

Pressmeddelande den 9 februari 2011

BOKSLUTSRAPPORT JANUARI-DECEMBER 2010

Helårsperioden januari–december och det fjärde kvartalet 2010 i korthet

- Nettoomsättningen uppgick till 0,0 (5,9) MSEK, varav fjärde kvartalet 0,0 (0,0) MSEK
- Årets resultat var -163,5 (-154,6) MSEK, varav fjärde kvartalet -50,1 (-37,6) MSEK
- Resultat per aktie var -0,67 (-0,78) SEK, varav fjärde kvartalet -0,20 (-0,19) SEK
- Kassaflödet från den löpande verksamheten var -158,9 (-146,9) MSEK, varav fjärde kvartalet -44,3 (-30,1) MSEK
- Likvida medel och andra kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 395,0 (237,2) MSEK
- Den 11 mars 2010 presenterades fas II-resultat för eprotirome i tillägg till statin-behandling i *New England Journal of Medicine*
- Fredrik Lindgren tillträdde som ny VD för Karo Bio den 27 april 2010
- Den 7 juli offentliggjordes planen att initialt utveckla eprotirome inom EU för behandling av högriskpatienter med heterozygot familjär hyperkolesterolemi (HeFH)
- I oktober säkrades finansiering om ca 530 MSEK genom dels en fulltecknad företrädesemission om netto ca 291 MSEK, dels 35 MUSD (ca 240 MSEK) i en *Equity Credit Facility*
- Karo Bios samarbetspartner Merck meddelade i september sitt beslut att avbryta utvecklingen av MK-6913 för behandling av värmevallningar efter att en interimsanalys av data visat att de i förväg fastställda effektkriterierna inte var uppfyllda. Merck utvärderar alternativ för framtida studier av MK-6913
- I oktober startade Karo Bio ett forskningsprogram kring ROR-gamma och autoimmuna sjukdomar

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Fredrik Lindgren, verkställande direktör

Telefon: 070 561 61 77

Erika Söderberg Johnson, finansdirektör

Telefon: 08 608 60 52

Karo Bio AB (publ.), Novum, 141 57 Huddinge

Telefon: 08 608 60 00

Fax: 08 774 82 61

Org.nr. 556309-3359

Hemsida: www.karobio.se

Informationen är sådan som Karo Bio är skyldigt att offentliggöra enligt lagen om värdepappersmarknaden. Informationen offentliggjordes den 9 februari 2011 kl. 08.30.

Utvalda finansiella data i sammandrag

(MSEK)	Oktober-december		Januari-december	
	2010	2009	2010	2009
Nettoomsättning	-	-	-	5,9
Rörelsens kostnader	-47,9	-37,7	-161,8	-163,0
- varav FoU-kostnader	-39,7	-30,9	-129,4	-132,4
Periodens resultat	-50,1	-37,6	-163,5	-154,6
Resultat per aktie (SEK)	-0,20	-0,19	-0,67	-0,78
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-44,3	-30,1	-158,9	-146,9
Likvida medel och andra kortfristiga placeringar	395,0	237,2	395,0	237,2

Om Karo Bio

Karo Bio är ett läkemedelsbolag som utvecklar innovativa läkemedel för viktiga medicinska behov. Karo Bios vision är att bli ett läkemedelsbolag med uthållig lönsamhet, produkter på marknaden och en konkurrenskraftig projektportfölj. Karo Bio driver ett antal läkemedelsutvecklingsprojekt inom indikationsområdena kardiovaskulära och metabola sjukdomar, neuropsykiatri, inflammatoriska tillstånd, cancer och kvinnohälsa. Ett fundament för verksamheten är det unika kunnandet om nukleära receptorer som målprotein för läkemedel och de därtill knutna verkningsmekanismerna. Viktiga processer och kompetenser i företaget är forskning, läkemedelsframtagning, preklinisk och klinisk utveckling, samt medicinsk och regulatorisk expertis.

Karo Bio har kapacitet att ta valda substanser för nischindikationer genom hela utvecklingskedjan, medan substanser för breda patientgrupper kräver utvecklingssamarbeten eller utlicensiering i något skede av processen. Utöver ett antal egna utvecklingsprojekt i klinisk och preklinisk fas har Karo Bio tre strategiska samarbeten med internationella läkemedelsföretag.

För tiden fram till och med 2014 har bolaget som mål att huvudprojektet eprotirome skall vara färdigutvecklat för HeFH i EU, att den övriga verksamheten skall ha resulterat i tre kliniska projekt och att projektportföljen ska vara breddad genom förvärv, strategiska partnerskap eller inlicensieringar.

Karo Bio bedriver sin verksamhet i Huddinge, har cirka 70 anställda och är noterat på NASDAQ OMX Stockholm sedan 1998 (Reuters: KARO.ST).

VD KOMMENTERAR 2010

Det viktigaste i Karo Bio under 2010 var att vi valde en ny väg framåt för vårt huvudprojekt eprotirome. I början av år 2010 visade det sig att en utveckling av eprotirome för en bred primärvårdsindikation var en regulatoriskt oförutsägbar väg som skulle innebära en ekonomiskt orimligt stor investering. Vi valde därför en mindre indikation som första utvecklingsmål för eprotirome och har därefter fokuserat på högriskpatienter med HeFH. HeFH är ett ärftligt tillstånd som leder till väsentligt förhöjda blodfettsnivåer från unga år och därmed en kraftigt förhöjd risk för kardiovaskulär sjukdom. Vi har sedan utarbetat en ny utvecklingsplan för eprotirome genom klinisk fas III, skapat stöd hos opinionsledande forskare och kliniker, samt stämt av utvecklingsplanerna med flera europeiska läkemedelsmyndigheter inklusive EMA. I slutet av året säkrade vi slutligen den finansiering som möjliggör för Karo Bio att i egen regi genomföra det kliniska fas III-programmet.

Viktigast under 2011 blir att inleda de kliniska studier som är det centrala inslaget i eprotiromes fas III-program. Eftersom det rör sig om studier som omfattar flera hundra patienter på ett femtiotal kliniker i ett tiotal länder, är förberedelserna komplexa och omfattande. Utöver de kliniska studierna är det ett antal andra aktiviteter som skall drivas parallellt. I nuläget räknar vi med att kunna starta de kliniska fas III studierna under tredje kvartalet 2011 med målet att vara klara under år 2013.

Andra viktiga prioriteringar under 2011 är att skapa kommersiella samarbeten kring våra projekt. För eprotirome är vårt uppenbara, men inte nödvändigtvis omedelbara, behov en framtida distributionspartner i EU. Vi har också öppnat upp för utvecklings- och distributionssamarbeten avseende eprotirome på tillväxtmarknader såsom Indien, och fortsätter arbeta med detta. Vidare ser vi goda möjligheter att skapa tidiga forsknings- och utvecklingssamarbeten för några av våra prekliniska projekt. Vårt ERbeta program är väl känt i läkemedelsindustrin och har rankats som ett av de mest intressanta forskningsprogrammen inom neurovetenskap som är tillgängliga för partnerskap. Vårt nyligen startade RORgamma projekt för autoimmun sjukdom har redan rönt ett stort intresse. I båda dessa fall bedömer vi att vi har goda möjligheter att redan på ett tidigt stadium skapa kommersiella samarbeten och värden, och arbetar med det på ett strukturerat och målmedvetet sätt.

Vi skall därutöver vara öppna för möjligheter att skapa värden genom förvärv av företag eller start av nya projekt, likaväl som vi kreativt men kritiskt skall granska våra egna projekt och vår egna verksamhet.

Sammantaget vill jag förmedla att under 2011 är det allt överskuggande målet för Karo Bio att generera mätbara resultat för att skapa tydliga värden.

Fredrik Lindgren

Verkställande direktör

KARO BIOS PROJEKT

Program	Partner	Start year	Compound	Indication area	Territory	Discovery		Preclinical		Clinical Development		
						Gener	Optim.	Res.	Development	Ph1	Ph2	Ph3
TR/Eprotriome		1999	KB2115	Dyslipidemia/HeFH	EU							
				Dyslipidemia/HeFH	US							
				Dyslipidemia/HeFH	Other							
				Dyslipidemia/Polygenic	Global							
GR diabetes		1999	KB3305	Type 2 Diabetes	Global							
ER	Merck & Co.	1997	MK6913	Women's health	Global							
ERbeta		2006	KB9520	Cancer	Global							
			KB9520	New indication	Global							
			Unnamed	Depression	Global							
GR inflammation	Zydus Cadila	2008	Unnamed	Inflammation	Global							
LXR	Pfizer	2001	Unnamed	Inflammation	Global							
RORgamma		2010	Unnamed	Autoimmune	Global							

TR / Eprotriome – dyslipidemi (höga blodfetter)

Eprotriome är en leverselektiv aktiverare av sköldkörtelhormonreceptorer (TR) avsedd för behandling av höga blodfetter. Substansen har visat en unik effektprofil genom kraftfulla sänkningar av flera riskfaktorer för utveckling av hjärt-kärlsjukdom. Data från kliniska fas II-studier visar statistiskt signifikanta och kliniskt relevanta sänkningar av LDL-kolesterol, icke-HDL-kolesterol, apoB, triglycerider och Lp(a), såväl när eprotriome ges ensamt som i tillägg till statiner eller ezetimib. Den 11 mars 2010 publicerade tidskriften *New England Journal of Medicine* kliniska fas II-resultat avseende eprotriome.

Behandlingsprincipen är ny och eprotriomes effektprofil tyder på att substansen lämpar sig som tilläggsbehandling för det stora antal patienter som inte når sina behandlingsmål med befintlig terapi. Dyslipidemimarknaden förväntas primärt drivas av specialisläkare som efterfrågar bättre behandlingsalternativ för olika typer av blodfetsproblem hos patientgrupper med hög kardiovaskulär risk.

Under 2010 har Karo Bio arbetat med att planera och förbereda samt säkra finansieringen av ett kliniskt fas III-program med inriktning på högriskpatienter med det ärftliga tillståndet heterozygot familjär hyperkolesterolemi (HeFH). Mot bakgrund av den dialog som förts med läkemedelsmyndigheter planeras ett kliniskt fas III-program som omfattar 1 150 patienter under 12-18 månaders behandling, vid 30-50 kliniker i 8-10 länder. Utvecklas projektet planenligt bedöms en ansökan om godkännande för eprotriome kunna lämnas in i EU i slutet av 2013 eller under 2014.

Vid ett välbesökt seminarium kring eprotriome och den valda utvecklingsvägen som arrangerades av Karo Bio i den 26 augusti 2010 medverkade ledande opinionsbildare inom området. Videoupptagningar av samtliga presentationer vid detta seminarium finns på Karo Bios hemsida www.karobio.se.

GR typ 2-diabetes / KB3305 – leverselektiv antagonist för glukokortikoidreceptorn

KB3305 är en leverselektiv antagonist för glukokortikoidreceptorn (GR) som utvecklats för behandling av typ 2-diabetes och är den första i sitt slag som testats i människa. Ett kliniskt fas I/II-program har bekräftat att det går att påverka blodsockernivåerna genom att hämma GR-aktiviteten i levern. Dessa data utgör ett positivt *proof-of-principle* för verkningsmekanismen och effekterna är av en medicinskt relevant storleksordning. Dessa data till trots tog bolaget 2009 beslutet att inte i egen regi vidare-

utveckla KB3305 för primärvårdsindikationen typ 2-diabetes. Konkurrenssituation, ökade myndighetskrav och interna resursprioriteringar bidrog till detta beslut.

ER kvinnohälsa / MK-6913 - samarbetsprojekt med Merck & Co., Inc.

Samarbetet med Merck ("MSD") kring östrogenreceptorer (ER) inleddes 1997 och den gemensamma forskningsfasen avslutades 2002. I december 2009 inledde Merck en klinisk fas IIa-studie med samarbetssubstansen MK-6913 för att utvärdera säkerhet, tolerans och effekt av MK-6913 för behandling av värmevallningar hos kvinnor i klimakteriet. I september 2010 meddelade Merck att man beslutat att avbryta utvecklingen av MK-6913 för denna indikation. Beslutet fattades efter en interimsanalys av data från studien som visade att de i förväg fastställda effektkriterierna inte var uppfyllda. Merck utvärderar alternativ för framtida studier av MK-6913.

ER-betaselektiva agonister – en plattform med många möjligheter

Östrogenreceptorn (ER) aktiveras av östrogen och reglerar en rad funktioner i kroppen. Östrogen har ett antal positiva effekter, men den medicinska användningen har begränsats av förhöjda risker för utveckling av cancer i bröst och livmoder samt för blodproppar. Dessa risker är framför allt kopplade till ER-alfareceptorn, medan östrogenreceptorns beta-subtyp, ER-beta, förefaller kunna mediera många av de positiva effekterna av östrogen utan dessa biverkningar. För substanser som verkar via ER-beta finns många kliniska möjligheter inom till exempel CNS-området, vissa cancerformer, kvinnohälsa, urologi, inflammatoriska sjukdomar och smärta. Karo Bios arbete med att ta fram ER-betaselektiva substanser har resulterat i en spännande plattform med flera lovande substanser. Dessa har sinsemellan något skilda egenskaper och kan därmed passa för olika indikationer. I oktober 2009 nominerades KB9520 som första läkemedelskandidat inom Karo Bios ER-betaprogram och arbetet med att ta fram den prekliniska säkerhetsdokumentationen inleddes. Substansen har visat goda effekter i prekliniska modeller för bland annat depression och vissa cancerformer. Även andra substanser dokumenteras för depression, samtidigt som KB9520 testas inom andra indikationsområden.

GR inflammation - samarbetsprojekt med Zydus Cadila

Karo Bio och det indiska läkemedelsbolaget Zydus Cadila inledde i början av 2008 ett treårigt samarbete i syfte att utveckla nya läkemedelssubstanser som påverkar glukokortikoidreceptorer (GR) på ett selektivt sätt. Målsättningen är att ta fram innovativa substanser för behandling av inflammatoriska sjukdomar med minst lika bra anti-inflammatoriska egenskaper som traditionella steroider, som kortison och kortisonliknande preparat, men med en väsentligt bättre biverkningsprofil. Samarbetet har genererat ett antal sådana anti-inflammatoriska substanser med hög affinitet för GR och för vilka lovande resultat från studier både i celler och *in vivo*-modeller genererats. Utvärdering pågår för att identifiera lämpliga substanser för utveckling till läkemedelskandidater. Båda parter står för sina egna kostnader inom samarbetsprojektet och delar på eventuella förtjänster.

LXR inflammation - samarbetsprojekt med Wyeth (Pfizer)

Samarbetet med Wyeth LCC (helägt dotterbolag till Pfizer Inc.) inleddes 2001 och fokuserar på utveckling av läkemedel mot inflammatoriska sjukdomar med lever X-receptorn (LXR) som målprotein. Sedan september 2009 har Wyeth (Pfizer) hela ansvaret för forskning och utveckling inom samarbetet.

ROR-gamma – en ny möjlighet till behandling av autoimmuna sjukdomar

Ny forskning visar att kärnreceptorn ROR-gamma kan ha en avgörande roll i utvecklingen av autoimmuna sjukdomar. Karo Bio startade 2010 ett forskningsprogram för att ta fram och utvärdera substanser som hämmar ROR-gamma aktiviteten som en möjlig innovativ behandling av autoimmuna sjukdomar som till exempel ledgångsreumatism, inflammatorisk tarmsjukdom och multipel skleros (MS).

FINANSIELL RAPPORT

Koncernens resultat

Koncernen rapporterade ingen nettoomsättning för 2010, jämfört med 5,9 MSEK föregående år. Motsvarande siffra för fjärde kvartalet var 0,0 (0,0) MSEK. Redovisad nettoomsättning för förra året utgörs av forskningsbetalningar från samarbeten.

Rörelsens kostnader för året minskade med 1,2 MSEK till -161,8 (-163,0) MSEK. Kostnaderna för forskning och utveckling minskade med 3,0 MSEK jämfört med föregående år. För året rapporterades kostnader om -129,4 (-132,4) MSEK för forskning och utveckling, varav fjärde kvartalet -39,7 (-30,9) MSEK. Eftersom en stor del av kostnaderna för forskning och utveckling utgörs av externa projekt-kostnader kan variationerna mellan olika perioder vara stora. Administrationskostnaderna för året uppgick till -32,9 (-30,9) MSEK, varav fjärde kvartalet -8,4 (-6,6) MSEK. I administrationskostnaderna för 2010 ingår vissa poster utöver bolagets löpande verksamhet hänförliga till bland annat bytet av VD och omorganisation av bolagets HR-funktion.

Rörelseresultatet för koncernen för året försämrades med 4,7 MSEK till -161,8 (-157,1) MSEK. Motsvarande siffra för fjärde kvartalet var -47,9 (-37,7) MSEK. Finansiellt netto för året uppgick till -1,7 (2,6) MSEK, varav -2,4 MSEK avser ett engångsbelopp om 1 procent av den Equity Credit Facility (ECF) som bolaget ingick avtal om i november 2010. Sammantaget medförde de minskade intäkterna och högre kostnaderna till att redovisat resultat för året försämrades med 8,9 MSEK till -163,5 (-154,6) MSEK. För fjärde kvartalet uppgick resultatet till -50,1 (-37,6) MSEK.

Koncernens investeringar och kassaflöde

Koncernens investeringar för året uppgick till 1,2 (0,3) MSEK och bestod av investeringar i laboratorie- och IT-utrustning.

Årets kassaflöde från den löpande verksamheten uppgick till -158,9 (-146,9) MSEK, varav fjärde kvartalet -44,3 (-30,1) MSEK.

Finansiell ställning

Koncernens likvida medel uppgick till 325,5 (79,2) MSEK vid årets slut. Inklusiva andra kortfristiga placeringar, med en löptid överstigande 90 dagar, uppgick dessa tillgångar till 395,0 (237,2) MSEK, vilket ger en ökning av sammanlagda likvida medel och andra kortfristiga placeringar om 157,8 MSEK under året. Den företrädesemission om 325 MSEK som genomfördes under det fjärde kvartalet inbringade 291 MSEK till bolaget efter avdrag för transaktionskostnader. Koncernens befintliga finansiella tillgångar bedöms säkra finansieringen av det planerade utvecklingsprogrammet för eprotirome samt även bolagets övriga verksamhet och projekt under mer än 12 månader. Härutöver har Karo Bio ingått ett avtal om en ECF som ger tillgång till ytterligare 35 MUSD, ca 240 MSEK. I enlighet med finanspolicyen har Karo Bios finansiella medel placerats i räntebärande värdepapper med låg risk.

Aktiekapitalet uppgick vid årets slut till 191,6 MSEK. Totalt antal aktier uppgick till 387 063 972 aktier, varav 383 186 644 registrerade samt 3 877 328 vid den tidpunkten hos Bolagsverket ännu oregistrerade, med ett kvotvärde på 0,50 SEK. Totalt eget kapital för koncernen uppgick till 342,5 MSEK efter beaktande av årets resultat. Resultat per aktie för året, baserat på ett vägt genomsnitt av antalet utestående aktier, uppgick till -0,67 (-0,78) SEK, varav fjärde kvartalet -0,20 (-0,19) SEK. Koncernens soliditet vid periodens slut var 83,7 (84,8) procent och eget kapital per aktie var 0,87 (0,90) SEK, baserat på fullt utspädd antal aktier vid årets slut.

Anställda

Vid utgången av 2010 hade Karo Bio 68 (67) anställda, varav 60 (58) är verksamma inom forskning och utveckling, 3 (4) arbetar med affärsutveckling och patent samt 5 (5) har administrativa roller.

Moderbolaget

Moderbolagets redovisade intäkter för året uppgick till 0,0 (5,9) SEK varav det fjärde kvartalet 0,0 (0,0) MSEK. Resultat efter finansiella poster uppgick för moderbolaget till -163,5 (-154,6) MSEK för året respektive -50,1 (-37,6) MSEK för årets fjärde kvartal.

Moderbolagets investeringar i inventarier för året var 1,2 (0,3) MSEK. Moderbolagets likvida medel och andra kortfristiga placeringar uppgick vid årets slut till 395,0 (237,2) MSEK.

KONCERNENS RESULTATRÄKNINGAR I SAMMANDRAG (KSEK)

	Oktober-december		Januari-december	
	2010	2009	2010	2009
Nettoomsättning	-	-	-	5 891
Rörelsens kostnader				
Administrationskostnader	-8 407	-6 631	-32 869	-30 954
Forsknings- och utvecklingskostnader	-39 726	-30 951	-129 382	-132 403
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	193	-126	412	343
	-47 940	-37 708	-161 839	-163 014
Rörelseresultat	-47 940	-37 708	-161 839	-157 123
Finansiellt netto	-2 203	83	-1 698	2 567
Resultat efter finansiella poster	-50 143	-37 625	-163 537	-154 556
Skatt	-	-	-	-
RESULTAT	-50 143	-37 625	-163 537	-154 556
Periodens resultat hänförligt till:				
Moderbolagets aktieägare	-50 143	-37 625	-163 537	-154 556
Avskrivningar ingående i rörelsens kostnader	-607	-855	-2 930	-3 655
Resultat per aktie (SEK) ¹⁾				
- baserat på vägt genomsnitt av antalet utestående aktier före och efter utspädning	-0,20	-0,19	-0,67	-0,78
Antal utestående aktier (000)				
- vägt genomsnitt under perioden	254 740	202 777	242 334	197 464
- i slutet av perioden före utspädning	387 064	238 199	387 064	238 199
- i slutet av perioden efter full utspädning	394 897	238 989	394 897	238 989

1) De utställda teckningsoptionerna innebär ingen utspädning av resultatet per aktie eftersom en konvertering till aktier skulle medföra ett förbättrat redovisat resultat per aktie

KONCERNENS RAPPORT ÖVER TOTALRESULTAT (KSEK)

	Oktober-december		Januari-december	
	2010	2009	2010	2009
PERIODENS RESULTAT	-50 143	-37 625	-163 537	-154 556
Övrigt totalresultat för perioden, netto efter skatt	-	-	-	-
SUMMA PERIODENS TOTALRESULTAT	-50 143	-37 625	-163 537	-154 556
Summa totalresultat hänförligt till:				
Moderbolagets aktieägare	-50 143	-37 625	-163 537	-154 556

KONCERNENS RAPPORT ÖVER FINANSIELL STÄLLNING (KSEK)

	31 december	
	2010	2009
Tillgångar		
Licenser och liknande rättigheter	-	545
Inventarier	4 585	5 788
Övriga omsättningstillgångar	9 863	10 256
Andra kortfristiga placeringar	69 548	158 013
Likvida medel	325 486	79 171
SUMMA TILLGÅNGAR	409 482	253 773
Eget kapital och skulder		
Eget kapital	342 548	215 159
Långfristiga skulder	470	1 273
Kortfristiga skulder	66 464	37 341
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	409 482	253 773

KONCERNENS RAPPORT ÖVER KASSAFLÖDEN (KSEK)

	Oktober-december		Januari-december	
	2010	2009	2010	2009
Den löpande verksamheten				
Rörelseresultat före finansiella poster	-47 940	-37 708	-161 839	-157 123
Avskrivningar	607	855	2 930	3 655
Övriga ej likviditetspåverkande poster	-	4	-	82
	-47 333	-36 849	-158 909	-153 386
Erhållna och betalda finansiella poster	-984	1 782	4 453	10 182
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	-48 317	-35 067	-154 456	-143 204
Förändring i rörelsekapital	3 987	4 934	-4 424	-3 720
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-44 330	-30 133	-158 880	-146 924
Investeringsverksamheten				
Nettoinvesteringar i inventarier	-438	-306	-1 985	-1 238
Nettoinvesteringar i andra kortfristiga placeringar	28 427	-51 537	82 314	-19 856
Kassaflöde från investeringsverksamheten	27 989	-51 843	80 329	-21 094
Finansieringsverksamheten				
Erhållen emissionslikvid	325 134	150 241	325 134	150 241
Transaktionskostnader nyemission ¹⁾	-268	-	-268	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	324 866	150 241	324 866	150 241
Periodens kassaflöde	308 525	68 265	246 315	-17 777
Likvida medel vid periodens början	16 961	10 906	79 171	96 948
Likvida medel vid periodens slut	325 486	79 171	325 486	79 171

1) Avser den del av transaktionskostnaderna som var betalda vid periodens slut. Återstoden av de totala transaktionskostnaderna om 34 208 KSEK har betalats efter årsskiftet

KONCERNENS RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL (KSEK)

Hänförligt till Moderbolagets aktieägare	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserad vinst och periodens resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2009	58 059	675 053	-513 638	219 474
Totalresultat	-	-	-154 556	-154 556
Nyemission	19 353	130 888	-	150 241
Utgående balans per 31 december 2009	77 412	805 941	-668 194	215 159
 Ingående balans per 1 januari 2010	 77 412	 805 941	 -668 194	 215 159
Totalresultat	-	-	-163 537	-163 537
Nyemission ¹⁾	114 181	176 745	-	290 926
Utgående balans per 31 december 2010	191 593	982 686	-831 731	342 548

1) Belopp angivna netto efter transaktionskostnader om totalt 34 208 KSEK

FINANSIELLA NYCKELTAL

	31 december	
	2010	2009
Soliditet	83,7%	84,8%
Eget kapital per aktie vid periodens slut, SEK – före utspädning	0,88	0,90
Eget kapital per aktie vid periodens slut, SEK – efter utspädning	0,87	0,90

MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNINGAR I SAMMANDRAG (KSEK)

	Oktober-december		Januari-december	
	2010	2009	2010	2009
Nettoomsättning	-	-	-	5 891
Rörelsens kostnader				
Administrationskostnader	-8 407	-6 631	-32 869	-30 954
Forsknings- och utvecklingskostnader	-39 724	-30 947	-129 368	-132 526
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	193	-126	412	343
	-47 938	-37 704	-161 825	-163 137
Rörelseresultat	-47 938	-37 704	-161 825	-157 246
Finansiellt netto	-2 193	105	-1 641	2 686
Resultat efter finansiella poster	-50 131	-37 599	-163 466	-154 560
Skatt	-	-	-	-
RESULTAT	-50 131	-37 599	-163 466	-154 560
Avskrivningar ingående i rörelsens kostnader	-387	-637	-2 055	-2 676

MODERBOLAGETS BALANSRÄKNINGAR I SAMMANDRAG (KSEK)

	31 december	
	2010	2009
Tillgångar		
Licenser och liknande rättigheter	-	545
Inventarier	3 565	3 893
Andelar i koncernföretag	100	100
Övriga omsättningstillgångar	9 863	10 256
Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde via resultaträkningen	69 548	158 013
Likvida medel	325 476	79 161
SUMMA TILLGÅNGAR	408 552	251 968
Eget kapital och skulder		
Bundet eget kapital	331 547	239 099
Fritt eget kapital	11 340	-23 672
Kortfristiga skulder	65 665	36 541
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	408 552	251 968

ÖVRIG INFORMATION

Väsentliga händelser efter rapportperiodens utgång

Karo Bio har inte rapporterat några väsentliga händelser efter rapportperiodens utgång.

Utdelning

I enlighet med styrelsens utdelningspolitik kommer styrelsen att föreslå årsstämman den 27 april 2011 att ingen utdelning lämnas för räkenskapsåret 2010.

Risikfaktorer

Det finns ingen garanti för att Karo Bios forskning och utveckling resulterar i kommersiella framgångar. Det kan inte garanteras att de kliniska prövningarna som utförs av Karo Bio, självständigt eller i samarbete med partners, kommer att påvisa tillräcklig säkerhet och effekt för att nödvändiga myndighetstillstånd ska erhållas, eller att prövningarna kommer att leda fram till ett läkemedel som kommer att kunna säljas på marknaden.

Det går inte att garantera att Karo Bio kommer att utveckla produkter som kan patenteras, att beviljade patent kommer att kunna vidmakthållas, att framtida upptäckter kommer att leda till patent eller att beviljade patent kommer att utgöra tillräckligt skydd för Karo Bios rättigheter.

Bolaget kan även i framtiden komma att behöva vända sig till kapitalmarknaden för kapitalanskaffning. Såväl storleken som tidpunkten för bolagets potentiella framtida kapitalbehov beror på ett antal faktorer, däribland möjligheterna att ingå samarbets- eller licensieringsavtal och de framsteg som görs i forsknings- och utvecklingsprojekten. Det finns risk för att erforderlig finansiering av verksamheten inte finns tillgänglig i rätt tid och till rimlig kostnad.

Redovisnings- och värderingsprinciper

Denna delårsrapport har upprättats i enlighet med *International Accounting Standards 34* avseende delårsrapporter och internationella redovisningsstandarder *IFRS* sådana de antagits av EU. De redovisnings- och värderingsprinciper som har använts är oförändrade jämfört med dem som tillämpades i årsredovisningen för 2009. Ett antal andra nya eller uppdaterade redovisningsrekommendationer och tolkningar gäller för räkenskapsår som påbörjas 1 januari 2010 eller senare. Dessa rekommendationer och tolkningar bedöms inte ha någon effekt på koncernens redovisning annat än eventuell påverkan vad gäller utformning och omfattning av de tilläggsupplysningar som presenteras i rapporterna. Därutöver finns vissa redovisningsrekommendationer och tolkningar som för närvarande inte är relevanta för Karo Bio.

Avseende moderbolaget har denna delårsrapport upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och RFR 2 *Redovisning för juridiska personer*. De redovisningsprinciper som tillämpas för moderbolaget skiljer sig från de som tillämpas för koncernen enbart vad gäller redovisningen av leasingavtal.

Belopp är uttryckta i KSEK (tusental svenska kronor) om inget annat anges. MSEK är en förkortning för miljoner svenska kronor. Belopp och siffror inom parentes avser jämförelsesiffror för motsvarande period föregående år

Revisorernas granskning

Denna delårsrapport har inte varit föremål för granskning av bolagets revisorer.

Arsredovisning 2010

Karo Bios årsredovisning för 2010 offentliggörs i mars 2011.

Årsstämma 2011

Karo Bios årsstämma 2011 kommer att hållas i Stockholm den 27 april 2011.

Kommande finansiell information

- | | |
|-------------------------------------|-----------------|
| • Årsredovisning 2010 | mars 2011 |
| • Delårsrapport januari-mars 2011 | 27 april 2011 |
| • Delårsrapport april-juni 2011 | 13 juli 2011 |
| • Delårsrapport juli-september 2011 | 25 oktober 2011 |
| • Bokslutsrapport 2011 | 8 februari 2012 |

Finansiella rapporter, pressmeddelanden och annan information finns tillgänglig på Karo Bios hemsida www.karobio.se. Det är också möjligt att ladda ned och prenumerera på Karo Bios finansiella rapporter och pressmeddelanden på hemsidan. Finansiella rapporter finns tillgängliga på hemsidan från offentliggörandet.

Juridisk friskrivning

Denna finansiella rapport innehåller uttalanden som är framåtblickande och faktiska resultat kan komma att skilja sig väsentligt från de förutsedda. Utöver de faktorer som diskuteras, kan de faktiska utfallen påverkas av utvecklingen inom forskningsprogrammen, inklusive utvecklingen av prekliniska och kliniska prövningar, påverkan av konkurrerande forskningsprogram, effekten av ekonomiska och konjunkturförhållanden, effektiviteten av patentskydd och hinder på grund av tredje parts potentiella patenträttigheter, teknologisk utveckling, valutakurs- och räntefluktuationer samt politiska risker.

Huddinge den 9 februari 2011

Bo Håkansson

Ordförande

Fredrik Lindgren

Verkställande direktör

Birgit Stattin Norinder

Styrelseledamot

Margaret von Platen

Styrelseledamot

Johan Kördel

Styrelseledamot

Jon Risfelt

Styrelseledamot

Bo Carlsson

Styrelseledamot

Arbetstagarrepresentant

Johnny Sandberg

Styrelseledamot

Arbetstagarrepresentant

Karo Bio AB (publ.), Novum, 141 57 Huddinge

Telefon: 08-608 60 00

Fax: 08-774 82 61

Organisationsnummer 556309-3359

Hemsida: www.karobio.se