

DELÅRSRAPPORT CHRONTECH PHARMA JANUARI-MARS 2011

- o Forsknings- och utvecklingskostnader 3,8 (1,8) MSEK
- o Resultat efter skatt -5,0 (-2,7) MSEK
- o Resultat per aktie -0,06 (-0,04) SEK
- o Bolaget hade ingen nettoomsättning under perioden
- o Av de sex patienter med kronisk hepatit C-virusinfektion som fullföljt standardbehandling för kronisk hepatit C-virusinfektion efter att de vaccinerats med ChronVac-C®, har fem botats dvs är virusfria sex månader efter avslutad behandling. Detta är ovanligt goda behandlingsresultat för patienter infekterade med den svårbehandlade varianten som kallas genotyp 1.
- o ChronTech har erhållit godkännande för start av kontrollerad klinisk fas IIb-studie med ChronVac-C® i kombination med standardbehandling.
- o ChronTech ingår som partner i ett projekt tillsammans med Karolinska Institutet, Göteborgs Universitet och Vecura för att vidareutveckla vaccin mot hepatit C som delfinansieras av Vinnova med upp till 4,5 MSEK. Projektet startade i november 2010 och löper i tre år.

Händelser efter periodens utgång

- o ChronTech Pharma AB har tecknat ett samarbetsavtal med Transgene S.A. (Euronext Paris: FR0005175080), ett av Europas största bioteknikbolag vars huvudägare är bioMérieux, och Inovio Pharmaceuticals, Inc. (NYSE Amex: INO) för att utvärdera en ny terapeutisk vaccinationsstrategi mot hepatit C virus (HCV) genotyp 1 i en fas I klinisk studie.

VERKSAMHETEN

Kliniska studier

ChronVac-C® – Terapeutiskt vaccin mot hepatit C

I den kliniska studien av ChronVac-C® för behandling av kronisk hepatit C ingick tidigare obehandlade patienter med kronisk hepatit C-virusinfektion av genotyp 1. Varje patient fick fyra vaccinationer med en månads mellanrum och därefter följdes varje patient i sex månader. Syftet med studien var i första hand att klargöra om behandlingen är säker. Dessutom har aktiveringen av kroppens immunsvär och eventuella effekter på virusförökningen mätts. Studien är den första i världen där patienter med kronisk hepatit C-virusinfektion behandlas med DNA-vaccination med hjälp av *in vivo*-elektroporering. Patienter har uppvisat övergående sänkning av virusnivåer i blod som varade från mindre än 2 till mer än 10 veckor. Detta har givit proof-of-concept för att ChronVac-C®-behandling har antiviral effekt.

ChronVac-C® – vaccination i kombination med standardbehandling för hepatit C

Den ursprungliga vaccinationsstudien är avslutad men har nu gått in i ett andra skede där alla patienter har erbjudits behandling med det som kallas standardbehandling dvs en 24-48 veckors behandling med interferon och ribavirin. Data från de patienter som efter vaccinationsstudien påbörjat standardbehandling visar att HCV försvunnit snabbt och indikerar försiktigt att det kan vara fördelaktigt att kombinera ChronVac-C® med standardbehandling. Fem av sju patienter (71%) hade inom fyra veckor <50 viruskopior/mL blod. Lika många (71%) var dessutom virusnegativa vid vecka 12 vilket innebär en god prognos för utläkning. Vid vecka 24 var 6/7 (85%) av patienterna negativa för HCV i blod. Denna goda behandlingseffekt är ovanlig för patienter infekterade med HCV genotyp 1. Generellt cirka 10-15% av patienter infekterade med HCV genotyp 1 svarar på standardbehandling med <50 viruskopior/mL blod efter fyra veckor och cirka 40-50% med virusfrihet efter genomgången behandling. Av de sex patienter som nu fullföljt standardbehandlingen efter att de vaccinerats med ChronVac-C®, har fem botats dvs är virusfria sex månader efter avslutad behandling.

Mot bakgrund av dessa goda resultat lämnade ChronTech i en ansökan till Läkemedelsverket om att få utföra en uppföljande fas IIb-studie där vaccination och standardbehandling ges enligt ett organiserat schema. I mars månad erhöles samtliga godkännanden från myndigheterna för denna studie.

I studien kommer en grupp av patienter med genotyp 1 kronisk hepatit C-virusinfektion att erhålla två vaccinationer med ChronVac-C® med hjälp av Inovios Medpuls DDS och därefter erhåller standardbehandling med ribavirin och interferon. En andra grupp kommer att erhålla standardbehandlingen utan föregående vaccinationer med ChronVac-C®.

ChronVac-C® – vaccination i kombination med Transgene vaccin Tg4040 för hepatit C

ChronTech Pharma AB har tecknat ett samarbetsavtal med Transgene S.A. (Euronext Paris: FR0005175080), ett av Europas största bioteknikbolag vars huvudägare är bioMérieux, och Inovio Pharmaceuticals, Inc. (NYSE Amex: INO) för att utvärdera en ny terapeutisk vaccinationsstrategi mot hepatit C virus (HCV) genotyp 1 i en fas I klinisk studie. ChronTech/Inovio och Transgene har utvecklat olika typer av behandlande vaccin mot kronisk hepatit C som båda testats i kliniska studier med gott resultat. Det är vanligt att följa en initial så kallad "prime", eller första dos, vaccination med en "boost", ytterligare doser, med samma vaccin för att åstadkomma nödvändiga nivåer och varaktighet av immunförsvaret. I detta samarbete är strategin att använda olika typer av vaccin som prime och boost med målet att erhålla en bättre klinisk effekt genom att aktivera olika sorters immunsvar. I den fas I-studie, som kommer att starta under Q3 2011, ges ChronTechs ChronVac-C® plasmid DNA-vaccin administrerat med Inovios Medpuls® DDS för *in vivo* elektroporering som "prime" och kombineras Transgene's terapeutiska vaccin TG4040, ett modifierat vaccinia Ankara (MVA), som "boost". ChronTech och Transgene har tillsammans i omfattande prekliniska studier kunnat visa att effekten blir bättre än om bara det ena vaccinet används. I den planerade fas I kliniska studien kommer respektive bolag att bidra med sina respektive produkter och kommer att dela kostnaderna lika. Studien kommer att omfatta 12 behandlingsnaiva patienter med kronisk infektion med hepatit C-virus vid en klinik i Tyskland.

ChronVac-C® – vaccination som monoterapi för hepatit C

ChronTech har också parallellt med den pågående studien vidareutvecklat ChronVac-C® och avsevärt förbättrat dess aktivitet. De nya versionerna visade ett kraftigt immunsvär i en djurmodell som bättre liknar en kroniskt infekterad människa. ChronVac-C® kommer således att utvecklas enligt två kliniska linjer, dels som en del i en kombinationsbehandling och dels som monoterapi. Detta projekt ingår i ett samarbetsprojekt tillsammans med Karolinska Institutet, Göteborgs Universitet och Vectura som delfinansieras av Vinnova med upp till 4,5 MSEK. Projektet startade i november 2010 och löper i tre år. All ChronVac-C®-relaterad IP tillfaller ChronTech.

IVIN, en ny injektionsnål för DNA-vaccination

Ett betydande problem vid DNA-vaccination är att DNA inte tas upp i muskelceller och att de därmed producerar för lite vaccinprotein vid injektion med vanlig injektionsnål. Avancerad elektronisk eller mekanisk utrustning som *in vivo*-elektroporering eller "gene gun" krävs vanligen för en god effekt. För att på ett betydligt enklare sätt lösa detta problem har ChronTechs forskare utvecklat en ny injektionsnål som genom en centrerad injektionsriktning gör att produktion av vaccinprotein kraftigt ökar jämfört med injektion via vanliga injektionsnålar. Förutom den nya nålen behövs endast en vanlig kommersiellt tillgänglig spruta för att DNA-vaccination skall kunna utföras effektivt. Denna teknik är nu patentsökt. Under tredje kvartalet har nu industriell utveckling av IVIN påbörjats med hjälp av det engelska konsultbolaget Team Consulting, som specialiserat sig på utveckling av medicin-tekniska produkter särskilt s.k. delivery-system. Bland annat har de tidigare på konsultbasis utvecklat autoinjektionssprutor. Första prototyperna av IVIN har levererats under oktober månad och når för kliniska studier beräknas bli levererade under andra kvartalet 2011. En färdig produktionslina för IVIN kommer också att tas fram.

ChronVac-B – Terapeutiskt vaccin mot hepatit B

Under 2010 fortskred arbetet med att utveckla en läkemedelskandidat till det stadium att en slutlig kandidat snart skall kunna väljas.

Man uppskattar att 400 miljoner är kroniskt infekterade och att dessa har en ökad risk för allvarlig leverskada och cancer. Dagens godkända läkemedel har problem med biverkningar eller utveckling av antiviral resistens varför det föreligger ett stort behov av att förbättra behandlingen av patienter med kroniska hepatit B-virusinfektioner. Ett behandlande vaccin avser att förbättra den infekterades möjlighet att via en specifik aktivering av sitt immunförsvär få kontroll över infektionen. För närvarande finns enbart förebyggande vaccin mot hepatit B på marknaden.

ChronSeal® – Behandling av kroniska hudår

ChronSeal® är baserad på hepatocyte growth factor (HGF) skyddad i en unik patentsökt antibiotikafri formulering har testats i en multicenterstudie i Sverige och Norge.

Den kliniska utvecklingen av ChronSeal® har drivits via ett av ChronTech och Kringle Pharma Inc. samägt bolag Kringle Pharma Europe AB. Då studien nu är slutförd har Kringle Pharma Europe AB börjat avvecklas. I samband med att det ursprungliga avtalet omförhandlades under 2008 övertog Kringle Pharma Inc. finansieringen av hela projektet. I gengäld minskades ChronTechs ägarandel i projektet från 60 % till 10 %. ChronTech hade en återköpsrätt upp till 40 % före den 31 december 2010. ChronTech har valt att för närvarande inte återköpa del i projektet men behåller 10 % av alla intäkter därifrån. Detta innebär att ChronTech för närvarande inte bär någon ekonomisk risk i detta projekt. Kringle Pharma Inc. har dock indikerat att de är öppna för att förhandla om fortsatt samarbete med ChronTech och villkor för att öka ChronTechs ägarandel i sår-läkningsprojektet.

RAS®

ChronTech har utlicensierat en exklusiv rätt till RAS®-teknologin till ett nystartat amerikanskt bolag, Oponics Therapeutics, mot erhållande av 20% av aktierna i bolaget. Oponics Therapeutics har också tecknat licens för ett så kallat mRNA-bibliotek från det tyska bolaget Cosmix, också mot en 20% ägarandel. Med mRNA-biblioteket, ursprungligen utvecklat av 2009 års Nobelpristagare i medicin Dr. Jack Szostak, kan peptider tas fram som binder till önskad mål molekyl, vilket gör att nya RAS®-molekyler kan tas fram på ett rationellt sätt.

Fortsatt arbete utförs i samarbete med Karolinska Institutet för att optimera de glycopeptider som tidigare visat effekt i provrörsförsök mot HIV.

Samarbetsavtal

Under 2008 omförhandlade ChronTech samarbetsavtalet med bolagets japanska partner Kringle Pharma Inc. avseende sår-läkningsprojektet ChronSeal®. I denna överenskommelse minskade ChronTech sin andel av projektet till 10 procent. ChronTech behöll en återköpsrätt upp till 40 procent före den 31 december 2010. ChronTech har valt att inte utnyttja denna option. ChronTech kommer ändå att behålla 10 procent av alla intäkter från projektet. Då Kringle Pharma Europe AB inte längre behövs för fortsatt utveckling av ChronSeal®-projektet håller det nu på att avvecklas.

ChronTech har också samarbetsavtal med det amerikanska bolaget Inovio om gemensam utveckling av ChronTechs terapeutiska vaccin ChronVac-C®. Genom samarbetet har bolaget fått tillgång till en världsledande teknik när det gäller administrering av DNA-vaccin.

Patent

ChronTechs strategi är att skapa ett patentskydd i de för bolaget viktiga regionerna, dvs Nordamerika, Europa och Asien. Patentportföljen omfattar 59 godkända patent och 27 inlämnade patentansökningar.

Personal

Bolaget hade vid periodens utgång 3 (3) anställda.

Resultat

Bolaget hade ingen nettoomsättning under perioden. 0,0 MSEK under övriga rörelseintäkter avser erhållna Vlnnova-anslag.

Rörelsens kostnader uppgick till 5,0 (3,0) MSEK för första kvartalet 2011.

Resultat efter finansnetto uppgick till -5,0 (-2,7) MSEK för första kvartalet 2011.

Forsknings- och utvecklingskostnader uppgick till 3,8 (1,8) MSEK för första kvartalet 2011, varav externa forskare och underleverantörer uppgick till 3,8 (1,6) MSEK.

Investeringar

Investeringar i inventarier

Nettoinvesteringar i inventarier uppgick till 0,0 (0,0) MSEK för första kvartalet 2011.

Finansiella anläggningstillgångar

Bolagets aktier i intressebolaget Kringle Pharma Europe AB har nedskrivits till fullo då Kringle Pharma Europe AB håller på att avvecklas.

Finansiell ställning

Bolagets likvida medel uppgick den 31 mars 2011 till 0,9 (11,9) MSEK.

Det egna kapitalet uppgick den 31 mars 2011 till -2,6 (9,2) MSEK.

Bolagets aktiekapital uppgick per den 31 mars 2011 till 2 466 597,90 SEK.

Antalet aktier uppgick per 31 mars 2011 till 82 219 930. Varje aktie har ett kvotvärde om 0,03 SEK. Med verkan från den 17 mars 2011 är ChronTech placerat på First North's observationslista på grund av bolagets osäkra finansiella situation.

Långfristiga skulder uppgick den 31 mars 2011 till - (0,6) MSEK. Detta är ett åtagande som ChronTech gjort i samband med köpet av sårslukningsprojektet ChronSeal®.

Kortfristiga skulder uppgick den 31 mars 2011 till 4,3 (3,7) MSEK.

Den kortsiktiga finansieringen har lösts via en bryggfinansiering. Styrelsen arbetar fortlöpande med finansiering av verksamheten genom ytterligare nyemissioner, inkluderande riktade emissioner till nya investerare. Som framgår uppvisar bolaget per den 31 mars 2011 negativt eget kapital. Styrelsen har gjort en bedömning att det föreligger övervärden i bolagets projekt varför skyldighet att upprätta kontrollbalansräkning ej anses föreligga.

Nyemissioner

ChronTechs styrelse beslutade den 27 september 2010 med stöd av bemyndigande från årsstämman om att genomföra en nyemission med företrädesrätt för befintliga aktieägare om högst 47 433 752 aktier. I emissionen tecknades totalt 11 069 302 aktier. ChronTech har genom emissionen tillfört cirka 5,5 MSEK före emissionskostnader. 21,5 procent av emissionen, motsvarande 10 201 910 aktier, tecknades med stöd av teckningsrätter. Anmälan om teckning utan stöd av teckningsrätter gjordes om cirka 1,8 procent av emissionen, motsvarande 867 392 aktier.

Aktierelaterade ersättningar

Bolaget har ett personaloptionsprogram omfattande 262 500 optioner i en serie (D) med slutdag 30 juni 2011 med ett lösenpris på 14,56 SEK. Serie A (150 000 optioner), serie B (150 000 optioner) och serie C (187 500 optioner) har förfallit utan att optionerna har utnyttjats. Det krävs 10 teckningsoptioner för att teckna 1,99 aktier för serie D. Styrelsen har beslutat att någon omräkning av villkoren för utestående personaloptioner i anledning av den nyligen genomförda nyemissionen inte ska ske.

Årsstämma

Vid årsstämman 30 mars 2011 beslutades bl.a. följande:

Val av styrelse, styrelseordförande och beslut om arvoden

Till styrelseledamöter omvaldes Thomas Lynch, Anders Vahlne, Matti Sällberg och William Hall. Thomas Lynch omvaldes till styrelseordförande.

Årsstämman beslutade att styrelsearvode skall utgå med totalt 200 000 SEK.

Bemyndigande att besluta om nyemission av aktier, konvertibler och teckningsoptioner

Stämman beslutade att bemyndiga styrelsen att, vid ett eller flera tillfällen före nästa årsstämma, besluta om nyemission av aktier, teckningsoptioner och/eller konvertibler och med eller utan företrädesrätt för aktieägarna. Betalning skall ske kontant, genom kvittning eller genom apport.

Stämman beslutade om en gräns om 4 miljoner USD beträffande emissioner utan företrädesrätt för aktieägarna. De existerande aktieägarna skall inom sex månader ha rätt att teckna aktier (eller konvertibler/teckningsoptioner) till samma villkor, dock högst 50 procent av det antal aktier (eller konvertibler/teckningsoptioner) som emitterats utan företrädesrätt.

Ändring av bolagsordningen

Stämman beslutade om ändring av bolagsordningen för införande av nya regler om kallelse till bolagsstämma. Kallelse till bolagsstämma skall ske genom annonsering i Post- och Inrikes Tidningar samt på bolagets webbplats. Vid tidpunkten för kallelse ska information om att kallelse skett annonseras i Svenska Dagbladet. Kallelse till årsstämma samt kallelse till extra bolagsstämma där fråga om ändring av bolagsordningen kommer att behandlas skall utfärdas tidigast sex veckor och senast fyra veckor före stämman. Kallelse till annan extra bolagsstämma skall utfärdas tidigast sex veckor och senast tre veckor före stämman.

Risker och osäkerhetsfaktorer

ChronTechs risker är framförallt kopplade till bolagets affärsrisker och möjligheter till finansiering av utvecklingen. Den största risken för ChronVac-C® bedöms vara att immunsvaret inte aktiveras tillräckligt kraftigt i människa med de dosnivåer som kan ges. För ChronSeal® finns bl a risken att de positiva kliniska effekterna av ChronSeal® inte kan upprepas i framtida kliniska prövningar. Dessutom kan det inte garanteras att de kliniska prövningar som utförs av ChronTech tillräckligt tydligt kan påvisa att de potentiella produkterna är tillräckligt säkra och verkningsfulla. I så fall kan ett godkännande komma att utebli, vilket skulle påverka ChronTechs verksamhet, finansiella ställning och resultat negativt.

Ytterligare en risk bolaget utsätts för är den konkurrensutsatta marknaden med risken för nya och bättre läkemedel från konkurrerande bolag.

För en utförligare beskrivning av bolagets riskexponering hänvisas till avsnittet Riskfaktorer (sid 23-24) och not 19 i ChronTechs Årsredovisning 2010, samt till avsnittet om Riskfaktorer i ChronTechs prospekt September 2010.

Händelser efter periodens utgång

ChronTech Pharma, Transgene, och Inovio Pharmaceuticals har tecknat samarbetsavtal om fas I-studie för utveckling av terapeutiskt vaccin mot hepatit C

En nyemission är nödvändig för finansieringen under 2011.

Redovisningsprinciper

Delårsrapporten har upprättats enligt BFNAR 2007:1, Frivillig Delårsrapportering. Samma redovisningsprinciper och beräkningsmetoder har använts som i årsredovisningen för år 2010.

Kommande rapporttillfällen

Rapport för andra kvartalet 2011	26 augusti 2011
Rapport för tredje kvartalet 2011	28 oktober 2011
Bokslutskommuniké för verksamhetsåret 2011	27 januari 2012

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att delårsrapporten ger en rättvisande översikt av bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver de väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som bolaget står inför.

Huddinge, den 29 april 2011

Thomas Lynch
Styrelseordförande

Anders Vahlne
VD och Styrelseledamot

William Hall
Styrelseledamot

Matti Sällberg
Styrelseledamot

Denna delårsrapport har inte varit föremål för granskning av bolagets revisorer

FÖR YTTERLIGARE INFORMATION KONTAKTA:
Anders Vahlne, VD och Forskningschef
Telefon 08-5858 1313, mobil 0709-28 05 28
e-post: anders.vahlne@ki.se

RESULTATRÄKNINGAR

	3 mån jan-mar 2011	3 mån jan-mar 2010	12 mån jan-dec 2010
MSEK			
Nettoomsättning	-	-	-
Övriga rörelseintäkter	0,0	0,3	0,7
Summa rörelseintäkter	0,0	0,3	0,7
Rörelsens kostnader			
Övriga externa kostnader ¹⁾	-4,4	-2,4	-12,4
Personalkostnader	-0,6	-0,6	-2,9
Avskrivning av materiella anläggningstillgångar	-0,0	-0,0	-0,0
Summa rörelsekostnader	-5,0	-3,0	-15,3
Rörelseresultat	-5,0	-2,7	-14,6
Resultat från finansiella investeringar			
Ränteintäkter och liknande resultatposter	0,0	0,0	0,0
Nedskrivning av finansiella anläggningstillgångar	-0,0	-	-
Räntekostnader och liknande resultatposter	-0,0	-0,0	-0,0
Summa resultat från finansiella investeringar	-0,0	-0,0	-0,0
Resultat efter finansiella poster	-5,0	-2,7	-14,6
Skatt på periodens resultat	-	-	-
Periodens resultat	-5,0	-2,7	-14,6

1) för specifikation av forsknings- och utvecklingskostnader se nyckeltal sid 6

RESULTAT PER AKTIE

	3 mån jan-mar 2011	3 mån jan-mar 2010	12 mån jan-dec 2010
SEK			
Resultat per aktie	-0,06	-0,04	-0,20
Resultat per aktie efter utspädning	-0,06	-0,04	-0,20
Utestående genomsnittligt antal aktier	82 219 930	72 032 240	72 419 785

Resultat per aktie: Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier. Resultat efter utspädning: Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier efter utspädning.
Inga utestående optioner ger upphov till utspädningseffekt vid beräkning av resultat per aktie. Omräkning har skett för fondemissionselement i genomförda företrädesemissioner.

ANTAL UTESTÅENDE AKTIER

	3 mån jan-mar 2011	3 mån jan-mar 2010	12 mån jan-dec 2010
Antal utestående aktier vid periodens början	82 219 930	71 150 628	71 150 628
Företrädesemission ¹⁾	-	-	11 069 302
Utestående antal aktier vid periodens slut	82 219 930	71 150 628	82 219 930

Beskrivning av aktiekapitalets utveckling återfinns i ChronTech Pharmas Årsredovisning 2010 på sid 20 och i Prospekt September 2010 sid 39.
Omräkning av jämförelsetal har skett.

1) Betalda men ännu inte registrerade hos Bolagsverket per 2010-12-31. Registrering hos Bolagsverket har skett den 11 januari 2011.

TECKNINGSOPTIONER

	Antal	Varav i bolagets ägo	Varav tilldelade anställda	Lösenpris, SEK	Lösenperiod
Serie D	350 000	87 500	262 500	14,56	1-30 juni 2011

Serie A har förfallit den 30 juni 2008 utan att optionerna utnyttjats.

Serie B har förfallit den 30 juni 2009 utan att optionerna utnyttjats.

Serie C har förfallit den 30 juni 2010 utan att optionerna utnyttjats.

Serie D - 10 optioner ger rätt att teckna 1,99 aktier. Omräkning av villkoren har skett till följd av genomförda företrädesemissioner samt omvänd split 1:10. Vid periodens slut fanns 157 500 utestående personaloptioner då 105 000 förfallit på grund av anställningars upphörande, samt 150 000 serie A förfallit 2008-06-30, 150 000 serie B förfallit 2009-06-30 och 187 500 serie C förfallit 2010-06-30.

TO2 - har förfallit den 30 september 2009 utan att optionerna utnyttjats.

BALANSRÄKNINGAR

MSEK	2011-03-31	2010-03-31	2010-12-31
Materiella anläggningstillgångar	0,1	0,1	0,1
Finansiella anläggningstillgångar	0,1	0,1	0,1
Kortfristiga fordringar	0,6	1,4	0,9
Kassa och bank ¹⁾	0,9	11,9	5,7
Summa tillgångar	1,7	13,5	6,8
Eget kapital (se not nedan)	-2,6	9,2	2,4
Långfristiga skulder	-	0,6	-
Kortfristiga skulder	4,3	3,7	4,4
Summa eget kapital och skulder	1,7	13,5	6,8

1) 2010-03-31 avser 0,2 MSEK spärrade medel för hyra.

FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

MSEK	2011-03-31	2010-03-31	2010-12-31
Eget kapital vid periodens början	2,4	11,9	11,9
Nyemission 11 069 302 aktier ¹⁾	-	-	5,0
Personaloptioner	0,0	0,0	0,0
Periodens resultat	-5,0	-2,7	-14,6
Eget kapital vid periodens slut	-2,6	9,2	2,4

1) Här ingår emissionskostnader med 0,5 MSEK

EK PER AKTIE

SEK	2011-03-31	2010-03-31	2010-12-31
Eget kapital per aktie	-0,03	0,13	0,03

Eget kapital per aktie: Eget kapital dividerat med antalet utestående aktier vid periodens slut.

Omräkning har skett för fondemissionselement i genomförda företrädesemissioner, inklusive emission registrerad i januari 2011.

KASSAFLÖDESANALYSER

	3 mån jan-mar 2011	3 mån jan-mar 2010	12 mån jan-dec 2010
MSEK			
Kassaflöde från den löpande verksamheten			
Periodens resultat	-5,0	-2,7	-14,6
Avskrivningar och nedskrivningar	0,0	0,0	0,0
Resultat vid försäljning/utrangering av materiella anläggningstillgångar	-	-	0,1
Förändring av långfristig skuld ¹⁾	-	-0,2	-0,8
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-5,0	-2,8	-15,3
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital			
Minskning/ökning(-) av fordringar	0,3	-0,0	0,5
Minskning(-)/ökning av kortfristiga skulder	-0,1	-0,5	0,2
Nettokassaflöde som använts i den löpande verksamheten	-4,8	-3,3	-14,6
Nettokassaflöde som använts i investeringsverksamheten	-	-0,0	0,0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten			
Nyemission/Kapitaltillskott	-0,0	0,8	5,8
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-0,0	0,8	5,8
Periodens kassaflöde	-4,8	-2,5	-8,7
Likvida medel vid periodens början	5,7	14,4	14,4
Likvida medel vid periodens slut	0,9	11,9	5,7

1) Detta är ett åtagande som Chrontech gjort i samband med köpet av sår läkningsprojektet ChronSeal

NYCKELTAL

	3 mån jan-mar 2011	3 mån jan-mar 2010	12 mån jan-dec 2010
Avkastning på sysselsatt kapital, %	neg	neg	neg
Avkastning på eget kapital, %	neg	neg	neg
Soliditet, %	neg	68,1	35,3
Skuldsättningsgrad	neg	0,07	0,0
Likvida medel, MSEK	0,9	11,9	5,7
Andel riskbärande kapital, %	neg	68,1	35,3
Periodens kassaflöde, MSEK	-4,8	-2,5	-8,7
Nettoinvesteringar i materiella anläggningstillgångar, MSEK	0,0	0,0	0,0
Intern forskning och utveckling (kostnadsförd), MSEK	0,0	0,2	0,3
Extern forskning och utveckling (kostnadsförd), MSEK	3,8	1,6	9,3
Löner, ersättningar och sociala kostnader, MSEK	0,6	0,6	2,9
Medelantal anställda	2	2	2