

# Biovitrum Delårsrapport 1 januari – 31 mars 2007

## Januari – Mars

- Nettointäkterna för första kvartalet sjönk med 12 % till 352,9 Mkr (403,3)
- Resultatet för första kvartalet uppgick till 44,1 Mkr (86,3) och resultatet per aktie före utspädning till 1,0 kr (1,7)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till 48,1 Mkr (72,8), likvida medel och kortfristiga placeringar uppgick per den 31 mars till 898,5 Mkr (1 613,9)
- 11 $\beta$ -HSD<sub>1</sub>-projektet för behandling av diabetes, som är utlicensierat till Amgen, utvecklades positivt och bedöms kunna inleda fas II under andra halvåret 2007
- Fas IIa-studie inleddes inom samarbetet med Synphora för behandling av psoriasis
- Fas I-studie inleddes inom anti-RhD-projektet för behandling av två blodsjukdomar som drivs i samarbete med Symphogen

## Efter periodens utgång

- Martin Nicklasson utsågs i april till ny VD och koncernchef för Biovitrum med tillträde 14 maj 2007

## VD har ordet

”Det är med stor tillfredsställelse jag i min sista delårsrapport kan konstatera att vi har en mycket positiv utveckling i vår breda kliniska projektportfölj och en fortsatt solid finansiell ställning”, säger Mats Pettersson, VD för Biovitrum.

”Jag är övertygad om att Martin Nicklasson med sin utomordentligt breda erfarenhet är rätt person att leda Biovitrums fortsatta utveckling.”



Belopp i miljoner kronor	1 jan – 31 mar		Helår
	2007	2006	2006
<b>Rörelsens intäkter</b>	<b>352,9</b>	<b>403,3</b>	<b>1 201,1</b>
Rörelseresultat	38,4	82,4	54,6
Resultat efter finansiella poster	44,1	86,3	94,2
<b>Periodens resultat</b>	<b>44,1</b>	<b>86,3</b>	<b>92,7</b>
Resultat per aktie (kr)	1,0	1,7	2,0
Forsknings- och utvecklingskostnader	-164,9	-136,7	-650,4
Likvida medel och kortfristiga placeringar	898,5	1 613,9	903,9

## Översikt januari-mars 2007

Under perioden januari-mars 2007 fortsatte Biovitrum den positiva utvecklingen som ett integrerat biopharmabolag med en växande klinisk projektportfölj och en stark finansiell position. De totala intäkterna för kvartalet uppgick till 352,9 Mkr (403,3), vilket är en minskning med 12 % jämfört med motsvarande period 2006. Minskningen förklaras huvudsakligen av lägre intäkter från kontraktutveckling och lägre forskningsintäkter.

Flera projekt avancerade och projektportföljen innehåller nu bland annat sju projekt i klinisk fas för både nischindikationer och folksjukdomar, samt en option att förvärva ytterligare ett.

### ReFacto®

Biovitrum tillverkar på global basis läkemedelssubstansen för hemofiliprodukten ReFacto® åt Wyeth. Dessutom uppbär Biovitrum globala royaltyintäkter samt kommissionsintäkter för försäljningen i Norden av ReFacto®. Intäkterna från ReFacto® ökade till 282,3 Mkr under första kvartalet 2007 jämfört med 279,4 Mkr under motsvarande period 2006.

#### ReFacto intäkter och bruttoresultat

Belopp i miljoner kronor	1 jan – 31 mar		Helår
	2007	2006	2006
Tillverkningsintäkter	223,7	222,4	536,0
Intäkter från läkemedelsförsäljning	17,6	18,7	71,4
Royaltyintäkter	41,0	38,3	160,6
<b>Rörelsens intäkter</b>	<b>282,3</b>	<b>279,4</b>	<b>768,0</b>
<b>Bruttoresultat</b>	<b>187,4</b>	<b>214,4</b>	<b>605,1</b>

Under första kvartalet 2006 var tillverkningsintäkterna höga och kvartalsintäkten utgjorde 41 % av hela 2006 års tillverkningsintäkter. Även under första kvartalet 2007 var tillverkningsintäkterna höga och växte till 223,7 Mkr, jämfört 222,4 Mkr samma period 2006. Den höga nivån under perioden förklaras av att Biovitrum utöver leveranser av ReFacto® i linje med marknads efterfrågan även levererade valideringsbatcher av nästa generation av ReFacto® (ReFacto® AF). Detta speglar inte en trend då inga fler leveranser av valideringsbatcher av ReFacto AF förväntas under året. Utsikterna för helåret 2007 förändras inte och är fortsatt positiva (se vidare Utsikter sidan 8). Intäkterna kommer dock även fortsättningsvis att fluktuera från kvartal till kvartal beroende på Wyeths inköpsplanering. Bruttomarginalen för kvartalet sjönk dels på grund av att prisnivån för valideringsbatcherna av ReFacto® AF är lägre än prisnivån för ReFacto® och dels av ett planerat produktionsuppehåll för underhåll under perioden. Dessutom ökade den globala försäljningen av ReFacto® med 17 % till 78,6 MUSD under första kvartalet 2007, vilket ledde till stigande royaltyintäkter för Biovitrum. Kommissionsintäkterna från försäljningen av ReFacto® i Norden i Biovitrums egen regi sjönk något, främst beroende på lageruppbyggnad i kundledet under det mycket starka fjärde kvartalet 2006, och är inte att betrakta som en trend..

### Läkemedelsförsäljning

Biovitrum marknadsför läkemedel med en egen säljkår i Norden och har idag nordiska marknadsrättigheter för ReFacto® och fem andra godkända specialistförskrivna läkemedel. Bolaget innehar även europeiska rättigheter för ett av dessa (Kineret®).

Produkt	Indikationsområde	Partner
ReFacto®	Hemofili	Wyeth
Novastan®	Antikoagulation	Mitsubishi
Mimpara®	Bisköldkörtelhormonrubbingar	Amgen
Kineret®	Reumatologi	Amgen
Kepivance®	Biverkningar vid cancerbehandling	Amgen
Aloxi®	Biverkningar vid cancerbehandling	Helsinn

Aloxi® är ett långtidsverkande medel mot illamående och kräkningar som ofta uppträder i samband med behandling av cancer med cellgifter. Produkten lanserades i Norge under december 2006 och i övriga nordiska länder i januari 2007.

Under första kvartalet 2007 sjönk intäkterna från läkemedelsförsäljning, inklusive kommissionsintäkter från den nordiska försäljningen av ReFacto®, till 31,7 Mkr, en minskning med 3 % jämfört med samma period 2006.

### Kontraktstillverkning och Processutveckling

Biovitrum har en djup kompetens inom tillverkning och avancerad processutveckling av rekombinanta proteinläkemedel. Denna kapacitet används både till interna projekt och tillhandahålls som en tjänst åt externa kunder. Under perioden utnyttjades en stor andel av kapaciteten för de interna projekten Exinalda™, Anti-RhD, FIXFc och Kiobrina™.

Under det första kvartalet 2007 uppgick de externa kontraktstillverkningsintäkterna till 12,0 Mkr vilket var en minskning med 77 % jämfört med motsvarande period 2006. Detta beror på att Biovitrum hade stora fasta ramavtal med Pfizer och Amgen som löpte ut under 2006 samt att den övervägande delen av kapaciteten användes för interna projekt under perioden.

Interna projekt kommer även fortsättningsvis att ta en del av kapaciteten i anspråk men Biovitrum arbetar aktivt med marknadsbearbetning av existerande och nya potentiella kunder, framför allt små och medelstora bioteknikbolag.

**Forskning och Utveckling**

Biovitrum har en bred och balanserad projektportfölj och utvecklar projekt för behandling av både folksjukdomar (exempelvis fetma, diabetes och smärta) och nischindikationer, exempelvis blödarsjuka. Bolagets strategi är att i egen regi utveckla nischprojekten hela vägen till marknaden samt att före fas III söka partnerskap med större läkemedelsbolag för de breda indikationerna. Utöver Refacto® och nästa generation av ReFacto® (ReFacto® AF), som ägs av Wyeth men tillverkas av Biovitrum, har bolaget i dagsläget sju projekt i klinisk utvecklingsfas samt optionen att förvärva ytterligare ett kliniskt projekt som drivs av en partner. Därutöver omfattar portföljen åtta projekt i preklinisk utveckling eller sen leadoptimeringsfas, samt cirka 15 projekt i tidig forskning. De längst utvecklade projekten finns beskrivna i tabellen nedan.

Bland nischprojekten är det längst utvecklade projektet Exinalda™. Det är en behandling av försämrat fettupptag vid cystisk fibros, som för närvarande befinner sig i fas II. Arbetet i projektet fokuserar på en förbättrad läkemedelsformulering samtidigt som två kompletterande fas IIa-studier kommer att starta under 2007, varav den första studien bedöms kunna starta under första halvåret. Samma substans utvecklas även för att öka fettupptaget för prematura barn under varumärket Kiobrina™. Detta projekt förbereds för en fas I/II-studie som bedöms kunna starta under andra halvåret 2007.

I samarbete med det danska bolaget Symphogen A/S utvecklar Biovitrum rekombinant anti-Rhesus D faktor (anti-RhD) som är polyklonala antikroppar för behandling av en sjukdom som drabbar blodplättarna (ITP) och för prevention av Rh-immunisering (anti-D profylax). I mars inleddes en klinisk fas I-studie, som är gemensam för de båda indikationerna och läkemedelskandidaten Sym001 blev därmed den första rekombinanta polyklonala antikroppen någonsin som når klinisk fas. Den nu påbörjade studien

utförs med ökande doser och omfattar 39 RhD-positiva och 18 RhD-negativa friska frivilliga. Den primära avsikten är att undersöka säkerheten och tolererbarheten hos Sym001 efter en enskild infusion. Den sekundära avsikten är att utvärdera farmakokinetik, farmakodynamik och om några tecken på immunitetsreaktion på Sym001 uppstår. Studien genomförs vid en klinik i USA och resultatet förväntas vid slutet av 2007. Starten av den kliniska studien medförde en milstolpsutbetalning till Symphogen om 30,2 Mkr.

Biovitrum har även ett samarbete med det amerikanska bioteknikbolaget Syntonix Pharmaceuticals Inc. gällande gemensam utveckling och kommersialisering av Syntonix långtidsverkande rekombinanta Faktor IX (FIXFc) för behandling av hemofili B, blödarsjuka orsakad av brist på koagulationsfaktor IX. I januari tillkännagav Biogen-Idec Inc. att de ingått avtal om att förvärva Syntonix Pharmaceuticals Inc. Förvärvet innebär att Biogen-Idec blir samarbetspartner till Biovitrum inom FIXFc-projektet vilket säkerställer en långsiktigt stabil finansiering av detta samarbete. Projektet har fortsatt att utvecklas mycket positivt under det första kvartalet och en fas I/II-studie bedöms kunna starta kring mitten av 2007.

Bland projekten inriktade mot metabola sjukdomar är Biovitrums 11β-HSD<sub>1</sub>-hämmare för behandling av diabetes det mest framskjutna projektet. Detta program är utlicensierat till Amgen som äger exklusiv global rätt att utveckla och kommersialisera substanserna. Projektet befinner sig i fas I och drivs vidare i Amgens regi under överinseende av en gemensam styrkommitté. Hittills har läkemedelskandidaten AMG 221 administrerats under upp till 14 dagar till mer än 100 friska frivilliga. AMG 221 har uppvisat en god tolererbarhet och inga kliniskt relevanta onormala reaktioner har observerats. Projektet bedöms kunna påbörja fas II under andra halvåret 2007.

För behandling av typ 2 diabetes, utvecklar Biovitrum även DPP-

**Biovitrums portfölj av utvecklingsprojekt och tillverkade produkter**

	Produkt/projekt	Indikationsområde	Partner	Lead optim	Preklinik	Fas I	Fas II	Fas III	Godkänd	Marknad
Hematologi & andra specialist-indikationer	ReFacto® <sup>1)</sup>	Hemofili	Wyeth							
	ReFacto® AF <sup>1)</sup>	Hemofili	Wyeth							
	Exinalda™	Cystisk fibros								
	Anti-RhD	Rh-Immunisering	Symphogen							
	Anti-RhD	Trombocytopeni	Symphogen							
	FIXFc	Hemofili	Syntonix							
	Kiobrina™	Nutrition, tidigt födda								
Metabola sjukdomar	11β-HSD <sub>1</sub>	Diabetes	Amgen							
	5-HT <sub>6</sub>	Fetma								
	DPP-IV	Diabetes	Santhera							
	Leptin	Fetma								
	5-HT <sub>2C</sub>	Fetma	GSK							
Inflammation & övrigt	5-HT <sub>2A</sub>	Glaukom								
	JB991 <sup>2)</sup>	Psoriasis	Synphora							
	A <sub>2A</sub>	Neuropatisk smärta								

1) ReFacto® och ReFacto® AF ägs och drivs av Biovitrums partner Wyeth. Biovitrum tillverkar läkemedelssubstansen, uppbär royalties på den globala försäljningen och innehar co-promotionrättigheter i Norden.

2) Projektet ägs och drivs av Biovitrums partner Synphora. Biovitrum innehar rätten att, under vissa förutsättningar, förvärva projektet efter fas IIa.

IV-hämmare, den senast klassen av diabetesläkemedel som har nått marknaden. Programmet är ilicensierat från Santhera och Biovitrum innehar de globala licensrättigheterna. Projektet befinner sig i preklinisk fas och förväntas gå in i klinisk fas I under andra halvåret 2007.

Biovitrum utvecklar även en 5-HT<sub>6</sub>-antagonist för behandling av fetma som befinner sig i fas I. Den pågående kliniska studien som syftar till att undersöka säkerhet och tolererbarhet vid såväl engångs- som upprepad dosering omfattar totalt 75 till 100 friska frivilliga. Resultatet från studien förväntas under andra halvåret 2007. Jämfört med tidigare kommunicerad tidsplan är detta en mindre försening som i huvudsak beror på att den administrativa handläggningen på den regulatoriska myndigheten tar längre tid än förväntat.

Inflammation är ett annat kärnområde för Biovitrum och inom detta område har A<sub>2A</sub>-receptoragonistprojektet för behandling av neuropatisk smärta framgångsrikt avslutat fas I-programmet under 2006. Projektet förbereds för en fas IIa-studie som bedöms kunna starta under första halvåret 2007.

Inom inflammationsområdet har Biovitrum även ett utvecklings-samarbete med det svenska bioteknikbolaget Synphora AB. Samarbetet avser Synphoras läkemedelskandidat JB991 för behandling av bland annat den inflammatoriska hudsjukdomen psoriasis. I februari påbörjades inom detta projekt en fas II-studie omfattande 25-30 psoriasispatienter. Studien är en dos-responsstudie som genomförs vid Akademiska Sjukhuset i Uppsala och beräknas vara avslutad under andra halvåret 2007. Synphora kvarstår som fullt ansvarigt för utförandet av studien. Biovitrum delfinansierar arbetet och har i utbyte mot denna investering en option att, under vissa förutsättningar, till förutbestämda villkor förvärva projektet efter den pågående fas IIa-studien.

Utöver kärnområdena utvecklar Biovitrum selektivt även projekt inom andra indikationsområden. Ett exempel på det är 5-HT<sub>2A</sub>-projektet för behandling av glaukom (grön starr). Projektet befinner sig i en klinisk fas IIa-studie omfattande 150 patienter med förhöjt vätsketryck i ögat (kännetecknande för glaukom) som genomförs vid flera kliniker i både Sverige och Ukraina. Resultat från studien förväntas kring mitten av 2007.

## Övrigt

För att ytterligare öka kostnadseffektiviteten fattade Biovitrum i januari beslut om att centralisera den svenska FoU-verksamheten till Stockholmsområdet genom att stänga bolagets forskningsenhet i Göteborg med cirka 20 anställda. Stängningen har ingen påverkan på utvecklingsprojekten.

## Väsentliga händelser efter perioden

Styrelsen utsåg i april Martin Nicklasson till ny VD och koncernchef i Biovitrum. Martin Nicklasson, 52, kommer närmast från posten som medlem av AstraZenecas koncernledning och är som Executive Vice President ansvarig för Global Marketing inom AstraZeneca Plc. Han är även VD för AstraZeneca AB. Martin Nicklasson har tidigare haft en rad ledande befattningar inom AstraZeneca såsom vice VD för Global Drug Development och chef för Gastrointestinal Franchise. Han har även haft en rad olika forskningstjänster inom Kabi Pharmacia och Astra. Martin Nicklasson är utbildad apotekare samt doktor i farmaceutisk vetenskap och sedan 1985 docent vid farmaceutiska fakulteten vid Uppsala Universitet.

Mats Pettersson kommer att kvarstå som VD till dess att Martin Nicklasson tillträder VD-posten den 14 maj.

Kallelse till årsstämman publicerades den 5 april 2007. Valberedningen föreslår Mats-Olof Ljungkvist som ny styrelseledamot. Mats-Olof Ljungkvist är Senior Advisor vid Atos Consulting och är styrelseledamot i bland annat SwedSec AB, Carnegie Fastigheter i Sverige AB och Cash Guard AB. Håkan Björklund har avböjt omval. I övrigt föreslås inga förändringar av styrelsens sammansättning.

Styrelsen föreslår att årsstämman fattar beslut om ett personaloptionsprogram riktat mot VD och övriga ledande befattningshavare omfattande rätten att förvärva upp till 300 000 aktier totalt.

## Finansiell information

### Intäkter

Nettointäkten för första kvartalet 2007 uppgick till 352,9 Mkr jämfört med 403,3 Mkr samma period året innan. Minskningen beror på lägre intäkter från kontraktutveckling och lägre forskningsintäkter vilket beskrivs nedan.

Tillverkningsintäkterna för ReFacto<sup>®</sup> steg till 223,7 Mkr under kvartalet jämfört med 222,4 Mkr under samma period 2006, vilket beskrivs på sidan 2.

Samtidigt fortsätter den globala efterfrågan av ReFacto<sup>®</sup> att öka vilket ledde till ökade royaltointäkter till 41,0 Mkr (38,3). Försäljningen av ReFacto<sup>®</sup> i Norden minskade något under första kvartalet. Minskningen beror främst på lageruppbyggnad i kundledet under det mycket starka fjärde kvartalet 2006 och är inte att betrakta som en trend. Detta ledde till minskade kommissionsintäkter från läkemedelsförsäljning och totalt uppgick intäkterna från läkemedelsförsäljning under första kvartalet till 31,7 Mkr (32,8).

Intäkterna från kontraktutveckling för första kvartalet minskade till 12,0 Mkr (53,0). Som beskrivs på sidan 2 beror minskningen på att de fasta ramavtalen med Amgen och Pfizer löpte ut i slutet av 2006 och att en växande andel av kapaciteten utnyttjas för interna projekt. Se vidare Utsikter på sidan 8.

Licens- och milstolpsintäkter uppgick under första kvartalet till 44,2 Mkr (44,2). Forskningsintäkterna minskade under första kvartalet till 0 Mkr (12,3). Forskningsintäkterna härrörde under 2006 framför allt från ett forskningsavtal med Amgen som löpte ut under november 2006.

### Kostnader

Kostnaden för sålda varor och tjänster steg under kvartalet till 113,2 Mkr (109,5). Ökningen beror främst på en ökning av tillverkningskostnaderna som härrör från de valideringsbatcher av ReFacto AF<sup>®</sup> som levererades under kvartalet vilket delvis kompenseras av minskade kostnader för kontraktutveckling. Kostnader för forskning och utveckling ökade under första kvartalet till 164,9 Mkr (136,7). Ökningen beror på Biovitrums alltmer

### Koncernens resultaträkning

Belopp i miljoner kronor	1 jan – 31 mar		Helår
	2007	2006	2006
Rörelsens intäkter	352,9	403,3	1 201,1
Kostnad för sålda varor och tjänster	-113,2	-109,5	-293,8
<b>Bruttoresultat</b>	<b>239,7</b>	<b>293,8</b>	<b>907,3</b>
Försäljningskostnader	-8,5	-8,4	-41,6
Administrationskostnader	-29,0	-27,5	-121,9
Forsknings- och utvecklingskostnader	-164,9	-136,7	-650,4
Övriga rörelseintäkter	2,6	4,3	8,9
Övriga rörelsekostnader	-1,5	-43,1	-47,7
<b>Rörelseresultat</b>	<b>38,4</b>	<b>82,4</b>	<b>54,6</b>
Finansiella intäkter	5,8	3,9	40,1
Finansiella kostnader	-0,1	-	-0,5
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>44,1</b>	<b>86,3</b>	<b>94,2</b>
Skatt på periodens resultat	-	-	-1,5
<b>Periodens resultat</b>	<b>44,1</b>	<b>86,3</b>	<b>92,7</b>
Resultat per aktie (SEK)	1,0	1,7	2,0
Resultat per aktie efter utspädning (SEK)	0,9	1,5 <sup>1)</sup>	1,9 <sup>1)</sup>

<sup>1)</sup> Aktiens genomsnittliga marknadspris för perioden 1 september – 29 december, 2006 har använts för beräkning av utspädningseffekten.

### Specifikation intäkter

Belopp i miljoner kronor	1 jan – 31 mar		Helår
	2007	2006	2006
Utlicensierings- och milstolpsintäkter	44,2	44,2	176,6
Forskningsintäkter	-	12,3	44,1
ReFacto <sup>®</sup> tillverkningsintäkter	223,7	222,4	536,0
Intäkter från kontraktutveckling	12,0	53,0	153,9
Intäkter från läkemedelsförsäljning	31,7	32,8	129,2
Royaltointäkter	41,0	38,3	161,1
Övrigt	0,3	0,3	0,2
<b>Rörelsens intäkter</b>	<b>352,9</b>	<b>403,3</b>	<b>1 201,1</b>

omfattande kliniska portfölj med ökade CRO-kostnader för kliniska studier och produktionskostnader för klinikmaterial i proteinprojekten.

### Resultat

Rörelseresultatet för första kvartalet sjönk till 38,4 Mkr (82,4). Minskningen beror på de ökade kostnaderna för forskning och utveckling samt ett lägre bruttoresultat. Det försämrade bruttoresultatet förklaras i huvudsak av den lägre prisnivån för Refactotillverkningen under första kvartalet (som beskrivs på sidan 2) och av att den kapacitet som frigjorts inom kontraktutvecklingen, då avtalen med Amgen och Pfizer löpte ut, inte fullt utnyttjats av

interna eller nya externa projekt samt av bortfallet av forskningsintäkter. Dessa faktorer kompenseras delvis av frånvaron av omstrukturingskostnader som belastade första kvartalet 2006 med 39 Mkr.

Finansnettot under första kvartalet var 5,7 Mkr (3,9) och periodens resultat för första kvartalet uppgick till 44,1 Mkr (86,3).

## Finansiell ställning

Likvida medel och kortfristiga placeringar uppgick den 31 mars 2007 till 898,5 Mkr (1 613,9). Av detta var 126,2 Mkr banktillgodohavanden (261,1), och 251,0 Mkr (788,9) placeringar i värdepapper med löptid på mindre än tre månader från anskaffningstidpunkten. Dessa kortfristiga placeringar klassificeras som likvida medel. Förutom likvida medel fanns per den 31 mars 2007 även andra kortfristiga placeringar, med en löptid på mer än tre månader, uppgående till 521,3 Mkr (563,9).

## Förändringar i eget kapital

Koncernens eget kapital per den 31 mars 2007 uppgick till 1 426,7 Mkr jämfört med 1 793,3 den 31 mars 2006.

## Moderföretaget

Moderföretaget rapporterade under första kvartalet intäkter uppgående till 352,7 Mkr (404,1). Likvida medel uppgick per den 31 mars 2007 till 358,2 Mkr (1 028,1). Eget kapital i Biovitrum AB uppgick till 1 421,6 (1 863,0)

## Koncernens balansräkning i sammandrag

Belopp i miljoner kronor	31 mars		31 december
	2007	2006	2006
<b>TILLGÅNGAR</b>			
<b>Anläggningstillgångar</b>			
Immateriella anläggningstillgångar	501,6 <sup>1)</sup>	416,8	472,9 <sup>1)</sup>
Materiella anläggningstillgångar	270,7	264,4	262,5
Finansiella anläggningstillgångar	42,7	29,3	42,3
	<b>815,0</b>	<b>710,5</b>	<b>777,7</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>			
Varulager m.m.	119,0	113,0	161,2
Kortfristiga fordringar, ej räntebärande	242,5	281,0	235,0
Kortfristiga placeringar	521,3	563,9	527,2
Likvida medel	377,2	1 050,0	376,7
	<b>1 260,0</b>	<b>2 007,9</b>	<b>1 300,1</b>
<b>Summa tillgångar</b>	<b>2 075,0</b>	<b>2 718,4</b>	<b>2 077,8</b>
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>			
<b>Eget kapital</b>			
	<b>1 426,7</b>	<b>1 793,3</b>	<b>1 381,8</b>
<b>Långfristiga skulder</b>			
Långfristiga skulder, ej räntebärande	193,4	275,4	224,1
	<b>193,4</b>	<b>275,4</b>	<b>224,1</b>
<b>Kortfristiga skulder</b>			
Kortfristiga skulder, ej räntebärande	454,9	649,7	471,9
	<b>454,9</b>	<b>649,7</b>	<b>471,9</b>
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>2 075,0</b>	<b>2 718,4</b>	<b>2 077,8</b>

<sup>1)</sup> Varav goodwill 41,1 Mkr

## Förändringar i koncernens eget kapital

Belopp i miljoner kronor	1 jan – 31 mar		Helår
	2007	2006	2006
<b>Ingående balans</b>	<b>1 381,8</b>	<b>1 707,7</b>	<b>1 707,7</b>
Emission optioner (+)	–	–	105,6
Återköp optioner (-)	–	-0,1	-282,3
Emission av aktier	–	–	136,9
Återköp av aktier	–	–	-378,9 <sup>1)</sup>
Omräkningsdifferens	0,8	-0,6	0,1
Periodens resultat	44,1	86,3	92,7
<b>Eget kapital, vid periodens slut</b>	<b>1 426,7</b>	<b>1 793,3</b>	<b>1 381,8</b>

<sup>1)</sup> Avser inlösen och betalning av Pfizers aktier

## Kassaflöde

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under första kvartalet 2007 till 48,1 Mkr (72,8). Minskningen beror framför allt på ett lägre resultat och frånvaro av korrigerig för nedskrivning av inventarier hänförliga till avknoppningen av iNovacia. Dessa båda faktorer kompenseras av en positiv förändring i rörelsekapital från minskade kundfordringar och minskat varulager.

Förvärv av immateriella tillgångar uppgick under första kvartalet till 30,2 Mkr (57,1) vilket är hänförligt en milstolpsutbetalning till Symphogen vid start av fas I i anti-RhD-projektet.

Likvida medel och kortfristiga placeringar uppgick per den 31 mars 2007 till 898,5 Mkr (1 613,9).

En stor del av minskningen förklaras av att Pfizers aktier i Biovitrum inlöstes i april 2006 vilket belastade kassaflödet med 378,9 Mkr. Bolaget emitterade även aktier i samband med optionslösen samt både återköpte och emitterade optioner under andra halvåret 2006 vilket sammantaget belastade kassaflödet med 39,8 Mkr.

## Investeringar

Koncernens investeringar i anläggningstillgångar under första kvartalet uppgick till 53,2 Mkr (65,9). Avskrivningarna under första kvartalet uppgick till 15,7 Mkr (18,2).

## Skatter

Bolaget har ackumulerade underskottsavdrag, vilka inte redovisats som tillgång, vilket innebär att bolagets skattesats avviker från svensk skattesats. Biovitrums skattekostnad för kvartalet var 0 Mkr (0).

## Personal

Per den 31 mars 2007 hade Biovitrum 547 anställda, varav 58 % kvinnor. Inga optioner har lösts in under perioden.

## Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag

Belopp i miljoner kronor	1 jan – 31 mar		Helår
	2007	2006	2006
Resultat	44,1	86,3	92,7
<i>Justering för poster som inte ingår i kassaflödet m.m.</i>			
Av- och nedskrivningar	15,7	18,2	74,5
Periodisering av Amgenintäkter	-44,2	-44,2	-176,6
Realisationsresultat/nedskrivning av inventarier	0,6	34,5	45,4
Förändring omstruktureringsreserv	5,2	12,1	-83,1
Omvärdering av finansiella anläggningstillgångar	-	-	-12,7
Övriga poster	-	-3,4	-3,4
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital</b>	<b>21,4</b>	<b>103,5</b>	<b>-63,2</b>
Förändring i rörelsekapital	26,7	-30,7	-24,8
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>48,1</b>	<b>72,8</b>	<b>-88,0</b>
Investering i dotterföretag	-	-	-41,1
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-30,2	-57,1	-84,3
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-23,0	-8,8	-70,2
Avyttring av materiella anläggningstillgångar	-	-	-
Avyttringar/investeringar i finansiella tillgångar	5,5	-15,5	19,7
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>-47,7</b>	<b>-81,4</b>	<b>-175,9</b>
Emission av aktier	-	-	136,9
Återköp av aktier	-	-	-378,9
Emission av optioner	-	-	105,6
Återköp av optioner	-	-0,1	-282,3
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>-</b>	<b>-0,1</b>	<b>-418,7</b>
<b>Förändring i likvida medel</b>	<b>0,4</b>	<b>-8,7</b>	<b>-682,6</b>
Likvida medel vid periodens början	376,7	1 058,6	1 058,6
Kursdifferens i kassaflödet	0,1	0,1	0,7
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>377,2</b>	<b>1 050,0</b>	<b>376,7</b>
Kortfristiga placeringar	521,3	563,9	527,2
<b>Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens slut</b>	<b>898,5</b>	<b>1 613,9</b>	<b>903,9</b>

## Nyckeltal och övrig information

	1 jan – 31 mar		Helår
	2007	2006	2006
<b>Avkastning på</b>			
Eget kapital	3,1 %	4,9 %	6,0 %
Totalt kapital	2,1 %	3,2 %	3,9 %
<b>Marginaler</b>			
Bruttomarginal	67,9 %	72,8 %	75,5 %
Rörelsemarginal	10,9 %	20,4 %	4,5 %
Nettomarginal	12,5 %	21,4 %	7,7 %
EBITDA-marginal	15,3 %	24,9 %	10,7 %
<b>Aktiedata (SEK)</b>			
Eget kapital per aktie	31,3	34,3	30,3
Eget kapital per aktie efter utspädning	30,5	31,6	29,6 <sup>1)</sup>
Kassaflöde per aktie	0,0	-0,2	-14,7
Kassaflöde per aktie efter utspädning	0,0	-0,2	-14,7 <sup>1)</sup>
<b>Övrig information</b>			
Soliditet	68,8 %	66,0 %	66,5 %
Antal aktier	45 622 700	52 331 400	45 622 700
Genomsnittligt antal aktier	45 622 700	52 331 400	46 323 738
Utestående optioner	2 386 136 <sup>2)</sup>	4 654 100	2 371 136
Antal aktier efter utspädning	46 749 169	56 812 184 <sup>1)</sup>	46 745 433 <sup>1)</sup>
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	46 748 549	56 816 516 <sup>1)</sup>	49 855 707 <sup>1)</sup>

<sup>1)</sup> Aktiens genomsnittliga marknadspris för perioden 15 september – 29 december, 2006 har använts för beräkning av utspädningseffekten.

<sup>2)</sup> Bolaget har vid kvartalets slut två olika optionsprogram utestående. Optionerna kan maximalt ge upphov till 2 446 136 nya aktier vid full utspädning.

**Avkastning på eget kapital**

Resultat efter skatt i förhållande till genomsnittligt eget kapital.

**Avkastning på totalt kapital**

Resultat efter finansnetto plus finansiella kostnader i förhållande till genomsnittlig balansomslutning.

**Bruttomarginal**

Bruttoresultat i förhållande till omsättning.

**Rörelsemarginal**

Rörelseresultat i förhållande till omsättning.

**Nettomarginal**

Periodens resultat i förhållande till omsättning.

**EBITDA-marginal**

Rörelseresultat plus av- och nedskrivningar i förhållande till omsättning.

**Eget kapital per aktie**

Eget kapital i förhållande till antal aktier.

**Eget kapital per aktie efter utspädning**

Eget kapital i förhållande till antal aktier efter utspädning.

**Kassaflöde per aktie**

Förändring i likvida medel i förhållande till viktat genomsnittligt antal utestående aktier.

**Kassaflöde per aktie efter utspädning**

Förändring i likvida medel i förhållande till viktat genomsnittligt antal utestående aktier efter utspädning.

**Soliditet**

Eget kapital i förhållande till balansomslutningen

## Utsikter

**2007**

Totala intäkterna, exklusive nya potentiella utlicensieringar, förväntas vara i linje med intäkterna 2006. Detta förklaras av att ReFactointäkterna förväntas öka något jämfört med 2006. Samtidigt förväntas en minskning av processutvecklingsintäkterna till följd av ett ökat kapacitetsutnyttjande för interna projekt samt sjunkande forskningsintäkter till följd av att forskningsfinansieringen från Amgen löpte ut under oktober 2006.

Kostnaderna för forskning och utveckling förväntas öka något, främst på grund av ökade externa kostnader för kliniska studier, för framtagande av material för kliniska studier samt för processutveckling i de interna proteinprojekten.

Detta innebär att utsikterna som rapporterades i bokslutskommunikén kvarstår oförändrade.



## Redovisnings- och värderingsprinciper samt övrig information

### Redovisnings- och värderingsprinciper

Denna delårsrapport är upprättad i enlighet med IAS 34, Interim Financial Reporting, vilket är i enlighet med de krav som ställs i Redovisningsrådet rekommendation RR 31, Delårsrapporter för koncerner.

Biovitrum AB (publ) tillämpar från och med 1 januari, 2005 internationella redovisningsstandarder, International Financial Reporting Standards, (IFRS), i enlighet med EU:s förordning. De redovisningsprinciper som tillämpats är de som beskrivits i Biovitrums årsredovisning 2006.

### Årsstämman 2007

Årsstämma i Biovitrum AB (publ) kommer att hållas torsdagen den 3 maj 2007 kl 16.00 i Hörsalen, Lindhagensgatan 133 i Stockholm.

Årsredovisning med fullständiga räkenskapshandlingar publicerades på [www.biovitrum.se](http://www.biovitrum.se) den 17 april och hålls tillgänglig på Biovitrums huvudkontor i Solna, Berzelius väg 8, på Karolinska Institutets område. En tryckt årsberättelse med räkenskaperna i sammandrag till sändes aktieägarna per post i mitten av april.

*I denna delårsrapport ingår uttalanden som är framåtblickande. Verkligt resultat kan avvika från vad som angivits. Interna faktorer som framgångsrik förvaltning av forskningsprogram och immateriella rättigheter kan påverka framtida resultat. Det finns också externa förhållanden, t.ex. ekonomiska klimatet, politiska förändringar och konkurrerande forskningsprogram, som kan påverka Biovitrums resultat. Denna delårsrapport har inte varit föremål för granskning av bolagets revisorer.*

Solna den 23 april 2007

Mats Pettersson  
Verkställande direktör

### **Biovitrum AB (publ)**

Org nr 556038-9321  
SE-112 76 Stockholm  
Besöksadress: Berzelius väg 8  
Telefon 08-697 20 00

### **För ytterligare information kontakta:**

Mats Pettersson, VD, tfn 08-697 23 27  
Göran Arvidson, Finansdirektör, tfn 08-697 23 68  
Anna Karin Källén, Kommunikationsdirektör, tfn 08-697 20 85  
Anders Martin-Löf, IR-ansvarig, tfn 08-697 37 07

### **Kommande rapporttillfällen:**

Årsstämma	3 maj 2007
Delårsrapport jan-jun 2007	23 augusti 2007
Delårsrapport jan-sep 2007	8 november 2007
Bokslutskommuniké för 2007	21 februari 2008



Biovitrum är ett av Europas största biopharmabolag. Med verksamhet i Sverige och Storbritannien bedriver Biovitrum forskning och utvecklar läkemedel för både utbredda sjukdomar och sjukdomar som drabbar mindre patientgrupper. Biovitrum fokuserar på läkemedel för behandling av fetma, diabetes, inflammation och blodsjukdomar liksom ett antal väl definierade nischindikationer. Biovitrum utvecklar och producerar också proteinläkemedel på kontraktbasis samt marknadsför ett antal specialisläkemedel huvudsakligen i Norden.

Ytterligare information finns på [www.biovitrum.se](http://www.biovitrum.se).