

ARTIMPLANT BOKSLUTSKOMMUNIKÉ JANUARI – DECEMBER 2008



- **Nettoomsättningen för fjärde kvartalet var 4,6 MSEK (5,0) och för januari-december 12,1 MSEK (16,3)***
- **Resultat efter skatt för fjärde kvartalet var -6,0 MSEK (-2,1) och för januari- december -22,6 MSEK (-13,5)**
- **Resultat per aktie för fjärde kvartalet var -0,10 SEK (-0,04) och för januari- december -0,38 SEK (-0,23)**
- **Försäljningen av Artelon® Spacer till slutkund var cirka 3 500 (3 900) enheter, varav 900 (1 100) under fjärde kvartalet**
- **Försäljningen av Artelon® Tissue Reinforcement till slutkund var cirka 1 000 (600) enheter, varav 300 (200) under fjärde kvartalet**
- **Exklusivt distributörsavtal för USA avseende Artelon® CCL för korsbandsrekonstruktion i hund tecknat med BioMedtrix**
- **Proof-of-concept djurstudie inledd för behandling med Artelon® vid knäledsartros**
- **Över 11 000 patienter behandlade med Artelonimplantat till och med december 2008**

HÄNDELSE EFTER PERIODENS UTGÅNG

- **Spaceravtal med Small Bone Innovations görs icke-exklusiva och Artimplants marginal per såld enhet ökar signifikant**

Artimplant håller telefonkonferens om denna rapport den 20 februari 2009 kl. 11:00. För mer information se www.artimplant.com.

* Siffror inom parentes avser motsvarande period förra året

Artimplant

Artimplant är ett biomaterialföretag fokuserat på problemlösningar inom ortopedisk kirurgi och oralkirurgi. Vi bidrar till förbättrad hälsa genom att utveckla, tillverka och sälja nedbrytbara implantat som återskapar kroppsfunctioner och förbättrar livskvalitén. Våra produkter, tillverkade av Bolagets egenutvecklade biomaterial Artelon[®], fyller flera kliniska behov och säljs inom ett växande antal terapiområden. Artimplant tillverkar implantat för behandling av artros i händer och fötter, för axelskador och andra mjukvävnadsskador samt för oralkirurgiska och veterinärmedicinska applikationer. All produktutveckling och produktion bedrivs av Artimplant. För marknadsföring av Bolagets produkter har Artimplant hittills tecknat globala licensavtal med etablerade marknadsaktörer. Bolaget vidareutvecklar verksamheten till att långsiktigt etablera sig via flera marknadskanaler inklusive framtida etablering via egna varumärken på en växande marknad.

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

Artimplants affärsidé

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

Artimplants vision

Artimplants vision är att förbättra livskvalitén hos miljontals människor genom att stödja kroppens egen läkning.

Finansiellt resultat

Nettoomsättningen för fjärde kvartalet uppgick till 4,6 MSEK (5,0) och för helåret till 12,1 MSEK (16,3). Nettoomsättningen avsåg huvudsakligen intäkter från produktförsäljning med tillhörande licensintäkter och under perioden januari-december kom 79% av intäkterna från Artimplants båda amerikanska licenstagare Small Bone Innovations (SBI) och Biomet Sports Medicine. Produktförsäljningen för helåret låg i paritet med föregående år så omsättningsminskningen jämfört med föregående år avser främst engångs- och projektmålsintäkter.

Fjärde kvartalets omsättning innehåller en positiv effekt på 1,3 MSEK från övergång till att redovisa licensintäkter i det kvartal de upparbetas istället för med ett kvartals fördröjning som tidigare.

Bruttomarginalen för fjärde kvartalet var 80% och för helåret 65%. Den påverkades negativt av låg produktionsvolym. Produktionskapaciteten skalades upp under 2007 och är anpassad för högre produktionsvolym. Med ökande volym kommer bruttomarginalen att förbättras väsentligt.

Rörelseresultatet för fjärde kvartalet uppgick till -6,0 MSEK (-2,7) och för helåret till -24,3 MSEK (-15,6). Rörelsens kostnadsnivå exklusive kostnad för sålda varor och tjänster var något högre än föregående år för såväl det fjärde kvartalet som helåret. Främst är det satsningar inom sälj- och marknad som för helåret har ökat kostnaden med 2,6 MSEK jämfört med motsvarande period föregående år.

Resultatet efter skatt uppgick för fjärde kvartalet till -6,0 MSEK (-2,1) och för helåret till -22,6 MSEK (-13,5). Helårsresultatet efter skatt har inte påverkats materiellt av valutakursförändringar. Resultat per aktie för fjärde kvartalet var -0,10 SEK (-0,04) och för helåret -0,38 SEK (-0,23).

Investeringar och likviditet

Investeringarna under januari-december 2008 uppgick till 0,6 MSEK (3,8), varav 0,5 MSEK (3,2) avsåg immateriella tillgångar.

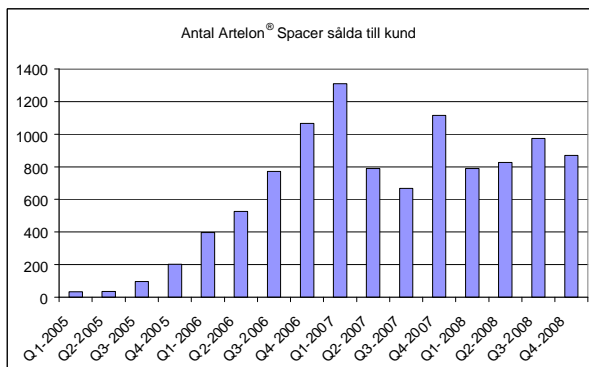
Det totala kassaflödet för året var -17,9 MSEK (-19,5). Resultatförsämringen mot föregående år kompensterades av rörelsekapitalförändring som främst påverkades positivt av forskottsroyalty från SBI och av lägre investeringar. Vid periodens utgång uppgick de likvida medlen till 31,4 MSEK (49,2). Artimplants styrelse och ledning utvärderar löpande Bolagets likviditetssituation och undersöker för närvarande möjligheten att säkra en rörelsekapitalkredit.

Personal

Antalet anställda per den 31 december, 2008 var 28 (25), varav 15 (12) kvinnor och 13 (13) män.

Försäljning av Artelonprodukter

Sedan Artelon[®] lanserades har drygt 11 000 patienter behandlats med Artelonimplantat. Försäljningen av Artelon[®] Spacer till SBI's kunder och Artimplants slutkunder under fjärde kvartalet var ca. 900 (1 100) enheter respektive ca. 3 500 (3 900) under helåret.



Försäljningen av Spacerprodukter under 2008 understiger den miniminivå som SBI och Artimplant avtalat. Som en direkt följd av den svaga försäljningsutvecklingen har Artimplant efter periodens utgång omförhandlat villkoren i avtalet. Artimplant har återtagit rätten att sälja Artelon[®] Spacer globalt vilket också inkluderar de länder där SBI har rätt att sälja Spacerprodukter. Det nya avtalet ger SBI icke-exklusiv rätt att sälja Artelon[®] Spacer i fem länder där SBI är starka. För mer information se ”Händelser efter periodens utgång”.

Användningen av Artelon[®] CMC Spacer är en beprövad och framgångsrik behandling av tumbasartros när produkten används av utbildade handkirurger. Utmaningen för SBI har varit att säkerställa utbildningsnivån vid en initialt mycket snabb marknadspenetration med mer än 900 nya kunder. Majoriteten av kirurgerna har bara genomfört enstaka operationer, vilket var en bidragande faktor till en ökning av rapporterade incidenter med en topp vid halvårsskiftet 2008. Detta påverkade SBI's Spacerförsäljning negativt under delar av 2007 och 2008. SBI och Artimplant har under verksamhetsåret vidtagit korrigerande åtgärder, bland annat en förbättrad operationsmetod, som har bidragit till att stabilisera försäljningen. Mer än 98% av alla Spacer-operationer är framgångsrika och den rapporterade explantationsfrekvensen är mindre

än 1%, vilket är lägre än genomsnittlig explantationsfrekvens inom ortopedibranschen. Artimplant fortsätter att stötta SBI för att återta det förtroende som skadades under den inledande marknadsfasen.

Artelon[®] Tissue Reinforcement (ATR) är godkänd för generell förstärkning av mjukvävnadsskador. Den säljs icke-exklusivt av Biomet Sports Medicine under varumärket SportMesh[™]. Försäljningen av Artelon[®] Tissue Reinforcement var cirka 1 000 (600) enheter, varav 300 (200) under fjärde kvartalet. Biomet Sports Medicine står för merparten av denna försäljning, men Artimplants försäljning i Norden och USA bidrar också. Den medicinska erfarenheten från de patienter som blivit behandlade med ATR är positiv i samtliga applikationer som prövats. Den kliniska erfarenheten av ATR växer kontinuerligt och bekräftar att produkten är enkel att använda. Artimplants pågående aktiviteter, såsom kliniska studier och fallrapporter är avgörande för att skapa den kommersiella basen för produkten. För en väsentligt ökad marknadspenetration krävs publicerade kliniska data.

Produkt- och affärsutveckling

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 en proof-of-concept djurstudie för att visa att Artelon[®] kan ge stöd för att återskapa en funktionell ledyta i knäleden. Det är Artimplants mångåriga erfarenhet från behandling av artros i handens leder som ligger till grund för denna affärsmissigt mycket intressanta indikation.

Artimplant planerar att genomföra en klinisk pilotstudie för behandling av artrosdrabbade fasettleder i ryggen i samarbete med Schulthess Klinik i Zürich. Under andra kvartalet tecknades avtal med Schulthess Klinik om villkoren för studiens genomförande. Under fjärde kvartalet fick studien etikgodkännande varefter en ansökan till den schweiziska läkemedelsmyndigheten lämnades in. Studien kommer att starta i direkt anslutning till att myndighetsgodkännande erhållits.

Artimplant och Tulsa Bone & Joints Associates, Tulsa, Oklahoma, USA har startat en klinisk studie för patienter med rotatorkuffskador. Ett tiotal patienter har opererats med Artelon[®] Tissue Reinforcement. Studien omfattar maximalt 25 patienter med ett års uppföljning. Sista patient planeras vara opererad i maj 2009.

En multicenterstudie initierad av läkare har påbörjats för behandling av stel stortå (Hallux rigidus) med Artelon[®] MTP Spacer. Uppföljningstiden för studien är ett år.

På uppdrag av SBi har Artimplant utvecklat en mindre storlek av Artelon[®] CMC Spacer Arthro. Produkten lanseras av SBi under första kvartalet 2009.

Artimplant har beslutat att inleda lansering av Artelon[®] Cosmetic för uppbyggnad av mjukvävnad vid dentalapplikationer till ett urval av betydelsefulla referenskliniker i Europa. En marknadsstudie har genomförts av Brånemark-kliniken i Göteborg vars resultat kommer att ställas samman under Q1 2009.

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.

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. Ca 35 hundar har hittills framgångsrikt behandlats med Artelon[®] CCL. En studie med ett års uppföljning pågår. Ett positivt studieresultat kommer att utgöra en viktig bas för framtida marknadspenetrering. Artimplant teknade under fjärde kvartalet ett exklusivt distributörsavtal för produkten med BioMedtrix Inc. för USA. Biomedtrix ansvarar för att utbilda veterinärer, etablera referenskliniker och

genomföra prospektiva studier som är nödvändiga för den kommande USA-lanseringen.

Summering av 2008

Inför 2008 så angav Artimplant följande affärsinriktning:

- Fortsatt ökad försäljning av Artelon[®] CMC Spacer och Artelon[®] Tissue Reinforcement i USA och Europa.
- Ny amerikansk säljledning etableras med fokus på att introducera Artelon[®] Tissue Reinforcement på ett flertal referenskliniker i USA.
- Artelon[®] Tissue Reinforcement introduceras på ett flertal referenskliniker i Europa.
- Etablering av försäljning av Artimplants produkter via distributörer i Norden.
- Utveckling av produkter för mjukvävnadsrekonstruktion inom CMF-området (Cranio-Maxillofacial / huvud och ansikte) påbörjas.
- En ny Spacer-produkt tas fram tillsammans med SBi.
- En multicenterstudie påbörjas för Artelon[®] MTP-spacer .
- Att fullfölja marknadsstudier avseende Artelon[®] Cosmetic för uppbyggnad av mjukvävnad i dentalapplikationer.
- Att påbörja studie avseende Artelon[®] Bone Scaffold för benuppbyggnad i överkäken.

Affärsinriktningen inför 2008 har huvudsakligen följts. Några aktiviteter har nedprioriterats då Bolaget gett företräde åt Artelon[®] CCL inom veterinärmedicin, satsningen på ryggradsartros genom samarbetet med Schulthess Klinik i Zürich samt den nyligen påbörjade djurstudien av knäledsartros. Artimplant bedömer detta vara mycket attraktiva områden som vid positivt utfall kan bygga stora värden. Den största avvikelserna för 2008 återfinns i den svaga Spacerförsäljningen. Ambitionen att etablera ATR på referenskliniker i Europa har nedprioriterats. Övriga aktiviteter i ovanstående affärsinriktning är påbörjade eller genomförda. Under året tecknades ett mycket viktigt avtal med BioMedtrix Inc. avseende Artelon[®] CCL för korsbandsrekonstruktion i hund och omförhandling av Spaceravtalen inleddes med SBi (se vidare under "Händelser efter perioden utgång"). Därtill har ett par lokala distributörsavtal tecknats.

Händelser efter periodens utgång

Artimplant har omförhandlat de avtal som avser Artelon[®] Spacer med SBI. Ändringarna gäller från och med den 1 januari, 2009.

- Avtalen har ändrats till att vara icke-exklusiva.
- Artimplants marginal per såld enhet ökar signifikant.
- Inköps- och försäljningsåtaganden från SBI har sänkts och det geografiska område där SBI får sälja har begränsats.
- Artimplant åtar sig att stödja SBI med kliniska studier avseende Artelon[®] MTP Spacer
- Den överenskommelse som gav Artimplant rätten att sälja och SBI rätten att köpa befintliga produktgodkännanden sågs upp.

På lång sikt är det nya avtalet mycket positivt och strategiskt riktigt för Artimplant. Artimplant återtar försäljningsrätten för Artelon[®] Spacer och SBI behåller en icke-exklusiv rätt att sälja i USA, Frankrike, Venezuela, Italien samt en option på Tyskland. Det nya avtalet ger Artimplant förutsättning att arbeta aktivt för att driva försäljningen i och utanför USA. Vid 2008 års försäljning skulle marginalförbättringen ha motsvarat en dubbling av intäkterna från SBI.

I ett kort perspektiv är det nya avtalet negativt för Artimplants kassaflöde. Ursprungsavtalens halvårsvisa minimumåtaganden för SBI's inköp och försäljning sänks och SBI's option att förvärva befintliga produktgodkännanden från Artimplant sågs upp.

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.
- Lämna in ansökan till FDA avseende marknadsföring av produkter inom CMF-området (huvud och ansikte).

- Avsluta klinisk studie och ansöka om produktregistrering i Europa avseende Artelon[®] Bone Scaffold för benuppbbyggnad i överkäken.
- Utveckla en ny Spacerprodukt tillsammans med SBI.
- Fullfölja utvärdering av potential att utveckla produkt för knäledsartros.
- Att kontinuerligt förstärka den vetenskapliga och kliniska basen för Artelon[®].

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 mycket spännande marknadspotential som ännu inte har exploaterats av Artimplant.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Bolagets väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer beskrivs i senaste årsredovisningens förvaltningsberättelse. Under senare delen av tredje kvartalet tilltog den globala finansiella oron, något som om den blir långvarig kan påverka finansieringssituationen för Artimplants kunder. Försämrade privatekonomi skulle kunna påverka betalningsviljan hos de patienter som betalar implantatet själva. Vårdens ersättningssystem förväntas dock inte påverkas av den aktuella krisen. I övrigt bedömer Artimplant att beskrivningen i senaste årsredovisningen gäller även vid detta rapporttillfälle.

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 helåret 2008 gjort nedskrivning avseende fordringar på Artimplant USA med totalt -4,7 MSEK. Tillsammans med en reservation på -1,4 MSEK i ingående balans uppgår den totala nedskrivningen till -6,1 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 3,9 MSEK. Dotterbolaget har med hjälp av moderbolagets finansiering påbörjat direktförsäljning av Artelon® Tissue Reinforcement till sjukhus och kliniker i USA under andra kvartalet 2008. Dessutom har lager byggts upp lokalt i USA med produkter som levererats av moderbolaget. Under andra halvåret 2008 fick Artimplant USA återkommande beställningar från sina första kunder och målsättningen är att dotterbolaget ska bli självfinansierande under 2009. Se moderbolagets resultat- och balansräkningar i sammandrag på sidan 10-11.

Redovisningsprinciper

Artimplant tillämpar IFRS. Denna delårsrapport har upprättats enligt IAS 34, Årsredovisningslagen och RFR 1.1. Moderbolagets redovisning är upprättad i enlighet med undantag och tillägg i RFR 2.1. Dessutom omfattas Bolaget av Svensk kod för bolagsstyrning från och med den första juli 2008. Under fjärde kvartalet har Artimplant övergått till redovisning av licensintäkter i det kvartal de upparbetas istället för med ett kvartals fördröjning som tidigare. Under fjärde kvartalet har Artimplant också bytt princip för valutaomräkning av det integrerade dotterbolaget Artimplant USA. Det innebär att alla valutaeffekter redovisas i resultaträkningen. Ytterligare redovisningsprinciper återfinns i Bolagets årsredovisning 2007, som finns tillgänglig på Bolagets hemsida.

Årsstämma och valberedning

Artimplant AB:s årsstämma kommer att hållas den 5 maj 2009, kl. 17:00 på Bolagets huvudkontor beläget på Hulda Mellgrens gata 5, 421 32 Västra Frölunda. Aktieägare som önskar få ett ärende behandlat på årsstämman kan lämna förslaget till Bolaget på e-postadress agm2009@artimplant.com eller på ovanstående adress tillställt Artimplant AB, Att: Årsstämma 2009. Förslagen måste, för att med säkerhet kunna tas in i kallelsen och därmed på årsstämmans dagordning, ha inkommit till Bolaget senast den 13 mars 2009. Styrelsen föreslår att ingen utdelning lämnas för 2008.

Valberedningen inför årsstämma 2009 finns angiven på Bolagets hemsida. Kontakt med

valberedningen fås genom att kontakta Bolagets Finanschef eller styrelsens ordförande.

Kommande informationstillfällen

Årsredovisning 2008.....	21 april 2009
Tremånadersrapport.....	5 maj 2009
Sexmånadersrapport.....	5 augusti 2009
Niomånadersrapport.....	6 november 2009
Bokslutskommuniké.....	11 februari 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 2007, 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	okt-dec	jan-dec	okt-dec	jan-dec
	2008	2008	2007	2007
Nettoomsättning	4 568	12 114	5 042	16 275
Kostnad för sålda varor och tjänster	-912	-4 194	-477	-2 603
Bruttoresultat	3 656	7 920	4 565	13 672
Övriga intäkter	417	1 359	75	305
Forsknings- och utvecklingskostnader (1,2)	-4 068	-15 502	-3 031	-14 722
Försäljningskostnader	-3 604	-11 688	-2 067	-9 134
Administrationskostnader	-1 517	-5 195	-2 084	-5 343
Övriga kostnader	-911	-1 209	-119	-408
Rörelseresultat	-6 027	-24 315	-2 661	-15 630
Ränteintäkter och övriga finansiella intäkter	288	2 284	567	2 251
Räntekostnader och övriga finansiella kostnader	-245	-602	-8	-71
Finansnetto	43	1 682	559	2 180
Resultat efter finansiella poster	-5 984	-22 633	-2 102	-13 450
Skatt	-	-	-	-
Periodens resultat	-5 984	-22 633	-2 102	-13 450
Resultat per aktie, SEK	-0,10	-0,38	-0,04	-0,23
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,10	-0,38	-0,04	-0,23

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

Belopp i KSEK	okt-dec	jan-dec	okt-dec	jan-dec
	2008	2008	2007	2007
(1) Balanserade utgifter för produktutveckling	546	2 183	546	2 184
(2) Patent och varumärken	230	895	660	1 053
Inventarier	181	721	179	671
Summa avskrivningar	958	3 800	1 385	3 908

NETTOMSÄTTNINGENS FÖRDELNING

Belopp i KSEK	okt-dec	jan-dec	okt-dec	jan-dec
	2008	2008	2007	2007
Intäktslag				
Royalty från licenstagares produktförsäljning	2 904	6 236	945	5 198
Produktförsäljning	1 319	5 427	851	6 520
Engångs- och projektmålsintäkter	81	81	3 292	4 500
Produktutveckling på kontrakt och övrig fakturering	264	370	-46	57
	4 568	12 114	5 042	16 275
	okt-dec	jan-dec	okt-dec	jan-dec
	2008	2008	2007	2007
Geografiska marknader				
Norden	234	1 001	280	891
USA*	4 334	11 113	4 762	15 384
	4 568	12 114	5 042	16 275

* Licenstagare i USA säljer Artimplants produkter globalt

KONCERNENS BALANSRÄKNINGAR

Belopp i KSEK	2008-12-31	2007-12-31
TILLGÅNGAR		
Balanserade utgifter för produktutveckling	2 826	5 009
Patent och varumärken	2 547	3 087
Summa immateriella anläggningstillgångar	5 373	8 096
Inventarier	1 307	1 910
Summa materiella anläggningstillgångar	1 307	1 910
Summa anläggningstillgångar	6 680	10 006
Råvaror, halvfabrikat och färdigvaror	4 726	4 373
Summa varulager m.m.	4 726	4 373
Kundfordringar	1 123	3 538
Övriga fordringar	1 071	1 092
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	2 018	1 363
Summa kortfristiga fordringar	4 212	5 993
Kassa och bank	31 371	49 240
Summa omsättningstillgångar	40 309	59 606
SUMMA TILLGÅNGAR	46 989	69 612

Belopp i KSEK	2008-12-31	2007-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Aktiekapital	5 924	5 924
Övrigt tillskjutet kapital / Reservfond	58 270	71 989
Summa bundet eget kapital	64 194	77 913
Balanserad vinst / Ansamlad förlust	404	-210
Omräkningsdifferens	-	-3
Periodens resultat	-22 633	-13 450
Summa ansamlad förlust	-22 229	-13 663
Summa eget kapital	41 965	64 249
Avsättningar	20	52
Leverantörsskulder	1 114	948
Övriga kortfristiga skulder	1 445	1 651
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	2 445	2 712
Summa kortfristiga skulder	5 004	5 311
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	46 989	69 612

FÖRÄNDRING AV EGET KAPITAL UNDER PERIODEN

Belopp i KSEK	jan-dec 2008	jan-dec 2007
Aktiekapital	5 924	5 924
Ingående balans övrigt tillskjutet kapital	71 989	127 042
Minskning av reservfond	-13 718	-55 263
Återvunnen moms	-	329
Omföring	-1	-119
Summa övrigt tillskjutet kapital / Reservfond	58 270	71 989
Ingående balans ansamlad förlust	-13 664	-55 352
Minskning av reservfond	13 718	55 263
Omföring	-54	119
Förmån personaloption (IFRS2)	404	-241
Omräkningsdifferens	-	-3
Periodens resultat	-22 633	-13 450
Summa ansamlad förlust	-22 229	-13 664
Summa eget kapital vid periodens slut	41 965	64 249

KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYSER

Belopp i KSEK	jan-dec 2008	jan-dec 2007
<i>Den löpande verksamheten</i>		
Resultat efter finansiella poster	-22 633	-13 450
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	4 151	3 825
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-18 482	-9 625
<i>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital</i>		
Förändring av varulager m.m.	-353	-3 470
Förändring av fordringar	1 829	-2 737
Förändring av skulder	-351	201
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-17 357	-15 632
<i>Investeringsverksamheten</i>		
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-471	-3 236
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-129	-627
Försäljning av materiella anläggningstillgångar	10	30
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-590	-3 832
<i>Finansieringsverksamheten</i>		
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-
Periodens kassaflöde	-17 948	-19 464
Likvida medel vid periodens början	49 240	68 704
Omräkning av utländska likvida medel	79	-
Likvida medel vid periodens slut	31 371	49 240

KONCERNENS NYCKELTAL

	okt-dec 2008	jan-dec 2008	okt-dec 2007	jan-dec 2007
Resultat per aktie, SEK	-0,10	-0,38	-0,04	-0,23
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,10	-0,38	-0,04	-0,23
Eget kapital per aktie, SEK	0,71	0,71	1,08	1,08
Eget kapital per aktie efter utspädning, SEK	0,71	0,71	1,08	1,08
Antal aktier vid periodens slut	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
Antal aktier efter utspädning	60 793 245	60 793 245	60 446 582	60 446 582
Avkastning på eget kapital, %	neg	neg	neg	neg
Avkastning på sysselsatt kapital, %	neg	neg	neg	neg
Avkastning på totalt kapital, %	neg	neg	neg	neg
Soliditet, %	89	89	92	92

MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNINGAR

Belopp i KSEK	okt-dec 2008	jan-dec 2008	okt-dec 2007	jan-dec 2007
Nettoomsättning	4 561	16 401	5 043	16 240
Kostnad för sålda varor och tjänster	-840	-4 407	-477	-2 603
Bruttoresultat	3 721	11 994	4 566	13 637
Övriga intäkter	1 299	2 241	75	305
Forsknings- och utvecklingskostnader (1,2)	-4 068	-15 502	-3 031	-14 722
Försäljningskostnader	-2 958	-8 928	-2 005	-9 202
Administrationskostnader	-1 517	-5 195	-1 976	-5 267
Övriga kostnader	-911	-1 209	-119	-408
Rörelseresultat	-4 434	-16 599	-2 490	-15 657
Ränteintäkter och övriga finansiella intäkter	1 123	3 157	567	2 251
Räntekostnader och övriga finansiella kostnader	-223	-612	-21	-71
Nedskrivning fordran dotterbolag	-2 143	-4 668	-	-
Finansnetto	-1 243	-2 123	546	2 180
Resultat efter finansiella poster	-5 677	-18 722	-1 944	-13 477
Skatt	-	-	-	-
Periodens resultat	-5 677	-18 722	-1 944	-13 477

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

Belopp i KSEK	okt-dec 2008	jan-dec 2008	okt-dec 2007	jan-dec 2007
(1) Balanserade utgifter för produktutveckling	546	2 183	546	2 184
(2) Patent och varumärken	230	895	660	1 053
Inventarier	180	715	177	666
Summa avskrivningar	957	3 794	1 383	3 903

MODERBOLAGETS BALANSRÄKNINGAR

Belopp i KSEK	2008-12-31	2007-12-31
TILLGÅNGAR		
Summa immateriella anläggningstillgångar	5 373	8 096
Summa materiella anläggningstillgångar	1 293	1 901
Aktier och andelar i koncernföretag	10	10
Summa anläggningstillgångar	6 676	10 007
Summa varulager m.m.	4 543	4 372
Kundfordringar	848	3 538
Fordringar hos koncernföretag	4 480	-
Övriga fordringar	1 071	1 073
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	2 158	1 363
Summa kortfristiga fordringar	8 557	5 974
Kassa och bank	30 850	49 154
Summa omsättningstillgångar	43 950	59 500
SUMMA TILLGÅNGAR	50 626	69 506

Belopp i KSEK	2008-12-31	2007-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Summa eget kapital	45 877	64 195
Avsättningar	20	52
Leverantörsskulder	888	942
Skulder till koncernföretag	-	534
Övriga kortfristiga skulder	1 396	1 608
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	2 445	2 175
Summa kortfristiga skulder	4 729	5 259
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	50 626	69 506

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

Göteborg, 2009-02-20
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 i denna rapport är sådan som Artimplant ska 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 20 februari 2009 kl. 08:45.

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. Avtal avseende nya Spacerprodukter för hand och handled tecknas med Small Bone Innovations. Till och med 2007 har över 6 000 patienter behandlats med Artelonimplantat.