



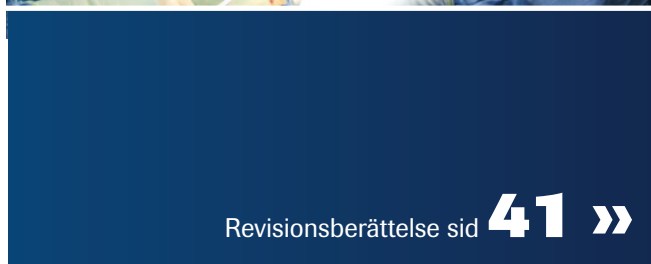
Artelon® bidrar till förbättrad livskvalitet för tusentals människor





INNEHÅLL

2011 i korthet	3	Moderbolagets resultaträkningar	30
Om Artimplant	3	Fördelning av moderbolagets nettoomsättning	30
VD har ordet	4	Moderbolagets balansräkningar	31
Femårsöversikt i sammandrag	6	Moderbolagets förändringar i eget kapital	32
Nyckeltal	7	Moderbolagets kassaflödesanalyser	33
Den medicinska nyttan	8	Noter	34
Verksamhetsbeskrivning	10	Revisionsberättelse	41
Förvaltningsberättelse	16	Aktier och ägarförhållanden	42
Koncernens rapporter över totalresultatet	26	Styrelse	44
Fördelning av koncernens nettoomsättning	26	Ledande befattningshavare	45
Koncernens rapporter över finansiell ställning	27	Historik	46
Koncernens rapporter över förändring i eget kapital	28	Årsstämma	47
Koncernens rapporter över kassaflöde	29		





2011 I KORTHET

- Nettoomsättningen uppgick till 18,3 MSEK (18,5).*
- Resultat efter skatt förbättrades med 4,5 MSEK och uppgick till -17,9 MSEK (-22,4).
- Resultat per aktie uppgick till -0,15 SEK (-0,32).
- Egenförsäljningens andel av den totala försäljningen fortsätter att öka och uppgick till 75 procent (61) av produktförsäljningen.
- Bolagets kassaflödesmål är att uppnå positivt kassaflöde före rörelsekapitalförändringar på månadsbasis under fjärde kvartalet 2012.
- Styrelsen föreslår att ingen utdelning lämnas för verksamhetsåret 2011.

HÄNDELSE EFTER RAPPORTPERIODEN

- Artimplant slutförde företrädesemissionen i mars 2012. Emissionen tecknades till 83,4 procent och tillför Bolaget cirka 23,7 miljoner kronor före emissionskostnader.
- Satsning på utökad egenförsäljning i USA genom avslutade licensavtal med Small Bone Innovations och Biomet.
- Artimplant tar över försäljning och distribution i Norden.
- Totala försäljningen i januari 2012 ökade med 32 procent mot föregående år.

* Siffror inom parentes avser motsvarande period förra året.



OM ARTIMPLANT

Artimplant är ett medicinteknikbolag med fokus på innovativa lösningar inom ortopedi. Artimplant bidrar till att förbättra patientens livskvalitet genom att erbjuda sjukvården produkter som skapar förutsättning för kroppen att självläka.

Produkterna, som tillverkas av det egenutvecklade patenterade biomaterialet Artelon[®], används för förstärkning av skadad mjukvävnad och för behandling av artros. De första implantationerna med Artelon[®]-materialet genomfördes 1997, vilket innebär att det finns 14 års klinisk erfarenhet av materialet.

Artimplant är noterat på NASDAQ OMX Stockholm i segmentet för små företag och i sektorn hälsovård.

VD HAR ORDET

Året som gick har på många sätt varit händelserikt för Artimplant. En ny styrelse och ledning tillträdde och efter en genomgripande analys av bolaget och dess verksamhet lades en ny strategi för de kommande åren fast. Vi såg under de sista månaderna av 2011 tecken på att rätt beslut fattats och fokuserar nu på att genom hårt och strukturerat arbete ta tillvara den potential som våra produkter har.

Verksamheten har under ett flertal år inte utvecklats som planerats. Självklart har det funnits många orsaker till detta men den absolut viktigaste har varit att vi inte har lyckats kommersialisera våra produkter på ett bra sätt. Artimplant har i grunden bra och väl fungerande produkter men det har varit betydligt svårare än beräknat att få ut dem på marknaden.

I samband med årsmötet tillträdde en ny styrelse och ledning. Det första som gjordes var en genomgripande analys av bolaget och dess verksamhet. Detta ledde till att strategin för de kommande åren kunde läggas fast. Det konstaterades också efter genomgången att Artimplant behövde stärka sin finansiering för att kunna genomföra denna strategi vilket ledde till att styrelsen beslutade att genomföra en nyemission under det första kvartalet 2012.

NYEMISSION

Nyemissionen har i skrivandets stund precis avslutats. Jag kan med glädje konstatera att den tecknades till 83,4 procent vilket innebar att vi inte behöver utnyttja de garantier som lämnats i emissionen och med tanke på vår historia tycker jag vi skall känna oss nöjda med utfallet. Vi kan nu konstatera att vi har skapat oss det likviditetsutrymme vi behöver för att kunna genomföra de satsningar som vi planerat på marknadsidan.

SATSNING I USA

Strategin att öka egenförsäljningen via kommissionärer och distributörer ligger fast. Den stora skillnaden är att vi nu ska göra det på ett mer strukturerat och offensivt sätt.

En viktig del i detta är en fungerande försäljningsorganisation på plats i USA, för att finnas så nära kunden som möjligt. Vår marknad inom medicintekniska produkter bygger mycket på att skapa och upprätthålla viktiga relationer, vilket Artimplant historiskt sett till stor del har misslyckats med. Därför ska vi nu satsa väsentligt på att både stärka våra befintliga relationer och utveckla nya. Vi kommer i första hand att fokusera på de stater där populationen är stor och där vi redan idag har marknadsnärvaro. Vi kommer dessutom att vara mycket mer noggranna än tidigare när vi väljer vilka distributörer vi ska samarbeta med.

Ett annat viktigt steg mot ökad egenförsäljning är att vi från och med 1:a januari 2012 avslutat samarbetet med den tidigare licens-tagaren SBI. Många av våra befintliga distributörer i USA har varit distributörer även till SBI, varför vi räknar med att övergången kommer att vara relativt smidig.

Licensavtalet med Biomet, gällande försäljning av våra ATR-produkter i USA, avslutas under april månad 2012. Avtalet tecknades ursprungligen 2005 och omförhandlades 2007 till att bli icke exklusivt. Att vi nu avslutat detta avtal är ytterligare ett led i strategin att öka vår närvaro på den för oss så viktiga amerikanska marknaden.

Genom de åtgärder som tagits har Artimplant övertagit ansvaret för all försäljning av Bolagets produkter och har ett fokuserat och målinriktat team ombord. Jag har stora förhoppningar om att det kommer att synas i försäljningssiffrorna 2012.

FOKUSERING I EUROPA

I Europa har vi tidigare haft en bred bearbetning av ett flertal marknader. Volymerna för varje enskilt land har dock varit små. Vi väljer nu att fokusera på de länder som vi bedömer har störst marknadspotential.

I Norden, där vi tidigare arbetat via distributör, kommer vi att ta över försäljningen själva. På dessa marknader känner vi väl till slutkunderna och bedömer att direktförsäljning här är det mest effektiva sättet att nå ut med Artimplants produkter.

DOKUMENTATION AV DEN MEDICINSKA NYTTAN

Som viktigt stöd för marknadsbearbetningen kommer vi att satsa på att förbättra dokumentationen av den medicinska nyttan av våra produkter. För många kunder är, ibland som en direkt följd av sjukvårdssystemen, förekomsten av klinisk dokumentation direkt avgörande.

Dokumentation skapas genom kliniska studier av patienter som behandlas och har behandlats med Artimplants produkter. Syftet är, förutom att givetvis visa hur produkterna kan användas för behandling av skador och andra besvär, att knyta till sig ett antal betydande läkare inom ortopedi som är beredda att tala för produkterna på mässor, symposier och därmed agera opinionsledare



(Key Opinion Leaders). Detta är något som Artimplant historiskt har haft alltför litet fokus på, men som är en mycket viktig framgångsfaktor.

Kliniska studier tar lång tid att genomföra, upp till fem år, och därför kommer vi också att satsa på mindre studier med färre patienter där vi kan få snabbare resultat.

MARKNADSORIENTERAD ORGANISATION

Att förstå marknadens behov och därigenom öka kundnyttan är av avgörande betydelse för att nå framgång. Den förändringsprocess som nu pågår inom företaget innebär att många medarbetare kommer att arbeta på ett nytt sätt men med ett betydligt större och tydligare innehåll av marknads- och kundsupport. Genom de förändringar som genomförts i bland annat USA skapas möjligheter - det gäller nu att också kunna tillvarata dem.

POSITIV TREND

Efter att i samband med organisationsförändringarna i USA haft en svag försäljningsmånad i inledningen av sista kvartalet blev december Artimplants bästa månad någonsin vad gäller egenförsäljningen i USA. Trenden för den uppåtgående försäljningen håller även i sig under inledningen på det nya året. I januari översteg försäljningen samma period föregående år med 32 %. Detta är något som vi alla gläds åt, men samtidigt har vi stor respekt för den utmaningen vi står inför.

Målsättningen är att nå ett positivt operativt kassaflöde på månadsbasis under fjärde kvartalet 2012. Det är en tuff målsättning, men vi bedömer att den är realistisk.

Jag vill passa på att tacka våra duktiga medarbetare för ett väl utfört arbete under det gångna året. I samband med den satsning vi nu genomför på marknaden är det mycket viktigt att vi nu alla hjälper till att föra fram Artimplants budskap till våra kunder och tillsammans skapar ett framgångsrikt och lönsamt bolag. ■

Västra Frölunda den 21 mars 2012



Vi fokuserar nu på att genom hårt och strukturerat arbete ta tillvara den potential som våra produkter har.



FEMÅRSÖVERSIKT I SAMMANDRAG

Belopp i KSEK

KONCERNENS RAPPORTER ÖVER TOTALRESULTATET	2011	2010	2009	2008	2007
Nettoomsättning	18 287	18 466	23 998	12 114	16 275
Kostnad för sålda varor och tjänster*	-2 201	-4 024	-4 328	-4 194	-2 603
Bruttoresultat	16 086	14 442	19 670	7 920	13 672
Övriga intäkter**	619	947	451	1 359	305
Forsknings- och utvecklingskostnader*	-9 384	-14 637	-14 995	-15 502	-14 722
Försäljningskostnader	-19 305	-15 917	-17 049	-11 688	-9 134
Administrationskostnader	-5 868	-5 831	-5 729	-5 195	-5 343
Övriga kostnader **	-413	-966	-861	-1 209	-408
Rörelseresultat	-18 265	-21 962	-18 513	-24 315	-15 630
Ränteintäkter och övriga finansiella intäkter	565	155	311	2 284	2 251
Räntekostnader och övriga finansiella kostnader	-236	-558	-431	-602	-71
Finansnetto	329	-403	-120	1 682	2 180
Resultat efter finansiella poster	-17 936	-22 365	-18 633	-22 633	-13 450
Skatt	-	-	-	-	-
Årets resultat***	-17 936	-22 365	-18 633	-22 633	-13 450

KONCERNENS RAPPORTER ÖVER FINANSIELL STÄLLNING	2011-12-31	2010-12-31	2009-12-31	2008-12-31	2007-12-31
Summa anläggningstillgångar	809	1 797	3 501	6 680	10 006
Summa omsättningstillgångar	23 460	45 107	26 997	40 309	59 606
Vårav kassa och bank	11 042	36 890	15 613	31 371	49 240
Summa tillgångar	24 269	46 904	30 498	46 989	69 612
Summa eget kapital	15 946	34 402	23 853	41 965	64 249
Summa avsättningar & långfristiga skulder	-	12	65	20	52
Summa kortfristiga skulder	8 323	12 490	6 579	5 004	5 311
Summa eget kapital och skulder	24 269	46 904	30 498	46 989	69 612

KONCERNENS RAPPORTER ÖVER KASSAFLÖDE	2011	2010	2009	2008	2007
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-21 998	-15 098	-15 529	-17 357	-15 632
Kassaflöde från investeringsverksamheten	150	-265	-229	-590	-3 832
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-4 000	36 640	-	-	-
Periodens kassaflöde	-25 848	21 277	-15 758	-17 948	-19 464
Likvida medel vid periodens början	36 890	15 613	31 371	49 240	68 704
Omräkning av utländska likvida medel	-	-	-	79	-
Likvida medel vid periodens slut	11 042	36 890	15 613	31 371	49 240

* Nedskrivning av balanserade utgifter för produktutveckling ingår i 2010 med 591 KSEK.

** 2008 övergick Artimplant till att särredovisa övriga intäkter och övriga kostnader. Tidigare år har omräknats.

*** Överensstämmer med årets totalresultat



NYCKELTAL

	2011	2010	2009	2008	2007
Bruttomarginal, %	88	80	84	64	91
Eget kapital per aktie, SEK	0,13	0,29	0,40	0,71	1,08
Eget kapital per aktie efter utspädning, SEK ¹	0,13	0,29	0,40	0,71	1,08
Resultat per aktie, SEK	-0,15	-0,32	-0,31	-0,38	-0,23
Resultat per aktie efter utspädning, SEK ¹	-0,15	-0,32	-0,31	-0,38	-0,23
Antal aktier vid periodens slut	118 489 580	118 489 580	59 244 790	59 244 790	59 244 790
Antal aktier vid periodens slut efter utspädning	119 078 102	120 532 181	61 346 566	60 793 246	60 446 582
Genomsnittligt antal aktier under perioden	118 489 580	69 118 922	59 244 790	59 244 790	59 244 790
Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning	119 078 102	71 161 523	61 346 566	60 793 246	60 446 582
Kassaflöde per aktie, SEK	-0,22	0,31	-0,27	-0,30	-0,33
Utdelning per aktie, SEK ²	-	-	-	-	-
Aktiekurs högst, SEK	0,66	2,16	2,90	3,53	6,28
Aktiekurs lägst, SEK	0,11	0,61	1,08	1,29	2,58
Aktiekurs vid årets början, SEK	0,66	1,57	1,36	2,76	3,04
Aktiekurs vid årets slut, SEK	0,13	0,66	1,57	1,36	2,76
Avkastning på eget kapital, %	Neg	Neg	Neg	Neg	Neg
Avkastning på sysselsatt kapital, %	Neg	Neg	Neg	Neg	Neg
Avkastning på totalt kapital, %	Neg	Neg	Neg	Neg	Neg
Soliditet, %	66	73	78	89	92
Andel riskbärande kapital %	66	73	78	89	92
Räntebärande skulder, KSEK	Inga	4 000	Inga	Inga	Inga
Räntetäckningsgrad, %	Neg	Neg	Neg	Neg	Neg
Finansiell nettotillgång, KSEK	11 042	32 890	15 613	31 371	49 240
SUMMA BRUTTOINVESTERINGAR, KSEK	-	265	240	600	3 863
Patent och varumärken	-	226	215	471	3 236
Inventarier	-	39	25	129	627
ANTAL ANSTÄLLDA					
Antal anställda vid periodens utgång	19	25	25	28	25

¹⁾ Påverkan av utspädning har ej redovisats i de fall då utspädning skulle leda till en förbättring av nyckeltalen

²⁾ För 2011 avses styrelsens förslag.

EGET KAPITAL PER AKTIE

Redovisat eget kapital dividerat med antal utestående aktier.

EGET KAPITAL PER AKTIE EFTER UTSPÄDNING

Som ovan med hänsyn till fullt utnyttjande av teckningsoptioner.

RESULTAT PER AKTIE

Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal utestående aktier under perioden.

RESULTAT PER AKTIE EFTER UTSPÄDNING

Som ovan med hänsyn till fullt utnyttjande av teckningsoptioner.

KASSAFLÖDE PER AKTIE

Årets kassaflöde dividerat med antal utestående aktier.

AVKASTNING PÅ EGET KAPITAL

Resultat i procent av genomsnittligt justerat eget kapital.

AVKASTNING PÅ SYSSELSATT KAPITAL

Resultat efter finansnetto plus finansiella kostnader i procent av genomsnittligt sysselsatt kapital. Sysselsatt kapital avser balansomslutning minskad med icke räntebärande skulder inklusive uppskjutna skatteskulder i obeskattade reserver.

AVKASTNING PÅ TOTALT KAPITAL

Rörelseresultat plus finansiella intäkter i procent av balansomslutning.

SOLIDITET

Eget kapital i procent av balansomslutning.

ANDEL RISKBÄRANDE KAPITAL

Eget kapital plus obeskattade reserver i procent av balansomslutning.

RÄNTETÄCKNINGSGRAD

Resultat efter finansnetto ökat med finansiella kostnader i procent av finansiella kostnader.

FINANSIELL NETTOTILLGÅNG

Kassa och banktillgodohavande med avdrag för räntebärande skulder.

DEN MEDICINSKA NYTTAN

Kroppen har en unik läkningsförmåga men ibland måste man skapa förutsättningar för att läkning ska kunna ske. Artimplants produkter fungerar som en byggställning för vävnad att växa in i och ger den möjlighet att mogna och bli funktionell. Konceptet kan tillämpas för många olika kliniska behov och har potential att hjälpa många patienter.

FÖRSTÄRKNING AV MJUKVÄVNAD

Vid en reparation av mjukvävnadsskada, t.ex. senor och ligament, kan man stöta på ett antal olika problem. Skadorna kan vara stora, försummade eller kroniska mjukvävnadsskador som är svåra att reparera eftersom vävnaden ofta är av dålig kvalitet. Dessutom kräver skador på senor och ligament ofta lång rehabilitering. Förstärkning av vävnaden med Artelon® Tissue Reinforcement (ATR) kan öka förutsättningarna för en hållbar reparation eller till och med underlätta ett accelererat rehabiliteringsprogram och återgång till aktivitet. Detta sker genom att lagningen förstärks och ny kroppsegen vävnad växer in i produkten vilket förstärker lagningen på lång sikt.

Ett exempel på en mjukvävnadsskada är ruptur av en eller flera av senorna runt axeln, rotatorkuffen. Dagliga aktiviteter som att föra gaffeln till munnen eller köra bil blir då mycket smärtsamma. Till det kommer ofta kronisk smärta och ökad smärtintensitet då axeln utsätts för tryck, t.ex. då man i sömnen råkar vända sig och hamnar på den onda axeln.

Under året publicerades en rapport i en internationell vetenskaplig tidskrift om en 81-åring som skadat sin axel och hade stora problem med att klara vardagliga sysslor. Många anser att patienter av den här typen inte lönar sig att operera – vävnaden är i för dåligt skick för att en konventionell lagning med endast suturer skall hålla, speciellt om det som i det här fallet är lång tid mellan skadetillfället och operationen. Artikeln beskriver hur läkaren valde att förstärka lagningen med Artelon® Tissue Reinforcement. Vid återbesöken berättade patienten att han var helt smärtfri och att han under det första året efter operationen klarat att själv måla om sitt sommarhus, något som var helt otänkbart före ingreppet. Andel äldre, aktiva människor i befolkningen ökar och artikelförfattarna pekar på problematiken kring att behandla dessa när de skadas och på behovet av en förbättrad behandling. Genom att använda ATR som förstärkning kan man lyckas även i de svåra fallen.

En annan vanlig mjukvävnadsskada är brott eller bristning på kroppens kraftigaste sena – hälsenan. Hälsenerupturer förekommer främst bland medelålders män och uppstår ofta i samband med idrottsutövande. Skadan medför smärta och begränsningar vid användning av foten. Om skadan inte behandlas eller en reruptur sker finns det ett stort behov att förbättra förutsättningarna för läkning genom att använda ATR.

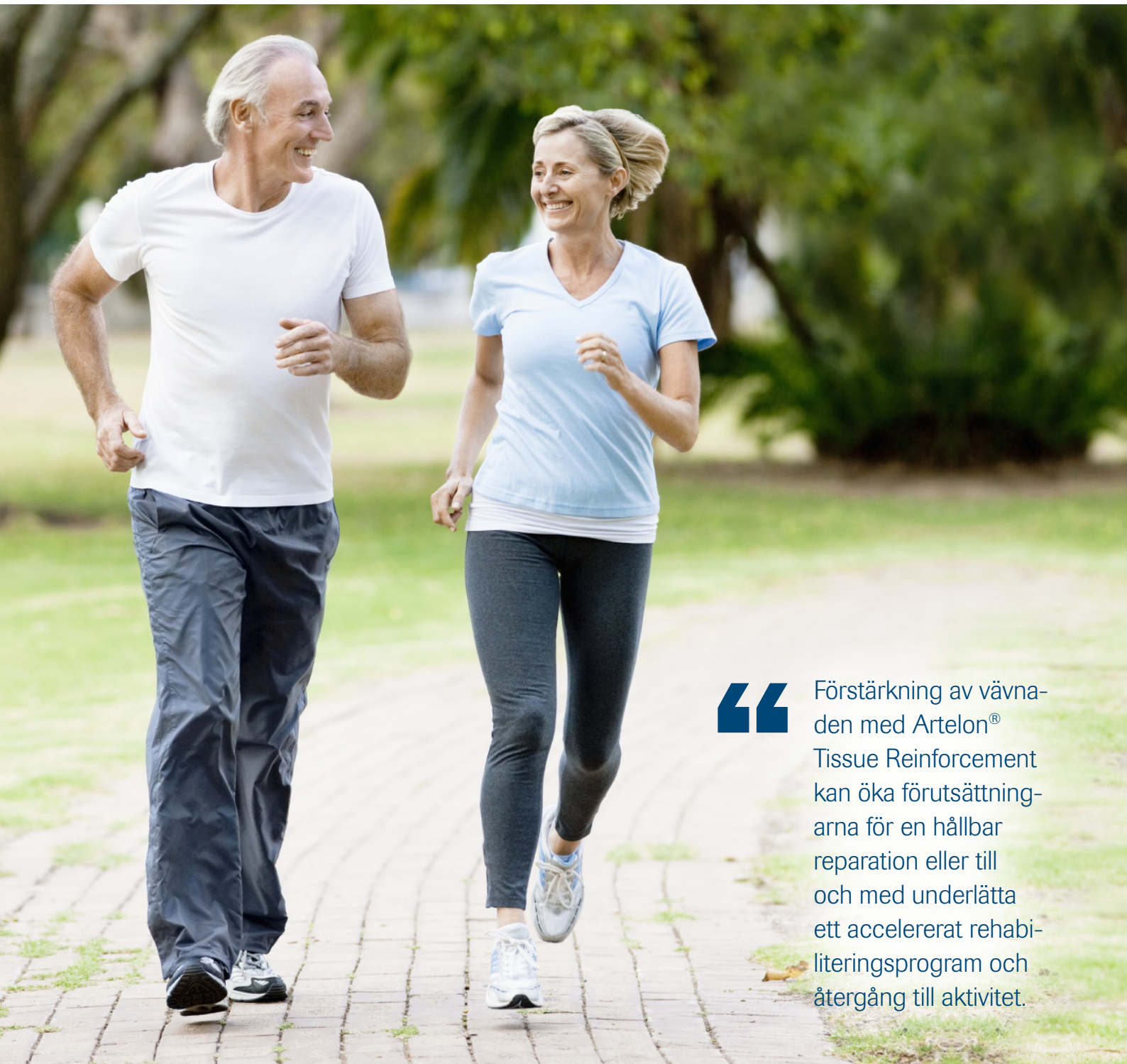
ÅTERSKAPANDE AV LEDYTA

För personer med artros innebär vardagliga aktiviteter som att knäppa en skjorta, öppna en dörr eller att gå utan problem på grund av smärta, nedsatt styrka och rörlighet. Anledningen är att ledytan som består av brosk är utsatt för stor belastning och har slitits ned vilket leder till att ben skaver mot ben. De kirurgiska behandlingsmetoder som hittills varit tillgängliga för artros i tummens och stortåns basled är steloperation eller borttagning av delar eller hela ben, vilket begränsar rörligheten och påverkar patientens anatomi.

Artimplant har utvecklat implantat med patienter med artros i tumled eller stortåled som målgrupp. Den skadade vävnaden tas bort och ersätts av ett Artelonimplantat där kroppens egna celler kan växa in och bilda ny stötdämpande vävnad. Därmed bevaras anatomin vilket ger goda förutsättningar att återfå en funktionell led med minskad smärta och bibehållen styrka, stabilitet och rörlighet.

I vårt dagliga liv är vi mycket beroende av våra tummar, speciellt av tummen på den dominanta handen. Förslitning (artros) i tumbasleden medför i regel smärtor även vid lätt belastning, att t.ex. öppna en burk kan vara omöjligt. Efter en operation med Artelon® CMC Spacer kan patienten återvända till vardagen med bevarad funktion i tummen

Artelon® MTP Spacer används när brosket i stortåleden är skadat. Precis som med skador av brosket i tummen orsakar en broskskada i stortån stora besvär med smärta och nedsatt rörlighet. ■



“ Förstärkning av vävnaden med Artelon® Tissue Reinforcement kan öka förutsättningarna för en hållbar reparation eller till och med underlätta ett accelererat rehabiliteringsprogram och återgång till aktivitet.

VERKSAMHETS- BESKRIVNING

Artimplant är ett medicinteknikbolag med fokus på innovativa lösningar inom ortopedi. Artimplant bidrar till att förbättra patientens livskvalitet genom att erbjuda sjukvården produkter som skapar förutsättning för kroppen att självläka.

Artimplants produkter används för förstärkning av skadad mjukvävnad och för behandling av artros.

Produkterna tillverkas av det egenutvecklade patenterade materialet Artelon®. Artelon® är ett biomaterial som bryts ner av kroppen på ett förutsägbart sätt. De första implantationerna med Artelon®-materialet genomfördes 1997, vilket medför att det finns 14 års klinisk erfarenhet av materialet.

Artimplant är noterat på NASDAQ OMX Stockholm i segmentet för små företag och i sektorn hälsovård.

AFFÄRSMODELL

Artimplant har utvecklat produkter med utgångspunkt från den patenterade biomaterialplattformen Artelon®.

Implantat för flera olika kliniska områden finns i produktportföljen men för närvarande fokuserar Bolaget på produkter för ortopedi. Produktion, kliniska studier, marknadsdokumentation och säljutbildning sker i egen regi. Försäljning och lokal marknadsföring sker genom följande säljkanaler:

- Direktförsäljning via kommissionärer (USA)
- Landspecifika avtal med distributörer (Europa och övriga marknader)

EGENFÖRSÄLJNING

Sedan 2010 har Artimplant intensifierat satsningen på egenförsäljningen i USA, bland annat genom etablering av en försäljningsorganisation i USA. Ytterligare ett steg i denna satsning togs 2011 då en chef för dotterbolaget i USA rekryterades samtidigt som administration och orderhantering samlades i ett nyöppnat kontor i Denver, Colorado.

Att sälja via kommissionärer är mycket vanligt på marknaden för medicintekniska produkter i USA. Artimplant levererar från eget lager, fakturerar slutkund samt lämnar kommission till sina cirka 30 kommissionärer baserat på försäljningen.

Den lokala distributören i USA har en viktig roll eftersom försäljningen till stor del är relationsbaserad. Rekryteringen av distributörer är därför mycket viktig och ägnas stor omsorg.

Artimplants anställda produktspecialister är ansvariga för var sin del av USA. De rekryterar nya distributörer, utbildar och tränar dem. Vid behov stöder de också distributörens lokala säljare vid kundbesök och operationer.

I Europa finns landspecifika distributionsavtal, och distributören håller ett eget lager av Artimplants produkter. Artimplant fakturerar distributören som i sin tur fakturerar slutkunden. De cirka 20 europeiska distributörerna stöds av huvudkontoret i Sverige. Från och med januari 2012 sker direktförsäljning till kunder i Norden direkt från säljavdelningen i Sverige.

Egenförsäljningen till resten av världen är för närvarande begränsad eftersom resurserna fokuserats på USA och valda delar av Europa.

LICENSFÖRSÄLJNING

Artimplants försäljning har tidigare till stor del skett genom två licenstagare; Small Bone Innovations (SBI) och Biomet Sports Medicine (Biomet). Utvecklingen av licensförsäljningen har varit negativ under de senaste åren, främst till följd av omförhandlingar av licensavtalen, vilket har resulterat i att licenstagarnas intresse för Artimplants produkter har minskat.

Som ett led i den nya strategin att själva ansvara för försäljningen av Bolagets produkter på alla marknader har Artimplant valt att avsluta licensavtalen.

Avtalet med SBI upphörde den sista december 2011. En överenskommelse har efter perioden utgång träffats med Biomet om att avtalet avslutas under april 2012.



PRODUKTPORTFÖLJ OCH MARKNAD

Konceptet att ge kroppen förutsättning att självläka genom ett material som fungerar som en byggställning för kroppens celler, används av Artimplant inom två områden:

- Reinforcement - förstärkning av skadad mjukvävnad
- Resurfacing - återskapande av ledyta skadad av artros

Reinforcement – förstärkning av vävnad

Artelon® Tissue Reinforcement (ATR) är en stickad produkt som finns i två olika format, rektangulära "lagningslappar" och band. Implantatet är avsett för förstärkning av försvagad mjukvävnad, ett brett indikationsområde inom vilket läkaren kan använda produkten för att behandla mjukvävnadsskador från fot till skuldra.

Den rektangulära ATR:en finns i tre olika storlekar och passar för t.ex. stora och omfattande rotatorkuffskador, försummade skador eller rupturer på hälsenan eller senskador runt knäskål, biceps och främre lårmuskel.

ATR i form av band, introducerades under 2011 för att tillmötesgå kundernas önskemål och behov inom fotkirurgi. ATR är godkänd för försäljning i USA och EU.

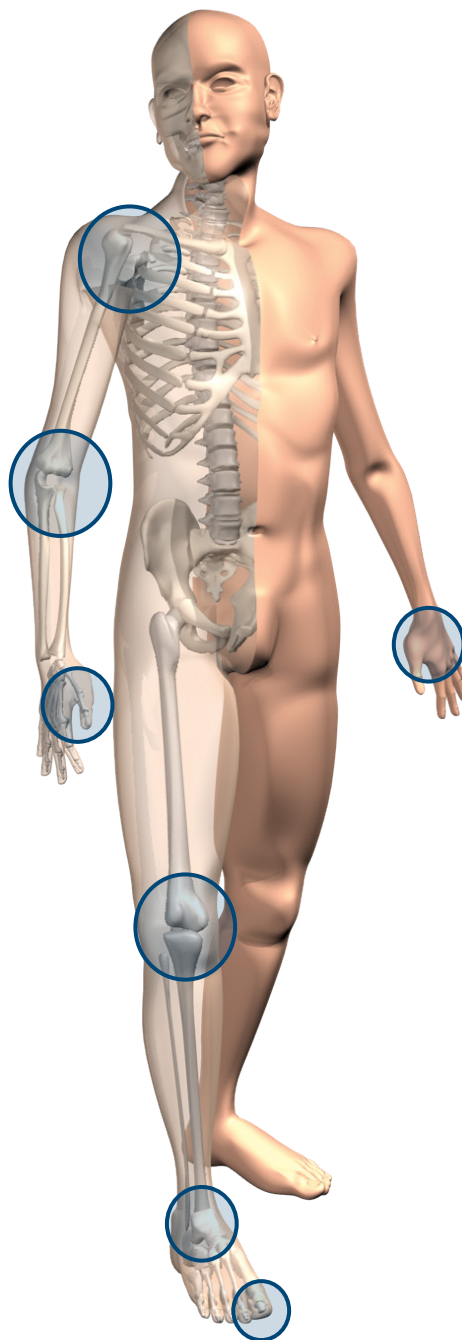
Resurfacing – återskapande av ledyta

Artelon® CMC Spacer, Artelon® CMC Arthro, och Artelon® STT Spacer är produkter för behandling av artros (förslitning av brosket) i tumbasleden (CMC-leden) respektive STT-leden i handloven.

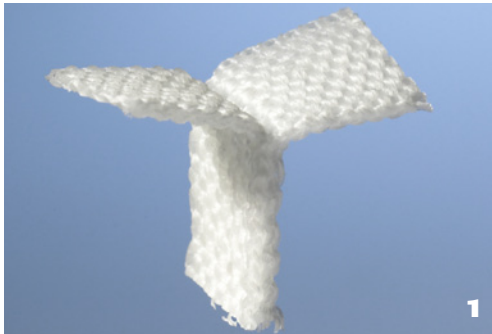
Produkterna kan användas tidigt i sjukdomsförloppet då operationen kan göras med titthåls-kirurgi, vilket gör att patienterna kan behandlas i en tidigare fas än vad som normalt sker idag, och även i senare fas då både CMC- och STT-lederna behöver behandlas. Produkterna är godkända för försäljning i USA, Europa och ytterligare några länder.

Artelon® MTP Spacer är en produkt för behandling av artros i stortåns grundled, s k hallux rigidus. Produkten är godkänd för försäljning i Europa.

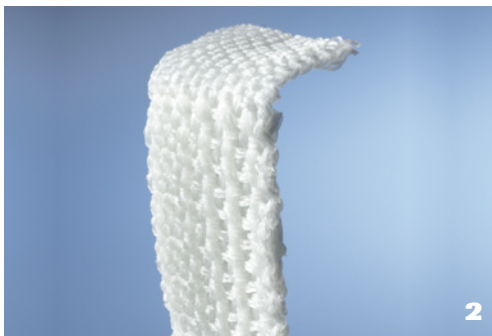
Under 2011 fick Artimplant godkännande i Europa för marknadsföring av kompletterande produkter för tumbasartros och artros i stortån. Dessa har samma användarvänliga textildesign som ATR och kan anpassas till patientens storlek av kirurgen. Egenskaperna gör att hanteringen underlättas och minskar administrationen kring lagerhantering. De nya produkterna kommer att säljas under namnen Artelon® CMC Soft respektive Artelon® MTP Soft och introduceras nu på en handfull referenskliniker för att därefter lanseras generellt inom EU.



“ Artimplants produkter fungerar som en byggställning för vävnad att växa in i och ger den möjlighet att mogna och bli funktionell. Konceptet kan tillämpas för många olika kliniska behov och har potential att hjälpa många patienter.



1



2



3



4



Artelon® Spacers (1 och 2)
och Artelon® Tissue
Reinforcement (3 och 4)
fungerar som bygg-
ställningar för kroppens
celler.

Produkter i viloläge

Artelon® Cosmetic är avsedd för uppbyggnad av mjukvävnad i överkäken. Produkten används för att förbättra estetiken runt tandimplantat eller för att kunna sätta tandprotetik. Idag tas oftast mjukvävnad från patientens gom och transplanteras till överkäksfronten. Inga liknande implantat finns på marknaden, vilket gör det svårt att uppskatta den adresserbara marknads storlek. Produkten är godkänd för marknadsföring i Europa. Artimplant planerar inte att sälja produkten i egen regi, eftersom den riktar sig till oralkirurger, ett marknadssegment (dental) där Artimplant inte är aktivt.

KONKURRERENS

Förstärkning av mjukvävnad

De produkter som konkurrerar med Artelon® Tissue Reinforcement (ATR) om marknaden för förstärkning av mjukvävnad inom ortopedi är framför allt: GraftJacket® från Wright Medical Technology, OrthADAPT® från Synovis, TissueMend® från Stryker, Conexa™ från Tornier och ZCR Patch från Zimmer.

Samtliga konkurrerande produkter är tillverkade av kollagen och framställs av vävnad från djur eller människor. ATR har flera fördelar framför konkurrenternas kollagenbaserade produkter:

- Syntetiskt biomaterial - eliminerar risken för exempelvis sjukdomsoverföring och rester av DNA, RNA eller celler vilket är fallet om humant eller animalt kollagen används.
- Porös och elastisk - möjliggör vävnadsinväxt och stimulerar omformning av den nybildade vävnaden.
- Bibehållen styrka - ATR behåller styrkan under hela läkningen och under den tid som det tar för vävnaden att mogna.
- Kontrollerat nedbrytnings förlopp - ATR bryts ned med en förutsägbar hastighet i närvaro av vatten utan den enzymatiska nedbrytning som sker av kollagenbaserade produkter.
- Lätthanterlig - kan förvaras vid rumstemperatur och kräver ingen speciell bearbetning före operation.

Återskapande av ledyta

Konkurrensen för Artimplants Spacer-produkter för behandling av artros i handens och fotens leder består av konservativ medicinsk behandling, som smärtbehandling med exempelvis kortison.

När sjukdomen fortskridit längre och kirurgiska ingrepp krävs, är senplastik och steloperation två vanliga metoder för behandling av tumbasartros. Det finns även olika typer av implantat som ersätter leden.

Alla dessa ingrepp är betydligt mer omfattande än en behandling med exempelvis Artelon® CMC Spacer, som framförallt bidrar till att återskapa en funktionell led med bibehållen anatomi.



Etablerade metoder för förslitningsskador i stortån är olika typer av kirurgiska ingrepp där delar av leden eller ben tas bort för att öka rörligheten. Vid uttalad artros sker även steloperation och det finns ett fåtal ersättande ledimplantat på marknaden. Alla dessa ingrepp är betydligt mer omfattande än behandling med Artelon® MTP Spacer, som i motsats till steloperation främst bidrar till att återskapa en funktionell led.

PRODUKTUTVECKLING

Trenden mot biologiska lösningar och målet att regenerera vävnad istället för att ersätta med permanenta reservdelar är stark inom ortopedin. Bolagets omfattande kunskap som byggts upp om Artelon® avseende klinisk nytta, biokompatibilitet, materialegenskaper och processbarhet, möjliggör en fortsatt expansion av produktportföljen på medellång och lång sikt. De första stegen har tagits för att utvärdera möjligheterna att använda Artelon® vid broskskador i ryggen och i större leder än de som idag behandlas med Bolagets resurfacing-produkter. I nuläget läggs minimala resurser på produktutveckling.

CLINICAL AFFAIRS

Clinical Affairs är ett prioriterat område inom Artimplant sedan juni 2011 då avdelningen bröts ut från Forskning & Utveckling för att

tillsammans med marknads- och försäljningsorganisationen intensifiera satsningen på marknadsstödande kliniska studier. Resursfokuseringen i Clinical Affairs speglar Artimplants insikt att klinisk dokumentation är en av de absolut viktigaste faktorerna för framgång på marknaden. Med 14 års klinisk erfarenhet av Artelon®-materialet kan det konstateras att materialet är säkert för användning både i leder och mjukvävnad under förutsättning att produkterna används på avsett sätt.

Trots tusentals behandlade patienter och lång klinisk erfarenhet av Artelon®-implantat, finns det ett behov för Artimplant att genomföra ytterligare kliniska studier för att visa på nyttan av produkterna. Det är bland annat data från kliniska studier som utgör grunden för ansökningar om ersättning från försäkringsbolag och offentliga sjukvårdssystem, och studier är därför ett mycket viktigt verktyg för att öka försäljningen av Artimplants befintliga produkter.

Det övervägande antalet kliniska studier av medicintekniska produkter inom Artimplants verksamhetsområde genomförs i form av så kallade fallserier, vilka vanligtvis innefattar cirka 10–30 patienter. Högst trovärdighet ger studier som initieras och utförs av läkare efter godkännande från en oberoende etisk kommitté och trenden går allt mer mot denna typ av studier. Läkaren bär i detta fall det fullständiga ansvaret för studien. Kliniska studier med något

PRODUKTKONCEPT	ANVÄNDNING	PRODUKT	UTVÄRDERING	UTVECKLING	LANSERING	ETABLERAD
RESURFACING	Artros i tumbasleden och handloven	Artelon® CMC Spacer	██████████	██████████	██████████	██████████
		Artelon® CMC Arthro ³	██████████	██████████	██████████	██████████
		Artelon® CMC Soft ^{1,2,3}	██████████	██████████	██████████	██████████
		Artelon® STT Spacer	██████████	██████████	██████████	██████████
	Artros i stortåleden	Artelon® MTP Spacer ¹	██████████	██████████	██████████	██████████
		Artelon® MTP Soft ^{1,2}	██████████	██████████	██████████	██████████
REINFORCEMENT	Förstärkning vid reparation av mjukvävnad	Artelon® Tissue Reinforcement	██████████	██████████	██████████	██████████

Artimplants befintliga produkter och utvecklingsprojekt kan åskådliggöras i fyra faser: Idéutvärdering/Proof-of-Concept (Utvärdering), produktutveckling och dokumentation för marknadsregistrering (Utveckling), marknadsintroduktion och eftermarknadsstudier (Lansering) samt produkt som är etablerad på marknaden (Etablerad). För närvarande ligger fokus på marknadsbearbetning (inklusive kliniska eftermarknadsstudier) och försäljning av befintliga produkter, varmed minimala resurser läggs på produktutveckling. Utvecklingsprojekt presenteras därmed inte i tabellen.

¹ Ej godkänd för försäljning i USA.

² Produkten är under tidig lansering i Europa.

³ Anpassad för artroskopi (titthålskirurgi).



STUDIE/ PRODUKT	FOKUS- OMRÅDE	STUDIE	PLATS FÖR STUDIE	ANTAL PATIENTER	LÄNGD	STATUS	SLUT- FÖRANDE
ATR I	Axel	Reparering av stora och komplexa skador i axelns rotatorkuff	Tulsa Bone & Joint Association, Tulsa, USA	17	1 år	Uppföljning avslutad, utvärdering pågår	2012
ATR II	Fot/ankel	Kroniska skador och rerupturer av hälsena	US Davis Sports Medicine, Sacramento, USA	10	1 år	Klinisk uppföljning pågår	2012/2013
ATR III	Fot/ankel	Kroniska skador och rerupturer av hälsena	Orthopedic Foot & Ankle Center, Westerville, USA	10	1 år	Patientrekrytering pågår	2013
ATR IV	Fot/ankel	Lateral stabilisering av fotled	Community Medical Center, Scranton, USA	20	1 år	Avvaktar etiskt godkännande	2014/2015
ATR V	Fot/ankel	Kroniska skador och rerupturer av sena (posterior tibialis)	Community Medical Center, Scranton, USA	30	1 år	Patientrekrytering planerad under 2012	2014/2015
CMC	Hand	Behandling av tumbas-artros	Sahlgrenska Universitetssjukhuset, Göteborg, Sverige	15	(3 år) 10 år	(Publicerad) Klinisk uppföljning planerad till 2012	(2005) 2013

Samtliga studier är s.k. eftermarknadsstudier avseende produkter som är godkända för marknadsföring.

till några års klinisk uppföljning tar cirka fyra till fem år från planering, godkännanden och patientinsamling till klinisk uppföljning, utvärdering och presentation. Resultatet av studierna publiceras vanligen i medicinska tidskrifter. Att genomföra studier som visar på den kliniska nyttan av Artimplants produkter är således tidskrävande och ett långsiktigt åtagande.

I tabellen ovan presenteras pågående studier. Samtliga pågående studier är s.k. eftermarknadsstudier, vilket innebär att de avser produkter som är godkända för marknadsföring.

Studien avseende Artelon® Tissue Reinforcement på patienter med skador på skuldrans rotatorkuff (ATR I) är avslutad. Resultaten sammanställs för närvarande och förväntas publiceras under 2012. Läkaren som är ansvarig för studien anser att studieresultaten är positiva i avseende på axelns funktion och patientens livskvalitet efter behandling med ATR.

Inom fot- och ankelområdet pågår tre studier avseende Artelon® Tissue Reinforcement, två av studierna avser patienter som är behandlade med hjälp av ATR för sina kroniska hälseskador (ATR II samt ATR III). I ATR II-studien har rekryteringen av patienter avslutats och för närvarande pågår klinisk uppföljning. I ATR III-studien har den första patienten rekryterats. Patientrekryteringen i ATR III-studien kommer att fortlöpa under 2012 och därefter följer klinisk uppföljning.

Under början av 2012 kommer ytterligare två eftermarknadsstudier inom fot- och ankelområdet påbörjas. En opinionsbildande läkare avser att titta på användandet av de nya storlekarna av Artelon® Tissue Reinforcement i fot- och ankelapplikationer (ATR IV och V). Samtliga ATR-studier beskrivna ovan är s.k. fallserier som initierats och genomförs av läkare i USA.

En långtidsuppföljning av patienter behandlade med Artelon® CMC Spacer har fått etiskt godkännande och klinisk uppföljning planeras under 2012.



KVALITET

Kvalitetsarbetet på Artimplant innefattar uppföljning och förbättring av den kundupplevda kvaliteten samt att Bolaget uppfyller de krav som olika myndigheter ställer på arbetsmetoder mm för att få leverera Artelon[®]-produkter på respektive marknad. Om Bolaget uppfyller de krav som ställs inom EU, USA och Kanada finns stora möjligheter att enkelt få tillgång även till andra marknader.

Kontrollen av att Artimplant uppfyller kraven inom EU och Kanada utförs av ett oberoende certifieringsorgan, Lloyds Register Quality Assurance (LRQA) som genomför regelbundna revisioner. Den senaste revisionen genomfördes i november 2011 med godkänt resultat.

I USA är det Food and Drug Administration (FDA) som reglerar kraven. FDA gör inga regelbundna revisioner utan väljer löpande ut bolag för granskning.

Bolaget bedömer att produkterna och Artelon[®]-materialet håller hög kvalitet. De första implantationerna med Artelon[®]-materialet genomfördes 1997. Med en uppföljningstid på 14 år har Bolaget god kunskap om säkerheten hos materialet och produkterna.

Sammanfattningsvis så har det pågående kvalitetsarbetet förenklat och kontinuerligt förbättrat de interna arbetsprocesserna vilket resulterat i en hög kvalitet på det dagliga arbetet. Med detta som bas kan arbetet fokusera på kundtillfredsställelsen.

ORGANISATION OCH PERSONAL

Artimplants verksamhet bedrivs i moderbolaget, Artimplant AB, och i bolagets helägda dotterbolag, Artimplant USA Inc. I moderbolaget finns funktionerna för Clinical Affairs, Forskning & Utveckling, Produktion & Logistik samt koncernledning och stabsfunktioner. Försäljnings- och marknadsfunktionen är avseende Europa lokaliserad till Sverige och avseende USA till det amerikanska dotterbolaget.

Produktionen sker i en anläggning i anslutning till det svenska huvudkontoret. Efter investeringar i produktionsanläggningen under 2007/2008 finns för närvarande kapacitet för väsentligt utökad produktion utan ytterligare tilläggsinvesteringar.

Per den 31 december 2011 hade Artimplant 19 anställda, varav 14 i Sverige och 5 i USA. ■



Med en uppföljningstid på 14 år har Artimplant god kunskap om säkerheten hos materialet och produkterna.

FÖRVALTNINGS- BERÄTTELSE

VERKSAMHETEN

Denna årsredovisning avser räkenskapsåret januari-december 2011 för koncernen Artimplant med moderbolaget Artimplant AB (publ), organisationsnummer 556404-8394, med säte i Sverige, Västra Götalands Län, Göteborgs Kommun och Artimplant USA, Inc., ett helägt dotterbolag registrerat i Delaware och med kontor i Denver, Colorado, USA (nedan kollektivt benämnt Artimplant, Bolaget eller Koncernen). Artimplant redovisar konsoliderade räkenskaper med Artimplant AB och Artimplant USA, Inc.

Artimplants affärsidé är att återställa patienters hälsa genom att erbjuda sjukvården nedbrytbara implantat som skapar förutsättning för kroppen att självläka.

Artimplant är ett medicinteknikbolag som bidrar till förbättrad hälsa genom att utveckla, tillverka och sälja nedbrytbara implantat som återskapar kroppsfunctioner och förbättrar livskvaliteten. Bolagets produkter tillverkas av det egenutvecklade biomaterialet Artelon®. Artimplants implantat används för behandling av artros och förstärkning av skadad mjukvävnad. Under 2011 såldes Bolagets produkter dels under eget varumärke via kommissionärer och distributörer och dels av licenstagare. Ytterligare information om verksamheten finns i *Verksamhetsbeskrivningen* på s. 10-15. Moderbolaget är sedan 1997 noterat på NASDAQ OMX Stockholm och handlas nu i segmentet för små företag och i sektorn hälsovård.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER

Egenförsäljningen ökar

Artimplants egenförsäljning fortsätter att öka i USA och utgör merparten av omsättningen. Strategin med egenförsäljning via kommissionärer och distributörer, ligger fast. December 2011 blev den bästa månaden hittills avseende egenförsäljningen på den amerikanska marknaden.

Nyöppnat kontor i USA

Under hösten öppnade Artimplant sitt första försäljningskontor i USA, vilket kommer att skapa bättre förutsättningar för marknadsupport, distribution och för att bygga bättre relationer med såväl kommissionärer som kunder.

Ny försäljningsorganisation på den amerikanska marknaden

En ny chef, James M Jones, med lång erfarenhet av försäljning av ortopediproducter på den amerikanska marknaden, rekryterades under hösten till dotterbolaget Artimplant USA, Inc. Som ett led i satsningen av ökad marknadsnärvaro fick dotterbolaget delvis nya medarbetare.

Twister

Artimplant och dess före detta licenstagare Small Bone Innovations, Inc. har före och efter rapportperioden blivit föremål för stämningar av 37 patienter i USA. Stämningarna avser produkten Artelon® CMC Spacer. skadeanspråken har ännu inte preciserats och det är ännu för tidigt att säga om domstolen tar upp ärenden och hur lång tid det kan ta innan dessa mål är avgjorda. Artimplant har bestridit samtliga åtalspunkter.

Artimplant bytte per den 1 januari 2010 försäkringsgivare efter ett upphandlingsförfarande av Bolagets försäkringsmäklare. I november 2010 konstaterades att det förelåg ett avbrott i försäkringskyddet och för att täcka detta tecknades en retroaktiv försäkring med den nye försäkringsgivaren. Artimplant har anmält samtliga 37 skadefall till både det tidigare och det nuvarande försäkringsbolaget och anser att Bolaget har ett försäkringskydd för samtliga skador, där eventuella skador kommer att täckas av tidigare eller nuvarande försäkringsgivare.

Ny VD, ledning och styrelse

I samband med årsstämman 2011 i maj tillträdde en till stora delar nyvald styrelse samtidigt som dåvarande VD valde att avsluta sin anställning. Bolagets CFO Kjell Thörnbring utsågs i juni som ny VD för bolaget och under hans ledning har en ny ledningsgrupp formats.

Likviditetsanskaffning

Sedan tillträdet har den nya styrelsen och ledningen arbetat intensivt med en genomlysning av företaget och analys av den historiska utvecklingen. En ny handlingsplan har tagits fram och målet om positivt kassaflöde före rörelsekapitalförändringar på månadsbasis har satts till det fjärde kvartalet 2012. Styrelsen har gjort bedömningen att ett kapitaltillskott är nödvändigt för att stärka likviditeten till dess att verksamheten genererar ett positivt kassaflöde, se vidare under avsnittet *Händelser efter periodens utgång*.



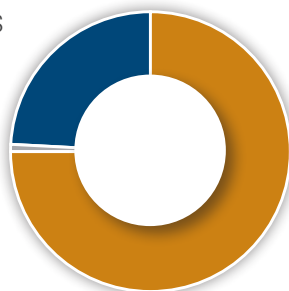
OMSÄTTNING OCH RESULTAT

Omsättning

Nettoomsättningen uppgick till 18,3 MSEK (18,5) och avsåg huvudsakligen intäkter från produktförsäljning på den nordamerikanska marknaden, 86 procent i 2011 jämfört med 91 procent under 2010. I december 2011 steg egenförsäljningen i USA till den högsta nivån någonsin. Den totala egenförsäljningen via kommissionärer och försäljning till Artimplants lokala distributörer motsvarade 75 procent (61). Försäljningen till licenstagare minskade med 2,5 MSEK och motsvarade cirka 25 (39) procent av produktförsäljningen.

FÖRDELNING AV KONCERNENS NETTOOMSÄTTNING 2011

- Produktförsäljning till slutkund och distributör
- Produktförsäljning till licenstagare
- Produktförsäljning på kontrakt och övrig försäljning



Resultat

Rörelseresultatet uppgick till -18,3 MSEK (-22,0) och bruttomarginalen för produktförsäljningen ökade till 88 procent (80). Förbättringen jämfört med föregående år hänförs till lägre fasta produktionskostnader och en förändrad produktmix, främst på grund av en ökad andel ATR-produkter. Jämfört med tidigare år har kostnadsbasen förskjutits från forsknings- och utvecklingskostnader till försäljningskostnader, främst som ett led i försäljningssatsningen på den amerikanska marknaden.

De totala rörelsekostnaderna minskade med 2,0 MSEK till -34,4 (-36,4). I resultatet ingår kostnader av engångskaraktär på -1,4 MSEK (-0,5) avseende reservation för osäkra kundfordringar, kostnader för avgående VD samt nedskrivning av lager med -0,2 MSEK (-0,5) för produkter i samband med uppsägning av licensavtal med Small Bone Innovations Inc.

MSEK	jan-dec 2011	jan-dec 2010
Övriga intäkter	0,6	0,9
Forsknings- och utvecklingskostnader	-9,4	-14,6
Försäljningskostnader	-19,3	-15,9
Administrationskostnader	-5,9	-5,8
Övriga kostnader	-0,4	-1,0
Rörelsekostnader	-34,4	-36,4

Resultatet efter skatt uppgick till -17,9 MSEK (-22,4), inklusive valutakursförändring om 0,1 MSEK (-0,4). Resultatet per aktie var -0,15 SEK (-0,32).

KASSAFLÖDE OCH FINANSIELL STÄLLNING

Under året gjordes inga investeringar.

Vid periodens utgång uppgick de likvida medlen till 11,0 MSEK (36,9). Det totala kassaflödet för 2011 uppgick till -25,8 MSEK (21,3). Under 2010 genomfördes en nyemission som gav ett likviditetstillskott om 32,6 MSEK.

En rörelsekapitalkredit på 4,0 MSEK återbetalades under perioden. Krediten upptogs under första halvåret 2010.

Kassaflödet under 2011 påverkades negativt med advokatkostnader om -2,6 MSEK hänförliga till stämningarna i USA och som ännu inte reglerats via Bolagets försäkringar.

MSEK	jan-dec 2011	jan-dec 2010
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-22,0	-15,1
Kassaflöde från investeringsverksamheten	0,2	-0,3
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-4,0	36,6
Periodens kassaflöde	-25,8	21,3
Likvida medel vid periodens början	36,9	15,6
Likvida medel vid periodens slut	11,0	36,9

Vid periodens utgång uppgick eget kapital i koncernen till 15,9 (34,4) MSEK motsvarande en soliditet på 66 (73) procent. Förändring i eget kapital hänror främst från ansamlad förlust.

MARKNADSUTVECKLING

Marknaden för ortopediska implantat är störst i den utvecklade delen är världen där Europa, Nordamerika och Japan svarar för omkring 80 procent av den totala marknaden¹. Marknaden drivs av ett antal faktorer kopplade till demografi och levnadsstandard, där bland annat den ökade välfärden är en stark drivkraft för tillväxt.

Artimplants egenförsäljning i USA utvecklas positivt om än i långsam takt. Säljorganisationen i USA fokuserar främst på produkten Artelon® Tissue Reinforcement (ATR), som mottagits positivt på marknaden, både av kirurger och patienter. Artimplant har under perioden också introducerat kompletterande ATR-produkter som underlättar och breddar användandet, främst inom fot- och ankeloperationer. Prisen för ortopediska produkter skiljer sig väsentligt åt mellan den amerikanska och europeiska marknaden. Detta gör att den amerikanska marknaden bedöms ha högst potential för företagets produkter. Vid utgången av perioden har Artimplant fyra produktspecialister anställda på den amerikanska marknaden. De utbildar och tränar befintliga och nya kommissionärer och ger support vid operationer och kundkontakter. En kontinuerlig översyn och utvärdering av kommissionärer pågår för att säkerställa tillväxten av Bolagets produkter på den amerikanska marknaden.

1) JP Konsulting

Licenstagarnas försäljning har varit fortsatt låg under perioden. Artelon® Spacer produkter har under perioden sålts icke-exklusivt av Small Bone Innovations (SBI).

Artelon® Spacer är produkter som är godkända för behandling av artros i några av handens och fotens leder. Vid årsskiftet 2011/2012 träffades en överenskommelse med SBI om att avsluta licensavtalet. Artimplant tar över försäljningen av Spacer-produkter i egen regi. Bolagets bedömning är att det finns goda förutsättningar för tillväxt inom detta område.

ATR, som är godkänd för generell förstärkning av mjukvävnadsskador, har under perioden förutom av Artimplant sålts icke-exklusivt av licenstagaren Biomet under varumärket SportMesh™. Biomet har sålt från eget lager och försäljningen har varit stabil men på en låg nivå. Under april 2012 avslutas licensavtalet med Biomet.

Försäljningen till slutkund i Europa växer men har haft lägre prioritet då Bolaget fokuserat på den amerikanska marknaden. Europaförsäljningen koncentreras till marknader där potentialen kortfristig bedöms vara störst.

Bolaget intensifierar satsningen på marknadsstödjande kliniska studier på befintliga produkter. Denna fokusering speglar bolagets insikt att klinisk dokumentation är en av de absolut viktigaste faktorerna för framgång på marknaden.

PRODUKT- OCH AFFÄRSUTVECKLING

Bolagets produkter och produktutvecklingsprojekt sammanfattas i *Verksamhetsbeskrivningen* på sidan 13. På medellång och lång sikt finns möjligheter till produktutveckling för att möta ytterligare medicinska behov. Med materialplattformen Artelon® finns stora möjligheter att anpassa produkter till olika medicinska behov och att i kombination med biologiska material och celler stödja och underlätta kroppens läkningsprocesser vid vävnadsskador.

Det finns en marknad för kompletterande produkter inom ATR-familjen för förstärkning av mjukvävnad. Därför har Artimplant under perioden tagit fram produkter som underlättar och breddar användandet av ATR.

Artimplant har dessutom utvecklat en ny Artelon® CMC Spacer för tumbasartros. Spacern har samma användarvänliga textildesign som ATR. Produkten, som blev CE märkt i Europa under perioden, kommer att säljas under varumärket Artelon® CMC Soft.

Bolaget har också utvecklat en ny Artelon® MTP Spacer för artros i stortåns grundled. Även denna produkt har samma textildesign som ATR och kommer att säljas under varumärket Artelon® MTP Soft och blev CE märkt under perioden. En utvärdering av produkten startades under fjärde kvartalet på några utvalda europeiska kliniker.

HÄNDELSER EFTER PERIODENS UTGÅNG

Vid årsskiftet 2011/2012 avslutades samarbetet med Artimplants licenstagare SBI och under april 2012 avslutas även avtalet med Biomet efter en gemensam överenskommelse. Artimplant övertar därmed det totala försäljningsansvaret för Bolagets produkter.

Vidare avslutades samarbetet med Bolagets nordiska distributör Nordic Medical Supply A/S i samband med att det danska bolaget försattes i konkurs. Från och med årsskiftet 2011/2012 tog Bolaget över försäljning och distribution i Norden i egen regi.

I början av januari 2012 föreslog Bolagets styrelse en företrädesemission av aktier och teckningsoptioner för att stärka Bolagets likviditet. Beslutet om att genomföra emissionen togs enhälligt på den extra bolagsstämman som hölls i bolagets lokaler den 9 februari, 2012. Bolagsstämman beslutade också i enlighet med styrelsens förslag om ändrad bolagsordning och minskning av Bolagets aktiekapital.

Artimplant slutförde företrädesemissionen enligt bolagsstämmans beslut. Emissionen tecknades till 83,4 procent och tillför Bolaget cirka 23,7 miljoner kronor före emissionskostnader. Teckningsgraden innebär att utställda emissionsgarantier inte kommer att tas i anspråk.

FRAMTIDSUTSIKTER

Tidigare har bolaget meddelat att Artimplant inte lämnar någon prognos, men att man arbetar med målsättningen att uppnå ett positivt kassaflöde före rörelsekapitalförändringar på månadsbasis under det fjärde kvartalet 2012.

En faktor som påverkar Bolagets försäljning är de stämningar Bolaget har att hantera i USA. Det är idag svårt att bedöma i vilken grad dessa stämningar kommer att påverka Bolagets och licenstagarnas försäljning.

ORGANISATION

Artimplant är certifierat enligt kvalitetsledningsstandarden ISO 13485:2003 för medicintekniska produkter och arbetar systematiskt med att höja kvalitén på såväl personal som produkter. Personalutveckling sker genom regelbundna medarbetarsamtal, internt kunskapsutbyte och kompetensutveckling samt förebyggande friskvård. Bolaget arbetar systematiskt med att förbättra såväl arbetsmiljö som brandskydd och har under året haft en mindre arbetsskada.

Antalet anställda per den 31 december, 2011 var 19 (25), varav 9 (11) kvinnor och 10 (14) män. Fem personer är anställda i dotterbolaget Artimplant Inc, USA och övriga är anställda av Artimplant AB. Bolaget har 5 (6) ledande befattningshavare, varav 3 (2) kvinnor och 2 (4) män. Under perioden valde tidigare VD, finanschef och marknadschef att avsluta sina anställningar i Bolaget. Under perioden april-maj 2011 var VD Kjell Thörnbring finanschef för Artimplant AB, varefter han tillträdde som tillförordnad verkställande direktör i maj 2011 och sedermera ordinarie verkställande direktör i juni 2011.



Övriga ledande befattningar i moderbolaget rekryterades internt. VD för dotterbolaget Artimplant USA, Inc., James M Jones, tillträdde sin tjänst under fjärde kvartalet 2011.

Under 2011 låg personalomsättningen på 34,0 (16,0) procent. Styrelsen består av 5 (5) personer varav 0 (2) kvinnor och 5 (3) män. Mer information finns i Not 2.

MILJÖPÅVERKAN

Bolagets verksamhet har endast obetydlig miljöpåverkan. Bolaget följer lagar och riktlinjer för de kemikalier som används i verksamheten. Miljötillstånd avseende förbrukning av organiska lösningsmedel finns. Bolaget är även anslutet till REPA-registret för återvinning av förpackningsmaterial.

TRANSAKTIONER MED NÄRSTÅENDE

Utöver de ersättningar och andra förmåner till styrelse och ledande befattningshavare som redovisats i Not 2 har Bolaget inte genomfört några transaktioner med närstående.

HYRESAVTAL

Bolaget har ett väsentligt hyresavtal med Platzer som avser kontor, produktionslokaler och laboratorium på Hulda Mellgrens gata 5 i Västra Frölunda. Avtalet började gälla 2010-07-01 och gäller fram till 2013-06-30. Det förnyas automatiskt i tre år om det inte sägs upp senast nio månader före avtalets utgång.

På balansdagen har Bolaget följande förpliktelser under detta avtal:

- Lokalkostnad som förfaller inom ett år om 2 519 KSEK.
- Lokalkostnad som förfaller senare än ett år men inom fem år om 1 260 KSEK.

VÄSENTLIGA FRAMTIDA RISKER

Verksamhets- och marknadsrelaterade risker

Immateriella rättigheter

Artimplants framgång är till viss del beroende av att Bolaget kan utveckla ett heltäckande patentskydd för kommersiellt lovande produkter och produktkandidater. Även om varje ansökan utarbetas i samråd med konsulter med erfarenhet från området finns det inga garantier för att Bolaget kan erhålla sökta patent eller skydda erhållna patent. Utvecklingen inom det område där Bolaget är verksam går fort och även om Bolaget har och skaffar patentskydd för sina produkter kan konkurrerande lösningar komma att utvecklas. Även om det är Bolagets uppfattning att Artimplants erhållna patent och tekniska lösningar inte obehörigen inkräktar på andra immateriella rättigheter finns det inga garantier för att en tredje part inte i framtiden skulle kunna komma att väcka inkrångstalan mot Bolaget. Ovanstående risker relaterade till Bolagets immateriella rättigheter skulle kunna medföra negativa effekter för Bolagets marknadsförutsättningar och därmed för dess resultat och finansiella ställning.

Beroende av nyckelpersoner

Ett kunskapsbaserat företag som Artimplant är beroende av ett kvalificerat ledarskap och kompetenta medarbetare. Även om Bolagets nyckelpersoner äger aktier och/eller har personaloptioner i Bolaget finns det alltid en risk för att Bolagets nyckelpersoner

avslutar sin anställning, vilket skulle kunna ha en negativ inverkan på Bolagets möjlighet att nå kommersiell framgång.

Produktutveckling

Artimplant har ett antal produkter som fortfarande är under utveckling. Det finns inga garantier för att utvecklingsprojekten kommer att slutföras, exempelvis till följd av att kommersiella förutsättningar bedöms saknas eller att Artimplant inte erhåller erforderliga tillstånd för de berörda produkterna.

Myndighetsgodkännande

Artimplants marknadsföring och försäljning förutsätter regulatoriska godkännanden av Bolagets produkter. Artimplant kan inte garantera att sådana godkännanden erhålls eller bibehålls. Om Bolaget inte skulle bibehålla tillstånden för de produkter som för närvarande marknadsförs och säljs skulle det få väsentliga negativa effekter för Bolagets resultat och finansiella ställning.

Konkurrens

Artimplants befintliga produkter har funnits kommersiellt tillgängliga under en relativt kort tidsperiod. Dessa produkter, tillsammans med produkter under utveckling, är ämnade för indikationer där konkurrerande produkter redan existerar och/eller där andra företag kan ha nya produkter under utveckling, exempelvis bolag med mer omfattande forskning, utveckling, marknadsföring eller större finansiella och personella resurser än Artimplant. Sådan konkurrens kan innebära negativa effekter för Bolagets resultat och finansiella ställning och Artimplants ställning på marknaden.

Marknadsacceptans

Marknadsacceptansen för Artimplants produkter beror på flera faktorer. Produkterna omfattar ny teknologi som tidigare inte har använts och måste konkurrera med mera etablerade behandlingar som för närvarande är accepterade som standard. Bolagets produkter kan kräva förändringar av etablerad praxis inom läkarkåren, vilket tar tid att ändra. Bolaget kan inte garantera utfallet av någon studie. Rapporter om utebliven effekt eller misslyckade resultat vid användning av Bolagets produkter kan påverka försäljningen av Artimplants produkter negativt.

Ersättningssystem

Olika länder har olika ersättningssystem för sjukvård och de produkter som sjukvården använder. Det finns ingen garanti för att Artimplant kommer att få sina produkter inkluderade i olika länders ersättningssystem. Förändringar i ersättningssystem skulle kunna påverka Bolagets försäljning negativt.

Kommissionärer och distributörer

Bolaget använder sig av kommissionärer och distributörer för att marknadsföra och sälja sina produkter. Artimplant är därmed beroende av dessa partners för en framgångsrik kommersialisering av produkterna. Det finns ingen garanti för att de företag med vilka Artimplant har ingått eller kommer att ingå kommissions- eller distributionsavtal kommer att uppfylla sina åtaganden enligt sådana avtal. Det finns inte heller någon garanti för att nuvarande avtal inte sägs upp eller förklaras ogiltiga, att inga förändringar i nuvarande avtal kommer att genomföras, att Bolaget kommer att ingå fler sådana avtal eller att nya avtal kan ingås på attraktiva villkor.

Produktion

Försäljningen av Bolagets produkter beror bland annat på Artimplants förmåga att tillverka produkter i kommersiella kvantiteter, i enlighet med regulatoriska krav och på ett kostnadseffektivt sätt. Även om Bolaget bedömer att produktionen följer kvalitetsstandard för medicintekniska produkter kan det inte garanteras att så kommer att vara fallet. Tillverkningen är föremål för inspektioner av vissa tillsyns företag för att tillse att Bolaget uppfyller erforderlig kvalitetsstandard och det finns ingen garanti för att nämnd standard alltid kommer att vara uppfylld i framtiden.

Tillverkningen av Artimplants produkter sker i produktionsanläggning som är belägen i anslutning till det svenska huvudkontoret. I händelse av väsentliga avbrott i produktionen, exempelvis till följd av brand, kan leveransproblem uppstå. Bolaget skulle i sådant fall få svårt att hålla åtaganden avseende leverans av produkter till kund, vilket skulle ha negativa effekter för Bolagets resultat och finansiella ställning.

Produktansvar och försäkringar

Försäljning av medicintekniska produkter medför risk för anspråk avseende produktansvar. Även om Artimplant bedömer att Bolaget följer myndighetskrav avseende bland annat information på bruksanvisningar för Bolagets produkter respektive rapportering av eventuella klagomål kan det inte uteslutas att Bolaget kan komma att bli föremål för anspråk. Artimplant bedömer att Bolaget har ett adekvat försäkringsskydd. Det finns dock ingen garanti för att skador som Bolaget kan komma att åsamkas täcks av Bolagets försäkring. Det kan inte heller garanteras att Bolaget i framtiden kan erhålla lämplig försäkring till acceptabel kostnad, att sådan försäkring överhuvudtaget kan erhållas eller att produktansvarskrav eller andra krav inte kan komma att få väsentligt negativ påverkan på Artimplants verksamhet och finansiella ställning.

Twister

Artimplant är, och kan i framtiden bli, föremål för tvister och anspråk. Sådana tvister och anspråk kan vara tidskrävande och störa den normala verksamheten. Vidare kan utgången av komplicerade tvister vara svår att förutse. Det kan heller inte uteslutas att en ofördelaktig utgång i en tvist kan visa sig ha en väsentligt negativ inverkan på Artimplants omsättning, resultat och finansiella ställning.

Valutakursfluktuationer

Under 2011 gjordes cirka 86 procent av Bolagets försäljning i USD. Artimplant har främst kostnader i SEK som är Bolagets redovisningsvaluta. En svagare USD i förhållande till SEK kan således påverka Bolagets redovisade försäljning negativt.

Likviditetsrisk

Det är väsentligt för ett tillväxtbolag att ha tillräcklig likviditet för att kunna finansiera framtida expansion. Om Bolagets utveckling avviker från den prognostiserade utvecklingen kan det inte uteslutas att det i framtiden uppstår en situation där Bolaget måste anskaffa nytt kapital, till exempel genom upptagande av lån eller genom nyemission. Tillgången till ytterligare finansiering påverkas bland annat av ett flertal faktorer såsom marknadsvillkor, den generella tillgången på krediter samt Bolagets kreditvärdighet och kreditkapacitet. Vidare är tillgången till ytterligare finansiering beroende av

att Bolagets kunder och aktieägare samt marknaden i övrigt inte får en negativ uppfattning om Bolagets lång- och kortsiktiga ekonomiska utsikter. Det kan inte garanteras att sådant kapital kan anskaffas på för Artimplant gynnsamma villkor. Om Bolaget misslyckas med att anskaffa nödvändigt kapital i framtiden kan Bolagets fortsatta verksamhet påverkas negativt.

Utdelning

Artimplant har ingen fastställd utdelningspolicy och har inte lämnat någon utdelning sedan Bolagets bildande. Vidare gör styrelsen bedömningen att utdelningsbara medel som kan komma att uppstå i verksamheten sannolikt kommer att återinvesteras i verksamheten under de närmaste åren. Några garantier för att Bolaget i framtiden kommer att lämna aktieutdelning kan inte lämnas.

Aktiemarknadsrisk

Aktieägare i Artimplant bör beakta att en investering i Bolaget är förknippad med risk och att det inte finns några garantier för att aktiekursen kommer att ha en positiv utveckling. Aktiekursen kan komma att fluktuera till följd av bland annat resultatvariationer i Bolagets kvartalsrapporter, det allmänna konjunkturläget och förändringar i aktiemarknadens intresse för Artimplant och dess aktie. Begränsad likviditet i aktien kan i sin tur bidra till att förstärka sådana fluktuationer i aktiekursen. Aktiekursen kan därmed komma att påverkas av faktorer som står helt eller delvis utanför Bolagets kontroll. Det finns således inga garantier för att aktier i Artimplant kan säljas till en för aktieägaren vid var tid acceptabel kurs.

Begränsad likviditet i aktier och teckningsoptioner

Artimplants B-aktier handlas på NASDAQ OMX Stockholm. De nyemitterade aktierna i nyligen avslutad nyemission förväntas bli föremål för handel på NASDAQ OMX Stockholm i samband med att emissionen registreras. Det kan inte garanteras att likviditeten i aktien kommer att vara tillräcklig. Otillräcklig likviditet kan medföra svårigheter för en aktieägare att förändra sitt innehav.

Bolaget avser att ansöka om upptagande till handel med teckningsoptioner av serie 2012/2013 på i första hand NASDAQ OMX Stockholm och i andra hand annan marknadsplats. Det kan inte garanteras att teckningsoptionerna kommer att godkännas för upptagande till handel. Även om teckningsoptionerna blir föremål för organiserad handel på börs eller annan marknadsplats är det inte möjligt att garantera att likviditeten i teckningsoptionerna kommer att vara tillfredsställande. Om teckningsoptionerna inte godkänns för handel eller om handeln med teckningsoptionerna inte är tillräckligt likvid, kan detta medföra svårigheter för innehavare av teckningsoptioner att förändra sitt innehav.

FÖRSLAG TILL BEHANDLING AV ANSAMLAD FÖRLUST

Bolagets resultat- och balansräkningar ska fastställas på årsstämman den 3 maj 2012. Styrelsen föreslår att moderbolagets ansamlade förlust om -9 235 880 SEK balanseras i ny räkning.

Styrelsen föreslår att ingen utdelning lämnas för 2011.

På extra bolagsstämma den 9 februari 2012 beslutades att minska aktiekapitalet med 9 479 166 SEK, där 9 000 000 SEK skall användas för täckande av förlust och 479 166 SEK skall avsättas till fri fond.



MODERBOLAG

Artimplants huvudsakliga verksamhet bedrivs i moderbolaget, Artimplant AB. Artimplant USA, Inc. är Bolagets enda dotterbolag, vilket för närvarande finansieras fullt ut av moderbolaget. Moderbolaget står för kontinuiteten i dotterbolaget och har under januari-december 2011 gjort nedskrivning avseende fordringar på Artimplant USA med totalt -9,2 MSEK. Tillsammans med en nedskrivning på -12,2 MSEK i ingående balans uppgår den totala nedskrivningen till -21,4 MSEK, vilket motsvarar dotterbolagets negativa egna kapital. Nedskrivningen påverkar inte koncernens resultat. Skillnaden i moderbolagets eget kapital jämfört med koncernens beror på internvinst på produkter sålda av moderbolaget till dotterbolaget och uppgår till 13,3 MSEK. Se *Moderbolagets räkenskaper* på s. 30.

BOLAGSSTYRNINGSRAPPORT 2011

Bolagsstyrningen i Artimplant utgår från extern styrning vilket inkluderar svensk lagstiftning, främst den svenska aktiebolagslagen, bolagsordningen, NASDAQ OMX Stockholm AB:s regelverk samt de regler och rekommendationer som ges ut av relevanta organisationer. Artimplant tillämpar Svensk kod för bolagsstyrning ("Koden"). Koden bygger på principen "följ eller förklara". Detta innebär att ett företag som tillämpar Koden kan avvika från enskilda regler, men skall då avge förklaringar där skäl till varje avvikelse redovisas. Artimplant följer Kodens regler och redovisar nedan förklaringar i de fall Artimplant avviker från kodens regler under 2011. Bolaget har under 2011 följt börsregler samt god sed på aktiemarknaden och inte fått kritik av börsens disciplinnämnd eller Aktiemarknadsnämnden. Bolagsordning och information om årsstämmor finns tillgänglig på koncernens hemsida www.artimplant.com.

Intern styrning i Artimplants operativa arbete grundas på:

- Finansiella och kvalitativa mål
- Budget och prognoser
- Månadsvisa rapporter
- Policies fastlagda av årsstämman och styrelse
- Organisationsstruktur
- Arbetsbeskrivningar
- Processer och rutiner i Bolagets ledningssystem

AVVIKELSER FRÅN KODEN

I följande fall och av redovisade anledningar har Artimplant avviker från Kodens riktlinjer.

- 2.4 Styrelseledamöter i valberedningen inför årsstämman 2012 utgör en majoritet av valberedningens ledamöter då årsstämmans beslut 2011 om valberedningens sammansättning har följts.
- 7.3 Antalet medlemmar i revisionsutskottet är två personer jämfört med tre som Koden anger. Styrelsen har på grund av koncernens ringa finansiella komplexitet, bedömt att två personer fullgott kan utföra det uppdrag som delegerats till revisionsutskottet av styrelsen.
- 9.4 Styrelsen har gjort bedömningen att det inte föreligger behov av ett särskilt ersättningsutskott. Utskottets föreskrivna arbetsuppgifter hanteras i sin helhet av styrelsen.

AKTIEKAPITAL OCH ÄGANDE

Per den 2011-12-30 hade Artimplant 6 885 aktieägare enligt det av Euroclear Sweden AB förda aktieägarregistret. Ingen aktieägare eller ägargrupp kontrollerar mer än 10 procent av rösterna eller kapitalet i Bolaget.

Artimplants aktiekapital bestod vid slutet av året av 118 489 580 aktier, varav 575 000 A-aktier och 117 914 580 B-aktier. A-aktier berättigar till 10 röster medan B-aktier berättigar till 1 röst. Totalt antal röster var vid slutet av året 123 664 580 st. A-aktier kan i enlighet med bolagsordningen stämplas om till B-aktier.

Artimplants B-aktier är upptagna till handel på NASDAQ OMX Stockholm. Sista betalkurs den 30 december 2011 var 0,13 SEK och börsvärdet uppgick till ca. 15,4 miljoner. För mer information om Bolagets ägarstruktur, se avsnittet *Aktier och Ägarförhållanden* på sidan 42-43.

Aktiens kvotvärde är 0,10 SEK per 2011-12-31. A- och B-aktierna äger lika rätt till Bolagets tillgångar och resultat. Det finns inga begränsningar om hur många röster varje aktieägare kan avge vid en bolagsstämma. Bolagsordningen eller svensk lag innehåller inga förbehåll som begränsar aktiernas överlåtbarhet och Artimplant känner inte till några avtal mellan aktieägare som skulle kunna begränsa överlåtbarheten.

Utöver vad som anges i Not 2 finns inga avtal mellan Artimplant och styrelseledamöter eller anställda som föreskriver ersättningar om dessa säger upp sig, sägs upp utan skäligen grund eller om deras anställning upphör som följd av ett offentligt uppköpserbjudande avseende aktierna i Artimplant. Detsamma gäller andra väsentliga affärsavtal. Anställda har inga innehav i Bolaget via pensionsstiftelser eller liknande som skulle kunna påverka de anställdas möjlighet till rösträtt.

Bolaget har inte ägt några egna aktier under 2011. Information om optionsprogram som kan leda till utspädning finns i Not 2 och ytterligare information om aktiekapitalet finns i Not 10.

Artimplant AB:s aktiekapital uppgick per 31 december 2011 till 11 848 958 kronor.

På extra bolagsstämma den 9 februari 2012 beslutades om minskning av aktiekapitalet med 9 479 166,40 SEK för täckande av förlust samt för avsättning till fri fond att användas enligt beslut av bolagsstämma. Före nyemissionen uppgick aktiekapitalet till 2 369 791,60 SEK fördelat på 118 489 580 aktier, envar med ett kvotvärde om 0,02 SEK. Företrädesemissionen i mars 2012 innebär att aktiekapitalet ökar med 7 909 853,52 genom emission av 395 492 676 B-aktier. Efter företrädesemissionen uppgår aktiekapitalet till 10 279 645,12 SEK fördelat på 513 982 256 aktier, varav 575 000 A-aktier och 513 407 256 B-aktier.

Företrädesemissionen innebär vidare emission av 197 746 338 teckningsoptioner av serie 2012/2013 som berättigar till teckning av lika många B-aktier i Bolaget under perioden 15 augusti - 30 september 2013. Vid full teckning av aktier med stöd av teckningsoptionerna kommer aktiekapitalet att öka med ytterligare högst 3 954 926,76 SEK genom emission av högst 197 746 338 B-aktier.

Teckningskursen för teckning av aktier med stöd av teckningsoptioner är 0,13 SEK per aktie.

Information om aktieägare och aktieäggande uppdateras varje kvartal på bolagets hemsida, www.artimplant.com.

BOLAGSSTÄMMA OCH BOLAGSORDNING

Artimplants styrning och utveckling styrs av beslut i en rad bolagsorgan, med bolagsstämman som högsta beslutande organ. Vid bolagsstämman utövar aktieägarna sin rösträtt i enlighet med svensk bolagsrättslig lagstiftning och Artimplants bolagsordning. Enligt bolagsordningen skall "Styrelsen, som väljs årligen på årsstämma för tiden intill nästa årsstämma avhållits, skall bestå av lägst fyra och högst nio ledamöter, samt maximalt fem suppleanter." I övrigt finns inga bestämmelser avseende tillsättande och entledigande av styrelseledamöter. Vidare stipulerar bolagsordningen att "Kallelse till årsstämma och kallelse till extra bolagsstämma, där fråga om ändring av bolagsordningen kommer att behandlas, skall utfärdas tidigast sex veckor och senast fyra veckor före stämman". I övrigt finns inga bestämmelser avseende ändring av bolagsordningen.

Bolagsstämman väljer Bolagets styrelse och revisor. Till stämmans uppgifter hör också att bland annat fastställa Bolagets räkenskaper, att besluta om disposition av resultatet av verksamheten samt att besluta om ansvarsfrihet för styrelseledamöter och VD. Bolagsstämman beslutar även om styrelsearvode, arvodering av revisor och riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare, samt eventuella emissioner. Det finns inga bemyndiganden för styrelsen att besluta att Bolaget ska ge ut nya aktier eller förvärva egna aktier.

Vid Artimplants årsstämma den 4 maj 2011 i Västra Frölunda representerades 12,6 procent av antalet aktier och 14,9 procent av det totala antalet röster i Bolaget. Vid stämman var styrelsen närvarande. Dessutom närvarade VD, finanschefen samt Bolagets revisor. Styrelseledamöterna Ingemar Kihlström, Anna Malm Bernsten, Mats Lindquist och Wenche Rolfsen Sandsborg avböjde omval. Vidare omvaldes Håkan Johansson som styrelseledamot. Till ny styrelseordförande valdes Anders Cedronius och John Arnold, Rickard Brånemark och Lars Peterson invaldes som styrelseledamöter i enlighet med valberedningens förslag.

Årsstämman fastställde styrelsens förslag att ingen utdelning skulle lämnas och beviljade styrelsens ledamöter samt verkställande direktören ansvarsfrihet för räkenskapsåret 2010. Årsstämman beslutade vidare om arvoden till styrelsen och godkände därutöver styrelsens förslag till riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare. Protokoll från årsstämman finns tillgängligt på www.artimplant.com.

VALBEREDNING

Vid årsstämman 2011 beslutades att Bolagets styrelseordförande skall utses till ledamot av valberedningen och skall få i uppdrag att, i samråd med Bolagets per den 30 september 2011 röstmässigt tre största aktieägare utse ytterligare tre ledamöter. Valberedningen skall inom sig utse en ordförande vilken inte får vara styrelsens ordförande. Om någon av de tre största aktieägarna avstår från

att utse representant till valberedningen, alternativt inte längre tillhör de röstmässigt största aktieägarna under perioden fram till årsstämman 2012, tillfaller denna rätt den i röstmässig storlek nästkommande aktieägaren. Valberedningens ledamöter ska offentliggöras senast sex månader före årsstämma och publiceras på Bolagets hemsida den 3 november 2011. Styrelsens ordförande skall under fjärde kvartalet sammankalla valberedningen. Valberedningens uppgift är att lägga fram förslag avseende val av ordförande vid årsstämma, val av ordförande och övriga ledamöter i styrelsen, revisorsval samt arvoden åt styrelsen och revisorerna. Valberedningen genomför en utvärdering av styrelsen och dess arbete. Därefter arbetar man fram ett förslag till ny styrelse som lämnas i samband med kallelsen till den kommande årsstämman.

Valberedningen inför årsstämma 2012 består av

- Lars Peterson (ordförande) privat aktieägare och grundare av Artimplant, nuvarande styrelseledamot
- John Arnold från J&C Arnold Revocable Trust, privat aktieägare, nuvarande styrelseledamot
- Bo Kaunitz, privat aktieägare
- Anders Cedronius, privat aktieägare, grundare och tidigare VD i Artimplant, nuvarande styrelseordförande i Artimplant AB.

Aktieägare som önskar komma i kontakt med valberedningen kan göra detta via e-post till finanschef Susan Linke (susan.linke@artimplant.com) eller via telefon 031-746 56 00.

Valberedningen sammanträder vid behov, dock minst en gång per år. Valberedningen har under 2012 haft ett protokollfört sammanträde och underhandskontakter vid behov.

ÅRSSTÄMMA 2012

Artimplant AB:s årsstämma kommer att hållas den 3 maj 2012, kl. 17:00 på Bolagets huvudkontor enligt adress nedan. Aktieägare som önskar få ett ärende behandlat på årsstämman kan lämna förslaget till Bolaget på e-postadress agm2012@artimplant.com eller till Artimplant AB, Hulda Mellgrens gata 5, 421 32 Västra Frölunda, Att: Årsstämma 2012. Förslagen måste, för att med säkerhet kunna tas in i kallelsen och därmed på årsstämmans dagordning, ha inkommit till Bolaget senast den 9 mars 2012.

STYRELSE OCH STYRELSEARBETE

Styrelsen är Bolagets högsta förvaltningsorgan under bolagsstämman. Styrelsen svarar för Bolagets organisation och förvaltningen av dess angelägenheter. Styrelsen har vidare att se till att organisationen beträffande bokföringen och medelsförvaltningen även innefattar en tillfredsställande kontroll. Styrelsen i Artimplant skall enligt bolagsordningen bestå av lägst fyra och högst nio ledamöter, samt maximalt fem suppleanter. Ledamöterna väljs årligen på årsstämman för tiden intill slutet av nästa årsstämma. Ingen i Artimplants styrelse har en operativ roll i Bolaget. Styrelsen, VD och ledningsgrupp presenteras närmare på s. 44-45.

Styrelseordförandens roll är att leda styrelsens arbete och tillse att styrelsen fullgör sitt uppdrag. Styrelsearbetet för året bygger på den arbetsordning som fastställs vid konstituerande styrelsemöte. Arbetsordningen reglerar bl.a. antalet styrelsemöten, vilka ärenden



som skall behandlas samt den inbördes ansvarsfördelningen mellan ledamöterna. Styrelsen granskar årligen sina egna rutiner och utvärderar verkställande direktörens arbete. Arbetsfördelningen mellan styrelsen och VD inklusive vilka frågor som kräver beslut av styrelsen regleras i årligen fastställd VD-instruktion. Styrelsearbetet har förutom sedvanliga budget- och utvecklingsfrågor präglats av nyemission samt Bolagets fokuserade strategi inriktad på egenförsäljning i USA.

Styrelsen har under 2011 haft 13 styrelsemöten. Bolagets finanschef har varit sekreterare och andra tjänstemän har varit föredragande vid styrelsemötena. Styrelseledamöternas deltagande på dessa möten redovisas nedan.

Närvaro/totalt antal möten

Anders Cedronius	9/9 (inträdde på årsstämma 2011)
John Arnold	8/9 (inträdde på årsstämma 2011)
Rickard Brånemark	8/9 (inträdde på årsstämma 2011)
Håkan Johansson	11/13
Lars Peterson	8/9 (inträdde på årsstämma 2011)
Ingemar Kihlström	4/4 (avgick på årsstämma 2011)
Anna Malm Bernsten	3/4 (avgick på årsstämma 2011)
Mats Lindquist	4/4 (avgick på årsstämma 2011)
Wenche Rolfsen Sandsborg	2/4 (avgick på årsstämma 2011)

Vid årsstämman 2011 beslutades att arvode till styrelsen ska utgå med 720 000 kr (840 000) att fördelas enligt följande (belopp i parentes avser föregående mandatperiod):

240 000 (280 000) till styrelsens ordförande, 120 000 (140 000) vardera till övriga ledamöter. Därtill beslutades att särskilt arvode skall utgå till revisionsutskott med 20 000 (40 000) kronor till ordförande i utskottet och 10 000 (20 000) till ledamot.

Delegering av ansvar och beslutanderätt i utskotten framgår av styrelsens arbetsordning som innehåller respektive utskotts arbetsordning. Utskotten har f.n. ingen beslutande rätt annat än i frågor som styrelsen explicit delegerar. De frågor som behandlats vid utskottens möten protokollförs och rapport lämnas vid efterföljande styrelsesammanträde.

Artimplant uppfyller NASDAQ OMX Stockholm AB:s noteringsavtal och Kodens vad gäller krav på oberoende styrelseledamöter. Samtliga styrelseledamöter är oberoende.

ERSÄTTNINGsutskott

Ersättningsutskottet bestod av Wenche Rolfsen Sandsborg (ordförande i utskottet) och Ingemar Kihlström fram till maj 2011. Styrelsen har därefter, med beaktande av styrelsens storlek och sammansättning samt Bolagets organisation, gjort bedömningen att det inte föreligger behov av ett särskilt ersättningsutskott inom styrelsen, utan dessa frågor hanteras av styrelsen i sin helhet. Uppgifterna bestod i att bereda frågor om ersättning och andra anställningsvillkor för bolagsledningen samt att utarbeta riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare som styrelsen skulle förelägga årsstämman för beslut.

REVISIONSUTSKOTT

Artimplants revisionsutskott utses årligen av styrelsen och bestod under 2011 av styrelsemedlemmarna Håkan Johansson (ordförande i utskottet) samt Mats Lindquist som ersattes av Rickard Brånemark vid årsstämman.

Utskottet är ett organ inom Bolagets styrelse med uppgift att, i enlighet med Aktiebolagslagen, för styrelsen förbereda frågor rörande kvalitetssäkring av Bolagets finansiella rapportering och ha fortlöpan kontakt med revisor för att informera sig om revisionens inriktning och omfattning. Utskottet skall assistera styrelsen i dessa frågor och till styrelsen redovisa sina observationer, rekommendationer och förslag till åtgärder och beslut. Vidare skall revisionsutskottet fastställa riktlinjer för vilka andra tjänster än revision som Bolaget får upphandla av Bolagets revisor. Utskottet har även till uppgift att utvärdera revisionsinsatsen och att ge denna information till valberedningen samt att biträda valberedningen vid framtagandet av förslag till revisor och arvode för revisionsinsatsen. Under 2011 har utskottet haft tre protokollförda möten samt därmed haft underhandskontakter vid behov. I samband med ett styrelsemöte i februari 2012 behandlades revisionen av bokslutet för 2011 där både revisorer och medlemmar i utskottet deltog.

Bolagets revisor har deltagit vid samtliga av revisionsutskottets möten. Utskottet har tillsammans med revisorn diskuterat och fastställt revisionens omfattning samt revisorns oberoende.

Närvaro/totalt antal möten

Håkan Johansson	2/3
Rickard Brånemark	2/2
Mats Lindquist	1/1

Valberedning

Årsstämma

Styrelse

Ersättningsutskott
Revisionsutskott

Policydokument

- Arbetsordning för styrelsen
- VD-instruktion
- Kvalitetspolicy
- Informationspolicy
- Placeringspolicy
- Jämställdhetsplan
- Valutareglemente
- Attestutrin
- Varumärkespolicy
- Pensions- och försäkringspolicy
- Personalhandbok
- Riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare

Från och med Bolagsstämman 2011 ingår tidigare Ersättningsutskottets uppgifter i styrelsens åtaganden.

FINANSIELL RAPPORTERING

Styrelsen övervakar den finansiella rapporteringens kvalitet genom instruktioner för VD och revisionsutskottet samt fastläggande av krav på innehållet i de rapporter om ekonomiska förhållanden som fortlöpande tillställs styrelsen genom instruktion för ekonomisk rapportering. Styrelsen tar del av och godkänner ekonomisk rapportering såsom bokslutsrapport och årsredovisning, och har delegerat till bolagsledningen att säkerställa pressmeddelanden med ekonomiskt innehåll samt presentationsmaterial i samband med möten med media, ägare och finansiella institutioner.

EXTERNA REVISORER

Revisorer utses som regel av bolagsstämman vart fjärde år. Revisorerna har till uppgift att på aktieägarnas vägnar granska Bolagets årsredovisning och bokföring samt styrelsens och VD:s förvaltning.

Huvudansvarig revisor är auktoriserade revisorn Björn Grundvall. Han är Bolagets revisor sedan 2010 och innehar inga aktier i Bolaget. När Ernst & Young AB anlitas för att tillhandahålla andra tjänster än revision, sker det i enlighet med de av revisionsutskottets beslutade regler för godkännande av tjänsternas art och omfattning samt ersättning av dessa. Artimplant bedömer att utförandet av dessa tjänster inte har äventyrat Ernst & Young AB:s eller Björn Grundvalls oberoende. I huvudsak har det rört sig om fördjupade genomgångar av redovisningsfrågor och råd i samband med upprättande av deklaration. I Not 2 framgår den fullständiga ersättningen till revisorerna de senaste två åren.

Bolagets revisor har deltagit vid samtliga av revisionsutskottets möten och ett styrelsemöte.

AKTIE/AKTIEKURSRELATERADE INCITAMENTSPROGRAM

Det finns inga utestående aktie- och aktiekursrelaterade incitamentsprogram för styrelsens ledamöter. Aktiekursrelaterade incitamentsprogram till Artimplants anställda presenteras på sidan 42 och i Not 2.

VD OCH LEDNINGSGRUPP

VD ansvarar för att den löpande förvaltningen hanteras i enlighet med de riktlinjer och anvisningar som styrelsen meddelar. VD skall genom tillfredsställande kontrollsystem förvissa sig om att Bolaget efterlever lagar och förordningar, NASDAQ OMX Stockholm AB:s regelverk samt Koden. VD skall vidare tillse att styrelsen får ett så sakligt, utförligt och relevant informationsunderlag som erfordras för att styrelsen skall kunna fatta väl underbyggda beslut. Dessutom har VD en kontinuerlig dialog med styrelsens ordförande och håller denne informerad om företagens och koncernens utveckling och finansiella ställning.

VD och övriga i ledningen har kontinuerliga möten för att gå igenom månadsresultat, uppdatera prognoser och planer samt diskutera tvärfunktionella frågor. Artimplants ledningsgrupp består av 5 personer, vilka presenteras på sidan 45. Styrelsen har ansvaret för att det finns ett effektivt system för internkontroll och riskhantering. Till VD har delegerats ansvaret att skapa goda förutsättningar för att arbeta med dessa frågor. Såväl ledning som personal på olika nivåer i företaget har detta ansvar inom sina respektive om-

råden. Befogenheter och ansvar är definierade i policies, riktlinjer och arbetsbeskrivningar.

ERSÄTTNING TILL LEDANDE BEFATTNINGSHAVARE

Årsstämman 2011 fastställde riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare. Dessa presenteras nedan. Förslag inför stämman 2012 är oförändrade riktlinjer.

Artimplant skall erbjuda marknadsmässiga villkor som gör att Bolaget kan rekrytera och behålla kompetent personal. Ersättning till ledningen skall bestå av fast lön, rörlig ersättning, långsiktiga incitamentsprogram, pension och andra sedvanliga förmåner. Ersättningen baseras på individens prestation i förhållande till i förväg uppställda mål, såväl individuella som gemensamma mål för hela Bolaget.

Den fasta lönen skall vara marknadsmässig och omprövas som huvudregel en gång per år med beaktande av individens prestation. Storleken på den rörliga ersättningen baseras på individens ansvarsnivå och procentuella uppfyllelse av uppställda mål. Styrelsen ska årligen fastställa ett tak för rörlig ersättning vilken inte får överstiga 30 procentenheter av den fasta ersättningen.

Artimplant har infört aktiebaserade incitamentsprogram avsedda att främja Bolagets långsiktiga intressen. Incitamentsprogrammen består av teckningsoptioner och personaloptioner. Optionerna har en löptid om 5 år.

Ledningen har rätt till pensioner enligt anställningsavtal alternativt ITP1-systemet. Pensionsåldern regleras i lag.

Styrelsen har rätt att frånga ovanstående riktlinjer om styrelsen bedömer att det i ett enskilt fall finns särskilda skäl som motiverar det.

De ledande befattningshavarnas anställningsavtal inkluderar uppsägningsbestämmelser. Enligt dessa avtal kan anställning vanligen upphöra på den anställdes begäran med en uppsägningstid av 2-6 månader och på Bolagets begäran med en uppsägningstid av 3-12 månader. Därutöver har VD sex månaders uppsägningstid och 18 månader om uppsägning sker från Bolagets sida med behållen månadslön under uppsägningstiden. Enligt VD:s anställningsavtal har VD för 2011 rätt till en rörlig ersättning som uppgår till max 50 procent av hans årslön.

Vidare har VD i USA en överenskommelse om ett avgångsvederlag motsvarande 12 månadslöner om uppsägning sker från Bolagets sida.

**STYRELSENS RAPPORT OM INTERN KONTROLL OCH RISK-HANTERING AVSEENDE DEN FINANSIELLA RAPPORTERINGEN FÖR RÄKENSKAPSÅRET 2011**

Styrelsen ansvarar enligt den svenska aktiebolagslagen och svensk kod för bolagsstyrning ("Koden") för den interna kontrollen. Artimplant organiserar sin interna kontroll med intryck av ramverket "Internal Control - Integrated Framework", lanserat 1992 av The Committee of Sponsoring Organizations of the Treadway Commission (COSO). COSO består av fem komponenter som är relaterade till varandra och ett antal mål måste uppfyllas för varje komponent:

- Uppföljning
- Information och kommunikation
- Kontrollstrukturer
- Riskbedömning
- Kontrollmiljö

Kontrollmiljön är den komponent som utgör grunden för de övriga komponenterna. Artimplant har genom policies, instruktioner och organisationsstruktur dokumenterat uppdelningen av ansvar inom hela Artimplants organisation.

Detta reflekteras i att policies och instruktioner, när så är tillämpligt, är baserade på internationellt accepterade standarder och/eller bästa arbetssätt. Policies och instruktioner utvärderas minst

årligen. Artimplant har integrerat riskbedömningen med affärsprocesserna såsom till exempel affärsplanering. Inom området kontrollstrukturer har Artimplant dokumenterat kritiska finansiella processer och kontroller för moderbolaget och Artimplant USA, Inc. Den finansiella process- och kontrolldokumentationen granskas årligen. Artimplant har informations- och kommunikationssystem och processer i syfte att säkerställa en komplett och korrekt finansiell rapportering. Redovisnings- och rapporteringsinstruktioner uppdateras vid behov och utvärderas minst en gång per år.

Artimplant har på grund av koncernens ringa finansiella komplexitet, med ett rörelsedrivande moderbolag kompletterat av ett säljdotterbolag, inte en separat internrevisionsfunktion för finansiell rapportering. Behovet av en internrevisionsfunktion utvärderas årligen, normalt i samband med genomgång av årsbokslutet tillsammans med extern revisor. Den interna kontrollen granskas främst av Bolagets externa revisorer, av revisionsutskottet och av koncernens finanschef. Styrelsen erhåller regelbundna finansiella rapporter och koncernens finansiella ställning och utveckling diskuteras på varje möte. Styrelsen granskar alla kvartals- och årsbokslut innan dessa publiceras externt. ■

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 moderbolagets ställning och resultat, samt att förvaltningsberättelsen ger en rättvisande översikt över utvecklingen av koncernens och moderbolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som de företag som ingår i koncernen står inför.

Göteborg den 21 mars 2012

JOHN ARNOLD
Ledamot

ANDERS CEDRONIUS
Ordförande

RICKARD BRÅNEMARK
Ledamot

HÅKAN JOHANSSON
Ledamot

LARS PETERSON
Ledamot

KJELL THÖRNBRING
VD

Vår revisionsberättelse har lämnats den 28 mars 2012

Ernst & Young AB

BJÖRN GRUNDVALL
Auktoriserad revisor



KONCERNENS RAPPORTER ÖVER TOTALRESULTATET

Belopp i KSEK

	NOT 1	2011	2010
Nettoomsättning		18 287	18 466
Kostnad för sålda varor och tjänster		-2 201	-4 024
Bruttoresultat		16 086	14 442
Övriga intäkter		619	947
Forsknings- och utvecklingskostnader	2,3,6,7	-9 384	-14 637
Försäljningskostnader	2,3,6,7	-19 305	-15 917
Administrationskostnader	2,3,6,7	-5 868	-5 831
Övriga kostnader		-413	-966
Rörelseresultat		-18 265	-21 962
Ränteutgifter och övriga finansiella intäkter	4	565	155
Räntekostnader och övriga finansiella kostnader	4	-236	-558
Finansnetto		329	-403
Resultat efter finansiella poster		-17 936	-22 365
Skatt	12	-	-
Årets resultat*		-17 936	-22 365
Resultat hänförligt till moderbolagets aktieägare		-17 936	-22 365
Resultat per aktie, SEK		-0,15	-0,32
Resultat per aktie efter utspädning, SEK		-0,15	-0,32

* Överensstämmer med årets totalresultat.

FÖRDELNING AV KONCERNENS NETTOOMSÄTTNING

Belopp i KSEK

	2011	2010
INTÄKTSSLAG		
Produktförsäljning till licenstagare	4 469	6 966
Produktförsäljning till slutkund och distributör	13 652	11 064
Produktutveckling på kontrakt och övrig fakturering	166	436
Totalt	18 287	18 466
GEOGRAFISKA MARKNADER		
Nordamerika	15 979	16 804
Europa	2 308	1 662
Övriga marknader	-	-
Totalt	18 287	18 466



KONCERNENS RAPPORTER ÖVER FINANSIELL STÄLLNING

Belopp i KSEK

TILLGÅNGAR	NOT 1	2011-12-31	2010-12-31
Balanserade utgifter för produktutveckling	5	440	559
Patent och varumärken	6	249	957
Summa immateriella anläggningstillgångar		688	1 516
Inventarier	7	121	281
Summa materiella anläggningstillgångar		121	281
Summa anläggningstillgångar		809	1 797
Råvaror, halvfabrikat och färdigvaror		3 570	3 210
Summa varulager m.m.		3 570	3 210
Kundfordringar		2 840	1 794
Övriga fordringar		4 238	916
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	9	1 771	2 297
Summa kortfristiga fordringar		8 848	5 007
Kassa och bank		11 042	36 890
Summa omsättningstillgångar		23 460	45 107
SUMMA TILLGÅNGAR		24 269	46 904

EGET KAPITAL OCH SKULDER	NOT 1	2011-12-31	2010-12-31
Aktiekapital	10	11 849	11 849
Övrigt tillskjutet kapital		53 387	53 387
Ansamlad förlust		-31 354	-8 469
Periodens resultat		-17 936	-22 365
Summa eget kapital		15 946	34 402
Avsättningar		-	12
Leverantörsskulder		3 078	2 342
Övriga kortfristiga räntebärande skulder		-	4 000
Övriga kortfristiga skulder		945	548
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	11	4 300	5 600
Summa kortfristiga skulder		8 323	12 490
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		24 269	46 904
Ställda säkerheter		INGA	8 000
Eventualförpliktelser		INGA	INGA



KONCERNENS RAPPORTER ÖVER FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL

Belopp i KSEK

	NOT 1	2011	2010
Ingående balans		11 849	5 924
Nyemission		-	5 924
Summa aktiekapital*		11 849	11 849
Ingående balans övrigt tillskjutet kapital**		53 387	39 953
Nyemission		-	32 585
Nyemissionsutgifter		-	-5 869
Nedsättning		-	-13 282
Summa övrigt tillskjutet kapital		53 387	53 387
Ingående balans annat eget kapital		-30 834	-22 024
Nedsättning		-	13 282
Förmån personaloption		-520	273
Periodens resultat		-17 936	-22 365
Summa annat eget kapital		-49 290	-30 834
Summa eget kapital vid periodens slut		15 946	34 402

* Se vidare under avsnitt *Aktier och ägarförhållanden*.

** Övrigt tillskjutet kapital har årligen nedsatts för att täcka ansamlad förlust. Totalt övrigt tillskjutet kapital före emissionskostnader uppgår till 470 MSEK.



KONCERNENS RAPPORTER ÖVER KASSAFLÖDE

Belopp i KSEK

	NOT 1	2011	2010
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN			
Resultat efter finansiella poster		-17 936	-22 365
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	13	306	2 189
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-17 630	-20 176
KASSAFLÖDE FRÅN FÖRÄNDRINGAR I RÖRELSEKAPITAL			
Förändring av varulager m.m.		-360	928
Förändring av fordringar		-3 842	2 240
Förändring av skulder		-166	1 910
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-21 998	-15 098
INVESTERINGSVERKSAMHETEN			
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar		-	-226
Förvärv av materiella anläggningstillgångar		-	-39
Försäljning av materiella anläggningstillgångar		150	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten		150	-265
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN			
Lån		-4 000	4 000
Nyemission		-	32 640
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		-4 000	36 640
Periodens kassaflöde		-25 848	21 277
Likvida medel vid periodens början*		36 890	15 613
Likvida medel vid periodens slut*		11 042	36 890

* Likvida medel består av kassa och ej låsta banktillgodohavanden, som intjänar ränta baserat på dagliga bankräntor enligt avtal med Bolagets banker.



MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNINGAR

Belopp i KSEK

	NOT 1	2011	2010
Nettoomsättning*		20 586	17 038
Kostnad för sålda varor och tjänster		-2 836	-4 206
Bruttoresultat		17 750	12 832
Övriga intäkter		6 423	3 398
Forsknings- och utvecklingskostnader	2,3,6,7	-9 384	-14 637
Försäljningskostnader*	2,3,6,7	-9 366	-8 821
Administrationskostnader	2,3,6,7	-5 868	-5 831
Övriga kostnader		-5 061	-4 559
Rörelseresultat		-5 506	-17 618
Ränteintäkter och övriga finansiella intäkter*	4	1 571	1 105
Räntekostnader och övriga finansiella kostnader	4	-1 128	-1 751
Nedskrivning fordran dotterbolag		-9 117	-3 262
Finansnetto		-8 674	-3 908
Resultat efter finansiella poster		-14 180	-21 526
Skatt	12	-	-
Årets resultat**		-14 180	-21 526

* Av moderbolagets totala intäkter och inköp avser 13 547 (7 968) av intäkterna och inga (-) av inköpen koncerninterna transaktioner.

** Överensstämmer med årets totalresultat.

FÖRDELNING AV MODERBOLAGETS NETTOOMSÄTTNING

Belopp i KSEK

	2011	2010
INTÄKTSSLAG		
Produktförsäljning till licenstagare	4 469	6 966
Produktförsäljning till slutkund och distributör	15 952	8 209
Produktutveckling på kontrakt och övrig fakturering	165	1 863
Totalt	20 586	17 038
GEOGRAFISKA MARKNADER		
Nordamerika	18 278	15 376
Europa	2 308	1 662
Övriga marknader	-	-
Totalt	20 586	17 038



MODERBOLAGETS BALANSRÄKNINGAR

Belopp i KSEK

TILLGÅNGAR	NOT 1	2011-12-31	2010-12-31
Balanserade utgifter för produktutveckling	5	440	559
Patent och varumärken	6	249	957
Summa immateriella anläggningstillgångar		688	1 516
Inventarier	7	115	270
Summa materiella anläggningstillgångar		115	270
Aktier och andelar i koncernföretag	8	10	10
Fordringar hos koncernföretag		4 040	6 177
Summa finansiella anläggningstillgångar		4 050	6 187
Summa anläggningstillgångar		4 853	7 973
Råvaror, halvfabrikat och färdigvaror		2 796	2 870
Summa varulager m.m.		2 796	2 870
Kundfordringar		667	530
Fordringar hos koncernbolag		12 605	5 243
Övriga fordringar		3 934	911
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	9	1 444	2 036
Summa kortfristiga fordringar		18 650	8 720
Kassa och bank		9 654	35 853
Summa omsättningstillgångar		31 100	47 443
SUMMA TILLGÅNGAR		35 953	55 416
EGET KAPITAL OCH SKULDER	NOT 1	2011-12-31	2010-12-31
Aktiekapital	10	11 849	11 849
Reservfond		26 671	26 671
Summa bundet eget kapital		38 520	38 520
Balanserad vinst		4 944	26 988
Periodens resultat		-14 180	-21 526
Summa fritt eget kapital / Ansamlad förlust		-9 236	5 462
Summa eget kapital		29 284	43 982
Avsättningar		-	12
Leverantörsskulder		3 004	2 288
Kortfristiga räntebärande skulder		-	4 000
Övriga kortfristiga skulder		931	477
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	11	2 734	4 657
Summa kortfristiga skulder		6 669	11 422
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		35 953	55 416
Ställda säkerheter		INGA	8 000
Ansvarsförbindelser		INGA	INGA



MODERBOLAGETS FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

Belopp i KSEK

FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL	NOT 1	2011	2010
AKTIEKAPITAL*			
Ingående balans		11 849	5 924
Nyemission			5 924
Utgående balans		11 849	11 849
RESERVFOND**			
Ingående balans		26 671	39 953
Nedsättning av reservfond			-13 282
Utgående balans		26 671	26 671
FRITT EGET KAPITAL**			
Ingående balans		5 462	-13 281
Nedsättning av reservfond			13 282
Nyemission			32 585
Nyemissionsutgifter			-5 869
Omföring		2	-2
Förmån personaloption		-520	273
Årets resultat		-14 180	-21 526
Utgående balans		-9 236	5 462
Summa eget kapital		29 284	43 982

* Se vidare under avsnitt *Aktier och ägarförhållanden*.

** Reservfonden har årligen nedsatts för att täcka ansamlad förlust. Totalt tillskjutet kapital till reservfond/fritt eget kapital före emissionskostnader uppgår till 470 MSEK.



MODERBOLAGETS KASSAFLÖDESANALYSER

Belopp i KSEK

	NOT 1	2011	2010
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN			
Resultat efter finansiella poster		-14 180	-21 526
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	13	9 420	5 443
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-4 760	-16 083
KASSAFLÖDE FRÅN FÖRÄNDRINGAR I RÖRELSEKAPITAL			
Förändring av varulager m.m.		74	955
Förändring av fordringar		-16 910	-2 324
Förändring av skulder		-753	1 900
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-22 349	-15 552
INVESTERINGSVERKSAMHETEN			
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar		-	-226
Förvärv av materiella anläggningstillgångar		-	-29
Försäljning av materiella anläggningstillgångar		150	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten		150	-255
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN			
Lån		-4 000	4 000
Nyemission		-	32 640
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		-4 000	36 640
Periodens kassaflöde		-26 199	20 833
Likvida medel vid periodens början*		35 853	15 020
Likvida medel vid periodens slut*		9 654	35 853

* Likvida medel består av kassa och ej låsta banktillgodohavanden, som intjänar ränta baserat på dagliga bankräntor enligt avtal med Bolagets banker.

NOTER

Belopp i KSEK

NOT 1 REDOVISNINGSPRINCIPER

TILLÄMPADE REGELVERK

Årsredovisningen är upprättad i enlighet med Årsredovisningslagen och av EU godkända IFRS och tolkningsuttalanden från IFRIC, samt RFR och UFR.

KONCERNENS REDOVISNINGSPRINCIPER

Införda nya och ändrade standarder från IASB och uttalande från IFRIC

Koncernen har under året infört följande nya och ändrade standarder från IASB och uttalanden från IFRIC från och med 1 januari 2011. Tillämpningen av nedanstående standarder och tolkningar har inte haft någon effekt på koncernens finansiella ställning eller resultat.

- IAS 24 Upplysningar om närstående – ändring. Ändringen klargör definitionen av närstående parter för att underlätta identifieringen av sådana relationer och eliminera inkonsekvenser i tillämpningen.
- IAS 32, Finansiella instrument: Klassificering – ändring. Definitionen av vad som är skuld ändras vilket innebär att t.ex. teckningsoptioner som ett företag ger ut och där teckningsbeloppet är bestämt i en annan valuta än bolagets funktionella valuta kommer att vara ett eget kapitalinstrument om de ges ut pro rata till existerande ägare.
- IFRIC 14 Begränsningen av en förmånsbestämd tillgång, lägsta fonderingskrav och samspelet dem emellan – ändring. Ändringen ger vägledning vid bedömning av återvinningsvärdet för en "nettopensionstillgång". Ändringen tillåter ett företag att redovisa en förskotts betalning av ett lägsta fonderingskrav som en tillgång.
- IFRIC 19 Utsläckning av finansiella skulder med egetkapitalinstrument. Tolkningen redogör för hur ett företag ska redovisa omförhandlade villkor för en finansiell skuld som resulterar i att företaget emitterar egetkapitalinstrument till en långivare och som helt eller delvis utsläcker den finansiella skulden.

Nya och ändrade redovisningsprinciper som blir tillämpliga från 2012 eller senare.

Ett antal nya eller ändrade IFRS träder i kraft under kommande räkenskapsår. Artimplant har valt att inte tillämpa några av dessa standarder i förtid. Nya eller ändrade IFRS med tillämpning från och med 2012 eller 2013 bedöms inte ha någon väsentlig påverkan på resultat- och balansräkning eller koncernens rapporter, men kan vissa fall leda till utökade upplysningskrav.

MODERBOLAGETS REDOVISNINGSPRINCIPER

Koncernbidrag och aktieägartillskott

I och med ändringen i RFR 2 har principerna för redovisning av lämnade och mottagna koncernbidrag ändrats för noterade moderföretag. De nya principerna innebär att koncernbidrag som moderföretaget erhåller från ett dotterföretag i moderföretaget re-

dovisas som sedvanliga utdelningar från dotterföretag, dvs. som en finansiell intäkt. Avgivna koncernbidrag redovisas mot andelar i dotterföretag alternativt inom posten bokslutsdispositioner beroende på dess ekonomiska innebörd. Aktieägartillskott förs direkt mot fritt eget kapital hos mottagaren och som en ökning av posten "andelar i koncernföretag" hos givaren.

KONSOLIDERINGSPRINCIPER

I koncernens bokslut ingår från och med januari 2006 moderbolaget Artimplant AB (publ) och Artimplant USA, Inc., som ägs till 100 procent av moderbolaget. Den funktionella valutan är SEK. Dotterföretagets verksamhet redovisas sedan 2008 som en utvidgning av moderbolagets verksamhet. Det innebär att valutaeffekter som härstammar från omräkning av dotterbolaget redovisas som om de utfördes i moderbolaget. Koncerninterna fordringar och skulder, intäkter eller kostnader och realiserade vinster eller förluster som uppkommer från koncerninterna transaktioner mellan koncernföretag, elimineras i sin helhet vid upprättandet av koncernredovisningen.

INTÄKTSREDOVISNING

Intäkt vid försäljning av varor redovisas då väsentliga risker och förmåner förknippade med varorna har övergått till köparen. Intäkter relaterade till tjänster redovisas när tjänst har utförts, alternativt när överenskomna projektdelmål uppnåtts. Intäkt avseende avgift för ingående av licensavtal redovisas i den period då avtalet tecknas och samtliga villkor och prestationer har uppfyllts. Licensintäkter från produktförsäljning rapporteras preliminärt från licenstagare varje månad då de även intäktsförs. Licensintäkter förfaller enligt avtal med SBI till slutlig rapportering och betalning 30 dagar efter ett kalenderkvartals slut. Eventuell justering av upparbetad licensintäkt sker i samband med att slutlig rapportering och betalning görs av licenstagaren.

ERSÄTTNINGAR TILL ANSTÄLLDA

Pensionsplan

Artimplant har enbart avgiftsbaserade pensionsplaner. Premier redovisas i det kvartal de intjänas i enlighet med IAS 19.

Aktiebaserade ersättningar

På balansdagen hade Bolaget tre personaloptionsprogram, vars beräknade värde för perioden enligt IFRS 2 och sociala avgifter för perioden enligt uttalande från Rådet för finansiell rapportering UFR 7 redovisas i resultat- och balansräkning. Vid beräkning av optionernas aktuella värde som underlag för beräknad avsättning för sociala avgifter, har ränta på svenska statsobligationer motsvarande respektive options kvarvarande löptid använts. Vid uppskattning av volatilitet har daglig aktiekursdata använts. Framtida sociala avgifter för personaloptioner är säkrade genom att 25% av totalt antal optioner allokerats för detta ändamål. Se beskrivning av respektive personaloptionsprogram i Not 2.

SEGMENTREDOVISNING

Artimplant har kommersiella produkter i tidig fas. Utveckling av nya produkter sker både i samarbete med partners och helt i egen regi. Kostnader genereras främst i verksamheten i Göteborg och redovisas som forsknings- och utvecklingskostnader, försäljningskostnader samt administrationskostnader. Intäkter genereras genom



licensiering av produktapplikationer, försäljning av produkter samt ersättning för produktutvecklingsprojekt, och kan ha sitt geografiska ursprung både i Norden, övriga Europa och USA. Artimplant är beroende av regulatoriska godkännanden för marknadsföring av sina produkter och sin teknologi. Tillträde till den viktigaste marknaden, USA, förutsätter godkännande från den amerikanska myndigheten Food and Drug Administration (FDA). För marknadsföring i Europa krävs CE-märkning. Eftersom regulatoriska godkännanden på ett avgörande sätt påverkar Bolagets risker och möjligheter redovisas nettoomsättningens fördelning på geografiska marknader. Kostnader däremot uppstår framför allt i Sverige, och redovisas per funktion.

RISKER OCH FINANSIELLA INSTRUMENT

Fordringar och skulder i utländsk valuta värderas till balansdagens kurs och realiserade kursvinster respektive förluster ingår i resultaträkningen. Bolaget har ett utländskt dotterbolag per balansdagen. Artimplants policy för hantering av finansiella instrument finns återgiven i Bolagets placerings-policy samt valutapolicy. Dessa ger vägledning till hantering av kassa, likviditet och hantering av valutarisken. Utgångspunkten är att de finansiella riskerna skall minimeras. En stor del av Bolagets intäkter utgörs av USD medan huvuddelen av kostnaderna utgörs av SEK. Bolaget växlar därför erhållna intäkter i utländsk valuta till SEK, och innehar endast utländsk valuta i den omfattning som bedöms nödvändig för att täcka kostnader i respektive valuta under de kommande tre månaderna. Bolagets funktionella valuta är SEK. Hittills har Bolaget valt att inte använda några derivat.

UTGIFTER FÖR FORSKNING OCH UTVECKLING

IAS 38 (Immateriella tillgångar) föreskriver att företag analyserar och fördelar sina forsknings- och utvecklingskostnader (FoU). Forskningskostnader kostnadsförs löpande och utgifter för produktutveckling har till och med 2006 aktiverats när de med hög sannolikhet bedöms medföra framtida ekonomiska fördelar. Från och med 2007 aktiverar inte Bolaget produktutvecklingskostnader, eftersom svårighet att förutsäga framtida intäktsflöden ligger i verksamhetens natur. Planenlig avskrivning av aktiverade utgifter för produktutveckling påbörjas när produkten ifråga börjar säljas kommersiellt. Artimplants produktutveckling sker i projektförm. Projektkostnader utgörs bl.a. av löner, materialkostnader och andra kostnader som är direkt hänförliga till projekten. Avskrivningar på aktiverade produktutvecklingskostnader bokförs från och med januari 2006 under forsknings- och utvecklingskostnader istället för under kostnad för sålda varor.

FORDRINGAR

Fordringar upptas till de belopp som de efter individuell prövning förväntas inflyta med. Risken för utebliven betalning från Artimplants kunder är mycket låg. Fram till balansdagen har Bolaget inte haft några väsentliga kundförluster.

VARULAGER

Varulagret värderas till det lägsta av anskaffningsvärdet och det verkliga värdet på balansdagen. Per balansdagen har ingen del av lagret värderats till verkligt värde. Råmaterial och inköpta färdiga produkter värderas till anskaffningskostnad. Produkter i arbete och egentillverkade färdigvaror värderas till tillverkningskostnad. I tillverkningskostnaden inräknas direkt hänförliga kostnader som

material och lön såväl som relevanta tillverkningsomkostnader.

ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR

Anläggningstillgångar redovisas till anskaffningskostnad efter avdrag för ackumulerade avskrivningar enligt plan. Avskrivningar enligt plan sker linjärt och baseras på tillgångarnas anskaffningsvärde och tillgångarnas bedömda nyttjandeperiod. Patent och varumärken, balanserade utgifter för produktutveckling och inventarier skrivs av på 5 år.

NEDSKRIVNINGAR

IAS 36 (Nedskrivning av tillgångar) föreskriver att en tillgång skall skrivas ned om det redovisade värdet överstiger återvinningsvärdet. Artimplant bedömer vid varje bokslutstillfälle om det föreligger skäl att anta att en tillgång minskat i värde. Om så är fallet görs en beräkning av tillgångens återvinningsvärde. Eventuellt nedskrivningsbelopp belastar periodens resultat.

AVSÄTTNINGAR OCH EVENTUALFÖRPLIKTELSE

Avsättningar baseras på företagsledningens uppskattning av förväntat utfall och rapporteras i enlighet med IAS 37.

BEDÖMNINGAR OCH UPPSKATTNINGAR

Vid upprättande av årsredovisningen har styrelsen och företagsledningen gjort ett antal bedömningar och uppskattningar, vilka påverkar redovisade värden i balansräkning respektive intäkter och kostnader i resultaträkning. Dessa antaganden har bedömts vara rimliga under rådande omständigheter, men faktiskt utfall kan avvika om andra antaganden görs eller om andra förutsättningar råder. Följande värden bedöms vara speciellt känsliga för antaganden:

- Värdet av aktiverade produktutvecklingskostnader kontrolleras genom att beräkna nuvärdet av förväntade framtida kassaflöden baserat på konkurrenssituation, acceptans av produkten på marknaden, diskonteringsränta, m.m. Skulle förutsättningarna förändras materiellt skulle beräkningarna kunna leda till andra värden. Då svårighet att förutsäga framtida intäktsflöden från utvecklingsprojekt ligger i verksamhetens natur har Bolaget sedan januari 2007 inte aktiverat några ytterligare produktutvecklingskostnader.
- Beräknade värden och framtida sociala kostnader för personaloptionsprogram påverkar balanserad vinst och avsättningar i Bolagets balansräkningar. Antaganden om kvarvarande antal anställda vid inlösenpunkter, skattad volatilitet och riskfri ränta har stor inverkan på beräknade värden.
- Bedömningar av hur de risker som behandlas under föregående avsnitt, Väsentliga framtida risker, kan påverka Bolagets finansiella ställning. ■

NOT 2 PERSONAL SAMT ERSÄTTNING TILL STYRELSE, LEDNING OCH REVISORER

GENOMSNISSLIGT ANTAL ANSTÄLLDA	2011	2010	PERSONALOMSÄTTNING I %	2011	2010
Kvinnor	9	13	Kvinnor	21,8	15,7
Män	12	12	Män	43,8	16,3
Summa	21	25	Summa	34,0	16

Antal anställda vid årets slut uppgick till 19 (9 kvinnor, 10 män). 5 st är anställda av Artimplant USA, Inc. och övriga av Artimplant AB

Definition av personalomsättning: Lägst av antal anställda som börjat eller slutat under perioden dividerat med genomsnittligt antal anställda under perioden

ERSÄTTNINGAR & ANDRA FÖRMÅNER 2011	Grundlön / styrelsearvode*	Rörlig ersättning	Övriga förmåner	Pensionskostnad	Aktie-relaterad ersättning	Övrig ersättning	Summa
NUVARANDE STYRELSEMEDLEMMAR							
Styrelsens ordförande, Anders Cedronius*	160	-	-	-	-	-	160
Styrelseledamot, Rickard Brånemark*	87	-	-	-	-	-	87
Styrelseledamot, Lars Pettersson*	80	-	-	-	-	-	80
Styrelseledamot, John Arnold*	80	-	-	-	-	-	80
Styrelseledamot, Håkan Johansson*	168	-	-	-	-	-	168
TIDIGARE STYRELSEMEDLEMMAR							
Fd styrelsens ordförande, Ingemar Kihlström**	121	-	-	-	-	-	121
Fd styrelseledamot, Mats Lindquist**	67	-	-	-	-	-	67
Fd styrelseledamot, Anna Malm Bernsten**	58	-	-	-	-	-	58
Fd styrelseledamot, Wenche Rolfsen**	67	-	-	-	-	-	67
Fd Verkställande Direktör	1 051	-	-	280	9	-	1 331
Verkställande Direktör	1 339	180	-	308	-	-	1 827
Övriga ledande befattningshavare (4st)	2 729	70	-	383	-287	-	3 182
Övrig personal ***	7 678	26	269	718	-242	-	8 691
Sociala avgifter på lön och pension ***	3 476	90	-	384	-11	-	3 950

* Ersättning till styrelse avser perioden maj-december 2011 där styrelsearvode utgått med KSEK 240 till ordföranden samt KSEK 120 vardera till övriga ledamöter. Resterande ersättning avser uppdrag i revisions- och ersättningsutskott. Ersättning till Håkan Johansson avser hela 2011.

** Ersättning till tidigare styrelsemedlemmar som avgick på bolagsstämma i maj 2011 där styrelsearvode utgått med KSEK 280 till ordföranden samt KSEK 140 vardera till övriga ledamöter. Resterande ersättning avser uppdrag i revisions- och ersättningsutskott.

*** Personalkostnader i dotterbolaget Artimplant USA, Inc. ingår med totalt KSEK 3 410.



ERSÄTTNINGAR & ANDRA FÖRMÅNER 2010	Grundlön / styrelsearvode*	Rörlig ersättning	Övriga förmåner	Pensionskostnad	Aktierelaterad ersättning	Övrig ersättning	Summa
Styrelsens ordförande, Ingemar Kihlström*	290	-	-	-	-	-	290
Styrelseledamot, Anna Bernsten*	140	-	-	-	-	-	140
Styrelseledamot, Mats Lindquist*	160	-	-	-	-	-	160
Styrelseledamot, Lennart Ribohn*	90	-	-	-	-	-	90
Styrelseledamot, Wenche Rolfsen*	160	-	-	-	-	-	160
Styrelseledamot, Håkan Johansson*	90	-	-	-	-	-	90
Verkställande Direktör	1 378	82	-	419	94	-	1 972
Övriga ledande befattningshavare (5st)	2 996	124	-	523	117	187	3 946
Övrig personal **	8 832	34	106	796	62	-	9 830
Sociala avgifter på lön och pension **	4 048	75	-	494	-53	-	4 564

* Ersättning till styrelse avser perioden januari-december 2010 där styrelsearvode utgått med KSEK 280 till ordföranden samt KSEK 140 vardera till övriga ledamöter. Resterande ersättning avser uppdrag i revisions- och ersättningsutskott.

** Personalkostnader i dotterbolaget Artimplant USA, Inc. ingår med totalt KSEK 1174.

PERSONALOPTIONER*	Option 2006-2011	Option 2007-2012	Option 2008-2013	Option 2009-2014	Totalt	Aktier	% av antal aktier
Verkställande Direktör	110 000	110 000	112 500	112 500	445 000	569 600	0,5%
Övriga ledande befattningshavare	115 000	150 000	180 000	156 000	601 000	769 280	0,6%
Övrig personal	112 500	130 000	157 500	181 500	581 500	744 320	0,6%
Avsatt till säkring av sociala avgifter	112 500	130 000	150 000	150 000	542 500	694 400	0,6%
Summa bemyndigade optioner	450 000	520 000	600 000	600 000	2 170 000	2 777 600	2,3%
Utestående optioner 110101	241 401	439 454	562 684	579 776	1 823 315	2 333 843	2,0%
Tilldelade under perioden	-	-	-	-	-	-	-
Återlämnade / Ej tecknade	-	-288 175	-418 434	-415 792	-1 122 401	-1 436 673	-
Inlösta	-	-	-	-	-	-	-
Förfallna	-241 401	-	-	-	-241 401	-308 993	-
Utestående optioner 111231	0	151 279	144 250	163 984	459 513	588 177	0,5%
Inlösenkurs (SEK). Omräknade för nyemission.	6,90	5,50	3,40	2,70	-	-	-
Ökning av eget kapital vid full teckning **	0	832	490	443	1 765	-	-

* Aktier per option omräknat till 1,28 och inlösenkurs omräknat för nyemission 2010.

** Belopp i KSEK. Övriga villkor för optionsprogrammen anges i avsnitt *Aktier och ägarförhållanden*.

PENSIONER

Artimplant har endast avgiftsbestämd pensionsplan. Pensionskostnad avser den kostnad som påverkat årets resultat. Den verkställande direktörens pensionspremie uppgår till 30% av lönen. För övrig personal i Artimplant AB utgår pensionspremier enligt kollektivavtal ITP1. Det innebär 4,5% på lön upp till 33 KSEK per månad och 30% på lön däröver.

UPPSÄGNINGSLÖNER MM.

VD har en uppsägningstid om 18 månader vid uppsägning från Bolagets sida och 6 månader från VD:s sida. Under uppsägningstiden är VD berättigad till att bibehålla lön, pensionsförmån och övriga förmåner.

Uppsägningstid för övriga ledande befattningshavare är 2-6 månader vid uppsägning från den anställdes sida, och 3-12 månader vid uppsägning från Bolaget.

ERSÄTTNING TILL REVISORER KSEK	2011	2010
Revisionsuppdrag, vald revisor Ernst & Young AB	200	200
Revision utöver revisionsuppdraget	29	43
Skatterådgivning	14	14
Övriga tjänster	42	82
Övriga revisorer (avser dotterbolag)	93	88
Summa	378	427

NOT 3 AVSKRIVNINGAR OCH NEDSKRIVNINGAR AV MATERIELLA OCH IMMATERIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR

	KONCERN		MODERBOLAG	
	2011	2010	2011	2010
AVSKRIVNINGAR AV MATERIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR ENLIGT PLAN FÖRDELADE PER FUNKTION				
Forsknings- och utvecklingskostnader	133	437	133	437
Försäljningskostnader	11	16	6	10
Administrationskostnader	16	20	16	20
Totalt	160	474	155	468
AVSKRIVNINGAR OCH NEDSKRIVNINGAR AV IMMATERIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR ENLIGT PLAN FÖRDELADE PER FUNKTION				
Forsknings- och utvecklingskostnader	803	1 362	803	1 362
Försäljningskostnader	25	24	25	24
Administrationskostnader	-	-	-	-
Totalt	828	1 386	828	1 386

NOT 4 FINANSIELLA INTÄKTER OCH KOSTNADER

	KONCERN		MODERBOLAG	
	2011	2010	2011	2010
Ränteintäkter	324	104	373	118
Valutakursvinster	241	51	1 198	987
Summa finansiella intäkter	565	155	1 571	1 105
Räntekostnader	-43	-190	-43	-190
Valutakursförluster	-193	-360	-1 085	-1 553
Övriga finansiella kostnader	-	-8	-	-8
Summa finansiella kostnader	-236	-558	-1 128	-1 751

NOT 5 BALANSERADE UTGIFTER FÖR PRODUKTUTVECKLING

	2011-12-31		2010-12-31		ODONTOLOGI *	
	2011-12-31	2010-12-31	2011-12-31	2010-12-31		
Anskaffningsvärde vid årets ingång	44 918	44 918			Bokfört värde IB 2011	560
Årets aktiveringar					Årets aktiveringar	-
Anskaffningsvärde vid årets utgång	44 918	44 918			Nedskrivning	-
Akkumulerade av- och nedskrivningar vid årets ingång	-44 359	-43 728			Planenlig avskrivning	-120
Årets nedskrivningar	-	-591			Bokfört värde UB 2011	440
Årets avskrivningar enligt plan	-120	-40				
Akkumulerade av- och nedskrivningar vid årets utgång	-44 479	-44 359				
Bokfört värde	440	560				

* Avser Artelon® Scaffold

Jämförelseårets ingående balans har korrigerats avseende tidigare års utrangeringar



NOT 6 PATENT OCH VARUMÄRKEN

	2011-12-31	2010-12-31
Anskaffningsvärde vid årets ingång	5 512	5 406
Årets aktiveringar	-	226
Utrangering avbrutet patentskydd, m.m.	-2	-120
Anskaffningsvärde vid årets utgång	5 510	5 512
Akkumulerade avskrivningar vid årets ingång	-4 556	-3 819
Årets avskrivningar enligt plan	-707	-755
Utrangering avbrutet patentskydd, m.m.	2	18
Akkumulerade avskrivningar vid årets utgång	-5 261	-4 556
Summa bokfört värde	249	956

NOT 7 INVENTARIER

	KONCERN		MODERBOLAG	
	2011-12-31	2010-12-31	2011-12-31	2010-12-31
Anskaffningsvärde vid årets ingång	14 660	14 645	14 626	14 621
Årets inköp	-	39	-	29
Årets försäljningar och utrangeringar	-1 177	-24	-1 177	-24
Anskaffningsvärde vid årets utgång	13 483	14 660	13 449	14 626
Akkumulerade avskrivningar vid årets ingång	-14 379	-13 922	-14 356	-13 906
Årets avskrivningar enligt plan	-160	-474	-155	-468
Årets försäljningar och utrangeringar	1 177	17	1 177	17
Justering	-	-	-	1
Akkumulerade avskrivningar vid årets utgång	-13 362	-14 379	-13 334	-14 356
Summa bokfört värde	121	281	115	270

NOT 8 MODERBOLAGETS AKTIER OCH ANDELAR I KONCERNFÖRETAG

	2011-12-31	2010-12-31
Anskaffningsvärde vid årets ingång	10	10
Anskaffningsvärde vid årets utgång	10	10
Summa bokfört värde	10	10

SPECIFIKATION ÖVER INNEHAV AV AKTIER OCH ANDELAR

	Antal aktier/andelar	Andel	Bokfört värde
Artimplant USA, Inc., EIN 20-3865384*		10	10
Registrerat säte: Delaware, USA	1 500	100%	10
Kontor: Denver, Colorado, USA			
Summa bokfört värde			10

* Bolaget påbörjade sin verksamhet i januari 2006. EIN motsvarar organisationsnummer.

NOT 9 FÖRUTBETALDA KOSTNADER OCH UPPLUPNA INTÄKTER

	KONCERN		MODERBOLAG	
	2011-12-31	2010-12-31	2011-12-31	2010-12-31
Hyra	636	700	636	700
Pensionsförsäkringar	33	35	33	35
Patent	180	150	180	150
Upplupna intäkter	519	978	226	731
Övrigt	403	434	369	420
Summa	1 771	2 297	1 444	2 036

NOT 10 AKTIEKAPITAL

FÖRÄNDRING AV ANTALET UTESTÅENDE AKTIER	Kvotvärde**	antal aktier Serie A*	antal aktier Serie B*	antal aktier Totalt	aktiekapital Totalt
Vid årets början	0,1 SEK	575 000	117 914 580	118 489 550	11 848 955 kr
Summa antal aktier vid årets slut	0,1 SEK	575 000	117 914 580	118 489 550	11 848 955 kr
		2011		2010	
Genomsnittligt antal aktier			118 489 550		69 118 922
Antal aktier efter utspädning			119 078 102		120 532 181

* A-aktier berättigar till 10 röster, B-aktier till 1 röst.

** Efter periodens utgång beslutades vid extra bolagsstämman den 9 februari 2012 att sänka kvotvärdet till 0,02 SEK, se vidare under *Aktiekapital och ägande* i förvaltningsberättelsen sid 21.

NOT 11 UPPLUPNA KOSTNADER OCH FÖRUTBETALDA INTÄKTER

	KONCERN		MODERBOLAG	
	2011-12-31	2010-12-31	2011-12-31	2010-12-31
Semesterskuld och upplupna löner	1 990	2 255	1 348	2 043
Sociala kostnader	712	1 500	712	1 500
Kliniska prövningar	141	472	141	472
Upplupen försäljningskommission	729	526	41	24
Konsultkostnader	-	204	-	204
Kollektivavtalade pensions- och sjukförsäkringar	110	159	110	159
Övrigt	618	484	382	255
Summa	4 300	5 600	2 734	4 657

NOT 12 SKATTER

Accumulerade förlustavdrag uppgår till 410 MSEK i moderbolaget och till 3 MUSD motsvarande 21,4 MSEK i Artimplant USA, Inc. Moderbolagets ackumulerade förlustavdrag har ingen tidsgräns för utnyttjande. Artimplant USA, Inc's förlustavdrag förfaller med 193 KUSD i 2026, 467 KUSD i 2028, 561 KUSD i 2029, 661 KUSD i 2030 och 1 143 KUSD i 2031. Någon uppskjuten skattefordran har inte redovisats, i enlighet med IAS 12:35. Skattefordran avses börja redovisas när Bolaget genererar uthålliga skattepliktiga överskott.

NOT 13 JUSTERINGAR FÖR POSTER SOM EJ INGÅR I KASSAFLÖDET

	KONCERN		MODERBOLAG	
	2011	2010	2011	2010
Nedskrivning fordran dotterbolag	-	-	9 117	3 262
Avskrivning ackumulerad produktutveckling	120	631	120	631
Avskrivning patent och varumärken	708	755	708	755
Avskrivning inventarier	160	474	155	468
Förmån och avsättning personaloptioner	-531	219	-531	219
Övrigt	-150	110	-150	108
Summa	307	2 189	9 420	5 443



REVISIONSBERÄTTELSE

Till årsstämman i Artimplant AB Org.Nr. 556404 – 8394

RAPPORT OM ÅRSREDOVISNINGEN OCH KONCERNREDOVISNINGEN

Vi har reviderat årsredovisningen och koncernredovisningen för Artimplant AB för år 2011 med undantag för bolagsstyrningsrapporten på sidorna 21-25. Bolagets årsredovisning och koncernredovisning ingår i den tryckta versionen av detta dokument på sidorna 16-40.

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 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 2011 och av dess finansiella resultat och kassaflöden för året enligt årsredovisningslagen och koncernredovisningen har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av koncernens finansiella ställning per den 31 december 2011 och av dess finansiella resultat och kassaflöden för året enligt International Financial Reporting Standards, såsom de antagits av EU, och årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att årsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen för moderbolaget och koncernens rapporter över totalresultatet och koncernens rapporter över finansiell ställning.

RAPPORT OM ANDRA KRAV ENLIGT LAGAR OCH ANDRA FÖRFATTNINGAR

Utöver vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen har vi även reviderat förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust samt styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för Artimplant AB för år 2011. Vi har även utfört en lagstadgad genomgång av bolagsstyrningsrapporten.

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 av bolagets vinst eller förlust och om förvaltningen på grundval av vår revision. Vi har utfört revisionen enligt god revisionsmed 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.

Därutöver har vi läst bolagsstyrningsrapporten och baserat på denna läsning och vår kunskap om bolaget och koncernen anser vi att vi har tillräcklig grund för våra uttalanden. Detta innebär att vår lagstadgade genomgång av bolagsstyrningsrapporten har en annan inriktning och en väsentligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt International Standards on Auditing och god revisionsmed i Sverige har.

Uttalanden

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

En bolagsstyrningsrapport har upprättats, och dess lagstadgade information är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar. ■

Göteborg den 28 mars 2012

Ernst & Young AB

Björn Grundvall

Auktoriserad revisor

AKTIER OCH ÄGARFÖRHÅLLANDEN

Artimplant ABs B-aktier är sedan 1997 noterade på NASDAQ OMX Stockholm i segmentet för små företag och i sektorn hälsovård. A-aktier är inte börsnoterade, men kan konverteras till B-aktier. Antal A- respektive B-aktier samt röststyrka redovisas i tabellen Antal aktier och röster på nästa sida.

B-aktiens stängningskurs på årets sista dag var 0,13 SEK. Kursutvecklingen under 2011 redovisas i nedanstående diagram Aktiekursutveckling. Artimplants börsvärde den 31 december 2011 uppgick till cirka 15,4 MSEK. Artimplant har under 2011 inte lämnat någon utdelning eller återköpt aktier.

Antalet aktieägare uppgick den 31 december 2011 enligt det av Euroclear Sweden AB förda aktieägarregistret till 6 885. De största aktieägarna finns redovisade i tabellen 10 största ägarna per 2011-12-31 på nästa sida.

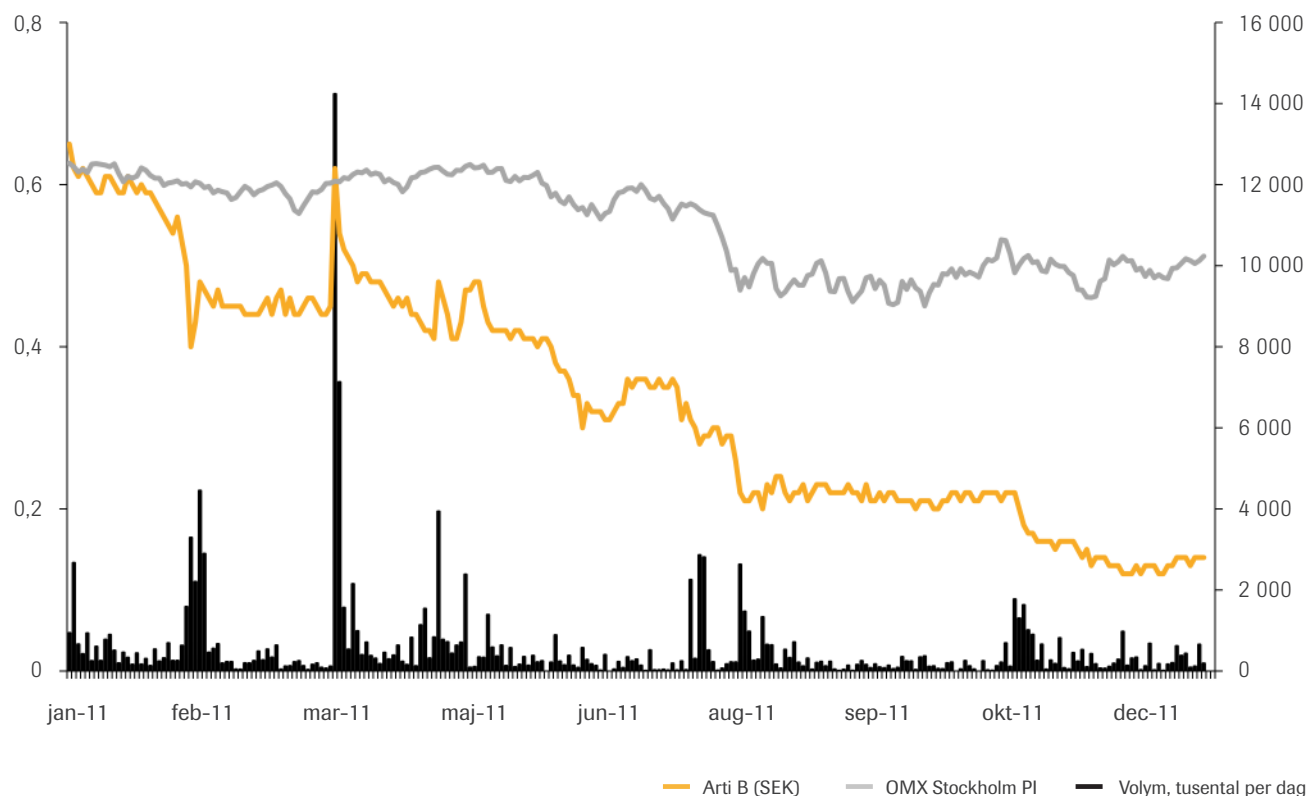
Artimplant har per balansdagen tre personaloptionsprogram. Fördelning mellan personalkategorier, förändring av antal utestå-

ende optioner, inlösenkurs, potentiell utspädning och potentiell ökning av eget kapital vid full teckning redovisas i Not 2. Villkoren är i sammandrag; Löptiden är 5 år och inlösen kan ske år 3-5. Personalen ska äga ett visst antal aktier i Artimplant under programmens löptid, men i övrigt är optionerna vederlagsfria. En option ger rätt till 1,28 aktier. Fullständiga villkor för optionsprogrammen finns på Artimplants hemsida under "Investors and media/Corporate governance/General stockholders' meetings".

På en extra bolagsstämma den 9 februari 2012 beslutades om minskning av aktiekapitalet samt en företrädesemission. Företrädesemissionen genomfördes i mars 2012. För vidare informaion se Förvaltningsberättelsen, avsnitt *Aktiekapital och ägande* s 21 samt Emissionshistorik s 43.

Ytterligare information om aktieägare och aktier, t.ex. kvotvärde, begränsningar i överlåtbarhet, rätt till Bolagets resultat, m.m. finns i Förvaltningsberättelsen i avsnitt *Aktiekapital och ägande* på s 21. ■

AKTIEKURSUTVECKLING, KÄLLA: NASDAQ OMX





10 STÖRSTA ÄGARNA PER 2011-12-31, Källa: EUROCLEAR SWEDEN AB

ÄGARE	A-AKTIER	B-AKTIER	% AV RÖSTER	% AV KAPITAL
John & Claire Arnold genom stiftelse	207 000	6 371 875	6,83	5,55
Nordnet Pensionsförsäkring AB	-	6 721 822	5,44	5,67
Försäkringsaktiebolaget Avanza Pension	-	4 682 840	3,79	3,95
Anders Cedronius med familj	99 000	2 041 000	2,45	1,81
JP Morgan Bank	-	3 024 200	2,45	2,55
Bo Kaunitz	-	2 200 000	1,78	1,86
Håkan Johansson	-	2 000 000	1,62	1,69
Lars Peterson med familj och bolag	37 500	1 596 530	1,59	1,38
Livförsäkrings AB Skandia	45 000	1 153 690	1,30	1,01
Handelsbanken Life & Pension Ltd	-	1 432 000	1,16	1,21
Övriga aktieägare	186 500	86 690 623	71,61	73,32
Summa	575 000	117 914 580	100,00	100,00

ANTAL AKTIER OCH RÖSTER

AKTIESLAG	ANTAL AKTIER	ANTAL RÖSTER	KAPITAL %	RÖSTER %
A-aktier	575 000	5 750 000	0,5	4,6
B-aktier	117 914 580	117 914 580	99,5	95,4
Totalt	118 489 580	123 664 580	100	100

EMISSIONSHISTORIK

År	Händelse	FÖRÄNDRING						KVOTVÄRDE
		AKTIEKAPITAL	A-AKTIER	B-AKTIER	AKTIEKAPITAL	A-AKTIER	B-AKTIER	
1990	Bolaget bildas	100 000	1 000	-	100 000	1 000	-	100,00
1995	Riktad nyemission	200 000	2 000	-	300 000	3 000	-	100,00
1996	Riktad nyemission ¹	100 000	1 000	-	400 000	4 000	-	100,00
1997	Fondemission 1:4	100 000	1 000	-	500 000	5 000	-	100,00
1997	Split 1000:1	-	995 000	4 000 000	500 000	1 000 000	4 000 000	0,10
1997	Nyemission	150 000	-	1 500 000	650 000	1 000 000	5 500 000	0,10
1999	Nyemission ¹	175 000	-	1 750 000	825 000	1 000 000	7 250 000	0,10
2000	Konvertering A till B	-	-146 250	146 250	825 000	853 750	7 396 250	0,10
2000	Riktad nyemission	100 000	-	1 000 000	925 000	853 750	8 396 250	0,10
2002	Konvertering A till B	-	-77 750	77 750	925 000	776 000	8 474 000	0,10
2002	Riktad nyemission	1 000 000	-	10 000 000	1 925 000	776 000	18 474 000	0,10
2002	Konvertering A till B	-	-21 750	21 750	1 925 000	754 250	18 495 750	0,10
2003	Företrädesemission	468 102	-	4 681 018	2 393 102	754 250	23 176 768	0,10
2003	Företrädesemission	1 196 551	-	11 965 509	3 589 653	754 200	35 142 277	0,10
2003	Konvertering A till B	-	-68 750	68 750	3 589 653	685 500	35 211 027	0,10
2004	Riktad nyemission	360 000	-	3 600 000	3 949 653	685 500	38 811 027	0,10
2005	Konvertering A till B	-	-91 750	91 750	3 949 653	593 750	38 902 777	0,10
2005	Företrädesemission	1 974 826	-	19 748 263	5 924 479	593 750	58 651 040	0,10
2010	Konvertering A till B	-	-18 750	18 750	5 924 479	575 000	58 669 790	0,10
2010	Företrädesemission	5 924 479	-	59 244 790	11 848 958	575 000	117 914 580	0,10
2012	Minskning ²	-9 479 166	-	-	2 369 792	575 000	117 914 580	0,02
2012	Företrädesemission ³	7 909 854	-	395 492 676	10 279 645	575 000	513 407 256	0,02
2013	Nyemission ⁴	3 954 927	-	197 746 338	14 234 572	575 000	711 153 594	0,02

1 Nyemission genom utnyttjande av teckningsoptioner.

2 På extra bolagsstämma den 9 februari 2012 beslutades om minskning av aktiekapitalet för täckande av förlust samt avsättning till fri fond.

3 Utfall av företrädesemission slutförd i mars 2012.

4 Nyemission vid fullt utnyttjande av teckningsoptioner av serie 2012/2013.

STYRELSE OCH REVISOR

ANDERS CEDRONIUS

Styrelseordförande sedan 2011.

Född 1942. Sjöofficer med inriktning mot ubåtstjänst och underrät-
telsetjänst. Bedriver egen verksamhet som affärsutvecklingskon-
sult. Har främst varit verksam inom management, marknadsföring
och försäljning inom internationell läkemedels- och medicinsk
teknisk industri och har tidigare innehaft ledande befattningar i
Erco Läkemedel, AKZO, Johnson & Johnson och Bota Läkemedel.
Grundare av Artimplant 1990, styrelseledamot under 1990–2003
och verkställande direktör för Artimplant under 1992–2002.

Aktieinnehav i Artimplant: 99 000 A-aktier, 2 041 000 B-aktier och
2 140 000 BTU* (eget och genom närstående). Optioner: 0

JOHN R ARNOLD

Styrelseledamot sedan 2011.

Född 1944. Amerikansk medborgare från Englewood, Colorado,
USA. BA i antropologi och sociologi, MA i psykologi från University
of Northern Colorado. Tidigare verksam som psykolog i US Army
och i staten Alaska och har varit verksam i ledande befattningar
för sjukhus i Colorado och Utah. Grundare och tidigare ägare till
Concentra Medical Centers, Rehabilitation & Performance Medi-
cine Specialists, vilka såldes och marknadsnoterades på NASDAQ
i USA.

Aktieinnehav i Artimplant: 207 000 A-aktier, 6 371 875 B-aktier
och 6 578 875 BTU* (eget och genom närstående, i stiftelseform).
Optioner: 0

RICKARD BRÅNEMARK

Styrelseledamot sedan 2011.

Född 1960. M.Sc., Ph.D., M.D., överläkare i ortopedi vid Sahl-
grenska Universitetssjukhuset, civilingenjör i teknisk fysik från
Chalmers Tekniska Högskola. Bedriver forskning inom områdena
experimentella studier av osseointegration och osseoperception,
klinisk utvärdering av benförankrade amputationsprocesser och
biomekanisk analys av benförankrade implantat.

Aktieinnehav i Artimplant: – Optioner: 0

HÅKAN JOHANSSON

Styrelseledamot sedan 2010.

Född 1955. Civilekonom från Handelshögskolan vid Göteborgs
Universitet. Verksam som oberoende rådgivare. Tidigare verksam
som Senior Partner på EQT Partners AB under 1999–2009. Håkan
Johansson var under 1994–1999 verksam inom Electrolux-koncer-
nen som ansvarig för Mergers & Acquisitions och därefter som
VD för Electrolux Wascator AB. Han har dessförinnan innehaft ett
antal olika chefsbefattningar inom Volvo-koncernen, bland annat
som finansdirektör under 1991–1994.

Aktieinnehav i Artimplant: 2 000 000 B-aktier och 6 500 000 BTU*.
Optioner: 0

LARS PETERSON

Styrelseledamot sedan 2011.

Född 1936. Ph.D., M.D., Professor Emeritus i ortopedi vid Sahl-
grenska Akademien, Göteborgs Universitet och Doctor Honoris
Causa vid Medicinska Fakulteten, Helsingfors Universitet och vid
Universidad Catolica de San Antonia de Murcia, Spanien. Bedriver
forskning inom området vävnadsregeneration med celler, bland
annat vid behandling av broskskador. Grundare av och klinisk chef
för Gothenburg Medical Center under 1988–2004, en specialistkli-
nik inom ortopedi och idrottsskador. Grundare av Artimplant 1990,
styrelseledamot under 1990–1995 och idégivare till Artimplants
satsning på biologiskt nedbrytbara material för att stödja och un-
derlätta kroppens läkningsprocess vid mjukvävnadsskador.

Aktieinnehav i Artimplant: 37 500 A-aktier, 1 596 530 B-aktier och
2 634 030 BTU* (eget samt via bolag och genom närstående).
Optioner: 0

BOLAGETS REVISOR

Ernst & Young AB

Björn Grundvall (1955) Auktoriserad revisor

Revisor i Artimplant sedan 2010



ANDERS CEDRONIUS



JOHN R ARNOLD



RICKARD BRÅNEMARK



HÅKAN JOHANSSON



LARS PETERSON

* BTU (Betald Tecknad Unit) tecknades i mars 2012 i samband med företrädesemission. Varje unit består av fyra (4) nya B-aktier samt två (2) teckningsoptioner som var och en ger rätt att teckna en (1) ny B-aktie under perioden augusti - september 2013.



LEDANDE BEFATTNINGSHAVARE

KJELL THÖRNBRING

Verkställande direktör och koncernchef

Född 1958. Anställd sedan 2011. Civilekonom från Göteborgs Universitet. Senast verksam som finanschef för Din Bostad Sverige AB (publ), som förvärvades av Fastighets AB Balder (publ). Tidigare verksam som finanschef för Borås Wärfveri AB (publ), som VD och koncernchef för Elanders AB (publ) samt har innehaft ett antal andra VD- och ekonomiechfsbefattningar. Under perioden april-maj 2011 var Kjell Thörnbring finanschef för Artimplant AB, varefter han tillträdde som tillförordnad verkställande direktör i maj 2011 och sedermera ordinarie verkställande direktör i juni 2011.

Aktieinnehav i Artimplant: 2 000 000 BTU*.

KATRIN GISSELFÄLT

Forskning- & Utvecklingschef, Ph.D.

Född 1969. Anställd sedan 1995. Civilingenjör i kemiteknik och disputerad inom polymerkemi vid Chalmers Tekniska Högskola. En av nyckelforskarna bakom Artelon®.

Aktieinnehav i Artimplant: 30 000 B-aktier och 15 000 BTU*.

Innehav av teckningsoptioner inom personaloptionsprogram:

44 799 optioner i serie 2007/2012

40 000 optioner i serie 2008/2013

44 000 optioner i serie 2009/2014

JAMES M JONES

VD för Artimplant USA Inc.

Född 1967. Anställd sedan 2011. BA i management vid Angelo State University, Texas, USA. Tidigare verksam som Territory Manager vid Xerox och Wyeth Pharmaceuticals, Area Business Manager vid Biomatrix och Bionicare, Area Sales Manager vid Abbot Spine, samt Senior Clinical Account Executive vid Genzyme.

Aktieinnehav i Artimplant: –

SUSAN LINKE

Finanschef

Född 1969. Anställd sedan 2007. Ekonomiutbildning med inriktning mot verksamhetsstyrning vid IHM Business School samt pågående ekonomiutbildning vid Högskolan Väst/Blekinge Tekniska Högskola. Susan Linke har tidigare varit verksam som redovisningsansvarig i Artimplant och utsågs till finanschef i juni 2011. Hon har en bakgrund inom redovisning och som ekonomiechef.

Aktieinnehav i Artimplant: 1 100 B-aktier och 42 100 BTU*.

Innehav av teckningsoptioner inom personaloptionsprogram:

8 255 optioner i serie 2007/2012

12 313 optioner i serie 2008/2013

1 440 optioner i serie 2009/2014

HANNA STENHAMRE

Chef för klinisk forskning/Clinical Affairs, Ph.D.

Född 1978. Anställd sedan 2005. Hanna är Stenhamre är disputerad inom bioteknik och civilingenjör vid Chalmers Tekniska Högskola. Tidigare verksam i Artimplant som ansvarig för preklinisk forskning och utsågs i juni 2011 till chef för den nya avdelningen för klinisk forskning/Clinical Affairs.

Aktieinnehav i Artimplant: 8 000 B-aktier och 8 000 BTU* (eget och genom närstående).

Innehav av teckningsoptioner inom personaloptionsprogram:

8 255 optioner i serie 2007/2012

12 313 optioner i serie 2008/2013

11 699 optioner i serie 2009/2014

* BTU (Betald Tecknad Unit) tecknades i mars 2012 i samband med företrädesemission. Varje unit består av fyra (4) nya B-aktier samt två (2) teckningsoptioner som var och en ger rätt att teckna en (1) ny B-aktie under perioden augusti - september 2013.



KJELL THÖRNBRING



KATRIN GISSELFÄLT



JAMES M JONES



SUSAN LINKE



HANNA STENHAMRE

HISTORIK

1986 – 1996 Ett medicinskt behov identifieras och utvecklingen av ett nytt biomaterial inleds. De följande åren genomförs material-, produkt- och produktionsutveckling och teknologin verifieras genom prekliniska studier.

1997 Svenskt patent erhålls för hydrolyserbara fiber-polymerer, Artelonpatentet, för användning i temporära implantat. Bolaget noteras på Stockholms Fondbörs. De första korsbandsoperationerna på människa med Artimplants implantat utförs inom ramen för en pilotstudie.

1998 Artimplant förvärvar Gothenburg Medical Center, en klinik med idrottsmedicin som specialitet.

1999 Pilotstudier för behandling av tumligamentskador och tumbasartros inleds. Samtidigt påbörjas Artimplants första multicenterstudie avseende främre korsbandsrekonstruktion. Artimplant inleder samarbete med Mölnlycke Health Care inom sårvård.

2000 Operationsserien i den första multicenterstudien avseende främre korsbandsrekonstruktion avslutas. Operationer inleds för den andra multicenterstudien avseende främre korsbandsrekonstruktion. Artelonpatentet för fibermaterialet godkänns i USA och i Europa. Marknadsorganisationen byggs ut.

2001 Artimplants kvalitetssäkringssystem certifieras av Lloyds Register Quality Assurance. Artimplants första produkt – Artelon® Augmentation Device ACL – CE-märks, för försäljning i Europa. Arbetet med att bygga en egen marknads- och säljorganisation upphörde under hösten. Produkter och materialteknologi skall kommersialiseras genom utlicensiering till ledande företag med global närvaro.

2002 Licensavtal inom sårvård tecknas med Mölnlycke Health Care. Tord Lendau blir ny VD. Omfattande omstrukturingsprogram inleds för att reducera Bolagets kostnadsbas.

2003 Avtal tecknas med Atlantech om försäljning av Artelon® Augmentation Device ACL. Artelon® CMC Spacer för tumbasartros får klartecken för försäljning i Europa. Artelon® Surgical Suture ges klartecken av FDA för försäljning på den amerikanska marknaden. Dotterbolaget Gothenburg Medical Center avyttras.

2004 Artelon® CMC Spacer ges klartecken av FDA för försäljning på den amerikanska marknaden. Licensavtal tecknas med Small Bone Innovations. Avtal tecknas med Biomet Inc. för framtagning av SportMesh™. Samarbetet med Atlantech för försäljning av Artelon® Augmentation Device ACL avslutas. Samarbetet mellan Artimplant och Mölnlycke Health Care inom sårvård avslutas.

2005 Fyra nya licens- och utvecklingsavtal tecknas med Small Bone Innovations. Distributionsavtal för Artelon® Surgical Suture i Nordamerika tecknas med ArthroCare. Implantat av Artelon® för förstärkning av rotatorkuff godkänns för försäljning i Europa. Kontor etableras i USA.

2006 Bolaget får klartecken från FDA för försäljning av Sport-Mesh™ rotatorkuffimplantat i USA. Fyra nya Spacerprodukter för behandling av artros i hand och fot ges klartecken för försäljning i Europa. Produkten Artelon® Augmentation Device ACL avvecklas. Hans Rosén blir ny VD. Försäljning av Artelon® CMC Spacer till slutkund ökar väsentligt.

2007 Bolagets försäljning ökar markant och kassaflödet förbättras väsentligt. FDA ger klartecken att sälja Artelon® Tissue Reinforcement för mjukvävnadsförstärkning på ett flertal nya indikationer i USA. Två nya Spacerprodukter för artros i hand ges klartecken av FDA för försäljning i USA.

2008 Försäljningen av Artelon® Tissue Reinforcement ökar signifikant medan försäljningstillväxten för Artelon® Spacer utblir. Artimplant initierar nya utvecklingsprojekt för behandling av knäledsartros och facettledsartros i ryggraden. Avtal tecknas med BioMedtrix avseende distribution i USA av Artelon® CCL för korsbandsrekonstruktion på hund.

2009 Försäljningen dubblas och egenförsäljningen flerfaldigas vilket ökar dess andel av total försäljning till 37% (15). Avtalet med Small Bone Innovations omförhandlas till icke-exklusivt fr.o.m. 2009. Samtliga patienter rekryteras i amerikansk eftermarknadsstudie med Artelon® Tissue Reinforcement vid behandling av skuldrans rotatorkuff. Första patienterna inkluderas i klinisk studie för behandling av artros i ländryggen med Artelonimplantat. Produktdesign och operationsmetod vidareutvecklas för Artelon® CCL. De första hundarna opereras i amerikansk prospektiv studie med Artelon® CCL för korsbandsrekonstruktion.

2010 Egenförsäljningen dubblas och utgör 61% (37) av total produktförsäljning medan licensintäkterna halveras. Artimplants strategi marknadsinriktas med fokus på den strategiskt viktiga USA-marknaden och Artelon® Tissue Reinforcement. Fyra produktspecialister anställs i USA och kostnader som inte är direkt relaterade till marknad och försäljning reduceras i Sverige. Amerikansk eftermarknadsstudie med Artelon® Tissue Reinforcement vid behandling av skuldrans rotatorkuff slutförs.

2011 I USA görs en nysatsning på marknadsföring och försäljning genom rekrytering av en ny chef till dotterbolaget Artimplant USA Inc, som delvis får nya medarbetare. Administration och marknadssupport samlas i Artimplants nyöppnade kontor i Denver för att skapa bättre förutsättningar för att bygga relationer med såväl kommissionärer och kunder. Egenförsäljningen fortsätter att öka både i absoluta tal och som andel av den totala produktförsäljningen, dock från låga nivåer, och utgör 76 procent av den totala produktförsäljningen. ■



ÅRSSTÄMMA

Artimplant AB:s årsstämma hålls den 3 maj 2012, kl. 17:00 på Bolagets kontor beläget på nedanstående adress. Lokalen öppnar för registrering klockan 16:00.

Artimplant AB, Hulda Mellgrens gata 5, 421 32 Västra Frölunda

DELTAGANDE PÅ STÄMMAN

Aktieägare som önskar delta i stämman ska

- anmäla sitt deltagande senast den 26 april 2012. Anmälan kan göras på något av följande sätt:
 - e-post till agm2012@artimplant.com
 - fax 031-746 56 60
 - telefon 031-746 56 00
 - brev till Artimplant AB, Årsstämma 2012, Hulda Mellgrens gata 5, 421 32 Västra Frölunda

Anmälan ska innehålla uppgift om namn, person- eller organisationsnummer, adress, telefonnummer samt antal aktier och aktieslag införda i aktieboken per den 26 april 2012.

- vara införd i den av Euroclear Sweden AB förda aktieboken senast den 26 april 2012.

För att få delta i stämman måste aktieägare som låtit förvaltarregistrera sina aktier genom en bank eller annan förvaltare tillfälligt inregistrera dessa i eget namn hos Euroclear Sweden AB. Sådan omregistrering måste vara verkställd senast den 26 april 2012.

UTDELNING

Styrelsen har förslagit att ingen utdelning lämnas för 2011.

FÖR YTTERLIGARE INFORMATION

Kontakta verkställande direktör eller finanschef: Tel 031-746 56 00, investor.relations@artimplant.com

KOMMANDE INFORMATIONSTILLFÄLLEN

Delårsrapport januari-mars	3 maj 2012
Årsstämma	3 maj 2012
Delårsrapport januari - juni	23 aug 2012
Delårsrapport januari - september	31 okt 2012
Bokslutskommuniké	1 feb 2013

Rapporterna publiceras på Bolagets hemsida www.artimplant.com samtidigt som de distribueras till media.

Årsredovisningen publiceras på Bolagets hemsida samt hålls tillgänglig på Bolagets kontor. ■



Artimplant AB, Hulda Mellgrens Gata 5, SE-421 32 Västra Frölunda, Sweden
Tel +46 31 746 56 00, Fax +46 31 746 56 60, www.artimplant.com