

BiolInvent fokuserar på att ta fram innovativa antikroppsläkemedel mot cancer. Forskningen är integrerad med bolagets teknologiplattform, som också ligger till grund för externa läkemedelsprogram med större bolag.

I dagsläget driver bolaget tre läkemedelsprojekt inom cancer, främst hematologiska cancerformer, där det medicinska behovet anses vara stort. Inriktningen på cancer är ett resultat av den strategiska översyn som genomfördes under året.

Den industriella positionen underbyggs av en unik teknologiplattform för utveckling av antikroppsläkemedel.

Målsättningen är att bedriva verksamheten på ett sådant sätt att kostnaderna för basverksamheten finansieras av intäkter från de olika samarbeten som bolaget har ingått.

Året i korthet

- BioInvent har slutfört en fas I-studie av BI-505 på patienter med långt framskridet multipelt myelom. Preliminära resultat presenterades i januari 2013. De visade på en god säkerhetsprofil samt att läkemedlet har effekt på sjukdomen.
- En mindre uppföljningsstudie av BI-505 på obehandlade patienter med ett förstadium till multipelt myelom är planerad att starta under 2013.
- Ett avtal tecknades i januari med det franska läkemedelsbolaget Les Laboratoires Servier om att utveckla en antikropp mot ett nytt målprotein inom cancerterapi. Avtalet kan ge intäkter på mer än 11 MEUR före royalties på framtida försäljning.
- Ett avtal tecknades i juni med brittiska Cancer Research Technology inom det idag så aktuella cancerforskningsområdet tumörassocierade makrofager.
- Till följd av att tre kliniska studier avslutades under året vidtogs kraftfulla åtgärder för att ge en betydligt lägre kostnadsnivå under 2013.

MSEK	2012	2011
Rörelsens intäkter	43	125
Årets resultat	-188	-67
Likvida medel	100	174



Innehåll

VD har ordet	4
Marknads- och projektöversikt	6
Förvaltningsberättelse	11
Koncernens rapport över totalresultat	17
Koncernens rapport över finansiell ställning	18
Koncernens rapport över kassaflöden	19
Koncernens rapport över förändringar av eget kapital	20
Moderbolagets resultaträkning	21
Moderbolagets balansräkning	22
Moderbolagets kassaflödesanalys	23
Moderbolagets förändringar av eget kapital	24
Redovisningsprinciper och upplysningar i noter	25
Revisionsberättelse	39
Bolagsstyrningsrapport	40
BioInvent-aktien	44
Fem år i sammandrag	46
Styrelse och revisorer	48
Företagsledning	49
Årsstämma	50

VD har ordet

Bästa aktieägare,

BioInvents förändringsarbete med inriktning mot en mer självfinansierad affärsmodell har inletts. Vårt mål är att dra ned kostnadsnivån till mindre än hälften av tidigare nivå, vilket vi räknar med att nå under 2013, samt att öka fokus på nya affärer. Det är också glädjande att konstatera att intresset för vår teknologiplattform fortsätter att vara starkt. Genom en unik funktionsbaserad användning av BioInvents antikroppsbibliotek n-CoDeR® öppnar vi nu nya horisonter såväl för våra kunder som för oss själva.

Som en del i denna nya strategi beslutade vi att fokusera våra resurser på cancerområdet, ett område där vår plattform är särskilt väl lämpad för att generera nya läkemedelskandidater. Ur n-CoDeR®biblioteket kan vi från mer än 20 miljarder antikropps-gener selektera våra kandidater, som sedan snabbt konverteras till antikroppar. Då antikropparna är helt humana tolereras de väl i människa. Den nya funktionsbaserade plattformen, kallad F.I.R.S.T™, kan på ett nytt sätt identifiera de målstrukturer som är associerade med sjuk vävnad i direkt jämförelse med frisk. Samtidigt kan de biologiskt mest effektiva antikropparna mot målstrukturen kartläggas. F.I.R.S.T™-teknologin möjliggör både upptäckt av nya, sedan tidigare okända målstrukturer, och nya funktioner av redan kända målstrukturer. Det senare är viktigt då det kan leda till en unik förståelse för hur antikroppar mot kända målstrukturer kan användas för behandling av nya sjukdomar. Ett exempel på detta är BioInvents utveckling av anti-ICAM-1 antikroppen BI-505 mot multipelt myelom.

Läkemedelsforskning handlar om precision och det var just den insikten som drev oss till att hitta nya funktioner hos vår teknologiplattform. Vi verkar i frontlinjen av denna forskning och konkurrensen är påtaglig. Jag är dock övertygad om att BioInvent kommer att nå långt genom att tillämpa egenutvecklade spjutspets-teknologier för framtagning och utveckling av nya antikropps-läkemedel. Det är också på detta sätt som vi räknar med att över tiden fortsätta att attrahera samarbetspartners som bidrar till BioInvents utveckling.

Läkemedelsforskning handlar också om uthållighet. Vår första kliniska studie med BI-505 tog något längre tid än vad vi ursprungligen hade tänkt oss. Det är då så mycket mer glädjande att vi nu kan konstatera att BI-505, som har ett unikt angreppssätt på cancersjukdomen multipelt myelom, levde upp till våra förväntningar om god tolerabilitet och biologisk aktivitet. Av de patienter som erbjöds förlängd behandling med BI-505 uppvisade sju av 29 patienter stabil sjukdom under minst två månader och vi går nu vidare med en mindre uppföljningsstudie på patienter med ett förstadium till multipelt myelom.

Multipelt myelom är en svårartad cancerform, vars förekomst kommer att öka i takt med att västvärldens befolkning

”Kombinationen av interna och externa läkemedelsprogram samt ett teknologierbudande som öppnar nya horisonter inom antikroppsutveckling ger oss de bästa av förutsättningar att utveckla BioInvent framöver.”

lever allt längre. Dagens behandlingar har förbättrat överlevnaden hos svårt sjuka patienter, dock till priset av betydande biverkningar och sänkt livskvalitet. Intresset för att utveckla nya, mer patientvänliga behandlingar är stort och vi befinner oss i ett växande forskningsfält. Med den studie som vi startar i år avser vi att samla in mer data om den biologiska aktiviteten hos BI-505 och på så sätt ytterligare förbereda för registreringsgrundande studier.

För ett bolag som BioInvent är det viktigt att hitta lämpliga former för samarbeten med såväl industri som akademi. Jag vill framhålla de två större samarbeten som ingicks under året, ett med det franska läkemedelsbolaget Servier och ett annat med det ledande brittiska cancerforskningsinstitutet CRT. Samtidigt avslutade vi andra samarbeten och projekt sedan kliniska data gett tydliga svar på frågor som vi ställt oss. Vår organisation har en lång erfarenhet av att just samarbeta och anpassa sig till nya förutsättningar, vilket är grunden för att bli framgångsrik i denna industri.

När vi nu blickar in i 2013 är det därför med förhoppningar om ett starkt år. Förutom BI-505, vill jag också understryka att vi har identifierat två nya produktkandidater, ADC-1013 och BI-1206 där nästa utvecklingssteg är toxikologiska studier. Vidare ser vi fram emot att några av våra externa läkemedelsprogram kommer att nå klinisk fas under 2013. Kombinationen av interna och externa läkemedelsprogram samt ett teknologierbudande som öppnar nya horisonter inom antikroppsutveckling ger oss de bästa av förutsättningar att utveckla BioInvent framöver. Antikropps-läkemedel är en växande marknad och ett starkt segment inom läkemedelsindustrin. Vi avser att vara med och se till att denna positiva utveckling fortsätter.

Slutligen vill jag tacka min företrädare Svein Mathisen för hans goda insatser som bolagets VD under lång tid. Svein förde BioInvent från ett plattformsbolag till ett företag med fokus på produkter. Jag vill också tacka våra anställda för de viktiga insatser som alla gjort under 2012. BioInvent är trots ett utmanande 2012 väl rustat för att ta tillvara på nya möjligheter.

Lund, mars 2013
Cristina Glad, tf VD



Marknaden för antikroppsläkemedel fortsatte att utvecklas starkt under 2012 och uppgår nu till ca 50 Mdr USD. Antikroppsläkemedel förväntas fortsätta vara det starkaste segmentet inom den forskande läkemedelsindustrin med en årlig tillväxt på i genomsnitt 8 procent under åren 2010-16¹. Andra stora läkemedelssegment, t ex småmolekyler, proteinläkemedel och vacciner, förväntas ha en lägre tillväxt. BioInvent inriktar sin forskning mot cancerterapi, som är den enskilt största tillämpningen för antikroppar. Världens mest sålda läkemedel, Humira (adalimumab, Abbott Laboratories), är en monoklonal antikropp och nådde under 2012 en försäljning motsvarande 9,3 Mdr USD. Världens tre mest sålda cancerläkemedel – Herceptin® (trastuzumab, Roche), Avastin® (bevacizumab, Roche) och Rituxan® (rituximab, Roche) – är alla antikroppar och sålde under 2012 för 6,2–6,5 Mdr USD vardera.

Det finns flera skäl till att antikroppsläkemedel har blivit framgångsrika och representerar ett stort värde för företagen som utvecklat dem. Antikroppar är naturens egna försvarsmolekyler. De är högst selektiva och i sin naturliga form mycket väl tolererade av kroppen. De förmedlar en precis effekt och interagerar naturligt med resten av immunsystemet, som därmed kan modulera antikroppens terapeutiska effekt. Dessutom har antikroppsläkemedel delvis andra användningsområden än traditionella läkemedel. De kan med fördel riktas mot t.ex. extracellulära molekyler eller cellyteproteiner; två viktiga grupper av målproteiner som kan vara svåra att påverka med traditionella småmolekylära läkemedel. Naturligt förekommande antikroppar har i kroppen denna uppgift – att känna igen främmande ämnen och celler, så att de kan oskadliggöras. Utvecklingstiden för antikroppsläkemedel har även visats vara kortare än för traditionella läkemedel med lägre utvecklingskostnad som direkt följd².

Den starka, underliggande marknaden för antikroppsläkemedel har det senaste decenniet medfört ett ökande intresse för utveckling av dessa läkemedel. Traditionellt sett har antikroppsläkemedel utvecklats av forskningsintensiva bioteknikföretag, men en lång rad av dessa är numera uppköpta av betydligt större läkemedelsföretag med egna försäljningsorganisationer. Ett av de större förvärven under 2012 var Amgens uppköp i januari av Micromet värderat till 1,2 Mdr USD. Bland de fristående bolag som, i konkurrens med BioInvent, fortfarande utvecklar antikroppsläkemedel kan nämnas Morphosys, Regeneron, Ablynx, Immunogen, Genmab och Seattle Genetics.

BI-505 – Multipelt myelom

BI-505 utvecklas för behandling av multipelt myelom, en blodcancersjukdom som startar i patientens benmärg. BI-505 är en

fullt human antikropp riktad mot det naturligt förekommande cellyteproteinet Intracellular Adhesion Molecule 1 (ICAM-1). Resultat från en fas I-studie av BI-505 på 35 patienter med långt framskridet multipelt myelom presenterades i januari 2013. Enligt den preliminära analysen uppvisade BI-505 god säkerhetsprofil. I de dosgrupper där förlängd behandling erbjöds uppvisade 24 % av dessa svårt sjuka patienter stabil sjukdom under minst två månader, vilket indikerar positiv effekt av BI-505. Under 2013 kommer ytterligare en klinisk studie av BI-505 att inledas, denna gång på obehandlade patienter med ett förstadium till multipelt myelom.

Multipelt myelom utgör ca 1 procent av alla cancerfall och 13 procent av antalet fall av blodcancer, vilket gör den till den näst vanligaste blodcancerformen efter non-Hodgkins lymfom. I västvärlden registeras varje år i genomsnitt 5,6 nya fall av multipelt myelom per 100 000 invånare, vilket motsvarar ca 60 000 nya fall varje år³. Sjukdomen uppträder i regel i hög ålder och genomsnittspatienten är 70 år vid diagnos.

Läkemedelsmarknaden för multipelt myelom uppgick under 2012 till ca 9 Mdr USD (Revlimid®, Velcade®, Zometa® och Thalidomid®) och förväntas till 2017 uppgå till ca 13 Mdr USD⁴. Marknaden domineras av Revlimid® (lenalidomid, Celgene) och Velcade® (bortezomib, Takeda/Johnson&Johnson), med en försäljning på 3,8 Mdr respektive 2,3 Mdr USD under 2012, en tillväxt på 13 procent jämfört med 2011. Den goda tillväxten förväntas hålla i sig under kommande år. Detta bland annat på grund av en trend mot att sätta in behandling av sjukdomen i tidigare stadier, men också på grund av att kvarvarande äldre och billiga mediciner byts ut mot de effektivare men dyrare, nya preparaten. Tillväxten i marknaden väntas också drivas på av två nyligen godkända uppföljande läkemedel för behandling av multipelt myelom, Kyprolis® (carfilzomib, Onyx Pharmaceuticals) och Pomalyst® (pomalidomide, Celgene). De närmast konkurrerande produkterna till BI-505 är de antikroppar som befinner sig i klinisk fas, t ex elotuzumab (Bristol-Myers Squibb) och daratumumab (Genmab/Johnson&Johnson).

ADC-1013 – Hematologisk cancer

Genom ett optionsavtal med Alligator Bioscience erhöll BioInvent under 2012 rätten att utveckla produktkandidaten ADC-1013 tillsammans med Alligator Bioscience. Antikroppen är framtagen ur BioInvents antikropsbibliotek n-CoDeR®. Parterna kommer att dela lika på framtida kostnader och intäkter från projektet.


ADC-1013 är en så kallad agonistisk (aktiverande) antikropp med stimulerande effekt på kroppens eget immunförsvar.

1 Datamonitor 2009.

2 Tufts CSDD Impact Report November/December 2011.

3 National Cancer Institute, statistics review 1975–2007.

4 Cowen&Company 2012.



BioInvent utvecklar antikroppsläkemedel
– det snabbast växande segmentet på läkemedels-
marknaden med en total årlig försäljning på över
50 miljarder dollar.

Målproteinet för ADC-1013 är uttryckt på immunförsvarsceller som är kritiska för cancerpatientens förmåga att aktivera kroppsegna försvarsmekanismer mot tumörceller. Målproteinet är också uttryckt på flera olika typer av tumörceller, bland annat olika blodcancertyper. ADC-1013 har i prekliniska studier visat stark immunstimulerande förmåga och starka tumörhämmande effekter. Utveckling av processen för produktion av ADC-1013 är påbörjad. Efter uppskalning och produktion av antikroppen är nästa steg i utvecklingen toxikologiska studier, vilka beräknas pågå under 2013.

BI-1206 – non-Hodgkins lymfom

BI-1206 är en internt utvecklad, så kallad antagonistisk (blockerande) antikropp riktad mot det immunhämmande målproteinet Fc gamma receptor IIb, CD32b. Genom att stänga av den immunhämmande effekten hos CD32b och skapa en mer immunostimulerande omgivning har BI-1206 potentialen att förstärka den terapeutiska effekten hos flera, redan idag godkända antikroppsläkemedel. Rituximab (Rituxan®, Roche) är ett godkänt antikroppsläkemedel som används bl a vid behandling av non-Hodgkins lymfom och data visar att CD32b är direkt involverad i utvecklande av tumörcellernas resistens mot rituximab. Dessutom är målproteinet CD32b överuttryckt på tumörceller hos patienter

med de svåraste typerna av non-Hodgkins lymfom, vilket kan göra dessa patienter mer mottagliga för behandling med BI-1206.

Kombinerad behandling med BI-1206 och rituximab har potentialen att avsevärt förbättra behandlingen av patienter med non-Hodgkins lymfom, den vanligaste formen av blodcancer, men även andra former av hematologisk cancer där rituximab är standardbehandling. Initialt inriktas utvecklingen av BI-1206 på indikationen non-Hodgkins lymfom, men prekliniska studier är också planerade för utvärdering av antikroppens potential i andra former av hematologisk cancer, i solida cancerformer och i kombination med andra antikroppar än rituximab. Produkten utvecklas i samarbete med en ledande forskargrupp i Southampton, UK.

Utveckling av processen för produktion av BI-1206 är påbörjad. Efter uppskalning och produktion av antikroppen är nästa steg i utvecklingen toxikologiska studier, vilka beräknas starta under början av 2014.

BioInvent bedömer att marknaden för en behandling med BI-1206 i kombination med andra antikroppar är betydande. Endast Rituxan sålde under 2012 för 7,1 Mdr USD, varav merparten inom hematologisk cancer, och är därmed världens näst mest sålda antikroppsläkemedel. I olika studier har så många som hälften av de cancerpatienter som svarat på en första Rituxan-behandling visat sig vara resistenta mot läkemedlet vid återfall.



CRT-samarbete kring tumörassocierade makrofager (TAM)

Under 2012 ingick BioInvent ett samarbete med Cancer Research Technology (CRT), en kommersiellt inriktad del av Cancer Research UK, och universitetssjukhuset Queen Mary, kring identifikation av nya antikropps-läkemedel inom onkologi. Samarbetet är inriktat på att utveckla funktionsmodulerande antikroppar mot tumörassocierade makrofager (TAM), en variant av makrofager som har onkogen, eller cancerdrivande, effekt. Avtalet ger BioInvent rätt att, i utbyte mot milstolpsbetalningar och royalty till CRT, utveckla och marknadsföra läkemedelsprodukter som härrör från samarbetet.

BioInvent ska tillsammans med forskare under ledning av Dr Thorsten Hagemann, senior research fellow vid Cancer Research UK, identifiera nya målproteiner för läkemedelsutveckling. I samarbetet kommer BioInvents F.I.R.S.T™-teknologi att användas, medan Dr Hagemann och hans grupp kommer att förse samarbetet med spjutspetskompetens och unika sjukdomsmodeller.

Makrofager är dynamiska celler som, beroende på signaler från omgivningen, kan anta såväl tumördrivande (TAM) som tumörhämmande (klassiska makrofager) egenskaper och funktioner. I vissa cancertyper utgör makrofager en större del av tumörens massa än tumörcellerna själva. Antikroppsmedierad

”utbildning” av makrofager med tumörhämmande funktion är således ett mycket attraktivt terapeutiskt koncept och representerar ett forskningsområde där BioInvent och dess samarbetspartner befinner sig i frontlinjen.

Översikt av preklinisk forskning och externa samarbeten

BioInvent bedriver sedan mer än tio år olika forskningssamarbeten med läkemedelsindustrin med sikte på att ta fram nya antikropps-läkemedel. Under året gjordes viktiga framsteg i flera av dessa samarbeten. Dessa samarbetsprogram innebär en begränsad risk för BioInvent och ger möjlighet till framtida intäkter i form av milstolpsbetalningar och royaltyersättningar. Till grund för samarbetena ligger BioInvents teknologiplattform för att ta fram, utveckla och tillverka antikropps-läkemedel och dess biologiska expertis inom ett par viktiga cancerforskningsområden. Som ett led i bolagets strävan att hitta nya samarbetsparter och –modeller presenterades på olika konferenser under året F.I.R.S.T™-teknologin, en vidareutveckling av bolagets väl inarbetade antikroppsbibliotek n-CoDeR®.

Under 2012 tog ledningen beslut om att helt inrikta de egna forskningsresurserna på cancer. Bolaget har under de senaste tio åren byggt upp en betydande erfarenhet av relevanta sjukdomsmodeller inom cancerbiologi och tumörimmunologi. Modellerna används för att identifiera de mest effektiva och potenta antikropps-kandidaterna, och samtidigt utförligt undersöka antikroppens förväntade säkerhet och tolerabilitet baserat på sjukdomens biologi och antikroppens verkningsmekanism.

Bolagets prekliniska forskning har till syfte att utvidga den egna portföljen av läkemedelskandidater. Denna forskning sker parallellt med ovan nämnda forskningssamarbeten.

För att kunna föra produktkandidaterna vidare genom senare klinisk utveckling mot full kommersialisering avser BioInvent att även här samarbeta med större läkemedelsbolag. För vissa projekt kan samarbetsavtal slutas tidigt under utvecklingen, medan andra projekt kan utvecklas under längre period av bolaget. Som regel ökar det kommersiella värdet av ett projekt ju längre ett bolag väntar med att sälja rättigheterna. BioInvent fortsätter att lägga stor vikt på samarbete med externa forskningsgrupper som en viktig källa till nya medicinska koncept. Den interna forskningen kommer också att förbli en viktig källa till nya projekt. BI-505, för behandling av multipelt myelom, är resultatet av ett sådant internt program.

Cancer

Inom cancerområdet inriktas forskningen mot antikroppar med stark förmåga att avdöda tumörceller via programmerad celledöd

samt via aktivering av kroppsegna immunförsvarsceller. Med hjälp av F.I.R.S.T™-plattformen, som särskilt lämpar sig för identifiering av antikroppar mot cancer (se nedan), letar bolaget aktivt nya läkemedelskandidater för behandling av olika hematologiska cancersjukdomar. Bolaget samarbetar med svenska och internationella ledande akademiska grupper med sikte på att ta fram antikroppar baserade på nya terapeutiska koncept för behandling av såväl svår blodcancer som solid cancer. Inom samarbetet med Cancer Research Technology och universitetssjukhuset Queen Mary, kring identifikation av nya läkemedel inom onkologi, är fokus för forskningen funktionsmodulerande antikroppar mot tumörassocierade makrofager (TAM), en variant av makrofager med onkogen, eller cancerdrivande, effekt.

F.I.R.S.T™ - Nya horisonter för "målmedveten" antikropsutveckling

BioInvent har utvecklat en funktionsbaserad discovery-plattform, kallad F.I.R.S.T™ som medger smartare utveckling av nya antikropsläkemedel då nya kandidater kan upptäckas utan förkunskap om antikropparnas målprotein. Genom differentiell selektion, där antikroppar som binder till patientceller väljs ut och karakteriseras, kan man specifikt identifiera målstrukturer som levererar kliniskt relevant funktionalitet. Fördelen med denna funktionsbaserade metod är att vi kan identifiera nya sjukdomsassocierade målstrukturer och antikropsläkemedel på samma gång. Dessutom kan vi upptäcka antikroppar som binder till redan kända målstrukturer men där den kliniskt relevanta funktionen för denna målstruktur inte är känd tidigare. Ytterligare en fördel är att FIRST™ efterliknar de naturliga förhållanden i patienten vilket ökar sannolikheten att antikropparna förmedlar eftersökt effekt.

Ett exempel på plattformens effektivitet är BI-505, bolagets produktkandidat för behandling av multipelt myelom. BI-505 togs fram med hjälp av en F.I.R.S.T™-liknande prototyp. BioInvent använder F.I.R.S.T™ för att identifiera nya läkemedelskandidater för behandling av hematologiska cancersjukdomar. Därvid väljs antikroppar som binder specifikt till cancerceller och medierar en funktionalitet som är viktig för behandling av cancer; nämligen i form av programmerad celldöd eller aktivering av det kroppsegna immunförsvaret.

Nya data om metoden presenterades under året på vetenskapliga möten runt om i världen, senast vid konferenser i San Diego i december samt Vancouver i januari i år.

Externa läkemedelsprogram

BioInvent har ingått en rad partnerskap för utveckling och tillverkning av antikroppar med större läkemedelsbolag. I dessa

samarbeten får BioInvent engångsbetalningar och forskningsstöd, samt framtida rätt till milstolpsbetalningar och royaltyersättning på försäljning av produkter från samarbetena. Flera av samarbetsprojekten har avancerat under året och bolagets förväntning är att några av dem kommer att inleda kliniska prövningar under 2013. Några aktuella samarbeten beskrivs nedan:

- Bayer HealthCare: Identifiering och utveckling av antikropsbaserade produkter med hjälp av n-CoDeR®-biblioteket. Avtalet ger utrymme för utveckling av upp till 14 antikropsbaserade produkter.
- Daiichi Sankyo: Licens- och forskningsavtal för utveckling av terapeutiska antikroppar inriktade på ett flertal målproteiner med hjälp av n-CoDeR®-biblioteket. Genom avtalet får BioInvent bl.a. viss rätt att marknadsföra produkter i Skandinavien och Baltikum.
- Mitsubishi Tanabe: Identifiering och utveckling av antikropsbaserade produkter med hjälp av n-CoDeR®-biblioteket. Avtalet ger utrymme för utveckling av upp till fem antikropsbaserade terapeutiska produkter.
- Servier: Under 2012 ingicks ett samarbete med det franska läkemedelsbolaget Les Laboratoires Servier. Servier tillhandahåller ett målprotein inom tumörcellens metabolism och BioInvent kommer att ta fram antikroppar från sitt antikropsbibliotek. BioInvent kommer även att bistå Servier under en framtida optimering av en läkemedelskandidat.

Antikropsbiblioteket n-CoDeR®

BioInvents slagkraftiga teknikplattform för upptäckt, utveckling och tillverkning av humana antikroppar är baserad på antikropsbiblioteket n-CoDeR®. Biblioteket består av en samling av mer än 20 miljarder humana antikrops-gener, som lagras i bakterier i provrör. Bakterierna fungerar som produktionsenheter för antikropparna, vilket gör det möjligt att söka igenom biblioteket för att identifiera just de antikroppar som binder till ett specifikt målprotein. n-CoDeR®-biblioteket genomsöks med en etablerad teknologi kallad fag-display. För att identifiera den optimala antikroppen har BioInvent utvecklat automatiserade processer där robotar genomför analyserna i industriell skala. n-CoDeR®-biblioteket är uppbyggt av naturligt förekommande antikrops-gener. Varje byggdel kommer från naturen men kombinationerna är till stor del nya. Därmed bygger man upp en antikropsrepertoar som är större än naturens egen variabilitet. BioInvent talar därför om "Evolution Beyond Nature". n-CoDeR®-biblioteket omfattas av patent och patentansökningar på de största marknaderna.



Förvaltningsberättelse

Styrelsen och verkställande direktören för BioInvent International AB (publ), org nr 556537-7263, avger härmed årsredovisning och koncernredovisning för räkenskapsåret 1 januari – 31 december 2012. Bolaget är registrerat i Sverige och har sitt säte i Lunds kommun. Besöksadressen är Sölvegatan 41, Lund och postadressen är 223 70 Lund. Beskrivning av status i projekten nedan är aktuell status vid avgivandet av denna årsredovisning.

Verksamhet

BioInvent International AB, noterat på NASDAQ OMX Stockholm (BINV), är ett forskningsbaserat läkemedelsföretag med fokus på framtagning och utveckling av innovativa antikropps-läkemedel mot cancer. Dessutom utvecklas antikropps-läkemedel i samarbeten med partner som finansierar utvecklingen av det nya läkemedlet och ger BioInvent rätt till milstolpsersättningar och royalties på försäljning.

Genomgång av projektportföljen

Multipelt myelom (BI-505)

Status i projektet

De första resultaten från fas I-studien med BI-505 på patienter med cancersjukdomen multipelt myelom i framskridet skede rapporterades efter periodens utgång. Enligt den preliminära analysen uppvisade BI-505 god säkerhetsprofil. I de dosgrupper där förlängd behandling erbjöds uppvisade 24 % av dessa svårt sjuka patienter stabil sjukdom under minst två månader, vilket indikerar positiv effekt av BI-505. Optimal dos har bestämts enligt studieprotokollet och kommer att användas i nästa kliniska studie som redan är godkänd av Läkemedelsverket.

Den doseskalrande fas I-studien innefattade totalt 35 patienter med återfall eller refraktär sjukdom efter minst två tidigare behandlingar med andra läkemedel. Det primära syftet med studien var att utvärdera säkerhet och tolerans hos patienter med framskriden sjukdom. Studien kartlade även farmakokinetik och farmakodynamik, såsom relevanta biomarkörer för tumörsvår, i syfte att bestämma den lämpliga dosen av antikroppen inför fortsatt klinisk utveckling. Grupper av patienter behandlades med stigande intravenösa doser av BI-505 (0,0004 - 20 mg/kg i totalt elva dosnivåer) varannan vecka under en fyraveckorsperiod. Behandlingen förlängdes därefter hos patienter tillhörande dosnivå sex eller högre så länge sjukdomsförloppet var stabilt. Studien bedrevs vid sju kliniker i Europa och USA.

Vid den årliga konferensen International Myeloma Workshop, 3-7 april i Kyoto, Japan, kommer dels resultat från fas I-studien dels resultat från prekliniska studier med BI-505 i kombination med bortezomib (Velcade®) eller lenalidomide (Revlimid®) att presenteras.

En mindre uppföljande studie med BI-505 på patienter med asymtomatiskt multipelt myelom (s.k. 'smoldering multiple myeloma') kommer att inledas under året. Vid asymtomatiskt myelom har patienten ännu inga symptom utan sjukdomen ses bara i laboratorieprover. I dagsläget är inget läkemedel godkänt för behandling av denna patientgrupp men kliniska prövningar med andra läkemedelskandidater pågår.

Bakgrund

Läkemedelskandidaten BI-505 är en human antikropp som binder specifikt till adhesionsproteinet ICAM-1 (också benämnt CD54).

På myelomceller är uttrycket av ICAM-1 förhöjt, vilket gör det till ett lämpligt mål för en läkemedelskandidat. BI-505 har en ny mekanism vilket effektivt medverkar till att döda myelomcellerna. BI-505 har i flera relevanta djurmodeller visat sig kunna bekämpa tumörer mer effektivt än existerande läkemedel. Antal nya patienter i världen med multipelt myelom beräknas uppgå till fler än 60 000 per år.

BI-505 har erhållit "Orphan Drug Designation" (särskild läkemedelsstatus) i både Europa och USA för 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.

BI-505 har potential att utvecklas både med avseende på monoterapi i tidigare skeden av sjukdomen och som kombinations-terapi vid återfall eller när patienten inte längre svarar på första handsvalen vid behandling av multipelt myelom. BioInvent avser att hitta en utvecklingspartner för BI-505 och ett slutligt strategiskt beslut om fortsatt produktutveckling kommer då att göras i samarbete med partnern.

Hematologisk cancer (ADC-1013)

Bakgrund

ADC-1013 är en så kallad agonistisk (aktiverande) immunstimulerande antikropp. Målproteinet för ADC-1013 är uttryckt på immunförsvarsceller som är kritiska för cancerpatientens förmåga att aktivera kroppsegna försvarsmekanismer mot cancer. Målproteinet är också uttryckt på flera olika typer av tumörceller, bland annat vid olika blodcancer typer. ADC-1013 har i prekliniska studier visat stark immunstimulerande förmåga och starka antitumöreffekter. Produkten är selekterad från BioInvents antikroppsbibliotek n-CoDeR® och utvecklad i prekliniska studier av Alligator Bioscience, ett svenskt bioteknikbolag baserat i Lund.

Status i projektet

BioInvent har genom ett optionsavtal erhållit rätten att samutveckla produktkandidaten ADC-1013 med Alligator Bioscience. Parterna kommer att dela framtida kostnader och intäkter från projektet lika. Utveckling av processen för produktion av ADC-1013 är påbörjad. Efter uppskalning och produktion av antikroppen är nästa steg i utvecklingen toxikologiska studier, vilka beräknas pågå under 2013.

Hematologisk cancer (BI-1206)

Bakgrund

BI-1206 är en så kallad antagonistisk (blockerande) antikropp riktad mot det immunhämmande målproteinet Fc gamma receptor IIb, CD32b. Genom att stänga av den immunhämmande effekten hos CD32b och skapa en mer immunostimulerande omgivning har BI-1206 potentialen att förstärka den terapeutiska effekten hos flera, redan idag godkända antikropps-läkemedel. Rituximab (Rituxan®, Roche) är ett godkänt antikropps-läkemedel som används bla vid behandling av non-Hodgkins lymfom och data visar att CD32b är direkt involverad i utvecklande av tumörcellers resistens mot rituximab. Dessutom är målproteinet CD32b överuttryckt på tumörceller hos patienter med de svåraste typerna av non-Hodgkins lymfom, vilket kan göra dessa patienter extra mottagliga för behandling med BI-1206. Kombinerad behandling med BI-1206 och rituximab har därmed potentialen att avsevärt förbättra behandlingen av patienter med non-Hodgkins lymfom men även andra former av hematologisk cancer där rituximab är standardbehandling.

BI-1206 kommer initialt att utvecklas för non-Hodgkins lymfom, den vanligaste formen av blodcancer. Prekliniska studier är också planerade för utvärdering av antikroppens potential i andra former av hematologisk cancer, i solida cancerformer och i kombination med andra antikroppar än rituximab. Produkten utvecklas i samarbete med en ledande forskargrupp i Southampton, UK.

BioInvent bedömer att marknaden för en behandling med BI-1206 i kombination med andra antikroppar är betydande. Endast Rituxan sålde under 2012 för 7,1 mdr USD, varav merparten inom hematologisk cancer, och är därmed världens näst mest sålda antikroppsläkemedel. I olika studier har så många som hälften av de cancerpatienter som svarat på en första Rituxan-behandling visat sig vara resistent mot läkemedlet vid återfall.

Status i projektet

Utveckling av processen för produktion av BI-1206 är påbörjad. Efter uppskalning och produktion av antikroppen är nästa steg i utvecklingen toxikologiska studier, vilka beräknas starta under början av 2014.

Genomgång av teknologiplattform och externa samarbeten

Med BioInvents F.I.R.S.T.TM-plattform, där antikroppar identifieras direkt baserat på deras förmåga att avdöda primära cancerceller via differentiellt uttryckta cancerassocierade ytreceptorer, letar bolaget aktivt nya läkemedelskandidater. Bolaget samarbetar med svenska och internationella ledande akademiska grupper med sikte på att ta fram antikroppar för behandling av både svår blodcancer och solida tumörer genom nya läkemedelskoncept. Plattformens olika företrädare över andra teknologiplattformar inom antikrops-utveckling presenterades nyligen på vetenskapliga konferenser i San Diego och Vancouver. F.I.R.S.T.TM är en vidareutveckling av, och ett viktigt komplement till, bolagets n-CoDeR[®]-plattform. Dess tillämpning sammanfaller väl med bolagets fokus på att ta fram cancerterapi inom det hematologiska cancerområdet.

Ett ökat fokus lades under perioden på att hitta samarbetspartner till bolagets teknologiplattformar och know-how. Under första kvartalet ingick BioInvent och Les Laboratoires Servier ett samarbete kring utvecklandet av en antikropp mot en målstruktur inom tumörcellens metabolism. BioInvent erhåller licensintäkt, forskningsfinansiering och möjliga milstolpsbetalningar på mer än 11 miljoner EUR. Royalty på framtida försäljning av produkten tillkommer. Servier anlitar BioInvent för selektion av antikroppar från bolagets antikropsbibliotek n-CoDeR[®]. Servier, som tillhandahåller målstrukturen, kommer även att ha tillgång till BioInvents prekliniska kunskaper inom optimering av antikropskandidater för vidare klinisk utveckling.

Under andra kvartalet ingick BioInvent ett samarbete med Cancer Research Technology (CRT), en kommersiellt inriktad del av Cancer Research UK, och universitetssjukhuset Queen Mary, kring identifiering av nya antikroppsläkemedel inom onkologi. Samarbetet är inriktat på att utveckla funktionsmodulerande antikroppar mot tumörassocierade makrofager (TAM), en variant av makrofager som har onkogen, eller cancerdrivande, effekt. Avtalet ger BioInvent rätt att, i utbyte mot milstolpsbetalningar och royalty till CRT, utveckla och marknadsföra läkemedelsprodukter som härrör från samarbetet.

BioInvent ska tillsammans med forskare under ledning av Dr Thorsten Hagemann, senior research fellow vid Cancer Research UK, identifiera nya målproteiner för läkemedelsutveckling.

I samarbetet kommer BioInvents F.I.R.S.T.TM-teknologi att användas, medan Dr Hagemann och hans grupp, som är finansierad av Cancer Research UK, kommer att förse samarbetet med biologiska verkningmekanismer för utveckling av nya cancerläkemedel.

Bolaget bedriver sedan tidigare även forskning och utveckling av antikroppsläkemedel i samarbete med en rad andra externa partner. Exempel på sådana partner är Bayer HealthCare, Daiichi Sankyo och Mitsubishi Pharma. Formen för de olika samarbetena varierar, men gemensamt för dem är att BioInvent erhåller, förutom licensersättningar och forskningsfinansiering, även milstolpsersättningar och royalty på försäljningen av kommersiella produkter. Flera av samarbetsprojekten har avancerat under året och bolagets förväntning är att något av dem kommer att inleda kliniska prövningar under innevarande år.

Avslutade studier

I juli meddelades att en fas IIa-studie med BI-204 för behandling av patienter med akut kranskärlsjukdom icke uppnådde det primära effektmåttet. En slutlig analys av de sekundära effektmåtten har konfirmerat att utvecklingen av BI-204 inom akut kranskärlsjukdom avbryts.

I juni meddelade BioInvent och ThromboGenics att bolagen återtar rättigheterna till TB-403 för behandling av cancer från den tidigare licenstagaren Roche.

I juni meddelade BioInvent och ThromboGenics att en fas IIb-studie med TB-402 för behandling av trombos uppvisade att TB-402 hade en likvärdig tromboshämmande effekt som rivaroxaban (Bayer/Jansen Pharmaceuticals), men med fler antal blödningar. Som en konsekvens av detta resultat beslutade BioInvent och ThromboGenics att avsluta vidare utveckling av TB-402.

Personal och organisation

Allt forsknings- och utvecklingsarbete drivs i projektform med en matris innehållande följande huvudområden:

Forskningsavdelningen ansvarar dels för selektion av antikroppar från n-CoDeR[®], dels för antikropskandidaternas in vitro och in vivo farmakologiska effekter fram till och med val av produktkandidat.

Avdelningen för biofarmaci ansvarar för utveckling av cellinjer och tillverkningsprocesser samt tillverkning, karakterisering och kvalitetskontroll av produkten enligt myndighetsföreskrifter.

Avdelningen för klinik ansvarar för de prekliniska säkerhetstesterna och den kliniska utvecklingen av bolagets produktkandidater samt att bolagets utveckling av läkemedel sker i överensstämmelse med läkemedelslagstiftningen. Aktiviteterna inom enhetens ansvarsområde läggs i stor utsträckning ut på externa kontraktsforskningsorganisationer.

Utöver de ovan nämnda linjefunktionerna är bolagets kvalitets-säkringsavdelning och bolagets interna patentavdelning direkt involverade i forsknings- och utvecklingsaktiviteterna. Till organisationens stödfunktioner hör affärsutveckling, HR, ekonomi och finans och IT.

Per den 31 december 2012 hade BioInvent 50 (87) anställda. Av dessa är 42 (72) verksamma inom forskning och utveckling. Av bolagets anställda har 92 procent universitetsexamen. Andelen som disputerat är 48 procent.

Miljö

Miljöarbetet är viktigt för BioInvent och är en integrerad del i det dagliga arbetet. BioInvent arbetar aktivt med miljöfrågor där principer enligt allmänna hänsynsregler tas i beaktning vid löpande verksamhetsutövning. Bolaget strävar konsekvent efter att minska användningen av miljöfarliga ämnen och säkerställa att miljöpåverkan är så liten som möjligt, där ambitionen är att tidigt i värdekedjan utvärdera möjligheterna att ersätta ett miljöfarligt ämne med ett mindre farligt. Vidare är målsättningen att kontinuerligt förbättra utnyttjandet av kemiska substanser och andra resurser för att även på så sätt minska påverkan på miljön. Ett proaktivt miljöarbete, ger minskade skaderisker för miljö och hälsa och bättre förutsättningar att klara av framtida miljölagstiftning och omvärldskrav.

BioInvents verksamhet är tillståndspliktig enligt miljöbalken. BioInvent har ett tillstånd enligt miljöbalken för tillverkning av biologiska läkemedelssubstanser, med rapporteringsskyldighet till Lunds kommun. Företaget bedriver en egenkontroll som syftar till att fortlöpande kontrollera verksamheten för att motverka och förebygga negativa miljöpåverkningar. Som ett led i egenkontrollen har bolaget genomfört en miljökonsekvensbeskrivning samt infört en kontrollplan enligt vilken egenkontrollen sker.

Bolaget har begränsade utsläpp från laboratorier och produktionsanläggning. Utsläppen består av vanligt förekommande salter och lätt nedbrytbara organiska ämnen. Avfall källsorteras och särskilda rutiner tillämpas för hantering av miljöfarligt avfall.

Bolaget har tillstånd för in- och utförelse av cellinjer i enlighet med Europaparlamentets förordning. BioInvent använder genetiskt modifierade mikroorganismer (GMM) i sitt forsknings- och utvecklingsarbete och har tillstånd för så kallad innesluten användning av sådana organismer enligt Arbetsmiljöverkets föreskrifter.

Kvalitet och myndighetsgodkännande

Bolaget har ett tillstånd i enlighet med EU:s regelverk att producera prövningsläkemedel enligt GMP (Good Manufacturing Practice). Detta tillstånd utfärdas av läkemedelsverket, som genomför regelbundna inspektioner för att verifiera att produktionen håller en godkänd kvalitetsnivå. BioInvent bedriver själva en auditverksamhet för att säkerställa att kvaliteten på råvaror och kontrakterade tjänster håller en hög kvalitet.

BioInvents säkerhetsutredande prekliniska studier utförs via kontraktorganisationer (CRO:s) enligt Good Laboratory Practice (GLP). Kliniska prövningar sker enligt Good Clinical Practice (GCP). I de fall djurförsök görs, genomförs dessa i laboratorier som noggrant följer gällande regelverk.

BioInvent har lång erfarenhet av kvalitetsarbete och strävar ständigt efter att förbättra kvaliteten i allt arbete.

Intäkter och resultat

Rörelsens intäkter uppgick till 43 MSEK (125). Intäkterna utgjordes av intäkter från partners som utnyttjar antikroppsbiblioteket n-CoDeR®. Under föregående år ingick 15 miljoner USD i milstolpsersättning från Genentech, då BioInvent och Genentech inledde en ny klinisk studie av BI-204, samt 1,6 miljoner EUR i milstolpsbetalning från Roche för TB-403.

Bolagets samlade kostnader uppgick till 247 MSEK (196). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 149 MSEK (110), personalkostnader 92 MSEK (80) och avskrivningar 6,1 MSEK (6,3). Ökningen i externa kostnader är en följd av att ett mer omfattande

kliniskt program har pågått under 2012 jämfört med föregående år samt en avsättning på 31 MSEK per 30 juni 2012 efter att utvecklingen av blodproppshämmaren TB-402 avbrutits. Denna avsättning har justerats under det fjärde kvartalet till 19 MSEK efter reduktion av kvarvarande kostnader för projektet. Omstruktureringskostnader (personalkostnader) reserverades per 30 juni 2012 och per 30 september 2012 med totalt 17 MSEK i samband med neddragning av personalstyrkan. Avsättning av 7,6 MSEK gjordes per 30 september 2012 för andra direkta kostnader hänförliga till omstruktureringen. I personalkostnader ingår reserv 6,2 MSEK per 31 december 2012 för uppsägningslön och avgångsvederlag till avgående VDn.

Forsknings- och utvecklingskostnader uppgick till 207 MSEK (164). Under perioden har finansiellt stöd från EU:s ramprogram redovisats för tidiga forskningsprojekt. Bidraget uppgår till 12 MSEK och redovisas i resultaträkningen under posten övriga rörelseintäkter och -kostnader.

Resultat för perioden uppgick till -188 MSEK (-67). Finansnetto uppgick till 3,2 MSEK (4,6). Resultat per aktie uppgick till -2,61 SEK(-1,04).

Finansiell ställning och kassaflöde

Per den 31 december 2012 uppgick koncernens likvida medel till 100 MSEK (174). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick till -170 MSEK (-60). Reserv för återstående kostnader i TB-402 projektet och reserver för omstrukturingskostnader har påverkat rörelsekapitalet under det andra och tredje kvartalet 2012. Dessa utbetalningar reglerades delvis under det fjärde kvartalet 2012 och kommer också att regleras under det första och andra kvartalet 2013.

BioInvent har genomfört en företrädesemission om totalt 6 720 525 aktier som i april 2012 tillförde bolaget 97 MSEK efter transaktionskostnader 8,3 MSEK. Teckningskursen fastställdes till 15,60 SEK per aktie. Företrädesemissionen var övertecknad. Bolagets aktiekapital fördelar sig efter emissionen på totalt 73 925 782 aktier.

Eget kapital uppgick till 48 MSEK (138) vid periodens slut. Bolagets aktiekapital var 37 MSEK. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 41 (67) procent. Eget kapital per aktie var 0,64 SEK (2,05). Koncernen hade inga räntebärande skulder.

Fem år i sammandrag framgår på sidan 46.

Investeringar

Investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 0,1 MSEK (4,9). Inga investeringar har skett i immateriella anläggningstillgångar (-).

Moderbolaget

BioInventkoncernen består av moderbolaget BioInvent International AB och dotterbolaget BioInvent Finans AB som förvaltar tekningsoptioner utställda av BioInvent International AB. Rörelsens intäkter uppgick till 43 MSEK (125). Årets resultat uppgick till -188 MSEK (-67). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick till -170 MSEK (-60). Moderbolaget sammanfaller i allt väsentligt med koncernen.

Aktien

BioInvent är listad på NASDAQ OMX Stockholm sedan 2001. Per den 31 december 2012 uppgick aktiekapitalet till 36 962 891 kronor fördelat på 73 925 782 aktier. Vid antagande av att samtliga

teckningsoptioner som emitteras med anledning av Personaloptionsprogram 2011/2015 utnyttjas för teckning av nya aktier kommer bolagets aktiekapital att öka med 229 985 kronor till 37 192 876 kronor, vilket motsvarar cirka 0,6 procent av aktierna och rösterna i bolaget efter fullt utnyttjande.

Det finns endast ett aktieslag. Varje aktie berättigar till en röst på årsstämman och samtliga aktier äger lika rätt till andel i bolagets tillgångar och resultat. Det finns inte några begränsningar i överlåtelsebarheten av aktier p g a bestämmelser i bolagsordningen. Det finns inte några av bolaget kända avtal mellan aktieägare som innebär några begränsningar i rätten att överlåta aktier. Det finns inte heller några avtal med bolaget som part och som får verkan, ändras eller upphör att gälla om kontrollen över bolaget ändras som följd av ett offentligt uppköpserbjudande.

Enligt bolagsordningen utses styrelseledamöter årligen vid årsstämman. Bolagsordningen innehåller inga restriktioner avseende tillsättande eller entledigande av styrelseledamöter eller avseende ändringar i bolagsordningen.

Vid årsstämman 2012 bemyndigade stämman styrelsen att – vid ett eller flera tillfällen och längst intill nästkommande årsstämma – besluta om emission av aktier. Antalet aktier som skall kunna ges ut med stöd av bemyndigandet skall inte överstiga 10 procent av det registrerade aktiekapitalet (vid tidpunkten för emissionsbeslutet). Årsstämman har inte bemyndigat styrelsen att besluta att förvärva egna aktier.

Bolagsstyrningsrapport

BioInvent har valt att upprätta en bolagsstyrningsrapport skild från årsredovisningen med stöd av Årsredovisningslagen 6 kap. 8§.

Framtidsutsikter

Bolaget har genomfört en fokusering av verksamheten och reduktion av bolagets kostnader med målsättning att uppnå en ökad självfinansiering genom intäkter från externa läkemedelsprogram med produktkandidater från antikroppsbiblioteket n-CoDeR®. Dessa intäkter förväntas balansera en stor del verksamhetens kostnader före externa kostnader för framtida, nya kliniska studier.

Den egna utvecklingen av nya antikropps-läkemedel koncentreras inom cancerområdet och får därigenom ett tydligt indikationsfokus.

Risker och riskhantering

Läkemedelsutveckling

Att utveckla och marknadsintroducera ett nytt bioteknikläkemedel har uppskattats att kosta ca 1,3 miljarder USD (källa: Tufts Center for the Study of Drug Development, Outlook 2011). Samtidigt är det historiskt sett bara 17 procent av antikropps-kandidater i klinisk fas I som faktiskt når marknaden. Sannolikheten för att en läkemedelskandidat ska nå marknaden ökar i takt med att projektet flyttas fram i utvecklingskedjan. Detsamma gäller också kostnaderna, som stiger brant i de senare kliniska faserna. Sammanfattningsvis är läkemedelsutveckling generellt förenad med mycket hög risk, vilket även gäller BioInvents läkemedelsutveckling.

BioInvents verksamhet är föremål för sedvanliga risker hänförliga till läkemedelsutveckling, inklusive risken att BioInvent inte lyckas utveckla nya produktkandidater, att utvecklingsarbetet försenas, att några eller samtliga av bolagets produktkandidater kan visa sig vara ineffektiva, inte säkra eller på annat sätt inte uppfylla tillämpliga krav eller erhålla nödvändiga marknadsgodkännanden eller visa

sig vara svåra att utlicensiera framgångsrikt eller att utveckla till kommersiellt gångbara produkter.

Allt eftersom BioInvent och bolagets projektportfölj utvecklas ökar också bolagets kunskap och erfarenheter på viktiga områden. En större projektportfölj kan på sikt komma att göra bolaget mindre beroende av framgång i enskilda projekt. BioInvents projektportfölj är dock relativt begränsad, med projekt i tidig fas, något som innebär att ett bakslag i ett enskilt projekt kan påverka bolaget märkbart negativt.

Kliniska prövningar samt produktansvar

BioInvents ambition är att driva bolagets projekt framåt i värdekedjan, vilket kommer att innebära ökade kostnader för kliniska prövningar och relevanta marknadsgodkännanden. För att erhålla myndighetsgodkännande för kommersiell försäljning av bolagets produktkandidater krävs att bolaget eller dess samarbetspartners visa att de potentiella produkterna är säkra och effektiva på människor för varje given indikation.

Det finns ingen garanti för att kliniska prövningar som utförs av bolaget eller dess samarbetspartners kommer att visa tillräcklig säkerhet och effekt för att de nödvändiga myndighetstillstånden ska erhållas, eller att de kommer att resultera i konkurrenskraftiga produkter. Om bolaget eller dess samarbetspartners inte med tillräcklig säkerhet kan visa att de tilltänkta produkterna är säkra och effektiva, kan godkännande komma att nekas för dessa produkter, vilket medför att dessa inte kan lanseras på marknaden.

Det går inte att utesluta att användningen av bolagets produkter i kliniska studier kan leda till att skadeståndskrav riktas mot bolaget i händelse av att sådana produkter orsakar sjukdomar, kroppsskador, dödsfall eller skada på egendom. BioInvents verksamhet är utsatt för potentiella ansvarsrisker, som utgör en normal aspekt inom forskning, utveckling och tillverkning av humana läkemedelsprodukter. Bolaget har tecknat en företagsförsäkring som gäller på de geografiska marknader där BioInvent idag är verksam. Även om bolaget anser att det försäkrat sig i tillräcklig omfattning är försäkringens räckvidd och försäkringsbelopp begränsade och det finns ingen garanti för att den ger tillräcklig täckning i händelse av ett rättsligt krav.

Kommersialisering och samarbetspartners

Inga av BioInvents produktkandidater är ännu kommersialiserade och kommer kanske aldrig att bli det. Det finns inte heller någon garanti för att produkter som lanseras på marknaden kommer att tas väl emot eller bli kommersiella framgångar.

BioInvent ingår från tid till annan avtal med samarbetspartners för utveckling och kommersialisering av potentiella produkter. Även om bolaget försöker att utveckla och stärka sådana samarbeten finns det ingen garanti för att samarbetet leder till en framgångsrik lansering av produkter. Det finns alltid en risk för att partnern ändrar inriktning och prioritering som i sin tur kan påverka samarbetet negativt. Det kan inte heller garanteras att BioInvent lyckas ingå nya samarbetsavtal på acceptabla villkor. I avsaknad av samarbetsavtal kan BioInvent sakna möjligheter att realisera det fulla värdet av en produktkandidat.

Konkurrens och snabb teknologitveckling

Marknaden för samtliga av bolagets framtida produkter kännetecknas av betydande konkurrens och snabb teknologitveckling. BioInvents

konkurrenter utgörs bland annat av större internationella läkemedelsföretag och bioteknikföretag. Många av konkurrenterna har avsevärt större resurser än BioInvent. Det finns därför alltid risk att bolagets produktkoncept blir utkonkurrerade av liknande produkter eller att helt nya produktkoncept visar sig vara överlägsna.

Bioteknik och patentrisker

BioInvents framgång beror delvis på bolagets förmåga att erhålla och bibehålla patentskydd för potentiella produkter samt att hålla sin egen och sina samarbetspartners forskning konfidentiell, så att BioInvent kan hindra andra från att använda BioInvents uppfinningar och skyddade information.

Bolagets patentärenden hänför sig till såväl företagens kärnteknologi inom utveckling av antikropps-läkemedel och olika aspekter på denna som olika antikroppsprodukter under utveckling och deras användning som läkemedel. Läkemedels- och bioteknikföretags patenträttsliga ställning är i allmänhet osäker och innefattar komplexa medicinska och juridiska bedömningar. Det finns ingen garanti för att bolagets produkter och processer kommer att kunna patenteras eller att beviljade patent kommer att utgöra tillräckligt skydd, inte kommer att angripas eller bestridas av konkurrenter eller inte kan utgöra intrång i konkurrenters rättigheter. BioInvent följer och utvärderar löpande konkurrenters aktiviteter, patent och patentansökningar i syfte att identifiera aktiviteter som omfattas av bolagets immateriella rättigheter, liksom patent som skulle kunna omfatta delar av bolagets verksamhetsområde.

Eventuellt kan det bli nödvändigt att inleda rättsliga processer för att försvara bolagets nuvarande eller framtida patent, liksom för att avgöra omfattningen och giltigheten av patent som tillhör tredje man.

Förändringar i sjukvårdssystem

I flera länder har det förekommit förslag avseende förändring av ersättnings- och betalningssystem inom sjukvården på sätt som kan påverka BioInvents förmåga att lönsamt bedriva sin verksamhet.

BioInvents framgång beror delvis av vilken utsträckning bolagets produkter kommer att kvalificera sig för subventioner från offentligt och privat finansierade sjukvårdsprogram. Vissa länder kräver att produkter först genomgår en långvarig granskning innan offentliga subventioner kan komma ifråga. Det förekommer även åtgärder för att bromsa ökande sjukvårdskostnader i många av de länder där bolagets framtida produkter kan komma att kommersialiseras. Dessa åtgärder förväntas fortsätta och kan komma att resultera i strängare regler avseende såväl ersättningsnivå som vilka läkemedel som ska omfattas.

Kvalificerad personal och nyckelpersoner

BioInvent är i hög grad beroende av bolagets ledande befattningshavare och andra nyckelpersoner. Om bolaget skulle förlora någon av sina nyckelmedarbetare skulle detta kunna försena eller orsaka avbrott i forskningsprogram eller utveckling, utlicensiering eller kommersialisering av bolagets produktkandidater. Bolagets förmåga att attrahera och behålla kvalificerad personal är av avgörande betydelse för dess framtida framgångar. Även om BioInvent anser att bolaget kommer att kunna såväl attrahera som behålla kvalificerad personal, kan det inte garanteras att detta kommer att kunna ske på tillfredsställande villkor gentemot den konkurrens som finns

från andra läkemedels- och bioteknikföretag, universitet och andra institutioner.

Anskaffande av ytterligare finansiella medel

Mot bakgrund av att den fortsatta satsningen på att ta fram läkemedelskandidater förväntas medföra betydande kostnader, förväntas verksamheten fortsatt visa ett ackumulerat negativt kassaflöde fram till dess att bolaget genererar löpande årliga intäkter från produkter på marknaden. Detta kapitalbehov finansieras genom (i) försäljning av rättigheter i enskilda projekt, (ii) samarbeten som säkerställer projektfinansiering, och (iii) eget kapital. Ett misslyckande med att säkerställa sådan finansiering kan påverka bolagets verksamhet, finansiella ställning och rörelseresultat negativt.

Se även avsnitt finansiella risker sidan 27.

Principer för ersättning till styrelseledamöter, VD och andra ledande befattningshavares förmåner

Ersättningar till styrelseledamöter, verkställande direktören och andra ledande befattningshavare framgår av not 1.

Principer för ersättning till VD och andra ledande befattningshavares förmåner har fastställts av årsstämman 2012. Några avvikelser från dessa riktlinjer har inte gjorts. Styrelsen föreslår att oförändrade principer för ersättning till VD och andra ledande befattningshavare skall gälla från årsstämman 2013.

Riktlinjerna skall omfatta de personer som under den tid riktlinjerna gäller ingår i koncernledningen och övriga chefer som är direkt underställda VD, nedan kallade "ledande befattningshavare".

BioInvent skall ha de ersättningsnivåer och anställningsvillkor som bedöms erforderliga för att rekrytera och behålla en ledning med god kompetens och kapacitet att nå uppställda mål. Marknadsmässighet skall vara den övergripande principen för lön och andra ersättningar till ledande befattningshavare i BioInvent. Ledande befattningshavare skall erhålla fast lön. Utöver fast lön kan rörlig kontant ersättning också utgå, som belönar tydligt målrelaterade prestationer i enkla och transparenta konstruktioner. Bolagsledningens rörliga ersättning skall bero av i vilken utsträckning i förväg uppställda mål uppfyllts inom ramen för bolagets verksamhet, huvudsakligen tekniska och kommersiella milstolpar inom de egna läkemedelsprojekten. Målen skall inte vara relaterade till utvecklingen av bolagets aktie. Bolagsledningens rörliga ersättning skall inte överstiga 30 % av den fasta lönen. Ersättningen kan vara pensionsgrundande.

Den rörliga ersättningen skall vid maximalt utfall inte medföra en kostnad för bolaget utöver sammanlagt 2,2 MSEK (exklusive sociala utgifter), beräknat utifrån de antal personer som för närvarande ingår i koncernledningen (kostnaderna kan förändras i motsvarande mån om antal personer i ledningen skulle förändras).

Styrelsen skall varje år överväga om ett aktiekursrelaterat incitamentsprogram skall föreslås årsstämman eller inte. Emissioner och överlåtelser av värdepapper som beslutats av bolagsstämma enligt reglerna i 16 kapitlet aktiebolagslagen eller gamla sk Leolagen, omfattas inte av dessa riktlinjer i den mån bolagsstämma har eller kommer att fatta sådana beslut.

Koncernledningens icke-monetära förmåner, såsom till exempel tjänstebil, dator, mobiltelefon, extra sjukförsäkring eller företagshälsovård, skall kunna utgå i den utsträckning detta bedöms vara marknadsmässigt för ledande befattningshavare i motsvarande

positioner på den marknad där bolaget är verksamt. Det samlade värdet av dessa förmåner skall utgöra en mindre del av den totala ersättningen.

Ledande befattningshavare skall ha rätt att avgå med pension tidigast från den tidpunkt den anställde fyller 65 år. Ledande befattningshavare skall omfattas av vid var tid gällande ITP-plan eller avgiftsbestämd tjänstepension som inte överstiger 35% av löneunderlaget. Ledande befattningshavare som är bosatta utanför Sverige eller är utländsk medborgare och har sin huvudsakliga pension i annat land än Sverige, kan alternativt erbjudas andra pensionslösningar som är rimliga i det aktuella landet. Lösningarna skall vara avgiftsbestämda.

Uppsägningsslön och avgångsvederlag för medlemmar av bolagsledningen skall sammantaget inte överstiga 24 månadslöner för VD och 12 månadslöner för övriga medlemmar.

Ersättningar till styrelseledamöter och styrelsesuppleanter beslutas enligt lag av årsstämman i den mån de utgör ersättning för styrelseuppdrag. Om en styrelseledamot är anställd av bolaget, utgår ersättning till sådan styrelseledamot enligt dessa riktlinjer. Styrelseledamot som är anställd av bolaget skall inte erhålla särskild ersättning för styrelseuppdrag i bolaget eller koncernbolag. Om en styrelseledamot utför uppdrag för bolaget som inte är styrelseuppdrag, utgår ersättning som skall vara marknadsmässig med hänsyn taget till uppdragets art och arbetsinsats.

Styrelsens ersättningsutskott bereder och utarbetar förslag till beslut av styrelsen avseende ersättningar till verkställande direktören. Styrelsens ersättningsutskott bereder, i samråd med verkställande direktören, och beslutar i frågor om ersättningar till övriga ledande befattningshavare. Styrelsen beslutar i frågor om ersättningar till styrelseledamöter för uppdrag som inte omfattas av styrelseuppdraget förutsatt att detta kan ske med erforderlig majoritet, annars av årsstämman.

Styrelsen skall ha rätt att frångå dessa riktlinjer om det i ett enskilt fall finns särskilda skäl som motiverar det, förutsatt att detta redovisas och motiveras i efterhand.

BioInvent har, vid tiden för årsstämman 2013, kvarstående ersättningsåtaganden uppgående till 5,0 MSEK till bolagets före detta verkställande direktör Svein Mathisen.

Händelser efter räkenskapsårets utgång

Den 9 januari 2013 meddelade bolaget att Svein Mathisen avgått som verkställande direktör och ledamot i bolagets styrelse. Fram tills dess att en ny verkställande direktör finns på plats kommer Cristina Glad, tidigare BioInvents vice verkställande direktör, att fungera som bolagets verkställande direktör.

Den 24 januari meddelade bolaget de första resultaten från fas I-studien med läkemedelskandidaten BI-505 i patienter med cancersjukdomen multipelt myelom. Resultaten visade god säkerhetsprofil samt att läkemedlet har effekt på sjukdomen.

Förslag till behandling av förlust

Till årsstämmans förfogande står följande medel: överkursfond 169 722 530 SEK, balanserat resultat 982 000 SEK och årets resultat -187 845 249 SEK. Ansamlad förlust uppgår således till -17 140 719 SEK. Styrelsen föreslår att den ansamlade förlusten överförs i ny räkning. Således föreslås att ingen vinstutdelning lämnas för räkenskapsåret 2012. Samtidigt föreslår styrelsen att årsstämman beslutar om minskning av aktiekapitalet för täckning av förlust med 17 002 930 SEK och om minskning av reservfonden med 137 789 SEK.

Koncernens rapport över totalresultat

KSEK	Not	2012	2011
Nettoomsättning		42 946	124 649
<i>Rörelsens kostnader</i>	1-6		
Forsknings- och utvecklingskostnader		-207 278	-163 904
Försäljnings- och administrationskostnader		-39 241	-32 557
Övriga rörelseintäkter	7	13 460	653
Övriga rörelsekostnader	7	-980	-501
		-234 039	-196 309
Rörelseresultat		-191 093	-71 660
Finansiella intäkter	8	4 386	4 776
Finansiella kostnader	9	-1 138	-169
Finansnetto		3 248	4 607
Resultat före skatt		-187 845	-67 053
Skatt	10	-	-
Årets resultat		-187 845	-67 053
<i>Övrigt totalresultat</i>			
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar		-13	13
Årets totalresultat		-187 858	-67 040
Årets totalresultat hänförligt till moderbolagets aktieägare		-187 858	-67 040
Resultat per aktie, SEK	11		
Före utspädning		-2,61	-1,04
Efter utspädning		-2,61	-1,04

Koncernens rapport över finansiell ställning

KSEK	Not	2012	2011
TILLGÅNGAR			
Förvärvade immateriella tillgångar	12	0	1 852
Inventarier	13	6 362	10 352
Nedlagda kostnader på annans fastighet	13	414	653
Summa anläggningstillgångar		6 776	12 857
Varulager		249	282
Kundfordringar	18	71	8 889
Övriga fordringar	18	3 659	3 474
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	15	5 727	6 290
Likvida medel	18	100 061	173 965
Summa omsättningstillgångar		109 767	192 900
Summa tillgångar		116 543	205 757
EGET KAPITAL			
Aktiekapital	16	36 963	33 603
Övrigt tillskjutet kapital		1 165 204	1 072 029
Verkligtvärdereserv		11	24
Ansamlad förlust		-1 154 554	-967 704
Summa eget kapital		47 624	137 952
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare		47 624	137 952
SKULDER			
Leverantörsskulder	18	13 349	19 457
Övriga skulder	18	14 694	31 565
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	17, 18	40 876	16 783
Summa kortfristiga skulder		68 919	67 805
Summa eget kapital och skulder		116 543	205 757
Ställda säkerheter		-	-
Eventualförpliktelser		-	-

Koncernens rapport över kassaflöden

KSEK	2012	2011
Den löpande verksamheten		
Rörelseresultat	-191 093	-71 660
Avskrivningar	6 138	6 305
Övriga justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	995	2 537
Erhållen ränta	3 921	3 462
Erlagd ränta	-3	-
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-180 042	-59 356
Förändringar i rörelsekapital		
Förändring av varulager	33	401
Förändring av kortfristiga fordringar	9 196	-1 623
Förändring av kortfristiga skulder	432	5 124
	9 661	3 902
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-170 381	-55 454
Investeringsverksamheten		
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-58	-4,915
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-58	-4,915
Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten	-170 439	-60 369
Finansieringsverksamheten		
Företrädesemission	96 535	-
Riktad nyemission	-	128 264
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	96 535	128 264
Förändring av likvida medel	-73 904	67 895
Likvida medel vid årets början	173 965	106 070
Likvida medel vid årets slut	100 061	173 965
Likvida medel, specifikation:		
Kortfristiga placeringar	79 336	161 864
Kassa och bank	20 725	12 101
	100 061	173 965

Koncernens rapport över förändringar av eget kapital

KSEK	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Verkligt värdereserv	Ansamlad förlust	Summa
Eget kapital 31 december 2010	30 548	946 820	11	-903 188	74 191
Årets totalresultat					
Årets resultat				-67 053	-67 053
Årets övrigt totalresultat			13		13
Summa årets totalresultat			13	-67 053	-67 040
Summa, exklusive transaktioner med bolagets ägare	30 548	946 820	24	-970 241	7 151
Transaktioner med bolagets ägare					
Effekt av personaloptionsprogram				2 537	2 537
Riktad nyemission	3 055	125 209			128 264
Eget kapital 31 december 2011	33 603	1 072 029	24	-967 704	137 952
Årets totalresultat					
Årets resultat				-187 845	-187 845
Årets övrigt totalresultat			-13		-13
Summa årets totalresultat			-13	-187 845	-187 858
Summa, exklusive transaktioner med bolagets ägare	33 603	1 072 029	11	-1 155 549	-49 906
Transaktioner med bolagets ägare					
Effekt av personaloptionsprogram				995	995
Företrädesemission	3 360	93 175			96 535
Eget kapital 31 december 2012	36 963	1 165 204	11	-1 154 554	47 624

Aktiekapitalet består per den 31 december 2012 av 73 925 782 aktier och aktiens kvotvärde är 0,5. Företrädesemissionen som slutfördes i april 2012 tillförde BioInvent 96 535 KSEK efter nyemissionskostnader om 8 305 KSEK. Den riktade nyemissionen som slutfördes i juni 2011 tillförde BioInvent 128 264 KSEK efter nyemissionskostnader om 7 979 KSEK.

Moderbolagets resultaträkning

KSEK	Not	2012	2011
Nettoomsättning		42 946	124 649
<i>Rörelsens kostnader</i>	1-6		
Forsknings- och utvecklingskostnader		-207 278	-163 904
Försäljnings- och administrationskostnader		-39 241	-32 557
Övriga rörelseintäkter	7	13 460	653
Övriga rörelsekostnader	7	-980	-501
		-234 039	-196 309
Rörelseresultat		-191 093	-71 660
Ränteintäkter och liknande resultatposter	8	4 386	4 776
Räntekostnader och liknande resultatposter	9	-1 138	-169
Resultat efter finansiella poster		-187 845	-67 053
Skatt	10	-	-
Årets resultat		-187 845	-67 053
<i>Övrigt totalresultat</i>			
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar		-13	13
Årets totalresultat		-187 858	-67 040

Moderbolagets balansräkning

KSEK	Not	2012	2011
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar			
Förvärvade immateriella tillgångar	12	0	1 852
Materiella anläggningstillgångar			
Inventarier	13	6 362	10 352
Nedlagda kostnader på annans fastighet	13	414	653
		6 776	11 005
Finansiella anläggningstillgångar			
Aktier i dotterbolag	14	100	100
Summa anläggningstillgångar		6 876	12 957
Omsättningstillgångar			
Varulager			
		249	282
Kortfristiga fordringar			
Kundfordringar		71	8 963
Övriga fordringar		3 659	3 400
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	15	5 727	6 290
		9 457	18 653
Likvida medel			
Kortfristiga placeringar		79 326	161 841
Kassa och bank		20 725	12 101
		100 051	173 942
Summa omsättningstillgångar		109 757	192 877
Summa tillgångar		116 633	205 834
KSEK	Not	2012	2011
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital		36 963	33 603
Reservfond		27 831	27 831
		64 794	61 434
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond		169 721	141 024
Balanserat resultat		982	2 575
Årets resultat		-187 845	-67 053
		-17 142	76 546
Summa eget kapital		47 652	137 980
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		13 349	19 532
Skulder till dotterbolag		101	101
Övriga skulder		14 694	31 490
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	17	40 837	16 731
Summa kortfristiga skulder		68 981	67 854
Summa eget kapital och skulder		116 633	205 834
Ställda säkerheter		-	-
Eventualförpliktelser		-	-

Moderbolagets kassaflödesanalys

KSEK	2012	2011
Den löpande verksamheten		
Rörelseresultat	-191 093	-71 660
Avskrivningar	6 138	6 305
Övriga justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	995	2 537
Erhållen ränta	3 921	3 462
Erlagd ränta	-3	-
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-180 042	-59 356
Förändringar i rörelsekapital		
Förändring av varulager	33	401
Förändring av kortfristiga fordringar	9 196	-1 623
Förändring av kortfristiga skulder	445	5 111
	9 674	3 889
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-170 368	-55 467
Investeringsverksamheten		
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-58	-4 915
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-58	-4 915
Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten	-170 426	-60 382
Finansieringsverksamheten		
Företrädesemission	96 535	-
Riktad nyemission	-	128 264
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	96 535	128 264
Förändring av likvida medel	-73 891	67 882
Likvida medel vid årets början	173 942	106 060
Likvida medel vid årets slut	100 051	173 942
Likvida medel, specifikation:		
Kortfristiga placeringar	79 326	161 841
Kassa och bank	20 725	12 101
	100 051	173 942

Moderbolagets förändringar av eget kapital

KSEK	Bundet eget kapital		Fritt eget kapital		Summa
	Aktie- kapital	Reservfond	Överkurs- fond	Ansamlad förlust	
Eget kapital 31 december 2010	30 548	27 831	141 660	-125 845	74 194
Justering av ingående balans				25	25
Resultatdisposition			-125 845	125 845	0
Årets totalresultat					
Årets resultat				-67 053	-67 053
Årets övrigt totalresultat				13	13
Summa årets totalresultat				-67 040	-67 040
Summa, exklusive transaktioner med bolagets ägare	30 548	27 831	15 815	-67 015	7 179
Transaktioner med bolagets ägare					
Effekt av personaloptionsprogram				2 537	2 537
Riktad nyemission	3 055		125 209		128 264
Eget kapital 31 december 2011	33 603	27 831	141 024	-64 478	137 980
Resultatdisposition			-64 478	64 478	0
Årets totalresultat					
Årets resultat				-187 845	-187 845
Årets övrigt totalresultat				-13	-13
Summa årets totalresultat				-187 858	-187 858
Summa, exklusive transaktioner med bolagets ägare	33 603	27 831	76 546	-187 858	-49 878
Transaktioner med bolagets ägare					
Effekt av personaloptionsprogram				995	995
Företrädesemission	3 360		93 175		96 535
Eget kapital 31 december 2012	36 963	27 831	169 721	-186 863	47 652

Redovisningsprinciper och upplysningar i noter

Uttalande om överensstämmelse med tilläpade regelverk

Koncernredovisningen är upprättad i enlighet med International Financial Reporting Standards (IFRS). Eftersom moderbolaget är ett bolag inom EU tillämpas bara av EU godkända IFRS. Koncernredovisningen är vidare upprättad i enlighet med Årsredovisningslagen (ÅRL) genom tillämpning av rekommendationen från Rådet för finansiell rapportering, RFR 1, Kompletterande redovisningsregler för koncerner.

Moderbolagets redovisningsprinciper

Moderbolagets årsredovisning är upprättad i enlighet med ÅRL och med tillämpning av rekommendationen från Rådet för finansiell rapportering, RFR 2, Redovisning för juridiska personer. Moderbolagets redovisningsprinciper överensstämmer med koncernens. Moderbolagets redovisningsprinciper för 2012 är oförändrade jämfört med föregående år. Moderbolagets resultat- och balansräkning är dock uppställda enligt årsredovisningslagens scheman.

Kritiska redovisningsfrågor samt uppskattningar och bedömningar

Företagsledningen och styrelsen gör bedömningar och antaganden om framtiden. Dessa bedömningar och antaganden påverkar redovisade tillgångar och skulder samt intäkter och kostnader samt övrig information som lämnats. Dessa bedömningar baseras på historiska erfarenheter och de olika antaganden som bedöms vara rimliga under rådande omständigheter. Verkligt utfall kan avvika från dessa bedömningar om andra antaganden görs eller andra förutsättningar uppstår.

Förhållanden av väsentlig betydelse för redovisningen och som särskilt granskats under året är intäkter och kostnader i samarbetsavtal.

Redovisningsprinciper

Tilläpade redovisningsprinciper är oförändrade mot föregående år, med undantag för ändrad IFRS 7 Finansiella instrument: Upplysningar samt ändrad IAS 12 Inkomstskatter. Ändringarna har inte haft någon effekt på koncernens redovisning.

Nya IFRS som ännu inte börjat tillämpas

Ett antal nya eller ändrade IFRS träder ikraft först under kommande räkenskapsår och har inte förtidstillämpats vid upprättandet av dessa finansiella rapporter. Nyheter eller ändringar med framtida tillämpning planeras inte att förtidstillämpas. Följande ändrade IFRS bedöms kunna få en påverkan på koncernens redovisning:

- Ändrad IAS 1 *Utformning av finansiella rapporter*
- Ändringar i IAS 32 *Finansiella instrument: Klassificering*
- Ändringar i IFRS 7 *Finansiella instrument: Upplysningar*
- IFRS 9 *Financial Instruments*
- IFRS 10 *Consolidated Financial Statements*
- IFRS 12 *Disclosure of Interests in Other Entities*
- Ändrad IAS 27 *Separata finansiella rapporter*
- IFRS 13 *Fair Value Measurement*
- Annual Improvements to IFRSs (2009-2011)

Grunder för koncernredovisningen

Koncernredovisningen baseras på historiska anskaffningsvärden, med undantag för vissa finansiella instrument som redovisas till verkligt värde (finansiella tillgångar som kan säljas respektive finansiella tillgångar och skulder värderade till verkligt värde över årets resultat).

Biolventkoncernen består av moderbolaget Biolvent International AB och det helägda dotterbolaget Biolvent Finans AB som förvaltar tekningsoptioner utställda av Biolvent International AB. Koncernredovisningen är upprättad med tillämpning av förvärvsmetoden. Det innebär att dotterbolagets egna kapital vid förvärvet eliminerats i sin helhet. Koncernens egna kapital omfattar moderbolagets egna kapital och den del av dotterbolagets egna kapital som tillkommit efter förvärvet.

Rapportering för segment

Biolvents verkställande befattningshavare, styrelse och ledningsgrupp, följer och leder bolagets verksamhet baserat på resultat och ställning på konsoliderad nivå utan fördelning på segment eller rörelsegränar. Biolvent bedriver utveckling av antikroppsbaseerade läkemedel. Bolagets risker och möjligheter påverkas i första hand av utvecklingen i projekten. Bolaget bedriver en integrerad verksamhet, i vilken projekten anses ha likartade risker och möjligheter, således föreligger endast en rörelsegrän, vilket framgår av koncernens resultaträkning, balansräkning, kassaflödesanalys och tillhörande noter.

Bolagets intäkter härrör från olika geografiska områden, dock skiljer sig inte bolagets risker och möjligheter i dessa geografiska områden. All försäljning sker genom den egna försäljningsorganisationen i Sverige.

Intäkter, anläggningstillgångar och investeringar	2012	2011
Intäkter		
Sverige	-	-
Europa	15,3	16,8
Övriga länder	27,6	107,8
	42,9*	124,6**
Anläggningstillgångar		
Sverige	6,8	12,9
Investeringar		
Sverige	0,1	4,9

* Intäkterna kommer i huvudsak från fem kunder.

** Intäkterna kommer i huvudsak från sex kunder och inkluderar 94,3 MSEK i milstolpsersättning från Genentech då Biolvent och Genentech inledde en ny klinisk studie av BI-204 och Biolvents andel, 14,4 MSEK, av milstolpsersättning när partnern Roche i maj inledde en ny klinisk studie av TB-403.

Redovisning av intäkter

Biolvents intäkter består av:

- intäkter från samarbetsavtal knutna till utlicensiering av egna läkemedelsprojekt
- intäkter från teknologilicenser samt
- intäkter från externa utvecklingsuppdrag.

Intäkter upptas till verkligt värde av vad som erhållits eller kommer att erhållas. Intäkter redovisas i den omfattning det är sannolikt att de ekonomiska fördelarna kommer att tillgodogöras bolaget och intäkterna kan beräknas på ett tillförlitligt sätt.

Intäkter från samarbetsavtal knutna till utlicensiering av egna läkemedelsprojekt består av initiala licensavgifter, milstolpsersättningar och ersättning för utvecklingsarbete samt framtida royalty på försäljning av läkemedlet. Initiala licensavgifter (så kallade upfront payments) erhålls när samarbetsavtal ingås. Dessa ersättningar intäktsförs i sin helhet när samarbetsavtal ingås, under förutsättning att bolaget uppfyllt samtliga åtaganden enligt avtal. Milstolpsersättningar erhålls när det utlicensierade läkemedelsprojektet passerar väsentliga steg i utvecklingsprocessen, till exempel start av olika kliniska faser. Milstolpsersättningar intäktsförs när samtliga villkor uppfyllts enligt avtal. Ersättning för utvecklingsarbete i samband med samarbetsavtal intäktsförs i takt med färdigställandet av arbetet. Framtida royalty-intäkter intäktsredovisas i enlighet med avtalens ekonomiska innebörd.

Intäkter från teknologilicenser avser ersättning för att få tillgång (så kallad access fee) till en teknologi, årliga avgifter för licensen, milstolpsersättningar samt framtida royalty på försäljning av produkter utvecklade med stöd av licensen. Ersättning för att få tillgång till teknologi redovisas som intäkt när samtliga åtaganden är uppfyllda enligt avtal.

Biolvent utför även *externa utvecklingsuppdrag* såsom utveckling av antikropps-kandidater och processutveckling. I sådana avtal erhåller Biolvent löpande ersättning för utfört arbete samt vid avtal som avser utveckling av antikropps-kandidater från antikroppsbiobiblioteket n-CoDeR även milstolpsersättningar samt framtida royalty på försäljning av produkter. Intäkter, kostnader och resultat redovisas i den redovisningsperiod under vilket arbetet utförs. Om förlustrisk bedöms föreligga sker löpande individuella reserveringar.

Statliga stöd redovisas som upplupen intäkt när det föreligger rimlig säkerhet att bidraget kommer att erhållas och att koncernen kommer att uppfylla de villkor som är förknippade med bidraget. Bidragen intäktsföres i årets resultat under övriga rörelseintäkter mot de uppkomna projektkostnader som bidragen erhållits för.

Ränteintäkter redovisas i den period de hänför sig till baserat på effektivräntemetoden. Effektivräntan är den ränta som gör att nuvärdet av alla framtida inbetalningar under räntebindningstiden blir lika med det redovisade värdet av fordran. Ränteintäkter redovisas som finansiell intäkt, se not 8.

Utgifter för forskning och utveckling

Utgifter för forskning kostnadsföres allt eftersom de uppstår. Utgifter för utveckling av nya produkter aktiveras inte utan att de kriterier som anges i IAS 38 är uppfyllda. På grund av att bolagets läkemedelsprojekt är relativt långt ifrån att registreras som produkter som kan säljas och därmed ge ekonomiska fördelar för bolaget, har inga utgifter för utveckling av produkter aktiverats, dvs inga egenutvecklade immateriella tillgångar har aktiverats.

Ersättningar till anställda

Kortfristiga ersättningar

Bolaget redovisar kortfristiga ersättningar till anställda som en kostnad under den period som de anställda utför tjänsten som ersättningen avser.

Ersättningar efter avslutad anställning

BioInvent har i huvudsak förmånsbestämda pensionsåtaganden. Åtaganden för pension tryggas genom en försäkring i Alecta. Enligt ett uttalande från Rådet för finansiell rapportering, UFR 3, är detta en förmånsbestämd plan som omfattar flera arbetsgivare. För räkenskapsåret 2012 har bolaget inte haft tillgång till sådan information som gör det möjligt att redovisa denna plan som en förmånsbestämd plan. Pensionsplanen enligt ITP som tryggas genom en försäkring i Alecta redovisas därför som en avgiftsbestämd plan. Vid utgången av 2012 uppgick Alectas överskott i form av den kollektiva konsolideringsnivån till 129 procent (113). Den kollektiva konsolideringsnivån utgörs av marknadsvärdet på Alectas tillgångar i procent av försäkringsåtagandena beräknade enligt Alectas försäkringstekniska beräkningsantaganden. Årets avgifter för pensionsförsäkringar framgår av not 1. Bolaget redovisar utgifter för pensioner som en kostnad under den period som de anställda utför tjänsten som ersättningen avser.

Ersättningar vid uppsägning

Ersättningar vid uppsägning redovisas som kostnad när bolaget är förpliktigt att avsluta en anställds anställning före den normala tidpunkten.

Aktierelaterade ersättningar

Vid årsstämman den 14 april 2008 beslutades om personaloptionsprogram 2008/2012. Vid årsstämman den 21 april 2009 beslutades om ett tillägg till detta program. Vid årsstämman den 24 mars 2011 beslutades om ett komplement, personaloptionsprogram 2011/2015, till tidigare beslutat personaloptionsprogram. Se även beskrivning under not 1.

Transaktioner med närstående

Det föreligger inga transaktioner med närstående, i enlighet med IAS 24, att rapportera.

Leasing

Koncernens leasingavtal har bedömts utgöra operationell leasing. Leasingavgifterna redovisas som kostnad i resultaträkningen och fördelas över löptiden med utgångspunkt från nyttjandet.

Skatter

Uppskjuten skatt skall redovisas i balansräkningen, innebärande att uppskjuten skatt skall beräknas för samtliga balansdagens identifierade temporära skillnader mellan å ena sidan tillgångarnas eller skuldernas skattemässiga värden å andra sidan deras redovisade värden. Det föreligger inte några materiella uppskjutna skatter hänförliga till temporära skillnader per 31 december 2012.

Uppskjutna skattefordringar avseende outnyttjade förlustavdrag och avdragsgilla temporära skillnader redovisas endast i den mån det är sannolikt att dessa kommer att kunna utnyttjas mot framtida beskattningsbara vinster. Koncernens ackumulerade outnyttjade underskottsavdrag uppgick per 31 december 2012 till 1 181 MSEK. Det föreligger inte någon förfallotidpunkt som begränsar utnyttjandet av underskottsavdragen. Osäkerhet föreligger angående när i tiden dessa underskottsavdrag kommer att kunna utnyttjas för avräkning mot beskattningsbara vinster. Uppskjuten skattefordran hänförlig till underskottsavdraget upptas därför inte till något värde.

Immateriella anläggningstillgångar

Aktivering har skett av externt förvärvade teknologilicenser som kan användas brett i verksamheten. Dessa teknologilicenser kompletterar den egna teknologiplattformen där detta bedöms ge konkurrensfördelar. Kontantersättning för förvärven aktiveras med hänsyn till att ett marknadsvärde anses föreligga då priset förhandlats fram mellan två oberoende parter. Immateriella anläggningstillgångar har en begränsad nyttjandeperiod och värderas till anskaffningsvärde med avdrag för ackumulerade avskrivningar och eventuella nedskrivningar. Avskrivning sker över tillgångarnas förväntade nyttjandeperiod. Tillämpad nyttjandeperiod utvärderas löpande och ändras om nödvändigt. Dock tillämpas en försiktig uppskattning av nyttjandeperioder med hänsyn till att det ständigt sker en snabb utveckling inom bioteknik. Avskrivning sker därför under en period av upp till 5 år.

Materiella anläggningstillgångar

Materiella anläggningstillgångar värderas till anskaffningsvärde med avdrag för ackumulerade avskrivningar. Materiella anläggningstillgångar skrivs av linjärt över tillgångarnas förväntade nyttjandeperiod. Tillämpad nyttjandeperiod utvärderas löpande och ändras om nödvändigt.

Planenlig avskrivning sker enligt följande:

Inventarier	5 år
Nedlagda kostnader på annans fastighet	5–10 år

Varulager

Varulagret värderas enligt lägsta värdets princip och först in – först ut (FIFO) metoden. Detta innebär att varulagret tas upp till det lägsta av anskaffningsvärdet enligt FIFO-metoden och verkligt värde.

Nedskrivningar

De redovisade värdena för koncernens tillgångar testas för nedskrivning om det föreligger indikation på nedskrivningsbehov.

Nedskrivningsprövning för materiella och immateriella tillgångar samt andelar i dotterföretag mm

Om indikation på nedskrivningsbehov finns, beräknas enligt IAS 36 tillgångens återvinningsvärde (se nedan). För immateriella tillgångar med obestämbar nyttjandeperiod och immateriella tillgångar som ännu ej är färdiga för användning beräknas återvinningsvärdet årligen. Om det inte går att fastställa väsentligen oberoende kassaflöden till en enskild tillgång ska tillgångarna vid prövning av nedskrivningsbehov grupperas till den lägsta nivå där det går att identifiera väsentligen oberoende kassaflöden – en så kallad kassagenererande enhet. Med hänsyn tagen till verksamhetens specifika förutsättningar betraktar BioInvent hela verksamheten som en kassagenererande enhet.

En betydande del av de redovisade tillgångarna används för att generera verksamhetens totala kassaflöden. Om en tillgång således inte kan testas separat testas den tillsammans med samtliga tillgångar inkluderade i den kassagenererande enheten. En nedskrivning redovisas när en tillgångs eller kassagenererande enhets (grupp av enheters) redovisade värde överstiger återvinningsvärdet. En nedskrivning belastar resultaträkningen.

Återvinningsvärdet är det högsta av verkligt värde minus försäljningskostnader och nyttjandevärde. Vid beräkning av nyttjandevärdet diskonteras framtida kassaflöden med en diskonteringsfaktor som beaktar riskfri ränta och den risk som är förknippad med den specifika tillgången.

Nedskrivningsprövning för finansiella tillgångar

Vid varje rapporttillfälle utvärderar företaget om det finns objektiva bevis på att en finansiell tillgång eller grupp av tillgångar är i behov av nedskrivning. Objektiva bevis utgörs av observerbara förhållanden som inträffat och som har en negativ inverkan på möjligheten att återvinna anskaffningsvärdet.

Återvinningsvärdet för tillgångar tillhörande kategorin lånefordringar och kundfordringar, vilka redovisas till upplupet anskaffningsvärde, beräknas som nuvärdet av framtida kassaflöden diskonterade med den effektiva ränta som gällde då tillgången redovisades första gången. Tillgångar med en kort löptid diskonteras inte. En nedskrivning belastar resultaträkningen.

Nedskrivning av finansiella tillgångar som kan säljas redovisas i årets resultat, finansnetto.

Återföring av nedskrivningar

En nedskrivning reverseras om det både finns indikation på att nedskrivningsbehovet inte längre föreligger och det har skett en förändring i de antaganden som låg till grund för beräkningen av återvinningsvärdet. En reversering görs endast i den utsträckning som tillgångens redovisade värde efter återföring inte överstiger det redovisade värde som skulle ha redovisats, med avdrag för avskrivning där så är aktuellt, om ingen nedskrivning gjorts.

Nedskrivningar av lånefordringar och kundfordringar som redovisas till upplupet anskaffningsvärde återförs om en senare ökning av återvinningsvärdet objektivt kan hänföras till en händelse som inträffat efter det att nedskrivningen gjordes.

Transaktioner i utländsk valuta

I koncernredovisningen används svenska kronor, som är moderbolagets funktionella valuta och rapportvaluta. Transaktioner i utländsk valuta omräknas, när de tas in i redovisningen, till rapportvalutan enligt transaktionsdagens avistakurs. Fordringar och skulder i utländsk valuta har omräknats till balansdagens kurs. Kursvinster och kursförluster på rörelsens fordringar och skulder tillförs rörelseresultatet. Vinster och förluster på finansiella fordringar och skulder redovisas som finansiella poster.

Finansiella instrument

Finansiella instrument är varje form av avtal som ger upphov till en finansiell tillgång, finansiell skuld eller ett eget kapitalinstrument i ett annat företag. Detta omfattar för BioInvent likvida medel, kortfristiga placeringar, kundfordringar, övriga fordringar, leverantörsskulder, övriga skulder, upplupna kostnader samt derivatinstrument. Likvida medel utgörs av kassa och bank samt kortfristiga placeringar med löptid kortare än 3 månader. Kortfristiga placeringar består av placeringar med längre löptid än 3 månader, dock ej längre än 12 månader.

Redovisning av finansiella instrument

En finansiell tillgång eller finansiell skuld tas upp i balansräkningen när bolaget blir part enligt instrumentets avtalsmässiga villkor. Kundfordringar tas upp i balansräkningen när faktura har skickats. Skuld tas upp när motparten har presterat och avtalsenlig skyldighet föreligger att betala, även om faktura ännu inte mottagits. Leverantörsskulder tas upp när faktura mottagits. En finansiell tillgång tas bort från balansräkningen när rättigheterna i avtalet realiserats, förfaller eller bolaget förlorar kontrollen över dem. Detsamma gäller för del av en finansiell tillgång. En finansiell skuld tas bort från balansräkningen när förpliktelsen i avtalet fullgörs eller på annat sätt utsläcks. Detsamma gäller för del av en finansiell skuld. Förvärv och avyttring av finansiella tillgångar redovisas på affärsdagen, som utgör den dag då bolaget förbinder sig att förvärva eller avyttra tillgången.

Klassificering och värdering av finansiella instrument

Klassificeringen beror på avsikten med förvärvet av det finansiella instrumentet. Finansiella tillgångar och skulder klassificeras i följande kategorier.

Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde över årets resultat

Denna kategori består av två undergrupper: finansiella tillgångar som innehas för handel och andra finansiella tillgångar som företaget initialt valt att placera i denna kategori. En finansiell tillgång klassificeras som innehav för handel om den förvärvas i syfte att säljas på kort sikt. Exempel på tillgångar som klassificeras i denna kategori är derivat med positiva värden. Tillgångar i denna kategori värderas löpande till verkligt värde med värdeförändringar redovisade över årets resultat.

Lånefordringar och kundfordringar

Lånefordringar och kundfordringar är finansiella tillgångar, som inte är derivat, som har fastställda betalningar eller fastställbara betalningar och som inte noteras på en aktiv marknad. Tillgångar i denna kategori värderas till upplupet anskaffningsvärde. Upplupet anskaffningsvärde bestäms utifrån den effektivränta som beräknades vid anskaffningstidpunkten. Tillgångar med kort löptid diskonteras inte. Kundfordringar redovisas till det belopp som förväntas inflyta och bedöms individuellt. Nedskrivningar av kundfordringar redovisas i rörelsens kostnader. Övriga fordringar klassificeras som långfristiga fordringar om innehavstiden är längre än ett år och om de är kortare än ett år som övriga fordringar.

Finansiella tillgångar som kan säljas

Finansiella tillgångar som kan säljas är sådana tillgångar, som inte är derivat, där tillgångarna identifieras som att de kan säljas eller inte klassificeras i någon av de tre ovanstående kategorierna. Exempel på tillgångar som klassificeras i denna kategori är räntebärande värdepapper. Tillgångar i denna kategori värderas löpande till verkligt värde och ingår i övrigt totalresultat.

Finansiella skulder värderade till verkligt värde över årets resultat

Denna kategori består av finansiella skulder som innehas för handel, exempelvis derivat med negativa värden. Skulder i kategorin värderas löpande till verkligt värde med värdeförändringar redovisade över årets resultat.

Övriga finansiella skulder

Lån samt övriga finansiella skulder, till exempel leverantörsskulder, ingår i denna kategori. Skulderna värderas till upplupet anskaffningsvärde. Leverantörsskulder har kort förväntad löptid och värderas utan diskontering till nominellt belopp. Långfristiga skulder har en förväntad löptid längre än ett år medan kortfristiga skulder har en förväntad löptid kortare än ett år.

Säkringar av fordringar och skulder i utländsk valuta

För säkring av fordran eller skuld mot valutakursrisk används valutaterminer. Både den underliggande fordran eller skulden och valutaterminen redovisas till balansdagens valutakurs och valutakursförändringarna redovisas över årets resultat. Det finns därför inte behov av någon speciell säkringsredovisning för att spegla den ekonomiska säkringen i redovisningen.

Valutakursförändringar avseende rörelserelaterade fordringar och skulder redovisas i rörelseresultatet medan valutakursförändringar avseende finansiella fordringar och skulder redovisas i finansnettot.

Finansiella risker

Valutarisk

BioInvents valutaexponering har ökat i takt med att utvecklingsprojektet drivits framåt i värdekedjan. Kostnader för tjänster som exempelvis toxikologiska studier och kliniska prövningar har ökat. Dessa tjänster genomförs ofta i utlandet och erläggs i utländsk valuta. Samtidigt har andelen intäkter i utländsk valuta ökat.

Valutaflöden i samband med köp och försäljning av varor och tjänster i andra valutor än SEK ger upphov till en transaktionsexponering. Valutaexponering elimineras primärt genom matchning av flöden i samma valutaslag. När matchning av underliggande fordringar och skulder inte är möjlig elimineras valutaexponeringen genom terminsavtal.

Under 2012 fakturerades 100 (100) procent av intäkterna i utländsk valuta, i huvudsak EUR. Cirka 42 (37) procent av kostnaderna 2012 fakturerades i utländsk valuta, i huvudsak USD och EUR. Realiserade terminskontrakt för flöden under 2012 påverkade rörelseresultatet positivt med 0,3 (0,3) MSEK. En känslighetsanalys visar att bolagets rörelseresultat 2012 före säkringstransaktioner hade påverkats med -0,4 MSEK om den svenska kronan försvagats med 1 procent gentemot USD och -0,0 MSEK om den svenska kronan försvagats med 1 procent gentemot EUR.

Ränterisk

BioInvents exponering mot marknadsrisken för förändringar av räntenivåerna hänförs sig till banktillgodohavanden och innehav av företags- och bankcertifikat. För att reducera resultateffekter på grund av svängningar i marknadsräntor placeras över-skottslikviditet med olika förfall så att placeringarna förfaller löpande under den närmast kommande tolv månadersperioden.

Genomsnittliga intäktsräntan för 2012 var 2,3% (2,3). En förändring av räntenivån med 1 procent under 2012 hade påverkat räntenettet med 1,6 MSEK.

Likviditets- och kreditrisk

Likviditetsrisker begränsas genom likviditetsplanering och placering i finansiella instrument som kan lösas in med kort varsel. Placering får endast ske i räntebärande värdepapper med låg kreditrisk och hög likviditet. Vidare finns det begränsningar för hur mycket som får placeras hos en enstaka motpart för att undvika koncentration av kreditrisker.

Överskottslikviditet placeras i enlighet med bolagets finanspolicy i banktillgodohavanden och i företags- och bankcertifikat med rating K1 eller motsvarande. Företags- och bankcertifikaten har fast ränta och får ha löptider på upp till ett år.

BioInvent samarbetar med etablerade och kreditvärda motparter. Kreditbedömning sker av samtliga samarbetspartners som ska erhålla någon form av kredit. Fordringar betalningsövervakas kontinuerligt. Bolagets exponering mot osäkra fordringar har historiskt sett varit mycket låg.

NOT 1 Löner, andra ersättningar och sociala kostnader etc

KSEK	2012		2011	
	Löner och andra ersättningar	Sociala kostnader (varav pensionskostnader)	Löner och andra ersättningar	Sociala kostnader (varav pensionskostnader)
Moderbolag	60 803	30 233 (9 621)	50 449	24 922 (8 366)
Dotterbolag	-	-	-	-
Koncernen totalt	60 803	30 233 (9 621)	50 449	24 922 (8 366)

Löner och andra ersättningar fördelade mellan styrelseledamöter och VD samt övriga anställda.

KSEK	2012		2011	
	Styrelse och VD	Övriga anställda	Styrelse och VD	Övriga anställda
Moderbolag	8 072	52 731	3 886	46 563
Dotterbolag	-	-	-	-
Koncernen totalt	8 072	52 731	3 886	46 563

Pensionskostnader fördelade mellan styrelseledamöter och VD samt övriga anställda.

KSEK	2012		2011	
	Styrelse och VD	Övriga anställda	Styrelse och VD	Övriga anställda
Moderbolag	1 672	7 949	1 435	6 931
Dotterbolag	-	-	-	-
Koncernen totalt	1 672	7 949	1 435	6 931

LEDANDE BEFATTNINGSHAVARES FÖRMÄNER**Principer**

Ersättning till styrelsens ledamöter, inklusive ersättning för utskottsarbete, beslutas på årsstämman efter förslag från valberedningen.

VDs och andra ledande befattningshavares förmåner har fastställts i enlighet med 2012 års årsstämma. Den fasta ersättningen till VD fastställs årligen av styrelsen. Den fasta ersättningen till andra ledande befattningshavare fastställs årligen av styrelsens ersättningsutskott. Utöver den fasta ersättningen kan rörlig ersättning utgå enligt nedan redovisade incitamentsprogram.

BioInvents program för rörlig ersättning för VD och andra ledande befattningshavare består av en modell för rörlig ersättning som infördes år 2003. Rörlig ersättning

till ledande befattningshavare är prestationsrelaterad och kan på årsbasis utgå med 0–30 procent av den fasta kontanta årslönen. Resultatkomponenterna i nuvarande program, som avser perioden 1 januari – 31 december 2013, baseras främst på högt ställda krav på tekniska och kommersiella milstolpar inom de egna läkemedelsprojekten. Styrelsen fattade i februari 2013 beslut om att rörlig ersättning skulle utgå till VD, 32 KSEK, och andra ledande befattningshavare, 57 KSEK, för perioden 1 januari – 31 december 2012. Utfallande rörlig ersättning är pensionsgrundande.

Härutöver omfattas VD och andra ledande befattningshavare av ett aktieincitamentsprogram i form av personaloptioner. Detta program beskrivs på sidan 30.

Ersättningar och övriga förmåner under 2012

	Fast lön/ arvode	Styrelse-/ utskottsarvode	Rörlig ersättning	Övriga förmåner	Löne- växling	Pensions- kostnad	Summa
Styrelse och VD							
Björn O. Nilsson, ordf.		400					400
Lars Backsell, led.		200					200
Carl Borrebaeck, led.	320	158		40		54	572
Lars Ingelmark, led.		220					220
Elisabeth Lindner, led.		180					180
Kenth Petersson, led.		210					210
Svein Mathisen, VD och led.	6 311		32	1	481	1 137	7 962
	6 631	1 368	32	41	481	1 191	9 744
Andra ledande befattningshavare (6 personer*)	8 615		57	201		2 348	11 221
Summa	15 246	1 368	89	242	481	3 539	20 965

*Genomsnittligt antal under perioden.

Förmåner till styrelse och VD

Arvodet till styrelsen har av 2012 års årsstämma fastställts till 400 KSEK till styrelsens ordförande och 160 KSEK till envar av övriga styrelseledamöter som inte är anställda i bolaget. Härutöver beslutades om arvode för utskottsarbete – dock ej till styrelsens ordförande – skall utgå med 50 KSEK till revisionsutskottets ordförande, med 40 KSEK till envar av övriga ledamöter i revisionsutskottet och med 20 KSEK till envar av ledamöterna i ersättningsutskottet.

Styrelseledamoten Carl Borrebaeck är senior vetenskaplig rådgivare åt bolaget och har under året övergått från att vara anställd i bolaget till att ha ett konsultavtal med bolaget. Under 2012 har han erhållit en ersättning om 320 KSEK i kontant bruttolön och konsultarvode och 40 KSEK i övriga förmåner (huvudsakligen bilförmån). Styrelsearvode har utgått med 158 KSEK. Den sammanlagda kostnaden för Carl Borrebaecks pensionsförmåner uppgick under 2012 till 54 KSEK. Mellan bolaget och Carl Borrebaeck gäller en ömsesidig uppsägningstid om tre månader. Det föreligger inte någon rätt till avgångsersättning utöver konsultarvode under uppsägningstiden.

VD och koncernchefen, Svein Mathisen, har under 2012 erhållit en ersättning om 6 311 KSEK i fast kontant bruttolön (varav 4 342 KSEK avseende uppsägninglönen och avgångsvederlag) och 32 KSEK i rörlig lön, samt 1 KSEK i övriga förmåner. VD har en avgiftsbestämd pensionsutfästelse som inte får överstiga 35% av löneunderlaget. Pensionsåldern är 65 år. Den sammanlagda kostnaden för VDs pensionsförmåner uppgick under 2012 till 1 618 KSEK (varav 481 KSEK löneväxlat från kontant bruttolön till pensionskostnad och 368 KSEK avser pensionspremie på uppsägninglönen). Mellan bolaget och VD gäller en ömsesidig uppsägningstid om sex månader. Vid uppsägning från bolagets sida utgår avgångsvederlag motsvarande 18 månadslöner. Avgångsvederlaget avräknas ej mot andra inkomster. Vid uppsägning från VDs sida utgår inget avgångsvederlag.

Medelantal anställda

	2012		2011	
	Antal anställda	Varav kvinnor	Antal anställda	Varav kvinnor
Moderbolag	76	63%	89	62%
Dotterbolag	-	-	-	-
Koncernen totalt	76	63%	89	62%

Fördelning mellan kvinnor och män i styrelse samt ledande befattningshavare

	2012		2011	
	Antal*	Varav kvinnor	Antal*	Varav kvinnor
Styrelse och VD	9	33%	8	25%
Andra ledande befattningshavare	6	17%	6	17%

*Antal vid årets utgång

Personaloptionsprogram 2008/2012

Vid årsstämman den 14 april 2008 beslutades om ett personaloptionsprogram ("Personaloptionsprogram 2008/2012") omfattande högst 1 450 000 personaloptioner. Vid årsstämman den 21 april 2009 beslutades om ett tillägg till det befintliga

Förmåner till andra ledande befattningshavare

Med andra ledande befattningshavare avses de personer, som utöver VD ingår i företagsledningen. För dessa befattningshavare gäller pensionsåldern 65 år och de omfattas av vid var tid gällande ITP-plan eller avgiftsbestämd tjänstepension som inte överstiger 35% av löneunderlaget. Befattningshavare som är bosatt utanför Sverige eller är utländsk medborgare och har sin huvudsakliga pension i annat land än Sverige, kan alternativt erbjudas andra pensionslösningar som är rimliga i det aktuella landet. Sådan lösning skall vara avgiftsbestämd. Mellan bolaget och andra ledande befattningshavare gäller en ömsesidig uppsägningstid om sex månader. Det föreligger inte någon rätt till avgångsersättning utöver lön under uppsägningstiden.

Andra ledande befattningshavare har under 2012 sammanlagt uppburit ersättning om 8 615 KSEK, varav 1 085 KSEK efter avslutad anställning, i fast kontant bruttolön och 57 KSEK i rörlig lön, samt 201 KSEK i övriga förmåner (huvudsakligen bilförmåner). Den totala pensionskostnaden för andra ledande befattningshavare uppgick under 2012 till 2 348 KSEK, varav 246 KSEK efter avslutad anställning. Andra ledande befattningshavare har erhållit grundtilldelning av 7 500 personaloptioner under 2011 samt extratilldelning av 3 750 personaloptioner i februari 2012 och 3 938 personaloptioner i februari 2013.

Akademiskt samarbete

En viktig del av BioInvents strategi är att utveckla och upprätthålla en forskningsbas med stark anknytning till ett flertal akademiska institutioner. Särskilt utvecklad är relationen till institutionen för Immunteknologi inom Lunds universitet. BioInvent lämnar forskningsbidrag till institutionen mot att BioInvent erhåller de resultat och patenträttigheter som uppstår inom samarbetet.

Carl Borrebaeck är professor och ansvarig för verksamheten vid Institutionen för Immunteknologi. Carl Borrebaeck har inte deltagit i beredning eller beslut rörande de avtal som BioInvent ingått med Lunds universitet.

personaloptionsprogrammet 2008/2012 som beslutades av årsstämman 2008. Tilläggsprogrammet omfattade högst 240 250 personaloptioner. Sista utnyttjandetag var den 1 december 2012. Inga personaloptioner har påkallats för inlösen.

NOT 1 Löner, andra ersättningar och sociala kostnader, forts

Personaloptionsprogram 2011/2015

Vid årsstämman den 24 mars 2011 beslutades om ett komplement till tidigare beslutat personaloptionsprogram. Personaloptionsprogram 2011/2015 omfattar 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 1,004 ny aktie till ett lösenpris av 30,24 SEK. Grundtilldelning av 37 500 personaloptioner har skett i juni 2011. Extratilldelning av 6 667 personaloptioner har skett i februari 2012 och 3 938 personaloptioner i februari 2013.

Personaloptionerna är vederlagsfria och är inte överlåtbara. Utnyttjande av personaloptionerna förutsätter att optionsinnehavaren fortfarande är anställd i koncernen. En grundutdelning till nyanställda utgår med upp till 7 500 optioner till medlem av ledningsgrupp och andra nyckelbefattningar, fränsett medlemmar av ledningsgrupp utan betydande aktieinnehav, som erhåller upp till 30 000 optioner. Den maximala grundtilldelningen kan komma att anpassas proportionellt utifrån respektive persons tid som anställd i bolaget. Extratilldelning utgår, beroende på prestation, baserat på verksamhetsåren 2011, 2012 och 2013, med högst 15 000 optioner per år till medlem av ledningsgrupp och högst 7 500 optioner till personer med nyckelbefattningar. Extratilldelning skall i fråga om medlemmar av lednings-

grupp utgå på samma kriterier som utfallande lönebonus, vilka kriterier utgörs av tekniska milstolpskriterier i företagens projekt- och forskningsportfölj, utfall av strategisk partnering samt finansiering. Extratilldelning för personer med nyckelbefattningar skall baseras till 50 % på de tekniska milstolpskriterier i företagens projekt- och forskningsportfölj som ger bonus och leder till extratilldelning till ledningen och till 50 % på personliga prestationer. Extratilldelningen skall anpassas proportionellt utifrån respektive persons tid som anställd i bolaget.

Grundtilldelning av personaloptioner kunde ske t.o.m. årsstämman 2012 och innehavarna kan utnyttja 50 % av de grundtilldelade personaloptioner fr.o.m. treårsdagen från tilldelning och resterande 50 % fr.o.m. fyraårsdagen för tilldelning. Extratilldelning sker i samband med bokslutskommuniké för 2011, 2012 respektive 2013 och skall kunna utnyttjas fr.o.m. dagen för årsstämman 2015. Sista utnyttjandedag är den 1 december 2015.

Vid antagande av att samtliga teckningsoptioner som emitteras med anledning av Personaloptionsprogram 2011/2015 utnyttjas för teckning av nya aktier kommer bolagets aktiekapital att öka med 229 985 kronor till 37 192 876 kronor, vilket motsvarar cirka 0,6 procent av aktierna och rösterna i bolaget efter fullt utnyttjande.

Verkligt värde av optionerna har beräknats, enligt Black & Scholes-modell, vid respektive tilldelning som genomförts under 2011-2012. Denna värderingsmodell bedöms ge en rättvisande bild av optionernas värde. Nedanstående indata har använts vid beräkningen. Indata har angetts som intervall om tilldelning skett vid ett flertal tillfällen under ett kalenderår.

Personaloptionsprogram 2011/2015	2012	2011
Tilldelade optioner	6 667	37 500
Värde per option (SEK)	2,58	4,14
Aktiekurs på underliggande aktie (SEK)	19,11	20,80
Lösenpris (SEK)	30,24	30,24
Bedömd löptid	3,81 år	4,44 år
Riskenfri ränta under optionens löptid	1,18%	2,50%
Antagen volatilitet	35%	35%
Förväntade utdelningar	-	-
Lönekostnader 2012 för personaloptionsprogram (KSEK)	5	42
Lönekostnader 2011 för personaloptionsprogram (KSEK)		26

Under 2012 har lönekostnader för personaloptionsprogram 2008/2012 och personaloptionsprogram 2011/2015 belastat rörelseresultatet med 931 (1 267) KSEK. Kostnaderna för programmet avser dels beräknad kostnad för värdet på de anställdas intjänning under perioden, värderad till marknadsvärdet vid tilldelningstidpunkten, dels av under perioden intjänad del av beräknade sociala avgifter. BioInvent kommer att betala sociala avgifter på den vinst som kan uppkomma vid utnyttjandet av personaloptioner, beräknad som skillnaden mellan personaloptionens lösenkurs och marknadsvärdet på aktien.

NOT 2 Upplysning om revisorns arvode

KSEK	Koncernen		Moderbolaget	
	2012	2011	2012	2011
Ernst & Young				
Revisionsuppdraget	99	335	99	335
Revisionsverksamhet utöver revisionsuppdraget	65	84	65	84
Skatterådgivning	-	-	-	-
Övriga tjänster	2	27	2	27
Summa	166	446	166	446
KPMG				
Revisionsuppdraget	174	-	174	-
Revisionsverksamhet utöver revisionsuppdraget	15	-	15	-
Skatterådgivning	-	-	-	-
Övriga tjänster	-	-	-	-
Summa	189	-	189	-

NOT 3 Av- och nedskrivningar av immateriella och materiella anläggningstillgångar

KSEK	Koncernen		Moderbolaget	
	2012	2011	2012	2011
Forsknings- och utvecklingskostnader	5 521	5 701	5 521	5 701
Försäljnings- och administrationskostnader	617	604	617	604
Summa	6 138	6 305	6 138	6 305

Avskrivningar av immateriella och materiella anläggningstillgångar ingår i resultaträkningens delposter enligt ovan. Avskrivningar av immateriella anläggningstillgångar uppgår till 1 200 KSEK (1 200) och nedskrivningar uppgår till 652 KSEK (-) och ingår i resultatposten Forsknings- och utvecklingskostnader.

NOT 4 Operationell leasing

Leasingavgifter avser laboratorie-, produktions- och kontorslokaler och ingår huvudsakligen i forsknings- och utvecklingskostnader. Leasingkostnader har under 2012 respektive 2011 uppgått till 10 514 KSEK (9 703) för koncernen och moderbolaget. Nedan framgår framtida minimileaseavgifter avseende ej uppsägningsbara operationella leasingavtal.

KSEK	Koncernen	Moderbolaget
Avgifter som förfaller:		
år 2013	6 261	6 261
år 2014-2017	14 088	14 088
år 2018 eller senare	-	-
Summa	20 349	20 349

NOT 5 Kostnadsslagsindelad resultaträkning

KSEK	Koncernen		Moderbolaget	
	2012	2011	2012	2011
Övriga externa tjänster	148 187	110 154	148 187	110 154
Personalkostnader	92 194	80 002	92 194	80 002
Avskrivningar	6 138	6 305	6 138	6 305
Summa	246 519	196 461	246 519	196 461

NOT 6 Valutakursdifferenser som påverkat periodens resultat

KSEK	Koncernen		Moderbolaget	
	2012	2011	2012	2011
Valutakursdifferenser som påverkat rörelseresultatet	286	157	286	157
Finansiella valutakursdifferenser	-366	820	-366	820
Summa	-80	977	-80	977

NOT 7 Övriga rörelseintäkter och -kostnader

KSEK	Koncernen		Moderbolaget	
	2012	2011	2012	2011
Övriga rörelseintäkter				
Finansiellt stöd från EU:s ramprogram	12 201	-	12 201	-
Valutakursvinster	1 259	653	1 259	653
	13 460	653	13 460	653
Övriga rörelsekostnader				
Räntekostnader	-6	-5	-6	-5
Valutakursförluster	-974	-496	-974	-496
	-980	-501	-980	-501
Summa	12 480	152	12 480	152

Under 2012 har finansiellt stöd från EU:s ramprogram redovisats för tidiga forskningsprojekt.

NOT 8 Finansiella intäkter

KSEK	Koncernen		Moderbolaget	
	2012	2011	2012	2011
Ränteintäkter	3 617	3 787	3 617	3 787
Valutakursvinster	769	989	769	989
Summa	4 386	4 776	4 386	4 776

NOT 9 Finansiella kostnader

KSEK	Koncernen		Moderbolaget	
	2012	2011	2012	2011
Räntekostnader	-3	-	-3	-
Valutakursförluster	-1 135	-169	-1 135	-169
Summa	-1 138	-169	-1 138	-169

NOT 10 Skatt på årets resultat

Skatt på årets resultat	Koncernen		Moderbolaget	
	2012	2011	2012	2011
Aktuell skatt på årets resultat	0	0	0	0
Uppskjutna skatter avseende temporära skillnader	0	0	0	0
Redovisad skatt på årets resultat	0	0	0	0
Avstämning av effektiv skatt				
Redovisat resultat före skatt	-187 845	-67 053	-187 845	-67 053
Skatt enligt gällande skattesats, 26,3%	49 403	17 635	49 403	17 635
Skatteeffekt av kostnader som inte är skattemässigt avdragsgilla	-426	-884	-426	-884
Skatteeffekt av underskottsavdrag för vilka uppskjuten skattefordran inte har/skall beaktas	-48 977	-16 751	-48 977	-16 751
Redovisad skatt på årets resultat	0	0	0	0

NOT 11 Resultat per aktie

Resultat per aktie före utspädning	2012	2011
Periodens resultat	-187 845	-67 053
Genomsnittligt antal utestående aktier (tusental)	72 022	64 660
Resultat per aktie före utspädning, SEK	-2,61	-1,04
Resultat per aktie efter utspädning	2012	2011
Periodens resultat	-187 845	-67 053
Genomsnittligt antal utestående aktier (tusental)	72 022	64 660
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-2,61	-1,04

Resultat per aktie före utspädning baseras på årets resultat hänförligt till moderbolagets aktieägare samt ett vägt genomsnitt av antalet utestående aktier.

Resultat per aktie efter utspädning baseras på årets resultat hänförligt till moderbolagets aktieägare samt ett vägt genomsnitt av antalet utestående aktier med tillägg för utspädningseffekten för potentiella aktier. Personaloptionsprogram för 2011/2015 har en lösenkurs om 30,36 SEK per aktie. Vid bedömning av om utspädningseffekt föreligger för 2012 har en genomsnittlig aktiekurs om 8,78 SEK per aktie använts.

Optioner utgivna under personaloptionsprogram 2011/2015 saknar utspädningseffekt och har därför exkluderats från beräkning av resultat per aktie efter utspädning. Bolaget har under perioden visat förlust vilket leder till att utspädningseffekt saknas. Om börskurs i framtiden går upp till en nivå över lösenkursen kombinerat med att bolaget redovisar positivt resultat kan dessa optioner komma att medföra utspädning.

NOT 12 Immateriella anläggningstillgångar

Förvärvade immateriella anläggningstillgångar	Koncernen		Moderbolaget	
	2012	2011	2012	2011
KSEK				
Ingående anskaffningsvärden	47 885	47 885	47 885	47 885
Inköp	-	-	-	-
Utrangeringar	-	-	-	-
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	47 885	47 885	47 885	47 885
Ingående avskrivningar	-46 033	-44 833	-46 033	-44 833
Utrangeringar	-	-	-	-
Årets avskrivningar	-1 200	-1 200	-1 200	-1 200
Årets nedskrivningar	-652	-	-652	-
Utgående ackumulerade av- och nedskrivningar	-47 885	-46 033	-47 885	-46 033
Utgående planenligt restvärde	0	1 852	0	1 852

NOT 13 Materiella anläggningstillgångar

Inventarier KSEK	Koncernen		Moderbolaget	
	2012	2011	2012	2011
Ingående anskaffningsvärden	76 672	77 357	76 672	77 357
Inköp	58	4 732	58	4 732
Utrangeringar	-9 781	-5 417	-9 781	-5 417
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	66 949	76 672	66 949	76 672
Ingående avskrivningar	-66 320	-66 912	-66 320	-66 912
Utrangeringar	9 781	5 417	9 781	5 417
Årets avskrivningar	-4 048	-4 825	-4 048	-4 825
Utgående ackumulerade avskrivningar	-60 587	-66 320	-60 587	-66 320
Utgående planenligt restvärde	6 362	10 352	6 362	10 352
Nedlagda kostnader på annans fastighet KSEK				
	2012	2011	2012	2011
Ingående anskaffningsvärden	11 771	11 588	11 771	11 588
Inköp	-	183	-	183
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	11 771	11 771	11 771	11 771
Ingående avskrivningar	-11 118	-10 838	-11 118	-10 838
Årets avskrivningar	-239	-280	-239	-280
Utgående ackumulerade avskrivningar	-11 357	-11 118	-11 357	-11 118
Utgående planenligt restvärde	414	653	414	653

Materiella anläggningstillgångar avser i huvudsak utrustning inom forsknings- och utvecklingsverksamheten. Nedlagda kostnader på annans fastighet avser till största del investeringar i hyrda produktionslokaler.

NOT 14 Aktier i dotterbolag

	Org nr	Säte	Kapital- andel	Rösträtts- andel	Bokfört värde
BiolInvent Finans AB	556605-9571	Lund	100%	100%	100

BiolInvent Finans AB förvaltar teckningsoptioner utställda av BiolInvent International AB.

NOT 15 Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter

KSEK	Koncernen		Moderbolaget	
	2012	2011	2012	2011
Förutbetalda hyror	2 500	2 473	2 500	2 473
Övriga poster	3 227	3 817	3 227	3 817
Summa	5 727	6 290	5 727	6 290

NOT 16 Eget kapital

Aktiekapital

Tusental aktier	Stamaktier	
	2012	2011
Emitterade per 1 januari	67 205	61 095
Företrädesemission	6 721	6 110
Riktad nyemission		
Emitterade per 31 december	73 926	67 205

Aktiekapitalet består per den 31 december 2012 av 73 925 782 aktier och aktiens kvotvärde är 0,5. Innehavare av stamaktier är berättigade till utdelning. Varje aktie berättigar till en röst på årsstämman.

Övrigt tillskjutet kapital

Avser eget kapital som är tillskjutet från ägarna utöver aktiekapital.

Verkligtvärdereserv

Verkligtvärdereserv inkluderar den ackumulerade nettoförändringen av verkligt värde på finansiella tillgångar som kan säljas fram till dess att tillgången bokas bort från rapporten över finansiell ställning.

Balanserat resultat inklusive årets resultat

I balanserat resultat inklusive årets resultat ingår ackumulerade resultat i moderbolaget och dotterbolaget.

Utdelning

Styrelsen föreslår ingen utdelning för räkenskapsåret 2012.

Kapitalhantering

Enligt styrelsens policy är koncernens finansiella målsättning att ha en god kapitalstruktur och finansiell stabilitet och därigenom bibehålla marknadens förtroende hos investerare och kreditgivare, samt utgöra en grund för fortsatt utveckling av affärsverksamheten. Kapital definieras som totalt eget kapital. Med hänsyn till verksamhetens inriktning definieras ej ett specifikt mål för skuldsättningsgrad.

NOT 17 Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter

KSEK	Koncernen		Moderbolaget	
	2012	2011	2012	2011
Löneskulder	20 517	9 689	20 517	9 689
Sociala avgifter	7 719	4 662	7 719	4 662
Övriga poster	12 640	2 432	12 601	2 380
Summa	40 876	16 783	40 837	16 731

NOT 18 Finansiella instrument**VERKLIGA VÄRDEN**

Nedan jämförs de redovisade värdena och de verkliga värdena för koncernens finansiella instrument.

KSEK	Redovisat värde		Verkligt värde	
	2012	2011	2012	2011
Finansiella tillgångar				
<i>Lånefordringar och kundfordringar</i>				
Kundfordringar	71	8 889	71	8 889
Övriga fordringar	3 560	3 400	3 560	3 400
	3 631	12 289	3 631	12 289
<i>Finansiella tillgångar som kan säljas</i>				
Kortfristiga placeringar	79 336	161 864	79 336	161 864
Kassa och bank	20 725	12 101	20 725	12 101
	100 061	173 965	100 061	173 965
<i>Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde över årets resultat</i>				
Derivat*	99	74	99	74
Summa	103 791	186 328	103 791	186 328
Finansiella skulder				
<i>Övriga finansiella skulder</i>				
Leverantörsskulder	-13 349	-19 457	-13 349	-19 457
Övriga skulder	-14 693	-31 490	-14 693	-31 490
Upplupna kostnader	-40 876	-16 783	-40 876	-16 783
	-68 918	-67 730	-68 918	-67 730
<i>Finansiella skulder värderade till verkligt värde över årets resultat</i>				
Derivat*	-1	-75	-1	-75
Summa	-68 919	-67 805	-68 919	-67 805

* Värderingen av derivaten tillhör nivå 2 i verkligt värde hierarkin i IFRS 7, vilket innebär att verkligt värde fastställts indirekt utifrån observerbar marknadsdata (valutakurser).

LÖPTIDER

Nedan redovisas löptider för finansiella instrument

Återstående löptid, per 2012-12-31, KSEK	På anfordran	< 3 mån.	3-12 mån.	Summa
Finansiella tillgångar				
<i>Lånefordringar och kundfordringar</i>				
Kundfordringar		71		71
(varav förfallna men inte nedskrivna)		(-)		(-)
Övriga fordringar		3 560		3 560
<i>Finansiella tillgångar som kan säljas</i>				
Kortfristiga placeringar		60 348	18 988	79 336
Kassa och bank	20 725			20 725
<i>Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde över årets resultat</i>				
Derivat		99		99
Summa	20 725	64 078	18 988	103 791

Återstående löptid, per 2012-12-31, KSEK	På anfordran	< 3 mån.	3-12 mån.	Summa
Finansiella skulder				
<i>Övriga finansiella skulder</i>				
Leverantörsskulder		-13 349		-13 349
Övriga skulder		-14 693		-14 693
Upplupna kostnader		-40 876		-40 876
<i>Finansiella skulder värderade till verkligt värde över årets resultat</i>				
Derivat		-1		-1
Summa	-	-68 919	-	-68 919
Återstående löptid, per 2011-12-31				
Finansiella tillgångar	12 101	92 605	81 622	186 328
Finansiella skulder	-	-67 805	-	-67 805

VINSTER/FÖRLUSTER NETTO

Nedan redovisas vinster/förluster netto på finansiella instrument redovisade över årets resultat.

KSEK	2012	2011
Finansiella tillgångar		
<i>Lånefordringar och kundfordringar*</i>	-182	2
<i>Finansiella tillgångar som kan säljas**</i>	-366	820
<i>Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde över årets resultat</i>	-	-
Finansiella skulder		
<i>Övriga finansiella skulder*</i>	468	155
<i>Finansiella skulder värderade till verkligt värde över årets resultat</i>	-	-
Summa	-80	977

*Redovisas under Övriga rörelseintäkter/-kostnader. **Redovisas under Finansiella intäkter/finansiella intäkter

NOT 19 Händelser efter räkenskapsårets utgång

Den 9 januari 2013 meddelade bolaget att Svein Mathisen avgått som verkställande direktör och ledamot i bolagets styrelse. Fram tills dess att en ny verkställande direktör finns på plats kommer Cristina Glad, tidigare BioInvents vice verkställande direktör, att fungera som bolagets verkställande direktör.

Den 24 januari meddelade bolaget de första resultaten från fas I-studien med läkemedelskandidaten BI-505 i patienter med cancersjukdomen multipelt myelom. Resultaten visade god säkerhetsprofil samt att läkemedlet har effekt på sjukdomen.

NOT 20 Uppgifter om moderbolaget

BioInvent International AB (publ) är ett svenskregistrerat aktiebolag med säte i Lunds kommun. Besöksadressen är Sölvegatan 41, Lund och postadressen är 223 70 Lund.

Koncernredovisningen består av moderbolaget BioInvent International AB och det helägda dotterbolaget BioInvent Finans AB, tillsammans benämnda koncernen.

Undertecknade försäkrar att koncern- och årsredovisningen har upprättats i enlighet med internationella redovisningsstandarder IFRS, sådana de antagits av EU, respektive god redovisningssed och ger en rättvisande bild av koncernens och företagens ställning och resultat, samt att koncernförvaltningsberättelsen och förvaltningsberättelsen ger en rättvisande översikt över utvecklingen av koncernens och företagens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som de företag som ingår i koncernen står inför.

Lund den 22 mars 2013

Björn O. Nilsson
Styrelseordförande

Lars Backsell
Styrelseledamot

Carl Borrebaeck
Styrelseledamot

Lars Ingelmark
Styrelseledamot

Sidonie Karlsson
Styrelseledamot

Elisabeth Lindner
Styrelseledamot

Ulrika T. Mattson
Styrelseledamot

Kenth Petersson
Styrelseledamot

Cristina Glad
Verkställande direktör

Vår revisionsberättelse har avgivits den 22 mars 2013
KPMG AB

Alf Svensson
Auktoriserad revisor

Till årsstämman i BioInvent International AB (publ), org.nr. 556537-7263

Rapport om årsredovisningen och koncernredovisningen

Vi har utfört en revision av årsredovisningen och koncernredovisningen för BioInvent International AB (publ) för år 2012. Bolagets årsredovisning och koncernredovisning ingår i den tryckta versionen av detta dokument på sidorna 11–38.

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 revisionssed i Sverige. Dessa standarder kräver att vi följer yrkesetiska krav samt planerar och utför revisionen för att uppnå rimlig säkerhet att årsredovisningen och koncernredovisningen inte innehåller väsentliga felaktigheter.

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

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

Uttalanden

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av moderbolagets finansiella ställning per den 31 december 2012 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 31 december 2012 och av dess finansiella resultat och kassaflöden för året enligt International Financial Reporting Standards, såsom de antagits av EU, och årsredo-

visningslagen. En bolagsstyrningsrapport har upprättats. Förvaltningsberättelsen och bolagsstyrningsrapporten är förenliga med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att årsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen för moderbolaget samt rapport över totalresultat och rapport över finansiell ställning för koncernen.

Övriga upplysningar

Revisionen av årsredovisningen för år 2011 har utförts av en annan revisor som lämnat en revisionsberättelse daterad den 5 mars 2012 med omodifierade uttalanden i Rapport om årsredovisningen.

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 BioInvent International AB (publ) för år 2012.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

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

Revisorns ansvar

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

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

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

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

Uttalanden

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

Lund den 22 mars 2013
KPMG AB

Alf Svensson
Auktoriserad revisor

BioInvent tillämpar svensk kod för bolagsstyrning ("Koden"). Utöver Koden följer BioInvent tillämpliga regler i aktiebolagslagen, de regler och rekommendationer som följer av BioInvents notering på NASDAQ OMX Stockholm samt god sed på aktiemarknaden.

Denna bolagsstyrningsrapport har upprättats i enlighet med reglerna i årsredovisningslagen och Koden. Bolagsstyrningsrapporten har upprättats som en från årsredovisningen skild handling och utgör således inte en del av de formella årsredovisningshandlingarna. Bolagsstyrningsrapporten har granskats av bolagets revisor i enlighet med bestämmelserna i årsredovisningslagen och revisorns yttrande är fogat till rapporten.

Årsstämma

Årsstämman, eller i förekommande fall extra bolagsstämma, är det yttersta beslutande organet i BioInvent där samtliga aktieägare är berättigade att delta. Bolagsordningen innehåller inga begränsningar i fråga om hur många röster varje aktieägare kan avge vid en bolagsstämma och inga särskilda bestämmelser om ändring av bolagsordningen. På årsstämman behandlas bolagets utveckling och beslut tas i ett antal viktiga frågor som fastställande av resultat- och balansräkning, disposition av fastställt resultat, ansvarsfrihet för styrelseledamöter och VD och val av styrelseledamöter intill nästa årsstämma. Vart annat år väljs revisor för bolaget samt beslutas om ersättning för denne.

Vid årsstämman 2012 bemyndigade stämman styrelsen att – vid ett eller flera tillfällen och längst intill nästkommande årsstämma – besluta om emission av maximalt det antal aktier som motsvarar 10 procent av det (vid tidpunkten för emissionsbeslutet) registrerade aktiekapitalet.

Årsstämman 2012 hölls den 26 mars och protokollet finns tillgängligt på BioInvents hemsida.

Årsstämman 2013 kommer att hållas i Lund torsdagen den 25 april klockan 10:00.

Kallelse till årsstämman offentliggörs tidigast sex och senast fyra veckor före stämman. Förslag till stämman adresseras: BioInvent International AB, att: Styrelsen, 223 70 Lund och skickas in i god tid innan kallelse till stämman utfärdas, senast sju veckor före stämman.

Valberedning

Valberedningen skall enligt årsstämmans beslut bestå av styrelsens ordförande som sammankallande, samt en representant för envar av bolagets tre största aktieägare per den 31 augusti respektive kalenderår. Valberedningen skall bereda samtliga val och arvodesförslag som blir aktuella från det att en valberedning har utsetts intill dess att en ny valberedning har utsetts. Valberedningens uppgift skall vara att inför kommande årsstämma framlägga förslag avseende val av stämмоordförande, val av styrelseordförande och övriga styrelseledamöter, beslut om styrelsearvode, uppdelat mellan ordförande, övriga ledamöter

och eventuell ersättning för utskottsarbete samt, i förekommande fall, val av revisor och arvodering av revisorer.

Valberedningen inför årsstämman 2012 bestod av Tony Sandell (B&E Participation AB), Ulrica Slåne (Tredje AP-fonden), Håkan Bohlin (Sjätte AP-fonden) samt styrelsens ordförande Björn O. Nilsson. Valberedningen utarbetade förslag avseende ordförande vid stämman, styrelsesammansättning jämte motiverat yttrande därutöver, styrelsearvode samt val av och arvode till revisor. Valberedningen hade tre sammanträden och ett antal telefonkontakter. Ingen ersättning till valberedningen utgick.

Valberedningens sammansättning inför årsstämman 2013 presenterades på BioInvents hemsida den 20 december 2012. Enligt Koden skall bolaget senast sex månader före årsstämman på bolagets webbplats lämna uppgift om namnen på ledamöterna i valberedningen samt, i förekommande fall, vilken ägare som ledamoten representerar. På grund av att det tagit längre tid än beräknat att konstituera valberedningen har BioInvent avvikit från nämnda bestämmelse. Valberedningen inför årsstämman 2013 består av Dharminder S. Chahal (Van Herk Groep), Mikael Lönn (representerande eget innehav), Tony Sandell (B&E Participation AB) samt styrelsens ordförande Björn O. Nilsson. Utöver Van Herk Groep, som innehar 11,2 procent av aktierna och rösterna i bolaget, har inga aktieägare ett innehav som uppgår till 10 procent eller mer. Förslag till valberedningen adresseras Marie Serwe, per post: BioInvent International AB (publ), SE-223 70 Lund eller tel: +46 (0)46 286 85 50. Valberedningen har utarbetat förslag till årsstämman 2013 avseende ordförande vid stämman och styrelsesammansättning jämte motiverat yttrande däröver samt styrelse- och revisorsarvode. Valberedningen har haft tre sammanträden och ett antal telefonkontakter. Ingen ersättning till valberedningen har utgått.

Styrelsen och dess arbete

BioInvents styrelse väljs årligen vid årsstämman för tiden intill slutet av nästa årsstämma och ska enligt bolagsordningen bestå av lägst fem och högst nio ledamöter. Bolagsordningen saknar särskilda bestämmelser om tillsättande eller entledigande av styrelseledamöter.

Årsstämman 2012 beviljade styrelsens ledamöter och verkställande direktören ansvarsfrihet och beslutade att omvälja de ordinarie styrelseledamöterna Lars Backsell, Carl Borrebaeck, Lars Ingelmark, Elisabeth Lindner, Svein Mathisen, Björn O. Nilsson och Kenth Petersson. Årsstämman valde Björn O. Nilsson till ordförande för styrelsen. Styrelsen består, efter att Svein Mathisen den 9 januari 2013 avgått som verkställande direktör och styrelseledamot, av sex stämмоvalda ledamöter samt av arbetstagarrepresentanterna Sidonie Karlsson och Ulrika T. Mattson. Efter att Stephan Björk avgick i juli 2012 har Anna Lönn varit adjungerad som arbetstagarledamot i styrelsen under tre styrelsemöten.

Styrelsen presenteras på sidan 48. BioInvents verkställande direktör, Svein Mathisen, ingick i styrelsen till och med den

9 januari 2013. Styrelseledamoten Carl Borrebaeck är senior vetenskaplig rådgivare i bolaget. I sin roll som vetenskaplig rådgivare arbetar han inte operativt i BioInvent. Övriga bolagsstämموvalda ledamöter är oberoende i förhållande till bolaget och bolagsledningen. Samtliga styrelseledamöter är oberoende i förhållande till större aktieägare.

Årsstämman 2012 beslutade att arvode till styrelsen skall utgå med 400 KSEK till styrelsens ordförande och 160 KSEK till envar av övriga styrelseledamöter som inte är anställda i bolaget. Härutöver beslutades att arvode för utskottsarbete – dock ej till styrelsens ordförande – skall utgå med 50 KSEK till revisionsutskottets ordförande, med 40 KSEK till envar av övriga ledamöter i revisionsutskottet och med 20 KSEK till envar av ledamöterna i ersättningsutskottet.

Inom styrelsen finns två beredande utskott, ersättningsutskottet och revisionsutskottet. Styrelsens arbete styrs av en arbetsordning som revideras och antas på nytt av styrelsen minst en gång per år. Arbetsordningen innehåller i huvudsak föreskrifter för styrelsens arbete, instruktioner för arbetsfördelning mellan styrelsen och verkställande direktören samt instruktioner för den ekonomiska rapporteringen.

Styrelsen har under 2012 haft åtta ordinarie sammanträden och sju extra sammanträden. Styrelsen har vid två tillfällen sammanträffat med bolagets revisor, varav vid ett tillfälle utan närvaro av verkställande direktören eller övriga personer från bolagsledningen. Advokat Madeleine Rydberger, Mannheimer Swartling Advokatbyrå, har under året fungerat som styrelsens sekreterare. Fasta punkter på styrelsemötena har varit uppföljning av verksamheten mot budget och strategisk plan. Därutöver har styrelsen behandlat och beslutat i frågor rörande forskning och utveckling, finansiering, immateriella rättigheter, strategisk inriktning och planering, budget, väsentliga avtal, revision, finansiell rapportering samt kompensationsfrågor. Styrelsen utvärderar en gång per år sitt eget liksom verkställande direktörens arbete. Utvärderingen av styrelsearbetet har tillställts valberedningen.

Styrelseledamot	Närvaro
Björn O. Nilsson (ordförande)	15 (15)
Lars Backsell	15 (15)
Stephan Björk ¹⁾	5 (5)
Carl Borrebaeck	13 (15)
Lars Ingelmark	13 (15)
Sidonie Karlsson ²⁾	1 (1)
Elisabeth Lindner	14 (15)
Svein Mathisen	15 (15)
Ulrika T. Mattson	12 (15)
Kenth Petersson	15 (15)

¹⁾ Utsågs till anställdas representant i februari 2012 och avgick i juli 2012 i samband med neddragning av bolagets personalstyrka.

²⁾ Utsågs till representant för de anställda från och med december 2012.

Ersättningsutskott

Inom styrelsen har ett ersättningsutskott utsetts bestående av styrelsens ordförande, Björn O. Nilsson (ordförande), samt av två andra ledamöter, Elisabeth Lindner och Lars Ingelmark. Samtliga ledamöter är oberoende i förhållande till bolaget, bolagsledningen och större ägare.

Ersättningsutskottets arbete regleras i de instruktioner som utgör del av styrelsens arbetsordning. Utskottet behandlar och beslutar i frågor avseende ersättningar och förmåner till samtliga ledande befattningshavare förutom verkställande direktören, vars ersättning beslutas av styrelsen. Utskottet bereder även andra ersättningsfrågor som är av stor vikt, till exempel incitamentsprogram. Därtill har ersättningsutskottet till uppgift att följa och utvärdera pågående och under året avslutade program för rörliga ersättningar till bolagsledningen och att följa och utvärdera tillämpningen av under året gällande riktlinjer för ersättningar till ledande befattningshavare samt gällande ersättningsstrukturer och ersättningsnivåer i bolaget. Ersättningsutskottet rapporterar till styrelsen. Utskottet har under 2012 haft tre möten.

Ledamot ersättningsutskott	Närvaro
Björn O. Nilsson (ordförande)	3 (3)
Lars Ingelmark	3 (3)
Elisabeth Lindner	3 (3)

Revisionsutskott

Inom styrelsen har även ett revisionsutskott utsetts bestående av Kenth Petersson (ordförande), Lars Backsell, Lars Ingelmark och Björn O. Nilsson. Samtliga ledamöter är oberoende i förhållande till bolaget, bolagsledningen och större ägare. Revisionsutskottets ledamöter har erforderlig redovisningskompetens.

Revisionsutskottet, vars arbete regleras i de instruktioner som utgör en del av styrelsens arbetsordning, har som uppgift att för styrelsen förbereda frågor rörande revisionsupphandling och arvode, följa upp revisorernas arbete och bolagets interna kontrollsystem, följa upp aktuell riskbild, följa upp extern revision och bolagets finansiella information, fastställa delårsrapport för kvartal 1 och 3, bereda delårsrapport för kvartal 2 och 4 samt bolagets årsredovisning, bereda och följa upp frågor rörande finansiering, bereda fastställande och revision av finanspolicy samt andra frågor som styrelsen uppdrar åt utskottet att förbereda. Revisionsutskottet rapporterar till styrelsen. Utskottet har under 2012 haft fem möten.

Ledamot revisionsutskott	Närvaro
Kenth Petersson (ordförande)	5 (5)
Lars Backsell	3 (5)
Lars Ingelmark	4 (5)
Björn O. Nilsson	4 (5)

Revisorer

Enligt bolagsordningen ska BioInvent utse ett registrerat revisionsbolag för en mandatperiod om två år. Vid åtminstone ett styrelsemöte per år deltar revisorn utan närvaro av verkställande direktören eller övriga personer från bolagsledningen. Vid årsstämman 2012 valdes KPMG AB som revisorer, för en mandatperiod om två år. Alf Svensson, auktoriserad revisor, är huvudansvarig revisor.

Koncernledning

Styrelsen har enligt sina riktlinjer och anvisningar delegerat den löpande förvaltningen av bolaget till verkställande direktören. Verkställande direktören, och under dennes ledning övriga medlemmar i ledningsgruppen, ansvarar för den samlade affärsverksamheten och den dagliga ledningen. Verkställande direktören rapporterar regelbundet till styrelsen om bolagets affärsverksamhet, finansiella resultat och andra för bolaget relevanta frågor. Vid ett styrelsemöte per år utvärderar styrelsen verkställande direktören, varvid ingen från bolagsledningen närvarar. Verkställande direktören och den övriga koncernledningen presenteras på sidan 49.

Ersättning till ledande befattningshavare

Årsstämman 2012 beslutade om principer för ersättning till ledande befattningshavare. Principerna innebär huvudsakligen att det för bolagsledningen skall tillämpas marknadsmässiga löner och övriga anställningsvillkor. Utöver fast årslön kan ledningen även erhålla rörlig lön, vilken skall vara begränsad och baserad huvudsakligen på tekniska och kommersiella milstolpar inom de egna läkemedelsprojekten. Ersättning kan även utgå i form av optioner eller andra aktierelaterade incitamentsprogram som beslutas av bolagsstämman. De fullständiga principerna framgår av förvaltningsberättelsen på sidan 11–16.

Bolagets system för intern kontroll och riskhantering avseende den finansiella rapporteringen för räkenskapsåret 2012

Styrelsen ansvarar enligt aktiebolagslagen och Koden för den interna kontrollen. Denna beskrivning har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen 6 kap. 6 §, och beskriver därmed bolagets system för intern kontroll i samband med den finansiella rapporteringen.

Intern kontroll och riskhantering avseende finansiell rapportering är en process som utformats av styrelsen i syfte att ge styrelsen, ledningen och övriga berörda inom organisationen en rimlig försäkran avseende tillförlitligheten i den externa finansiella rapporteringen och huruvida de finansiella rapporterna är framtagna i överensstämmelse med god redovisningssed, tillämpliga lagar och förordningar samt övriga krav på noterade bolag.

Kontrollmiljö

Basen för den interna kontrollen utgörs av den övergripande kontrollmiljön i form av bland annat etiska värderingar, organisationsstruktur och rutiner för beslutsvägar samt fördelning av befogenheter och ansvar. Inom BioInvent är de mest väsentliga beståndsdelarna av kontrollmiljön dokumenterade i policier och andra styrdokument. I BioInvents arbetsordning beskrivs ansvarsfördelningen mellan styrelsen och den verkställande direktören och vidare även mellan styrelsens utskott. Andra policier och styrdokument är bolagets etiska riktlinjer, finanspolicy och bolagets attestinstruktion.

Kontrollaktiviteter

Ändamålsenliga kontrollaktiviteter är en förutsättning för att hantera väsentliga risker inom den interna kontrollen. För att säkerställa den interna kontrollen har BioInvent såväl automatiserade kontroller i till exempel IT-baserade system som hanterar behörighet och attesträtt som manuella kontroller i form av till exempel avstämningar och inventeringar. Detaljerade ekonomiska analyser av bolagets resultat samt uppföljning mot planer och prognoser kompletterar kontrollerna och ger en övergripande bekräftelse på rapporteringens kvalitet.

Information och kommunikation

BioInvents mest väsentliga policier och övriga styrdokument uppdateras löpande och kommuniceras till samtliga berörda via etablerade informationskanaler i elektronisk och/eller tryckt form.

Uppföljning

BioInvent följer löpande och årligen upp och utvärderar efterlevnaden av interna policier och andra styrdokument. Även ändamålsenligheten och funktionaliteten utvärderas såväl löpande som årligen. Brister rapporteras och åtgärdas enligt särskilt etablerade processer.

Internrevision

BioInvent har utarbetade styr- och internkontrollsystem vars efterlevnad följs upp regelbundet på olika nivåer inom bolaget. Styrelsen har mot den bakgrunden bedömt att det i nuläget inte finns något behov att inrätta en särskild granskningsfunktion. Denna bedömning omprövas årligen av styrelsen.

Lund den 22 mars 2013
Styrelsen

Revisors yttrande om bolagsstyrningsrapporten

Till årsstämman i BioInvent International AB (publ.) org 556537-7263

Uppdrag och ansvarsfördelning

Vi har granskat bolagsstyrningsrapporten för år 2012 på sidorna 40–42. Det är styrelsen som har ansvaret för bolagsstyrningsrapporten och för att den är upprättad i enlighet med årsredovisningslagen. Vårt ansvar är att uttala oss om bolagsstyrningsrapporten på grundval av vår revision.

Granskningens inriktning och omfattning

Granskningen har utförts i enlighet med RevU 16, Revisorns granskning av bolagsstyrningsrapporten. Det innebär att vi planerat och genomfört revisionen för att med rimlig säkerhet uttala oss om att bolagsstyrningsrapporten inte innehåller väsentliga felaktigheter. En revision innefattar att granska ett

urval av underlagen för informationen i bolagsstyrningsrapporten. Vi anser att vår revision ger oss rimlig grund för våra uttalanden nedan.

Uttalande

Vi anser att en bolagsstyrningsrapport har upprättats och att den är förenlig med årsredovisningen och koncernredovisningen.

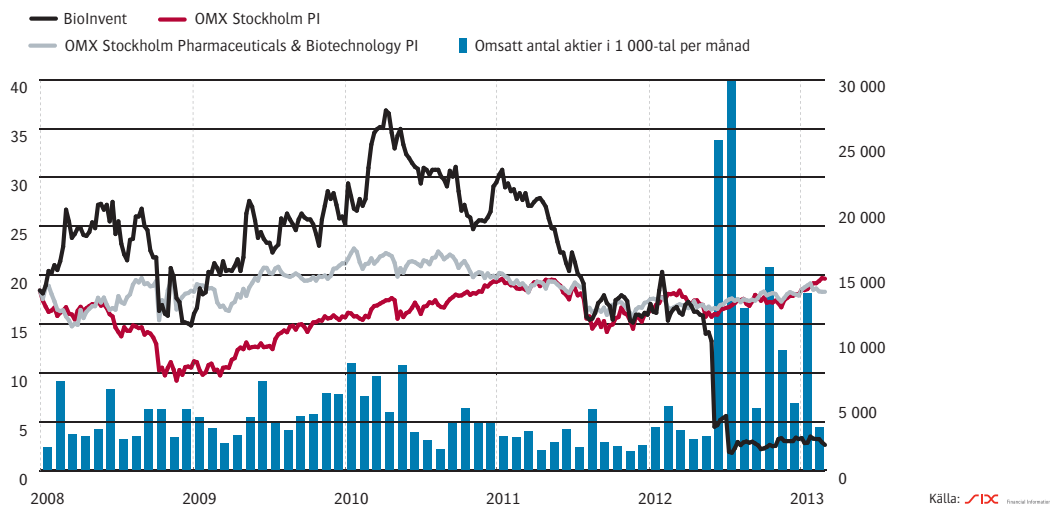
Lund den 22 mars 2013

KPMG AB

Alf Svensson

Auktoriserad revisor

BioInvent-aktien



BioInvent är listad på NASDAQ OMX Stockholm sedan 2001.

Kursutveckling och omsättning

Under 2012 minskade aktiekursen med 80 procent, från 16,10 SEK till 3,30 SEK. OMX Stockholm_PI ökade med 12 procent och OMX Stockholm Pharmaceuticals & Biotechnology_PI ökade med 4 procent under samma period. Högsta betalkurs under 2012 var 20,59 SEK och den lägsta noteringen var 1,64 SEK. BioInvents börsvärde uppgick till 244 MSEK vid utgången av 2012.

Totalt omsattes under året 117,9 miljoner (28,0) BioInventaktier till ett sammanlagt värde av 608 MSEK (613). Det motsvarar en omsättningshastighet på 97 procent (43). Den genomsnittliga omsättningen per handelsdag var 471 632 aktier (110 804) till ett värde av 2,4 MSEK (2,4). I genomsnitt gjordes 182 avslut per handelsdag (156).

Största ägarna, 31 december 2012

Aktieägare	Antal aktier	Andel av kapital och röster, %
Van Herk Groep	8 268 446	11,2
B&E Participation AB*	5 817 015	7,9
JP Morgan Bank (nominees)	4 331 268	5,9
Ridgeback Capital Management	4 069 126	5,5
Staffan Rasjö	3 629 782	4,9
Avanza Pension Försäkring	3 204 601	4,3
Nordnet Pensionsförsäkring	1 958 669	2,6
SEB Life Int. Assurance	1 545 940	2,1
Sjätte AP-fonden	1 395 589	1,9
Stena-koncernen	1 232 000	1,7
Mikael Lönn	1 201 366	1,6
Carl Borrebaeck*	1 142 908	1,5
Svein Mathisen	1 055 000	1,4
Peter Hoglin	1 044 393	1,4
Cristina Glad*	1 044 221	1,4
Övriga aktieägare	32 985 458	44,6
Summa	73 925 782	100,0

* Tillhör styrelse eller företagsledning

Ägarförhållanden

Under 2012 ökade antalet aktieägare med 10 procent, från 6 099 till 6 697. Andelen utländskt ägande uppgick till 37 procent (38) av aktiekapitalet och rösterna. De tio största ägarna ägde 48 procent (42) av aktierna. Cirka 60 procent (71) av antalet aktieägare ägde lika med eller färre än 1 000 aktier vardera.

Analytiker som följer BioInvent

John Savin – Edison Investment Research, London
 Mark Pospisilik – Kempen & Co, Amsterdam
 Peter Östling, Klas Palin – Redeye, Stockholm
 Yilmaz Mahshid – Öhman Fondkommission, Stockholm

Aktiekapital

Per den 31 december 2012 uppgick aktiekapitalet till 37,0 MSEK fördelat på 73 925 782 aktier. Vid antagande av att samtliga teckningsoptioner, 459 970 stycken, som emitteras med anledning av Personaloptionsprogram 2011/2015 utnyttjas uppgår antalet aktier till 74 385 752 stycken.

I april 2012 genomfördes en företrädesemission om totalt 6 720 525 aktier. BioInvent International AB tillfördes 96,5 MSEK efter avdrag för nyemissionskostnader.

Det finns endast ett aktieslag. Varje aktie berättigar till en röst på årsstämman och samtliga aktier äger lika rätt till andel i bolagets tillgångar och resultat.

Personaloptionsprogram

Vid årsstämman den 14 april 2008 beslutades om ett personaloptionsprogram ("Personaloptionsprogram 2008/2012") omfattande högst 1 450 000 personaloptioner. Vid årsstämman den 21 april 2009 beslutades om ett tillägg till det befintliga personaloptionsprogrammet 2008/2012 som beslutades av årsstämman 2008. Tilläggsprogrammet omfattade högst 240 250 personaloptioner. Sista utnyttjandedag var den 1 december 2012. Inga personaloptioner har påkallats för inlösen.

Vid årsstämman den 24 mars 2011 beslutades om ett kompletterande 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 1,004 ny aktie till ett lösenpris av 30,24 SEK. Grundtilldelning av 37 500 personaloptioner har skett i juni 2011. Extratilldelning av 6 667 personaloptioner har skett i februari 2012 och 3 938 personaloptioner i februari 2013.

Fullt utnyttjat representerar programmen ovan en utspädning motsvarande cirka 0,6 procent av aktierna i bolaget.

Utdelning och utdelningspolitik

Styrelsen föreslår att ingen utdelning lämnas för räkenskapsåret 2012. Bolaget kommer fortsatt fokusera på forskning och utveckling av nya produkter. Tillgängliga finansiella resurser kommer att användas för att finansiera dessa projekt. Styrelsen avser därför inte föreslå någon aktieutdelning under de närmaste åren.

Distribution av finansiella rapporter

Distribution av årsredovisningen sker till aktieägare som så begär och kan beställas på adress BioInvent International AB, 223 70 Lund, per telefax 046-211 08 06, telefon 046-286 85 50, eller per e-mail info@bioinvent.com. Årsredovisningen avges på svenska och engelska.

Kommande rapporttillfällen

Delårsrapporter: 25 april, 25 juli, 24 oktober 2013

Värdepappersstatistik, 31 december 2012

Storleksklass	Antal ägare	Antal ägare i %	Antal aktier i %
1-500	2 938	43,9%	0,8%
501- 1 000	1 051	15,7%	1,2%
1 001-2 000	1 023	15,3%	2,1%
2 001-5 000	865	12,9%	4,0%
5 001-10 000	384	5,7%	4,0%
10 001-20 000	191	2,9%	3,8%
20 001-50 000	139	2,1%	6,0%
50 001-100 000	41	0,6%	4,1%
100 001-500 000	42	0,6%	12,0%
500 001-1 000 000	9	0,1%	8,1%
1 000 001-5 000 000	12	0,2%	34,9%
5 000 000-10 000 000	2	0,0%	19,1%
Summa	6 697	100,0%	100,0%

Aktiekapitalets utveckling

År	Transaktion	Ökning av aktiekapitalet, kronor	Ökning av antalet aktier	Aktiekapital, kronor	Antal aktier	Aktiens nominella belopp, kronor
1996	BioInvent International AB bildas ¹⁾			100 000	10 000	10,00
1997	Nyemission	7 140	714	107 140	10 714	10,00
1997	Fondemission	857 120	85 712	964 260	96 426	10,00
1998	Split 1:10		867 834	964 260	964 260	1,00
1998	Nyemission ²⁾	181 000	181 000	1 145 260	1 145 260	1,00
1999	Nyemission ³⁾	108 527	108 527	1 253 787	1 253 787	1,00
2000	Nyemission ⁴⁾	250 000	250 000	1 503 787	1 503 787	1,00
2000	Utnyttjande av teckningsoptioner	11 013	11 013	1 514 800	1 514 800	1,00
2001	Fondemission	9 846 200		11 361 000	1 514 800	7,50
2001	Split 1:15		21 207 200	11 361 000	22 722 000	0,50
2001	Utnyttjande av teckningsoptioner	461 152,5	922 305	11 822 152,5	23 644 305	0,50
2001	Nyemission ⁵⁾	2 250 000	4 500 000	14 072 152,5	28 144 305	0,50
2002	Nyemission ⁶⁾	665 625,5	1 331 251	14 737 778	29 475 556	0,50
2005	Nyemission ⁷⁾	8 842 666,5	17 685 333	23 580 444,5	47 160 889	0,50
2007	Nyemission ⁸⁾	4 250 000	8 500 000	27 830 444,5	55 660 889	0,50
2010	Nyemission ⁹⁾	2 717 400	5 434 800	30 547 844,5	61 095 689	0,50
2011	Nyemission ¹⁰⁾	3 054 784	6 109 568	33 602 628,5	67 205 257	0,50
2012	Nyemission ¹¹⁾	3 360 263	6 720 525	36 962 891	73 925 782	0,50

¹⁾ BioInvent International AB bildades av företagsledningen, Stiftelsen Industrifonden, Pronova a.s. och Aragon Fondkommission.

²⁾ I november 1998 genomfördes en riktad nyemission om 181 000 aktier till institutionella placerare. Emissionskursen uppgick till 125 kronor och BioInvent International AB tillfördes cirka 22,6 MSEK efter avdrag för emissionskostnader.

³⁾ I november 1999 genomfördes en riktad nyemission om 108 527 aktier till institutionella placerare. Emissionskursen uppgick till 175 kronor och BioInvent International AB tillfördes cirka 18,7 MSEK efter avdrag för emissionskostnader.

⁴⁾ I mars 2000 genomfördes en riktad nyemission om 250 000 aktier till institutionella placerare. Emissionskursen uppgick till 720 kronor och BioInvent International AB tillfördes 169,0 MSEK efter avdrag för emissionskostnader.

⁵⁾ Nyemission i samband med börsintroduktionen. Emissionskursen uppgick till 62 kronor och BioInvent International AB tillfördes 261,6 MSEK efter avdrag för emissionskostnader.

⁶⁾ I mars 2002 genomfördes en riktad nyemission om 1 331 251 aktier till Oxford GlycoSciences. Emissionskursen uppgick till 39 kronor och BioInvent International AB tillfördes 52,0 MSEK.

⁷⁾ I november 2005 genomfördes en nyemission. Emissionskursen uppgick till 9 kronor och BioInvent International AB tillfördes 146,2 MSEK efter avdrag för nyemissionskostnader.

⁸⁾ I juli 2007 genomfördes en riktad nyemission. Emissionskursen uppgick till 14,75 kronor och BioInvent International AB tillfördes 120,0 MSEK efter avdrag för nyemissionskostnader.

⁹⁾ I februari 2010 genomfördes en riktad nyemission. Emissionskursen uppgick till 27,60 kronor och BioInvent International AB tillfördes 144,4 MSEK efter avdrag för nyemissionskostnader.

¹⁰⁾ I juni 2011 genomfördes en riktad nyemission. Emissionskursen uppgick till 22,30 kronor och BioInvent International AB tillfördes 128,3 MSEK efter avdrag för nyemissionskostnader.

¹¹⁾ I april 2012 genomfördes en företrädesemission. Emissionskursen uppgick till 15,60 kronor och BioInvent International AB tillfördes 96,5 MSEK efter avdrag för nyemissionskostnader.

Fem år i sammandrag

RESULTATRÄKNING, MSEK	2012	2011	2010	2009	2008
Nettoomsättning	42,9	124,6	82,9	80,7	252,1
Forsknings- och utvecklingskostnader	-207,3	-163,9	-178,9	-229,2	-215,4
Försäljnings- och administrationskostnader	-39,2	-32,6	-32,2	-35,5	-30,9
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	12,5	0,2	0,4	4,5	0,7
	-234,0	-196,3	-210,7	-260,2	-245,6
Rörelseresultat	-191,1	-71,7	-127,8	-179,5	6,6
Finansnetto	3,2	4,6	-0,6	2,8	9,7
Resultat efter finansiella poster	-187,8	-67,1	-128,4	-176,7	16,3
Skatt på årets resultat	-	-	-	-	-
Årets resultat	-187,8	-67,1	-128,4	-176,7	16,3
BALANSRÄKNING, MSEK	2012	2011	2010	2009	2008
Immateriella anläggningstillgångar	0,0	1,9	3,1	7,0	12,4
Materiella anläggningstillgångar	6,8	11,0	11,2	12,0	16,4
Varulager m m	0,2	0,3	0,7	2,0	2,3
Kortfristiga fordringar	9,5	18,7	17,0	21,2	51,9
Kortfristiga placeringar och likvida medel	100,1	174,0	106,1	84,0	212,5
Summa tillgångar	116,5	205,8	138,0	126,2	295,4
Eget kapital	47,6	138,0	74,2	55,6	231,3
Icke räntebärande skulder	68,9	67,8	63,8	70,6	64,1
Räntebärande skulder	-	-	-	-	-
Summa eget kapital och skulder	116,5	205,8	138,0	126,2	295,4
KASSAFLÖDE, MSEK	2012	2011	2010	2009	2008
Rörelseresultat	-191,1	-71,7	-127,8	-179,5	6,6
Justeringar för avskrivningar, räntor och övriga poster	11,1	12,3	12,6	17,0	21,5
Rörelsekapitalförändring	9,7	3,9	-2,4	35,3	-18,8
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-170,4	-55,5	-117,7	-127,1	9,2
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-0,1	-4,9	-4,6	-1,3	-13,6
Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten	-170,4	-60,4	-122,3	-128,4	-4,4
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	96,5	128,3	144,4	-	-
Ökning/minskning av likvida medel	-73,9	67,9	22,1	-128,4	-4,4

NYCKELTAL	2012	2011	2010	2009	2008
Nettoomsättningstillväxt, %	-65,5	50,4	2,7	-68,0	75,8
Netto rörelsekapital, MSEK	-59,2	-48,9	-46,1	-47,4	-10,0
Netto rörelsekapital/nettoomsättning, %	-137,9	-39,2	-55,7	-58,7	-4,0
Operativt kapital, MSEK	-52,4	-36,0	-31,9	-28,4	18,8
Operativt kapital/nettoomsättning, %	-122,1	-28,9	-38,5	-35,2	7,5
Sysselsatt kapital, MSEK	47,6	138,0	74,2	55,6	231,3
Sysselsatt kapital/nettoomsättning, %	110,9	110,7	89,5	69,0	91,7
Eget kapital, MSEK	47,6	138,0	74,2	55,6	231,3
Avkastning på eget kapital, %	-202,4	-63,2	-197,8	-123,1	7,3
Avkastning på sysselsatt kapital, %	-202,4	-63,2	-197,8	-123,1	7,3
Kapitalomsättningshastighet, gånger	0,5	1,2	1,3	0,6	1,1
Soliditet, %	40,9	67,0	53,7	44,1	78,3
Immateriella anläggningsinvesteringar, MSEK	-	-	-	-	6,0
Materiella anläggningsinvesteringar, MSEK	0,1	4,9	4,6	1,3	7,6
Antal anställda, medeltal	76	89	96	105	99
Nettoomsättning per anställd, MSEK	0,6	1,4	0,9	0,8	2,5
DATA PER AKTIE	2012	2011	2010	2009	2008
Resultat per aktie, kronor					
Före utspädning	-2,61	-1,04	-2,12	-3,17	0,29
Efter utspädning	-2,61 ¹⁾	-1,04 ¹⁾	-2,12 ¹⁾	-3,17 ¹⁾	0,29 ²⁾
Eget kapital per aktie, kronor					
Före utspädning	0,64	2,05	1,21	1,00	4,15
Efter utspädning	0,64 ²⁾	2,05 ²⁾	1,19	1,00 ²⁾	4,15 ²⁾
Kassaflöde per aktie	-2,37	-0,93	-2,02	-2,31	-0,08
Genomsnittligt antal aktier					
Före utspädning (tusental)	72 022	64 660	60 522	55 661	55 661
Efter utspädning (tusental)	72 022 ²⁾	64 660 ²⁾	61 542	55 661 ²⁾	55 661 ²⁾
Antal aktier vid periodens slut					
Före utspädning (tusental)	73 926	67 205	61 096	55 661	55 661
Efter utspädning (tusental)	73 926 ²⁾	67 205 ²⁾	62 151	55 661 ²⁾	55 661 ²⁾
Börskurs, 31 december	3,30	16,10	29,70	25,40	14,80

¹⁾ Det föreligger ingen utspädning av resultat per aktie eftersom resultat per aktie före utspädning är negativt.

²⁾ Ingen utspädning föreligger då lösenkurs överstiger genomsnittlig aktiekurs.

Belopp i tabeller är avrundade till en decimal, medan beräkningarna är utförda med ett större antal decimaler. Detta kan medföra att vissa tabeller till synes inte summerar.

DEFINITIONER

Netto rörelsekapital

Icke räntebärande omsättningstillgångar minus icke räntebärande kortfristiga skulder.

Operativt kapital

Balansomslutningen minskad med icke räntebärande skulder samt övriga icke räntebärande avsättningar och kortfristiga placeringar och likvida medel.

Sysselsatt kapital

Balansomslutningen minskad med icke räntebärande skulder samt icke räntebärande avsättningar.

Avkastning på eget kapital

Resultat efter finansiella poster i procent av genomsnittligt eget kapital.

Avkastning på sysselsatt kapital

Resultat efter finansiella poster plus finansiella kostnader i procent av genomsnittligt sysselsatt kapital.

Kapitalomsättningshastighet

Rörelsens intäkter dividerat med genomsnittligt sysselsatt kapital.

Soliditet

Eget kapital i procent av balansomslutningen.

Antal anställda, medeltal

Vägt genomsnitt antal anställda under året.

Resultat per aktie

Resultat efter finansiella poster dividerat med genomsnittligt antal aktier.

Eget kapital per aktie

Eget kapital dividerat med antal aktier vid periodens slut.

Kassaflöde per aktie

Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten dividerat med genomsnittligt antal aktier.

Styrelse och revisorer



Björn O. Nilsson

Styrelseordförande

Teknologie doktor, född 1956. Bor i Sollentuna. Professor, VD och ledamot i Kungl. Ingenjörsvetenskapsakademien (IVA). Docent vid Kungl. Tekniska Högskolan. Styrelseledamot sedan 1999. Styrelseordförande sedan 2011. Ordförande i ersättningsutskottet och ledamot i revisionsutskottet.

Övriga styrelseuppdrag: Vice styrelseordförande i Ångpanneföreningens Forskningsstiftelse. Styrelseledamot i ÅF AB och SwedNanoTech AB.

Aktieinnehav: 15 000



Lars Backsell

Civilekonom och genomgått AMP vid Insead, född 1952. Bor i Stockholm. Tidigare bland annat varit VD i Recip AB och arbetat i ledande befattningar i Pharmacia AB och Coloplast A/S. Ledamot i Kungl. Ingenjörsvetenskapsakademien (IVA). Styrelseledamot sedan 2010. Ledamot i revisionsutskottet.

Övriga styrelseuppdrag: Styrelseordförande i Recipharm AB och Backsell Elderred Holding AB. Styrelseledamot i Rohirrim AB och Skärmare Drifts AB.

Aktieinnehav: 5 817 015 (genom bolag)



Carl Borrebaeck

Teknologie doktor, född 1948. Bor i Lund. Vicerektor vid Lunds universitet, professor vid institutionen för immunteknologi och Centre Director för CREATE Health i Lund. Ledamot i Kungl. Ingenjörsvetenskapsakademien (IVA). Senior vetenskaplig rådgivare åt bolaget. Styrelseledamot sedan 1997.

Övriga styrelseuppdrag: Styrelseledamot i Alligator Bioscience AB, Atlas Therapeutics AB, SenzaGen AB, Immunovia AB och WntResearch AB.

Aktieinnehav: 1 142 908



Lars Ingelmark

Med. kand, född 1949. Bor i Halmstad. Konsul för Luxemburg. Styrelseledamot sedan 2006. Ledamot i ersättningsutskottet och i revisionsutskottet.

Övriga styrelseuppdrag: Styrelseordförande i Svensk Våtmarksfond och Skedala Säteri AB. Styrelseledamot i Gyttopp AB och Svenska Jägareförbundet.

Aktieinnehav: 1 100



Sidonie Karlsson

Anställdas representant

Civilingenjör i kemi. Född 1975. Bor i Landskrona. Research Engineer Analytical. Styrelseledamot sedan 2012.

Övriga styrelseuppdrag: Styrelseledamot i Villavind AB

Aktieinnehav: 800



Elisabeth Lindner

Civilingenjör, MBA, född 1956. Bor i Stockholm. Ledamot i Kungl. Ingenjörsvetenskapsakademien (IVA). Styrelseledamot sedan 2005. Ledamot i ersättningsutskottet.

Övriga styrelseuppdrag: VD i OxThera AB. Styrelseordförande och VD i BioSource Europe AB. Styrelseledamot i Cobra Biologics AB och Pharmedlink AB.

Aktieinnehav: 6 400



Ulrika T. Mattsson

Anställdas representant

Högskoleexamen i biomedicinsk laboratorievetenskap, född 1968. Bor i Malmö. Biomedical Scientist. Styrelseledamot sedan 2007.

Övriga styrelseuppdrag: -

Aktieinnehav: 400 (eget och närståendes innehav)



Kenth Petersson

Fil kand, född 1956. Bor i Stockholm. Styrelseledamot sedan 1997. Ordförande i revisionsutskottet.

Övriga styrelseuppdrag: Styrelseordförande i AlphaBeta AB, Biocrine AB, Science Pacific AB och Spiber Technologies AB. Styrelseledamot i Alligator Bioscience AB Genovis AB och Oligomer Sciences AB

Aktieinnehav: 88 000

Revisorer

KPMG AB

Huvudansvarig revisor: Alf Svensson, Auktoriserad revisor, född 1949. Bor i Bjärred. Revisor i BioInvent International AB sedan 2012.

Företagsledning



Cristina Glad

t.f. verkställande direktör

Teknologie doktor i biokemi, MBA, född 1952. Bor i Malmö. VD sedan 2013. Anställd 1987 i det tidigare dotterbolaget Bioinvent Production AB. Ledamot i Kungl. Ingenjörsvetenskapsakademien (IVA).

Styrelseledamot i Ideonfonden AB, A1M Pharma AB och Lunds universitet, Medicinska fakulteten.

Aktieinnehav: 1 044 221

Personaloptioner: -



Björn Frendeus

Vice President, Preclinical Research

Filosofie doktor i immunologi, född 1973. Bor i Landskrona. Anställd sedan 2001. Utexaminerades som landets första Student från Stiftelsen Strategisk Forsknings biomedicinska program inom Infektioner & Vacciner 2001.

Aktieinnehav: 804 (eget och närståendes innehav)

Personaloptioner: -



Per-Anders Johansson

Vice President, Quality Assurance and Regulatory Affairs

Civilingenjör i kemi, född 1955. Bor i Lund. Anställd 1984 i det tidigare dotterbolaget Bioinvent Production AB.

Aktieinnehav: 250 300

Personaloptioner: -



Magnus Korsgren

Medical Director

Specialistläkare, docent vid Lunds Universitet, född 1969. Bor i Södra Sandby. Anställd sedan 2010. 2006-2010 Clinical Pharmacology Physician and Disease Area Medical Leader vid AstraZeneca.

Aktieinnehav: -

Personaloptioner: 15 188



Fredrik Nilsson

Director Biopharmacy

Filosofie Doktor i biokemi, född 1960. Bor i Malmö. Anställd sedan 2002. 1999-2002 Associated Director and Head of Protein and Peptide Analysis Group vid AstraZeneca.

Aktieinnehav: -

Personaloptioner: -



Martin Wiles

Senior Vice President, Business Development

Filosofie doktor i kemi, MBA, född 1963. Bor i London, England. Anställd sedan 2003. Tidigare Head of Business Development vid KS Biomedix Holdings Plc, noterat på London Stock Exchange.

Aktieinnehav: -

Personaloptioner: -

Årsstämma

Årsstämma kommer att hållas torsdagen den 25 april 2013 klockan 10.00 på Edison Park, Emdalavägen 16 i Lund. Kallelsen kommer att annonseras i Post och Inrikes Tidningar och på bolagets hemsida.

Aktieägare som önskar delta i årsstämman skall vara införd i den av Euroclear förda aktieboken senast fredagen den 19 april 2013 och anmäla deltagandet till BioInvent senast fredagen den 19 april 2013, klockan 16.00 på adress Sölvegatan 41, 223 70 Lund, att: Marie Serwe, eller per telefax 046-211 08 06 eller telefon 046-286 85 50, eller per e-mail marie.serwe@bioinvent.com.

Aktieägare som har sina aktier förvaltarregistrerade måste, för att ha rätt att delta i årsstämman, begära att tillfälligt föras in i aktieboken hos Euroclear. Omregistreringen måste vara genomförd senast fredagen den 19 april 2013 och förvaltaren bör således underrättas härom i god tid före nämnda datum.

Anmälan ska innehålla namn, personnummer/organisationsnummer, aktieinnehav, telefonnummer samt eventuellt biträdes namn. För aktieägare som företräds av ombud bör fullmakt översändas tillsammans med anmälan. Den som företräder juridisk person skall förete kopia av registreringsbevis eller motsvarande behörighetshandlingar som utvisar behörig firmatecknare. Bolaget tillhandahåller fullmaktsformulär till de aktieägare som önskar.

Kommande rapporttillfällen

BioInvent avser att avge finansiella rapporter enligt följande:
Delårsrapporter 25 april, 25 juli, 24 oktober 2013

Investor Relations

Cristina Glad, VD, 046-286 85 51, mobil 0708-16 85 70
Finansiella rapporter finns även att tillgå på www.bioinvent.com

Framåtriktad information

Denna årsredovisning 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 denna årsredovisning.



BioInvents Årsredovisning är producerad i samarbete med ID kommunikation.
Tryckt hos Exaktaprinting.
Foto: Lars Strandberg.

BioInvent International AB (publ.)
Org nr 556537-7263
Besöksadress: Sölvegatan 41
Postadress: SE-223 70 Lund
Tel: +46 (0)46-286 85 50
info@bioinvent.com
www.bioinvent.com

