläggningstillgångar (-).

Organisation

Per den 31 mars 2011 hade BioInvent 90 (104) anställda. Av dessa är 76 (88) verksamma inom forskning och utveckling.

Personaloptionsprogram

Vid årsstämman den 14 april 2008 beslutades om ett personaloptionsprogram omfattande högst 1 450 000 personaloptioner samt utgivande av 1 920 090 teckningsoptioner till dotterbolaget BioInvent Finans AB vilket sker vederlagsfritt för att säkra bolagets åtagande under optionsprogrammet och bolagets kostnader för sociala avgifter. BioInvent Finans AB har tecknat samtliga teckningsoptioner. Varje option ger rätt att teckna en ny aktie till ett lösenpris av 26,84 SEK. Grundtilldelning av 513 750 personaloptioner har skett under 2008 och 2009. Extratilldelning av 69 750 personaloptioner har skett i februari 2009, i januari 2010 med 429 750 och i februari 2011 med 37 875 personaloptioner.

Vid årsstämman den 21 april 2009 beslutades om ett tillägg till det befintliga personaloptionsprogrammet 2008/2012 som beslutades av årsstämman 2008. Tilläggsprogrammet omfattar högst 240 250 personaloptioner till bolagets anställda med åtföljande rätt till nyteckning av aktier. Varje option ger rätt att teckna en ny aktie till ett lösenpris av 26,84 SEK. Grundtilldelning av 33 750 personaloptioner har skett under 2009 och 2010. Extratilldelning av 8 127 personaloptioner har skett i januari 2010.

Vid årsstämman den 24 mars 2011 beslutades om ett komplement till tidigare beslutat personaloptionsprogram. Det nya Personaloptionsprogrammet 2011/2015 skall omfatta nyanställda ledande befattningshavare och nyckelpersoner som inte deltar i det tidigare programmet. Programmet omfattar högst 350 000 personaloptioner samt utgivande av 459 970 teckningsoptioner till dotterbolaget BioInvent Finans AB vilket sker vederlagsfritt för att säkra bolagets åtagande under optionsprogrammet och bolagets kostnader för sociala avgifter. BioInvent Finans AB har tecknat samtliga teckningsoptioner. Varje option ger rätt att teckna en ny aktie till ett lösenpris av 30,36 SEK.

Fullt utnyttjat representerar programmen ovan en utspädning motsvarande cirka 3,7 procent av aktierna i bolaget.

Riskfaktorer

Bolagets verksamhet är förenad med risker relaterade till bland annat läkemedelsutveckling, konkurrens, samarbeten med partners, teknologikutveckling, patent, kapitalbehov, valuta och räntor. Dessa risker utgör ett sammanfattande urval av riskfaktorer som har betydelse för BioInvent och därmed en investering i BioInventaktien.

Redovisningsprinciper

Denna delårsrapport är upprättad i enlighet med IAS 34, Interim Financial Reporting, årsredovisningslagen samt Rådet för finansiell rapportering RFR 2, Redovisning för juridiska personer. De redovisningsprinciper som tillämpas stämmer huvudsakligen överens med de redovisningsprinciper som användes vid upprättandet av den senaste årsredovisningen. De uppdateringar och förändringar som antagits av EU och tillämpas från och med 1 januari 2011 är följande: IAS 24 Upplysningar om närstående (ändring) (Godkänd av EU 19 juli 2010), IAS 32, Finansiella instrument: Klassificering - ändring. Klassificering av teckningsrätter (Godkänd av EU 23 december 2009), IFRIC 14 Förskottsbetalning av ett lägsta fonderingskrav – ändring. (Godkänd av EU 19 juli 2010), IFRIC 19 Utsläckning av finansiella skulder med egetkapitalinstrument (Godkänd av EU 23 juli 2010). Ingen av ovanstående förändringar eller uppdateringar kommer i dagsläget att ge upphov till någon effekt på redovisningens innehåll.

Kommande rapporttillfällen

BioInvent avser att avge finansiella rapporter enligt följande:

Delårsrapporter	14 juli, 13 oktober 2011
Bokslutskommuniké 2011	9 februari 2012

Kontakt

Frågor med anledning av denna rapport besvaras av
Svein Mathisen, VD, 046-286 85 67, mobil 0708-97 82 13
Cristina Glad, vVD, 046-286 85 51, mobil 0708-16 85 70
Rapporten finns även att tillgå på www.bioinvent.com.

Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2011 jan-mars	3 MÅN 2010 jan-mars	12 MÅN 2010 jan-dec
Rörelsens intäkter	97 356	15 101	82 866
<i>Rörelsens kostnader</i>			
Forsknings- och utvecklingskostnader	-30 323	-44 448	-178 890
Försäljnings- och administrationskostnader	-7 838	-8 217	-32 227
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	<u>-144</u>	<u>149</u>	<u>411</u>
	-38 305	-52 516	-210 706
Rörelseresultat	59 051	-37 415	-127 840
Resultat från finansiella investeringar	33	-519	-560
Resultat efter finansiella poster	59 084	-37 934	-128 400
Skatt	-	-	-
Resultat	59 084	-37 934	-128 400
<i>Övrigt totalresultat</i>			
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar	-7	-28	25
Totalresultat	59 077	-37 962	-128 375
Totalresultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	59 077	-37 962	-128 375
Resultat per aktie, SEK			
Före utspädning	0,97	-0,65	-2,12
Efter utspädning	0,95	-0,65	-2,12

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag (KSEK)

	2011 31 mars	2010 31 mars	2010 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	2 752	5 749	3 052
Materiella anläggningstillgångar	12 923	11 569	11 195
Omsättningstillgångar			
Varulager	895	1 157	683
Kortfristiga fordringar	106 174	23 782	17 030
Kortfristiga placeringar	40 040	149 804	84 082
Kassa och bank	27 779	29 310	21 988
Summa tillgångar	190 563	221 371	138 030
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	133 957	162 615	74 191
Kortfristiga skulder	56 606	58 756	63 839
Summa eget kapital och skulder	190 563	221 371	138 030

Koncernens rapport över förändringar i eget kapital (KSEK)

	2011 jan-mars	2010 jan-mars	2010 jan-dec
Ingående balans	74 191	55 633	55 633
Effekt av personaloptionsprogram	689	566	2 555
Riktad nyemission		144 378	144 378
Periodens totalresultat	59 077	-37 962	-128 375
Utgående balans	133 957	162 615	74 191
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare	133 957	162 615	74 191

Aktiekapitalet består per den 31 mars 2011 av 61 095 689 aktier och aktiens kvotvärde är 0,5. Den riktade nyemissionen, som slutfördes i februari 2010, tillförde Biolnvent 144 378 KSEK efter nyemissionskostnader om 5 622 KSEK.

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag (KSEK)

	2011 jan-mars	2010 jan-mars	2010 jan-dec
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat	59 051	-37 415	-127 840
Avskrivningar	1 482	2 540	9 372
Övriga justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	689	566	2 555
Erhållen och erlagd ränta	347	30	658
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	61 569	-34 279	-115 255
Förändringar i rörelsekapital	-96 910	-14 137	-2 445
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-35 341	-48 416	-117 700
Investeringsverksamheten			
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-2 910	-868	-4 628
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-2 910	-868	-4 628
Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten	-38 251	-49 284	-122 328
Finansieringsverksamheten			
Riktad nyemission	-	144 378	144 378
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	144 378	144 378
Förändring av kortfristiga placeringar**	41 061	-104 839	-59 134
Förändring av likvida medel	2 810	-9 745	-37 084
Likvida medel vid periodens början	36 952	74 036	74 036
Likvida medel vid periodens slut	39 762	64 291	36 952
Likvida medel, specifikation:			
Kortfristiga placeringar som utgör likvida medel*	11 983	34 981	14 964
Kassa och bank	27 779	29 310	21 988
	39 762	64 291	36 952
Kortfristiga placeringar**	28 057	114 823	69 118
	67 819	179 114	106 070

*löptid kortare än 3 månader

**löptid längre än 3 månader

Nyckeltal

	2011 31 mars	2010 31 mars	2010 31 dec
Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK	2,19	2,66	1,21
Antal aktier vid periodens slut (tusental)	61 096	61 096	61 096
Soliditet, %	70,3	73,5	53,7
Antal anställda vid periodens utgång	90	104	92

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2011 jan-mars	3 MÅN 2010 jan-mars	12 MÅN 2010 jan-dec
Rörelsens intäkter	97 356	15 101	82 866
<i>Rörelsens kostnader</i>			
Forsknings- och utvecklingskostnader	-29 743	-43 973	-176 739
Försäljnings- och administrationskostnader	-7 729	-8 126	-31 823
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	-144	149	411
	-37 616	-51 950	-208 151
Rörelseresultat	59 740	-36 849	-125 285
Resultat från finansiella investeringar	33	-519	-560
Resultat efter finansiella poster	59 773	-37 368	-125 845
Skatt	-	-	-
Resultat	59 773	-37 368	-125 845

Moderbolagets balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2011 31 mars	2010 31 mars	2010 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	2 752	5 749	3 052
Materiella anläggningstillgångar	12 923	11 569	11 195
Finansiella anläggningstillgångar	100	100	100
Omsättningstillgångar			
Varulager	895	1 157	683
Kortfristiga fordringar	106 174	23 782	17 030
Kortfristiga placeringar	40 037	149 847	84 072
Kassa och bank	27 779	29 310	21 988
Summa tillgångar	190 660	221 514	138 120
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	133 967	162 671	74 194
Kortfristiga skulder	56 693	58 843	63 926
Summa eget kapital och skulder	190 660	221 514	138 120

Lund den 14 april 2011

Svein Mathisen, Verkställande direktör

Granskningsrapport

Inledning

Vi har utfört en översiktlig granskning av den finansiella delårsinformationen i sammandrag för BioInvent International AB (publ) för perioden 2011-01-01 – 2011-03-31. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna delårsrapport i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna delårsrapport grundad på vår översiktliga granskning.

Den översiktliga granskningens inriktning och omfattning

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med Standard för översiktlig granskning SÖG 2410 "Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företags valda revisor". En översiktlig granskning består av att göra förfrågningar, i första hand till personer som är ansvariga för finansiella frågor och redovisningsfrågor, att utföra analytisk granskning och att vidta andra översiktliga granskningsåtgärder. En översiktlig granskning har en annan inriktning och en betydligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt Revisionsstandard i Sverige RS och god revisionssed i övrigt har. De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för oss att skaffa oss en sådan säkerhet att vi blir medvetna om alla viktiga omständigheter som skulle kunna ha blivit identifierade om en revision utförts. Den uttalade slutsatsen grundad på en översiktlig granskning har därför inte den säkerhet som en uttalad slutsats grundad på en revision har.

Slutsats

Grundat på vår översiktliga granskning har det inte kommit fram några omständigheter som ger oss anledning att anse att delårsrapporten inte, i allt väsentligt, är upprättad för koncernens del i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen samt för moderbolagets del i enlighet med årsredovisningslagen.

Lund den 14 april 2011

ERNST & YOUNG AB

Johan Thuresson
Auktoriserad revisor

BioInvent International AB (publ)

Org nr 556537-7263
Besöksadress: Sölvegatan 41
Postadress: 223 70 Lund
Tel: 046-286 85 50
info@bioinvent.com

Juridisk friskrivning

Detta pressmeddelande innehåller framtidsinriktade uttalanden, som utgör subjektiva uppskattningar och prognoser inför framtiden. Framtidsbedömningarna gäller endast per det datum de görs och är till sin natur, liksom forsknings- och utvecklingsverksamhet inom bioteknikområdet, förenade med risker och osäkerhet. Med tanke på detta kan verkligt utfall komma att avvika betydligt från det som beskrivs i detta pressmeddelande.

Informationen i detta pressmeddelande är sådan som bolaget ska offentliggöra enligt lagen om värdepappermarknaden och/eller lagen om handel med finansiella instrument. Informationen lämnades för offentliggörande den 14 april 2011 kl 08.30.