



## BioInvent Delårsrapport

1 januari – 31 mars 2010

- En riktad nyemission som tillfört bolaget 150 MSEK före transaktionskostnader genomfördes i februari.
- I mars ingicks ett produktsamarbete med Human Genome Sciences för utveckling och kommersialisering av terapeutiska antikroppar.
- En fas I studie med produktkandidaten BI-505 för behandling av multipelt myelom inleddes vid årsskiftet.
- Rörelsens intäkter januari - mars 2010: 15,1 miljoner kronor (36,8 inklusive BioInvents andel 21,7 av den första milstolpsersättningen avseende TB-403).
- Kortfristiga placeringar samt kassa och bank per 31 mars 2010: 179,1 miljoner kronor (192,3).
- Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten januari - mars 2010: -49,3 miljoner kronor (-20,1).
- Resultat efter skatt januari - mars 2010 uppgick till -37,9 miljoner kronor (-34,7) och resultat efter skatt per aktie uppgick till -0,65 kronor (-0,62).

*BioInvent är ett forskningsbaserat läkemedelsföretag med fokus på framtagning och utveckling av antikropps-läkemedel. I dag driver bolaget innovativa läkemedelsprojekt främst inom trombos, cancer och åderförkalkning.*

### VD:s kommentarer

Med den emission vi genomförde i februari har vi stärkt förutsättningarna för att vidareutveckla vår projektportfölj och utnyttja de affärsmöjligheter denna och vår teknologiplattform representerar.

Vårt avtal med Human Genome Sciences visar vår målsättning att bredda vår produktportfölj med nya läkemedelskandidater. Samarbetet inriktas i ett första skede på inflammatoriska sjukdomar och är ett exempel på hur vi genom ett samarbete kan skapa förutsättningar för att bredda vårt deltagande i flera nya innovativa läkemedelskoncept. Parallellt med att vi etablerar starka allianser med andra bolag fortsätter vi att knyta till oss akademiska grupper med projekt och teknologier som kan skapa förutsättningar för nya läkemedelsprojekt. Inom ramen för sådana samarbeten har projekt igångsatts med utgångspunkt i intressanta mekanismer inom cancer och diabetesområdet.

I och med att BI-505 tog steget in i klinisk utvecklingsfas har vi nu fyra kliniska projekt. Både produktkonceptet som sådant och den internt utvecklade screeningteknologi som ledde till upptäckten av produktkandidaten har på den senaste tiden rönt stort intresse.

Vi avslutade föregående år med ökade insatser för att utveckla den egna läkemedelsportföljen. Vi avser att under innevarande år ta ytterligare steg med sikte på att stärka denna och bolagets profil som en stark utvecklingsorganisation inom antikropps-läkemedel. Dessa ambitioner tillsammans med förväntningarna på kommande milstolpar i form av rapportering av kliniska resultat och start av nya kliniska fas II-studier gör att vi ser med stor tillförsikt på 2010.

## Utvecklingsprojekt

Biolnvent driver för närvarande fyra projekt i utvecklingsfas. I utvecklingsfasen testas produktkandidatens säkerhetsprofil i djurmodeller och därefter säkerhet och effekt i kliniska försök i flera faser.

### Trombos (TB-402)

TB-402 är en human antikropp riktad mot blodkoagulationsfaktor VIII. Antikroppen har uppvisat en fördelaktig partiell hämning av faktor VIII även då den ges i höga doser, vilket reducerar risken för oönskade blödningar. Målsättningen är att initialt utveckla ett läkemedel som förebygger djup ventrombos (DVT) efter ortopedisk kirurgi. DVT orsakas av att en blodpropp bildas i en ven, vanligen i de djupa venerna i underbenet. DVT är ett stort hälsoproblem och enbart i USA uppskattas antalet personer som årligen drabbas av DVT eller lungemboli till över 600 000. Antalet patienter på de sju större läkemedelsmarknaderna som får en konstgjord höft- eller knäled inopererad har uppskattats till cirka 2,4 miljoner under 2009 och förväntas växa till cirka 3,1 miljoner 2015. Patienter som genomgår höftleds- eller knäledsoperationer löper stor risk att utveckla DVT. Därför behandlas alla patienter med antikoagulantia i förebyggande syfte för att reducera risken för blodproppar. Projektet utvecklas inom alliansen med ThromboGenics.

Fas I-resultaten visar att TB-402 är säker och tolereras väl. Inga allvarliga biverkningar rapporterades. Den farmakokinetiska studien, som genomfördes som en del av fas I-studien, bekräftade en halveringstid av TB-402 på cirka tre veckor. Denna möjliggör behandling med en dos för patienter som genomgår ortopedisk kirurgi, och/eller en dos per månad för att förebygga uppkomst av stroke hos patienter som långtidsbehandlas för förmaksflimmer, i motsats till dagliga behandlingar med befintliga läkemedel. Den farmakodynamiska analysen bekräftade att TB-402 hämmar faktor VIII endast delvis och inte leder till oönskad fullständig hämning av faktor VIII. En stabil och långtidsverkande antikoagulerande effekt kunde också demonstreras.

I ytterligare studier har det kunnat påvisas att effekten av TB-402 reverserades genom att ge det målprotein (faktor VIII) som TB-402 blockerar samt att TB-402 är säkert och tolereras väl i patienter som har fått standardbehandling (enoxaparin och warfarin) vid djup ventrombos. Resultaten visar att TB-402 har förutsättningar att kunna utvecklas till en säker och väl kontrollerad behandling vid ett flertal sjukdomstillstånd där förebyggande av blodproppar är av största vikt.

En fas II-studie inleddes i februari 2009 för förebyggande av DVT i patienter som får inopererat en konstgjord knäled. Samtliga patienter, totalt 315, var behandlade i slutet av oktober 2009. Resultaten förväntas att kunna redovisas under innevarande kvartal.

Fas II-studien är en aktiv (enoxaparin)-kontrollerad, doseskalering, prospektiv, randomiserad, öppen multicenterstudie för att utvärdera TB-402 för förebyggande av DVT efter knäledsoperationer. Studien utvärderar tre olika doser av TB-402 som ges som en enstaka intravenös bolusinjektion efter att patienten fått en konstgjord knäled inopererad. De primära effektparametrarna av de tre eskalerande doserna av TB-402 är säkerhet och effektivitet.

### Åderförkalkning (BI-204)

Läkemedelskandidaten BI-204 riktar sig mot oxiderade former av det "onda" kolesterolet LDL (oxLDL). Samband har påvisats mellan dessa oxiderade former av LDL och de inflammatoriska processer som leder till plackbildning i kärlväggen. BI-204 har i prekliniska försök reducerat inflammatoriska processer och reducerat plackbildning högst väsentligt. I djur som är behandlade med BI-204 har man dessutom kunna påvisa en markant reduktion av storleken på redan existerande plack. Data stöder att mekanismen bakom BI-204 är en modulering av den inflammatoriska processen med en reduktion av proinflammatoriska celler i behandlade plack som resultat, vilket i sin tur leder till minskad nybildning av plack och en regression av redan befintliga. Målsättningen är att utveckla ett läkemedel som förebygger till exempel hjärtinfarkt hos patienter med kranskärlssjukdom. En populationsbaserad, prospektiv observationsstudie av risken för att utveckla kranskärlssjukdom (CAD) har redovisats i JAMA (2008; 299 (19) 2287-2293). Enligt studien är metabolt syndrom, liksom syndromkomponenterna insulinresistens och hyperglukemi, vanligare bland personer med höga koncentrationer av oxiderat LDL. Observationerna förstärker bilden av att oxiderat LDL kan vara en viktig målstruktur för utveckling av nya läkemedel för behandling av patienter med typ 2-diabetes och metabolt syndrom. BI-204 utvecklas i samarbete med Genentech, ett helägt bolag inom Roche Group.

Fas I-programmet avslutades under det andra kvartalet 2009. Studien var en dubbelblind randomiserad doseskaleringsstudie, där såväl enstaka som upprepade doser av BI-204 gavs intravenöst eller subkutant. Studien omfattade totalt 80 friska män och kvinnor med förhöjd nivå av LDL-kolesterol. Resultatet visar att läkemedlet tolererades väl och farmakokinetiska resultat visade att halveringstiden var inom det förväntade intervallet för humana antikroppar.

## Cancer (TB-403)

Produktkandidaten TB-403 är en monoklonal antikropp riktad mot tillväxtfaktorn PIGF (placental growth factor). TB-403 binder PIGF med hög affinitet och specifitet och har visat på god hämning av tumörtillväxt i djurmodeller. TB-403 verkar genom att blockera blodkärlsnybildning (angiogenes) i tumörer och stryper på så vis syre- och näringsstillförseln till växande tumörer. Därigenom hindras dessa från att växa till och sprida sig till andra delar av kroppen.

PIGF utsöndras av tumörer och är specifikt uppreglerad vid till exempel cancer och kroniskt inflammatoriska tillstånd då den stimulerar nybildning av kärl i vävnader som befinner sig under stress. Normal vaskulatur är inte beroende av PIGF. Möss som saknar PIGF är friska och förökar sig normalt. Blockering av PIGF med TB-403 förväntas därför vara en förhållandevis säker och välolererad antiangiogen behandling. Preklinisk forskning visar också att hämning av PIGF inte leder till resistensutveckling eftersom den inte framkallar produktion av andra kärlstimulerande tillväxtfaktorer av tumören. Resistensutveckling har tidigare observerats med andra angiogenesinhibitorer.

TB-403 utvecklades fram till juni 2008 inom alliansen med ThromboGenics. I juni 2008 ingick BioInvent och ThromboGenics ett strategiskt licensavtal med Roche för utveckling och kommersialisering av TB-403. Roche erhöll en global licens med ensamrätt att utveckla och kommersialisera TB-403. BioInvent och ThromboGenics behöll rätten att marknadsföra läkemedlet i de nordiska och baltiska länderna samt i Beneluxländerna.

Den första fas I-studien på 16 friska manliga individer avslutades framgångsrikt i juni 2008. Resultaten visar att TB-403 är säkert och tolereras väl samt har farmakokinetiska egenskaper som gör den lämplig att utvecklas till ett nytt läkemedel. En uppföljande studie i patienter med framskriden cancer rapporterades på AACR-NCIEORTC:s konferens om nya målproteiner och cancerbehandling i Boston, USA i november 2009. Studien utvärderade tolererbarhet, farmakokinetik och farmakodynamik efter upprepade doser med TB-403 på totalt 23 patienter. Studien visade att TB-403 tolererades väl och att det inte observerades någon dosbegränsande toxicitet för doser upp till 10mg/kg per vecka och för 30 mg/kg per tre veckor. I denna patientgrupp med framskridna solida tumörer observerades stabil sjukdom hos sex av 23 patienter varav två i 12 månader.

## Cancer (BI-505)

Läkemedelskandidaten BI-505 är en human antikropp som riktas mot adhesionsproteinet ICAM-1 (också benämnt CD54). I tumörceller är uttrycket av ICAM-1 förhöjt och är därför en kandidat för att vara ett lämpligt målprotein för en terapeutisk antikropp. Förutom att inducera apoptos förmedlar antikroppen också viktiga immuneffektor funktioner vilka medverkar till att döda tumörceller. BI-505 har i ett flertal djurmodeller visat sig kunna bekämpa tumörer mycket effektivt och mer verksamt än existerande läkemedel.

BioInvent avser att i ett första steg utveckla kandidaten som en behandling av multipelt myelom. Andra former av blodcancer kan också vara aktuella indikationer. Även möjligheten att behandla ICAM-1-uttryckande solida tumörer kommer att undersökas genom ytterligare prekliniska försök. Antal nya patienter i världen med multipelt myelom beräknas uppgå till fler än 40 000 per år medan antal nya patienter med blodcancer beräknas uppgå till fler än 200 000 per år.

BI-505 har erhållit "Orphan Drug Designation" (särsläkemedel) i både Europa och USA på indikationen multipelt myelom. Detta ger BI-505 möjlighet till marknadsexklusivitet för behandling av multipelt myelom med en antikropp mot ICAM-1 i upp till 10 år efter det att marknadsgodkännande erhållits.

En fas I-studie på indikationen multipelt myelom inleddes i USA vid årsskiftet. Denna studie skall undersöka säkerhet, farmakokinetik och farmakodynamik i syfte att bestämma den optimala dosen av antikroppen för en kommande klinisk fas II-utveckling. Studien omfattar 30-40 patienter som kommer att behandlas med intravenösa doser av BI-505 varannan vecka under en 28-dagersperiod, med möjlighet att förlänga behandlingen fram till dess att sjukdomsförloppet eventuellt på nytt förvärras.

## Forskningsprojekt

BioInvent driver ett flertal forskningsprojekt i stadiet innan en produktkandidat har valts ut. I bolagets forskningsportfölj finns idag projekt främst inom cancer och inflammation. Inom cancerområdet inriktas forskningen mot ytterligare produktkandidater som hämmar oönskad kärltillväxt (angiogenes) och därmed blodförsörjningen till tumören samt mot antikroppar med stark förmåga att avdöda tumörceller via programmerad celledöd. I samarbete med en ledande akademisk grupp har ett projekt initierats med sikte på nya läkemedelskoncept baserade på cancerassocierade fibroblasters roll i tumörutveckling.

Bolagets forskning inom inflammationsområdet har stärkts genom det samarbete som ingicks i mars med det amerikanska bolaget Human Genome Sciences där man gemensamt tar sikte på att utveckla och kommersialisera antikropps-läkemedel baserat på olika målprotein från Human Genome Sciences forskning och BioInvents antikroppsteknologi.

I samarbete med en ledande akademisk grupp har ett nytt projekt för behandling av diabetes typ 1 inletts.

Bolaget driver också forskning och utveckling av antikropps-läkemedel på uppdrag av andra externa partners. Exempel på sådana partners är Bayer HealthCare, Daiichi Sankyo och Mitsubishi Pharma. Totalt har BioInvent ingått sådana avtal som möjliggör utveckling av upp till 30 antikroppsprodukter. BioInvent erhåller, förutom licensersättningar och forskningsfinansiering, även milstolpsersättningar och royalty på försäljningen av kommersiella produkter.

## **Intäkter och resultat**

Rörelsens intäkter för perioden januari–mars uppgick till 15,1 MSEK (36,8). Intäkterna, för perioden januari–mars 2010, utgör främst intäkter från samarbeten där antikropps-läkemedel utvecklas med hjälp av antikropps-biblioteket n-CoDeR. BioInvents andel av den första milstolpsersättningen avseende TB-403, 21,7 MSEK ingår i redovisade intäkter för föregående år.

Bolagets samlade kostnader under januari-mars uppgick till 52,7 MSEK (72,5). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 28,0 MSEK (48,0), personalkostnader 22,2 MSEK (21,6) och avskrivningar 2,5 MSEK (2,9).

Forsknings- och utvecklingskostnader, januari–mars, uppgick till 44,4 MSEK (63,8). Avskrivningar enligt plan har belastat rörelseresultatet under perioden med 2,5 MSEK (2,9), varav avskrivningar av immateriella tillgångar utgör 1,3 MSEK (1,5).

Resultat efter skatt, januari–mars, uppgick till -37,9 MSEK (-34,7). Finansnettot, januari–mars, uppgick till -0,5 MSEK (1,6). Resultat efter skatt per aktie, januari–mars, uppgick till -0,65 SEK (-0,62).

## **Finansiell ställning och kassaflöde**

Per den 31 mars 2010 uppgick koncernens kortfristiga placeringar samt kassa och bank till 179,1 MSEK (192,3). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick under januari-mars till -49,3 MSEK (-20,1). Kassaflödet har reducerats av normala svängningar i rörelsekapitalet.

BioInvent har i februari genomfört en riktad nyemission om totalt 5 434 800 aktier som tillförde bolaget 150 MSEK före transaktionskostnader. Teckningskursen fastställdes till 27,60 SEK per aktie.

Eget kapital uppgick till 162,6 MSEK (196,8) vid periodens slut. Bolagets aktiekapital var 30,5 MSEK. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 73,5 (75,6) procent. Eget kapital per aktie var 2,66 SEK (3,54). Koncernen hade inga räntebärande skulder.

## **Investeringar**

Investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 0,9 MSEK (0,0). Inga investeringar har skett i immateriella anläggningstillgångar (-).

## **Organisation**

Per den 31 mars 2010 hade BioInvent 104 (108) anställda. Av dessa är 88 (92) verksamma inom forskning och utveckling.

## **Personaloptionsprogram**

Vid årsstämman den 14 april 2008 beslutades om ett personaloptionsprogram omfattande högst 1 450 000 personaloptioner samt utgivande av 1 920 090 teckningsoptioner till dotterbolaget BioInvent Finans AB vilket sker vederlagsfritt för att säkra bolagets åtagande under optionsprogrammet och bolagets kostnader för sociala avgifter. BioInvent Finans AB har tecknat samtliga teckningsoptioner. Varje option ger rätt att teckna en ny aktie till ett lösenpris av 26,84 SEK. Grundtilldelning av 513 750 personaloptioner har skett under 2008 och 2009. Extratilldelning av 69 750 personaloptioner har skett i februari 2009 och i januari 2010 med 429 750 personaloptioner.

Vid årsstämman den 21 april 2009 beslutades om ett tillägg till det befintliga personaloptionsprogrammet 2008/2012 som beslutades av årsstämman 2008. Tilläggsprogrammet omfattar högst

240 250 personaloptioner till bolagets anställda med åtföljande rätt till nyteckning av aktier. Varje option ger rätt att teckna en ny aktie till ett lösenpris av 26,84 SEK. Grundtilldelning av 33 750 personaloptioner har skett under 2009 och 2010. Extratilldelning av 8 127 personaloptioner har skett i januari 2010.

## **Risikfaktorer**

Bolagets verksamhet är förenad med risker relaterade till bland annat läkemedelsutveckling, konkurrens, samarbeten med partners, teknologitveckling, patent, kapitalbehov, valuta och räntor. Dessa risker utgör ett sammanfattande urval av riskfaktorer som har betydelse för BioInvent och därmed en investering i BioInventaktien.

## **Redovisningsprinciper**

Denna delårsrapport är upprättad i enlighet med IAS 34, Interim Financial Reporting, årsredovisningslagen samt Rådet för finansiell rapportering RFR 2.3, Redovisning för juridiska personer. De redovisningsprinciper som tillämpas stämmer huvudsakligen överens med de redovisningsprinciper som användes vid upprättandet av den senaste årsredovisningen. De uppdateringar och förändringar som antagits av EU och tillämpas från och med 1 januari 2010 och kommer att inverka på redovisningen är: IFRS 3R Rörelseförvärv och IAS 27R Koncernredovisning och separata finansiella rapporter. Dess effekt på redovisningen har beskrivits i årsredovisningen för 2009. Följande nyheter samt förändringar har i dagsläget inte haft någon effekt på BioInvents redovisning: IFRIC 12 Avtal om ekonomiska eller samhällseliga tjänster, IFRIC 15 Avtal om uppförande av fastigheter, IFRIC 16 Säkringar av nettoinvesteringar i en utlandsverksamhet, IFRIC 17 Utdelning av sakvärde till ägare samt IFRIC 18 Överföring av tillgångar. Dessa uttalanden kommer att tillämpas i den mån BioInvent International genomför aktuella transaktioner.

## **Kommande rapporttillfällen**

BioInvent avser att avge finansiella rapporter enligt följande:

Delårsrapporter	14 juli, 14 oktober 2010
Bokslutskommuniké 2010	10 februari 2011

## **Kontakt**

Frågor med anledning av denna rapport besvaras av  
Svein Mathisen, VD, 046-286 85 67, mobil 0708-97 82 13  
Cristina Glad, vVD, 046-286 85 51, mobil 0708-16 85 70  
Rapporten finns även att tillgå på [www.bioinvent.com](http://www.bioinvent.com).

## Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2010 jan-mars	3 MÅN 2009 jan-mars	12 MÅN 2009 jan-dec
Rörelsens intäkter	15 101	36 849	80 659
<i>Rörelsens kostnader</i>			
Forsknings- och utvecklingskostnader	-44 448	-63 771	-229 187
Försäljnings- och administrationskostnader	-8 217	-8 726	-35 466
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	149	-692	4 492
	-52 516	-73 189	-260 161
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-37 415</b>	<b>-36 340</b>	<b>-179 502</b>
Resultat från finansiella investeringar	-519	1 615	2 841
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-37 934</b>	<b>-34 725</b>	<b>-176 661</b>
Skatt	-	-	-
<b>Resultat</b>	<b>-37 934</b>	<b>-34 725</b>	<b>-176 661</b>
<b>Övrigt totalresultat</b>			
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar	-28	-56	-211
<b>Totalresultat</b>	<b>-37 962</b>	<b>-34 781</b>	<b>-176 872</b>
Totalresultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-37 962	-34 781	-176 872
Resultat per aktie, SEK			
Före utspädning	-0,65	-0,62	-3,17
Efter utspädning	-0,65	-0,62	-3,17

## Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag (KSEK)

	2010 31 mars	2009 31 mars	2009 31 dec
<b>Tillgångar</b>			
<b>Anläggningstillgångar</b>			
Immateriella anläggningstillgångar	5 749	10 843	7 022
Materiella anläggningstillgångar	11 569	15 041	11 969
<b>Omsättningstillgångar</b>			
Varulager m m	1 157	2 454	2 037
Kortfristiga fordringar	23 782	39 698	21 198
Kortfristiga placeringar	149 804	168 411	55 958
Kassa och bank	29 310	23 928	28 062
<b>Summa tillgångar</b>	<b>221 371</b>	<b>260 375</b>	<b>126 246</b>
<b>Eget kapital och skulder</b>			
Eget kapital	162 615	196 791	55 633
Kortfristiga skulder	58 756	63 584	70 613
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>221 371</b>	<b>260 375</b>	<b>126 246</b>

## Koncernens rapport över förändringar i eget kapital (KSEK)

	2010 jan-mars	2009 jan-mars	2009 jan-dec
<b>Ingående balans</b>	<b>55 633</b>	<b>231 298</b>	<b>231 298</b>
Effekt av personaloptionsprogram	566	274	1 207
Riktad nyemission	144 378		
Periodens totalresultat	-37 962	-34 781	-176 872
<b>Utgående balans</b>	<b>162 615</b>	<b>196 791</b>	<b>55 633</b>
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare	162 615	196 791	55 633

Aktiekapitalet består per den 31 mars 2010 av 61 095 689 aktier och aktiens kvotvärde är 0,5. Den riktade nyemissionen, som slutfördes i februari 2010, tillförde Biolinvent 144 378 KSEK efter nyemissionskostnader om 5 622 KSEK.

## Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag (KSEK)

	2010	2009	2009
	jan-mars	jan-mars	jan-dec
<b>Den löpande verksamheten</b>			
Rörelseresultat	-37 415	-36 340	-179 502
Avskrivningar	2 540	2 945	11 117
Övriga justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	566	274	1 207
Erhållen och erlagd ränta	30	2 862	4 723
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>	<b>-34 279</b>	<b>-30 259</b>	<b>-162 455</b>
Förändringar i rörelsekapital	-14 137	10 156	35 312
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-48 416</b>	<b>-20 103</b>	<b>-127 143</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>			
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-868	-18	-1 297
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>-868</b>	<b>-18</b>	<b>-1 297</b>
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten</b>	<b>-49 284</b>	<b>-20 121</b>	<b>-128 440</b>
<b>Finansieringsverksamheten</b>			
Riktad nyemission	144 378	-	-
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>144 378</b>	<b>-</b>	<b>-</b>
<b>Förändring av kortfristiga placeringar**</b>	<b>-104 839</b>	<b>42 709</b>	<b>151 196</b>
<b>Förändring av likvida medel</b>	<b>-9 745</b>	<b>22 588</b>	<b>22 756</b>
Likvida medel vid periodens början	74 036	51 280	51 280
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>64 291</b>	<b>73 868</b>	<b>74 036</b>
<b>Likvida medel, specifikation:</b>			
Kortfristiga placeringar som utgör likvida medel*	34 981	49 940	45 974
Kassa och bank	29 310	23 928	28 062
	<b>64 291</b>	<b>73 868</b>	<b>74 036</b>
Kortfristiga placeringar**	114 823	118 471	9 984
	<b>179 114</b>	<b>192 339</b>	<b>84 200</b>

\*löptid kortare än 3 månader

\*\*löptid längre än 3 månader

## Nyckeltal

	2010	2009	2009
	31 mars	31 mars	31 dec
Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK	2,66	3,54	1,00
Antal aktier vid periodens slut	61 096	55 661	55 661
Soliditet, %	73,5	75,6	44,1
Antal anställda vid periodens utgång	104	108	105

## Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN	3 MÅN	12 MÅN
	2010	2009	2009
	jan-mars	jan-mars	jan-dec
Rörelsens intäkter	15 101	36 849	80 659
<i>Rörelsens kostnader</i>			
Forsknings- och utvecklingskostnader	-43 973	-63 553	-228 207
Försäljnings- och administrationskostnader	-8 126	-8 670	-35 239
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	149	-692	4 492
	-51 950	-72 915	-258 954
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-36 849</b>	<b>-36 066</b>	<b>-178 295</b>
Resultat från finansiella investeringar	-519	1 615	2 841
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-37 368</b>	<b>-34 451</b>	<b>-175 454</b>
Skatt	-	-	-
<b>Resultat</b>	<b>-37 368</b>	<b>-34 451</b>	<b>-175 454</b>

## Moderbolagets balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2010	2009	2009
	31 mars	31 mars	31 dec
<b>Tillgångar</b>			
<b>Anläggningstillgångar</b>			
Immateriella anläggningstillgångar	5 749	10 843	7 022
Materiella anläggningstillgångar	11 569	15 041	11 969
Finansiella anläggningstillgångar	100	100	100
<b>Omsättningstillgångar</b>			
Varulager m m	1 157	2 454	2 037
Kortfristiga fordringar	23 782	39 698	21 198
Kortfristiga placeringar	149 847	168 271	55 973
Kassa och bank	29 310	23 928	28 062
<b>Summa tillgångar</b>	<b>221 514</b>	<b>260 335</b>	<b>126 361</b>
<b>Eget kapital och skulder</b>			
Eget kapital	162 671	196 664	55 661
Kortfristiga skulder	58 843	63 671	70 700
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>221 514</b>	<b>260 335</b>	<b>126 361</b>

Lund den 15 april 2010

Svein Mathisen, Verkställande direktör

### Granskningsrapport

#### Inledning

Vi har utfört en översiktlig granskning av den finansiella delårsinformationen i sammandrag för BioInvent International AB (publ) för perioden 2010-01-01 – 2010-03-31. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna delårsrapport i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna delårsrapport grundad på vår översiktliga granskning.

#### Den översiktliga granskningens inriktning och omfattning

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med Standard för översiktlig granskning SÖG 2410 "Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagens valda revisor". En översiktlig granskning består av att göra förfrågningar, i första hand till personer som är ansvariga för finansiella frågor och redovisningsfrågor, att utföra analytisk granskning och att vidta andra översiktliga granskningsåtgärder. En översiktlig granskning har en annan inriktning och en betydligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt Revisionsstandard i Sverige RS och god revisionssed i övrigt har. De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för oss att skaffa oss en sådan säkerhet att vi blir medvetna om alla viktiga omständigheter som skulle kunna ha blivit identifierade om en revision utförts. Den uttalade slutsatsen grundad på en översiktlig granskning har därför inte den säkerhet som en uttalad slutsats grundad på en revision har.

#### Slutsats

Grundat på vår översiktliga granskning har det inte kommit fram några omständigheter som ger oss anledning att anse att delårsrapporten inte, i allt väsentligt, är upprättad för koncernens del i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen samt för moderbolagets del i enlighet med årsredovisningslagen.

Lund den 15 april 2010

ERNST & YOUNG AB

Johan Thuresson  
Auktoriserad revisor

### BioInvent International AB (publ)

Org nr 556537-7263  
Besöksadress: Sölvegatan 41  
Postadress: 223 70 Lund  
Tel: 046-286 85 50  
[info@bioinvent.com](mailto:info@bioinvent.com)

### Juridisk friskrivning

Detta pressmeddelande innehåller framtidsinriktade uttalanden, som utgör subjektiva uppskattningar och prognoser inför framtiden. Framtidsbedömningarna gäller endast per det datum de görs och är till sin natur, liksom forsknings- och utvecklingsverksamhet inom bioteknikområdet, förenade med risker och osäkerhet. Med tanke på detta kan verkligt utfall komma att avvika betydligt från det som beskrivs i detta pressmeddelande.

Informationen i detta pressmeddelande är sådan som bolaget ska offentliggöra enligt lagen om värdepappersmarknaden och/eller lagen om handel med finansiella instrument. Informationen lämnades för offentliggörande den 15 april 2010 kl 08.30.