

ARTIMPLANT DELÅRSRAPPORT JANUARI – JUNI 2009



- Nettoomsättningen för andra kvartalet var 7,9 MSEK (3,1) och för halvåret 12,8 MSEK (5,2)*
- Resultat efter skatt för andra kvartalet var -4,1 MSEK (-6,2) och för halvåret -8,6 MSEK (-12,3)
- Resultat per aktie för andra kvartalet var -0,07 SEK (-0,10) och för halvåret -0,14 SEK (-0,21)
- Försäljningen av Artelon® Spacer uppgick för andra kvartalet till 4,7 MSEK (2,4) och för halvåret 8,2 MSEK (3,7)
- Försäljningen av Artelon® Tissue Reinforcement uppgick för andra kvartalet till 3,1 MSEK (0,6) och för halvåret 4,4 MSEK (1,4)
- Första patienten är inkluderad i klinisk studie för behandling av artros i ländryggen med Artelonimplantat
- Första hundarna i USA opererade med Artelon® CCL för korsbandsskada

Artimplant håller telefonkonferens om denna rapport den 5 augusti 2009 kl. 15:00. För mer information se www.artimplant.com.

* Siffror inom parentes avser motsvarande period förra året

Artimplant

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 kroppsfunktioner och förbättrar livskvalitén. Våra produkter tillverkas av det egenutvecklade biomaterialet Artelon®. Artimplant tillverkar implantat för behandling av artros i händer och fötter, för axelskador och andra mjukvävnadsskador samt för oralkirurgiska och veterinärmedicinska applikationer. Bolagets produkter säljs av licenstagare, distributörer och egen säljkår.

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

Finansiellt resultat

Nettoomsättningen för andra kvartalet ökade med 155% till 7,9 MSEK (3,1) och för halvåret januari-juni till 12,8 MSEK (5,2) motsvarande en ökning med 146%. Nettoomsättningen avsåg huvudsakligen intäkter från produktförsäljning och under halvåret kom 74% av intäkterna från licenstagare och 26% från direktförsäljning till slutkund och Artimplants egna lokala distributörer.

Bruttomarginalen för andra kvartalet var 85% och för halvåret 89%. Den påverkades jämfört med föregående år positivt av omförhandlade licensavtal och höjd produktionsvolym.

Rörelseresultatet för andra kvartalet förbättrades till -4,8 MSEK (-6,5) och för halvåret till -9,0 MSEK (-13,0). Rörelsens kostnader exklusive kostnad för sålda varor och tjänster för andra kvartalet var 3,3 MSEK högre än motsvarande kvartal föregående år. Det är främst satsningar inom sälj- och marknad som står för kostnadsökningen. I ökningen ingår en engångspost på 0,8 MSEK från personalförändring i Artimplants amerikanska säljledning.

Resultatet efter skatt uppgick för andra kvartalet till -4,1 MSEK (-6,2) och för halvåret till -8,6

MSEK (-12,3). Valutakursförändringar har påverkat resultatet efter skatt negativt med 0,13 MSEK. Resultat per aktie för andra kvartalet var -0,07 SEK (-0,10) och för halvåret -0,14 SEK (-0,21).

Investeringar och likviditet

Investeringarna under första halvåret uppgick till 131 KSEK (298), varav 117 KSEK (220) avsåg immateriella tillgångar.

Vid periodens utgång uppgick de likvida medlen till 21,4 MSEK (38,9). Det totala kassaflödet för halvåret var -10,0 MSEK (-10,3). Den totala rörelsekapitalförändringen för halvåret var -3,6 MSEK (0,1). Det är framför allt kundfordringar och upplupna royaltointäkter som har ökat jämfört med årsskiftet.

Bolaget har efter periodens utgång ingått avtal om en rörelsekapitalkredit på totalt 8,0 MSEK. Se vidare under rubriken Händelser efter periodens utgång.

Personal

Antalet anställda per den 30 juni, 2009 var 26 (27), varav 15 (14) kvinnor och 11 (13) män.

Försäljning av Artelonprodukter

Artelon® Spacer är produkter för behandling av artros i några av handens och fotens leder. Försäljningsintäkten av Artelon® Spacer under andra kvartalet var 4,7 MSEK (2,4) och under första halvåret 8,2 MSEK (3,7). Small Bone Innovations (SBI) står för merparten av försäljningen.

Artelon® Tissue Reinforcement (ATR) är godkänd för generell förstärkning av mjukvävnadsskador. Den säljs icke-exklusivt av Biomet Sports Medicine under varumärket SportMesh™. Artimplants totala försäljningsintäkt från ATR och SportMesh™ under andra kvartalet var 3,1 MSEK (0,6) och under första halvåret 4,4 MSEK (1,4).

Biomet Sports Medicine står för merparten av denna försäljning. Under årets första två kvartal har Artimplants försäljning genom egen säljkår och distributörer ökat sin andel av försäljningen. Den medicinska erfarenheten från de patienter

som blivit behandlade med ATR är fortsatt positiv. Den kliniska erfarenheten av ATR växer kontinuerligt och bekräftar att produkten är enkel att använda. Artimplants pågående aktiviteter, såsom kliniska marknadsstudier och fallrapporter är avgörande för att fortsätta och skapa den kommersiella basen för produkten. För en ökad marknadspenetration krävs mer publicerade kliniska data.

Artimplant och Biomet Sports Medicine har reviderat det befintliga licensavtalet där parterna överenskommit att Artimplant ansvarar för att det genomförs minst två stycken studier avseende ATR/SportMesh™. Studierna avser behandling av rotatorkuffskador respektive rupturer på hälsenan. Reviderat avtal började gälla den 1 april 2009. Artimplants ersättning för sålda produkter består numera av ett fast pris som faktureras vid leverans till Biomet Sports Medicine. Under andra kvartalet har full likvid erhållits för de Artelonprodukter som Biomet hade i lager den 1 april, 2009.

Artimplant räknar med att försäljningen under tredje kvartalet kan påverkas av normal säsongsmässig variation.

Produkt- och affärsutveckling

Schulthess Klinik i Zürich har fått godkännande av Swissmedic, schweiziska motsvarigheten till Läkemedelsverket, att inleda en klinisk prövning med Artelonimplantat. Syftet med denna pilotstudie är att utvärdera möjligheten att behandla smärtsam artros i ryggradens facettleder med Artelon®. Smärtlindringen med denna behandling ska undersökas och patienterna kommer att följas upp under en tvåårsperiod. Avsikten med studien är att dokumentera säkerhet och användarvänlighet för behandling av ryggens facettleder med Artelon® och för att upprätta rehabiliteringsinstruktioner. Schulthess Klinik påbörjade studien under andra kvartalet då första patient inkluderades.

Artimplant och Tulsa Bone & Joints Associates, Tulsa, Oklahoma, USA har startat en marknadsstudie med ATR för patienter med rotatorkuffskador. Studien omfattar maximalt 25 patienter med ett års uppföljning. Sista patient planeras vara opererad under fjärde kvartalet 2009.

En läkarinitierad multicenterstudie för behandling av stel stortå (Hallux rigidus) med Artelon® MTP Spacer pågår. Samtliga patienter i studien har opererats och kommer att följas upp under ett år.

En marknadsstudie har genomförts av Brånemark-kliniken i Göteborg med Artelon® Cosmetic för uppbyggnad av mjukvävnad vid dentala applikationer. Studieresultatet sammanställs för närvarande och inskick av manuskript till vetenskaplig tidskrift planeras under hösten.

Under 2008 gav läkemedelsverket klartecken för en studie med Artelon® Bone Scaffold som syftar till produktgodkännande. Produkten ska användas för benuppbyggnad i överkäken i samband med fastsättning av tandimplantat. Studien genomförs i samarbete med svensk tandkirurgisk expertis. Alla patienter i studien har nu opererats med Artelon® Bone Scaffold. Fastsättning av tandimplantat kommer att ske under 2009.

Artimplant och SBI har påbörjat två produktutvecklingsprojekt. Det ena projektet syftar till att ta fram en vidareutvecklad produkt för behandling av tumbasartros. Det andra projektet syftar till att utveckla en produkt för stabilisering av leden mellan handens båt- och månben.

I samarbete med svensk veterinärexpertis används Artelon® idag framgångsrikt vid behandling av korsbandsskador på hundar. Genom att använda Artelon® som ett konstgjort ledband (Artelon® CCL) ges förutsättning för kroppen att återskapa ett funktionellt korsband. En studie med ett års uppföljning av operationsresultatet pågår. Ett positivt studieresultat kommer att utgöra en viktig bas för framtida marknadspenetration. I samarbete med amerikansk veterinärexpertis och Artimplants distributör BioMedtrix har Artimplant planlagt en prospektiv studie med Artelon® CCL i USA. Under andra kvartalet opererades de första hundarna, vilket är en förutsättning för den kommande USA-lanseringen av Artelon® CCL.

Knäledsartros är en mycket vanlig åkomma. Större skador på äldre patienter behandlas normalt med protes medan det för yngre patienter inte finns några bra behandlingsalternativ. Artimplant påbörjade under fjärde kvartalet 2008 en proof-of-

concept djurstudie för att visa att Artelon® kan ge stöd för att återskapa en funktionell ledyta i knäleden. Resultatet kommer att ställas samman under tredje kvartalet 2009. Det är Artimplants mångåriga erfarenhet från behandling av artros i handens leder som ligger till grund för denna affärsmässigt intressanta indikation.

Händelser efter periodens utgång

Artimplant har efter periodens utgång ingått avtal om en rörelsekapitalkredit på totalt 8,0 MSEK. Företagsinteckning på samma belopp har ställts som säkerhet. Per denna rapports datum har denna kreditfacilitet inte utnyttjats.

Utsikter för 2009

Artimplant har följande affärsinriktning för 2009:

- Minst dubblerad försäljningsintäkt jämfört med 2008
 - Ökade intäkter i USA och Europa via Artimplants licenstagare.
 - Ökad försäljning i egen regi, framför allt genom lokala distributörer i USA och Europa.
- Inleda begränsad lansering av Artelon® CCL för korsbandsrekonstruktion i hund.
- Avsluta den kliniska studien avseende Artelon® Bone Scaffold för benuppbyggnad i överkäken och ansöka om produktregistrering i Europa.
- Påbörja utveckling av två nya produkter i samarbete med SBI.
- Slutföra utvärderingen av potentialen för att utveckla en produkt för knäledsartros.
- Att kontinuerligt förstärka den vetenskapliga och kliniska basen för Artelon®.

Jämfört med den tidigare angivna affärsinriktningen har Artimplant påbörjat utveckling av två produkter i samarbete med SBI. Därutöver senareläggs målsättningen att ansöka om FDA-godkännande för produkter inom CMF-området (huvud och ansikte).

Artimplants affärsverksamhet bygger på att exploatera Bolagets unika biomaterialplattform Artelon®. Att teckna affärsavtal med andra parter är en naturlig löpande del av denna verksamhet. Det finns ett stort externt intresse för Artimplant och den teknologi som Bolaget kontrollerar. De största ortopediområdena, höft, knä och ryggrad,

har en spännande marknadspotential som ännu inte har exploaterats av Artimplant.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Bolagets väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer beskrivs i senaste årsredovisningens förvaltningsberättelse.

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 första halvåret 2009 gjort nedskrivning avseende fordringar på Artimplant USA med totalt -1,9 MSEK. Tillsammans med en reservation på -6,1 MSEK i ingående balans uppgår den totala nedskrivningen till -8,0 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 6,3 MSEK. Målsättningen är att dotterbolaget ska bli självfinansierande under 2009 och därmed börja amortera på sina skulder till moderbolaget. Se moderbolagets resultat- och balansräkningar i sammandrag på sidan 9-10.

Redovisningsprinciper

Artimplant tillämpar IFRS. Denna delårsrapport har upprättats enligt IAS 34, Årsredovisningslagen och RFR 1.2. Moderbolagets redovisning är upprättad i enlighet med undantag och tillägg i RFR 2.2. Dessutom omfattas Bolaget av Svensk kod för bolagsstyrning. Följande nya principer har applicerats från och med den 1 januari 2009.

IAS 1 Utformning av finansiella rapporter

Omarbetade IAS 1 Utformning av finansiella rapporter tillämpas från och med den 1 januari 2009. Ändringen medför bland annat att intäkter och kostnader som redovisats direkt i eget kapital numera även redovisas i en separat rapport direkt efter resultaträkningen. Under 2009 har Artimplant inte haft några transaktioner med ägare eller intäkter/kostnader som bokförts direkt mot eget kapital. Således rapporteras ingen separat uppställning över totalresultatet. Moderbolaget

har ett helägt dotterbolag och således är koncernens samtliga tillgångar och resultat hänförliga till moderbolagets aktieägare.

IFRS 8 Rörelsesegment

Koncernen har den 1 januari 2009 implementerat IFRS 8 Rörelsesegment. Den nya standarden kräver att segmentinformation presenteras utifrån ledningens perspektiv, vilket innebär att den presenteras på ett sätt som den används i den interna rapporteringen och följs upp av den högste verkställande beslutsfattaren i koncernen, Artimplants VD. Artimplant presenterar segmentinformationen utifrån nettoomsättningens fördelning på geografiska marknader och intäktslag. Resultat- och balansräkningar delas inte upp i segment i intern eller extern rapportering, eftersom Artimplants kostnader och tillgångar i allt väsentligt avser samtliga geografiska marknader och intäktslag. Jämförelsetal har räknats om i enlighet med IFRS 8.

Ytterligare redovisningsprinciper återfinns i Bolagets årsredovisning 2008, som finns tillgänglig på Bolagets hemsida.

Kommande informationstillfällen

Niomånadersrapport.....	6 november 2009
Bokslutskommuniké.....	11 februari 2010
Tremånadersrapport.....	4 maj 2010
Årsstämma.....	4 maj 2010
Sexmånadersrapport.....	3 augusti 2010

Rapporterna publiceras på Bolagets hemsida www.artimplant.com samtidigt som de distribueras till media. För information om affärsmodell, teknologi och produkter hänvisas till Artimplants årsredovisning 2008, som finns tillgänglig på Bolagets hemsida.

För ytterligare information kontakta

Hans Rosén, Verkställande Direktör
Tel. 031-746 56 44, 0708-583 470
hans.rosen@artimplant.com

Lars-Johan Cederbrant, Finanschef
Tel. 031-746 56 54, 0703-016 854
lars-johan.cederbrant@artimplant.com

KONCERNENS RESULTATRÄKNINGAR

Belopp i KSEK	apr-jun	jan-jun	apr-jun	jan-jun	jan-dec
	2009	2009	2008	2008	2008
Nettoomsättning	7 907	12 755	3 084	5 213	12 114
Kostnad för sålda varor och tjänster	-1 195	-1 427	-1 319	-2 261	-4 194
Bruttoresultat	6 712	11 328	1 765	2 952	7 920
Övriga intäkter	-	1 477	169	193	1 359
Forsknings- och utvecklingskostnader (1,2)	-4 247	-8 451	-4 181	-7 991	-15 502
Försäljningskostnader	-4 797	-8 565	-2 730	-5 209	-11 688
Administrationskostnader	-1 509	-2 886	-1 443	-2 634	-5 195
Övriga kostnader	-967	-1 889	-52	-281	-1 209
Rörelseresultat	-4 808	-8 986	-6 472	-12 970	-24 315
Ränteintäkter och övriga finansiella intäkter	1 291	1 439	471	996	2 284
Räntekostnader och övriga finansiella kostnader	-565	-1 021	-150	-357	-602
Finansnetto	726	418	321	639	1 682
Resultat efter finansiella poster	-4 082	-8 568	-6 151	-12 331	-22 633
Skatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-4 082	-8 568	-6 151	-12 331	-22 633
Resultat per aktie, SEK	-0,07	-0,14	-0,10	-0,21	-0,38
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,07	-0,14	-0,10	-0,21	-0,38

I resultaträkningen ingår avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar enligt nedan:

Belopp i KSEK	apr-jun	jan-jun	apr-jun	jan-jun	jan-dec
	2009	2009	2008	2008	2008
(1) Balanserade utgifter för produktutveckling	546	1 092	546	1 092	2 183
(2) Patent och varumärken	221	443	221	436	895
Inventarier	153	305	180	357	721
Summa avskrivningar	920	1 840	947	1 885	3 800

NETTOMSÄTTNINGENS FÖRDELNING

Belopp i KSEK	apr-jun	jan-jun	apr-jun	jan-jun	jan-dec
	2009	2009	2008	2008	2008
Intäktslag					
Produktförsäljning till licenstagare	5 685	9 371	2 710	4 481	9 964
Produktförsäljning till slutkund och distributör	2 113	3 272	355	626	1 699
Engångs- och projektmålsintäkter	-	-	-	-	81
Produktutveckling på kontrakt och övrig fakturering	109	112	19	106	370
	7 907	12 755	3 084	5 213	12 114

Geografiska marknader	apr-jun	jan-jun	apr-jun	jan-jun	jan-dec
	2009	2009	2008	2008	2008
Nordamerika	6 598	10 815	2 719	4 634	11 113
Europa	1 309	1 940	365	579	1 001
Övriga marknader	-	-	-	-	-
	7 907	12 755	3 084	5 213	12 114

KONCERNENS BALANSRÄKNINGAR

Belopp i KSEK	2009-06-30	2008-06-30	2008-12-31
TILLGÅNGAR			
Balanserade utgifter för produktutveckling	1 734	3 917	2 826
Patent och varumärken	2 015	2 870	2 547
Summa immateriella anläggningstillgångar	3 749	6 787	5 373
Inventarier	1 029	1 620	1 307
Summa materiella anläggningstillgångar	1 029	1 620	1 307
Summa anläggningstillgångar	4 778	8 407	6 680
Råvaror, halvfabrikat och färdigvaror	5 205	4 488	4 726
Summa varulager m.m.	5 205	4 488	4 726
Kundfordringar	3 213	1 663	1 123
Övriga fordringar	1 339	1 390	1 071
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	4 133	2 511	2 018
Summa kortfristiga fordringar	8 685	5 564	4 212
Kassa och bank	21 377	38 904	31 371
Summa omsättningstillgångar	35 267	48 956	40 309
SUMMA TILLGÅNGAR	40 045	57 363	46 989

Belopp i KSEK	2009-06-30	2008-06-30	2008-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Aktiekapital	5 924	5 924	5 924
Övrigt tillskjutet kapital / Reservfond	39 953	58 270	58 270
Summa bundet eget kapital	45 877	64 194	64 194
Ansamlad förlust/ Balanserad vinst	-3 664	275	404
Omräkningsdifferens	-	53	-
Periodens resultat	-8 568	-12 331	-22 633
Summa ansamlad förlust	-12 232	-12 003	-22 229
Summa eget kapital	33 645	52 191	41 965
Avsättningar	46	38	20
Leverantörsskulder	1 057	775	1 114
Övriga kortfristiga skulder	2 017	1 717	1 445
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	3 280	2 642	2 445
Summa kortfristiga skulder	6 354	5 134	5 004
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	40 045	57 363	46 989

FÖRÄNDRING AV EGET KAPITAL UNDER PERIODEN

Belopp i KSEK	jan-jun 2009	jan-jun 2008	jan-dec 2008
Aktiekapital	5 924	5 924	5 924
Ingående balans övrigt tillskjutet kapital	58 270	71 989	71 989
Minskning av reservfond	-18 317	-13 718	-13 718
Omräkningsdifferens	-	-1	-
Omföring	-	-	-1
Summa övrigt tillskjutet kapital / Reservfond	39 953	58 270	58 270
Ingående balans ansamlad förlust	-22 229	-13 664	-13 664
Minskning av reservfond	18 317	13 718	13 718
Omföring	-	-	-54
Förmån personaloption (IFRS2)	247	221	404
Omräkningsdifferens	-	53	-
Periodens resultat	-8 568	-12 331	-22 633
Summa ansamlad förlust	-12 232	-12 003	-22 229
Summa eget kapital vid periodens slut	33 645	52 191	41 965

KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYSER

Belopp i KSEK	jan-jun 2009	jan-jun 2008	jan-dec 2008
Den löpande verksamheten			
Resultat efter finansiella poster	-8 568	-12 331	-22 633
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	2 269	2 156	4 151
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-6 299	-10 175	-18 482
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital			
Förändring av varulager m.m.	-479	-115	-353
Förändring av fordringar	-4 484	429	1 829
Förändring av skulder	1 374	-177	-351
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-9 888	-10 038	-17 357
Investeringsverksamheten			
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-117	-220	-471
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-25	-79	-129
Försäljning av materiella anläggningstillgångar	11	-	10
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-131	-298	-590
Finansieringsverksamheten			
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-	-
Periodens kassaflöde	-10 019	-10 336	-17 948
Likvida medel vid periodens början	31 371	49 240	49 240
Omräkning av utländska likvida medel	25	-	79
Likvida medel vid periodens slut	21 377	38 904	31 371

KONCERNENS NYCKELTAL

	apr-jun 2009	jan-jun 2009	apr-jun 2008	jan-jun 2008	jan-dec 2008
Resultat per aktie, SEK	-0,07	-0,14	-0,10	-0,21	-0,38
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,07	-0,14	-0,10	-0,21	-0,38
Eget kapital per aktie, SEK	0,57	0,57	0,88	0,88	0,71
Eget kapital per aktie efter utspädning, SEK	0,57	0,57	0,88	0,88	0,71
Antal aktier vid periodens slut	59 244 790	59 244 790	59 244 790	59 244 790	59 244 790
Genomsnittligt antal aktier	59 244 790	59 244 790	59 244 790	59 244 790	59 244 790
Antal aktier efter utspädning	61 366 789	61 366 789	60 894 681	60 894 681	60 793 245
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, %	84	84	91	91	89

MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNINGAR

Belopp i KSEK	apr-jun 2009	jan-jun 2009	apr-jun 2008	jan-jun 2008	jan-dec 2008
Nettoomsättning	9 520	15 141	4 453	9 567	16 401
Kostnad för sålda varor och tjänster	-1 231	-1 557	-1 430	-2 551	-4 407
Bruttoresultat	8 289	13 584	3 023	7 016	11 994
Övriga intäkter	-	1 477	169	193	2 241
Forsknings- och utvecklingskostnader (1,2)	-4 247	-8 451	-4 181	-7 991	-15 502
Försäljningskostnader	-3 460	-6 246	-1 965	-2 626	-8 928
Administrationskostnader	-1 509	-2 886	-1 443	-2 634	-5 195
Övriga kostnader	-967	-1 889	-52	-281	-1 209
Rörelseresultat	-1 894	-4 411	-4 449	-6 323	-16 599
Ränteintäkter och övriga finansiella intäkter	208	1 146	490	1 015	3 157
Räntekostnader och övriga finansiella kostnader	-562	-1 022	-150	-357	-612
Nedskrivning fordran dotterbolag	-448	-1 941	-	-	-4 668
Finansnetto	-802	-1 817	340	658	-2 123
Resultat efter finansiella poster	-2 696	-6 228	-4 109	-5 665	-18 722
Skatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-2 696	-6 228	-4 109	-5 665	-18 722

I resultaträkningen ingår avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar enligt nedan:

Belopp i KSEK	apr-jun 2009	jan-jun 2009	apr-jun 2008	jan-jun 2008	jan-dec 2008
(1) Balanserade utgifter för produktutveckling	546	1 092	546	1 092	2 183
(2) Patent och varumärken	221	443	221	436	895
Inventarier	152	302	179	355	715
Summa avskrivningar	919	1 837	946	1 883	3 794

MODERBOLAGETS BALANSRÄKNINGAR

Belopp i KSEK	2009-06-30	2008-06-30	2008-12-31
TILLGÅNGAR			
Summa immateriella anläggningstillgångar	3 749	6 787	5 373
Summa materiella anläggningstillgångar	1 017	1 612	1 293
Aktier och andelar i koncernföretag	10	10	10
Fordringar hos koncernföretag	-	2 972	-
Summa finansiella anläggningstillgångar	10	2 982	10
Summa anläggningstillgångar	4 776	11 381	6 676
Summa varulager m.m.	4 915	4 417	4 543
Kundfordringar	2 829	5 848	848
Fordringar hos koncernföretag	6 800	-	4 480
Övriga fordringar	1 339	1 412	1 071
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	4 133	2 511	2 158
Summa kortfristiga fordringar	15 101	9 771	8 557
Kassa och bank	20 927	38 334	30 850
Summa omsättningstillgångar	40 943	52 522	43 950
SUMMA TILLGÅNGAR	45 719	63 903	50 626

Belopp i KSEK	2009-06-30	2008-06-30	2008-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Summa eget kapital	39 896	58 750	45 877
Avsättningar	46	38	20
Leverantörsskulder	963	766	888
Skulder till koncernföretag	-	-	-
Övriga kortfristiga skulder	1 677	1 703	1 396
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	3 137	2 646	2 445
Summa kortfristiga skulder	5 777	5 115	4 729
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	45 719	63 903	50 626

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att denna rapport ger en rättvisande översikt av moderbolagets och koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver de väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderbolaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Göteborg, 2009-08-05
Artimplant AB (publ)

Ingemar Kihlström
Styrelseordförande

Hans Rosén
VD

Mats Lindquist
Styrelseledamot

Lennart Ribohn
Styrelseledamot

Wenche Rolfsen Sandsborg
Styrelseledamot

Anna Malm Bernsten
Styrelseledamot

Denna rapport har inte granskats av Bolagets revisorer.

Informationen är sådan som Artimplant är skyldig att offentliggöra enligt svensk lag om börs- och clearingverksamhet och/eller svensk lag om handel med finansiella instrument och/eller börsavtal. Informationen lämnades för offentliggörande den 5 augusti, 2009, kl. 14:00 (GMT+1).

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 fiberpolymerer, 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 product – 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. Omfattande omstruktureringsprogram 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 SportMesh[™] 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. 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 uteblir. Avtalet med Small Bone Innovations omförhandlas till icke-exklusivt fr.o.m. 2009. 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. Till och med 2008 har över 11 000 patienter behandlats med Artelonimplantat.