

Delårsrapport för perioden 1 januari till 31 mars 2010

De viktigaste produkterna uppvisar en fortsatt stark tillväxt. Intäkter och EBITA uppgick till 488 Mkr respektive 55 Mkr.

- Proforma intäkter från produktförsäljningen ökade med 10 procent i fast växelkurs (CER).
 - Försäljningen av Kineret[®] ökade med 12 procent i CER och med 1 procent i kr.
 - Försäljningen av Orfadin[®] ökade med 21 procent i CER och med 9 procent i kr.
 - De sammanlagda ReFacto[®]-intäkterna var 74 Mkr lägre i CER än föregående år beroende på lägre utleveranser till Pfizer och lägre royaltysatser.
 - Produktintäkterna i Europa ökade med 8 procent i CER, vilket motsvarar -1 procent i kr.
 - Produktintäkterna i Nordamerika ökade med 13 procent i CER motsvarande -3 procent i kr.

Belopp i miljoner kronor	1 jan - 31 mar		Pro forma		Pro forma	
	2010	2009	1 jan - 31 mar 2009	Helår 2009	Helår 2009	Helår 2009
Rörelsens intäkter	488,1	355,2	543,2	1 297,0	2 065,6	
Bruttoresultat	313,1	242,5	364,7	921,3	1 401,3	
Rörelseresultat före avskrivningar på immateriella anläggningstillgångar (EBITA)						
före omstrukturings- och andra engångskostnader	55,1	25,1	89,4	68,0	283,8	
Periodens resultat						
före omstrukturings- och andra engångskostnader	-5,4	-23,7		32,5		
Periodens resultat	-52,4	-23,7		32,5		
Resultat per aktie före utspädning ¹⁾ (kr)	-0,17	-0,24		0,32		
Resultat per aktie för kärnverksamheten ¹⁾ (kr)	0,29	-0,11		0,84		
Omstrukturings- och andra engångskostnader	47,0	-		-		
Forsknings- och utvecklingskostnader	127,7	143,8		569,4		
Likvida medel och kortfristiga placeringar	349,1	325,5		306,6		

¹⁾ Jämförelsesiffror justerade för nyemission som slutfördes i januari 2010.

- Biovitrum AB (publ) slutförde förvärvet av Swedish Orphan International Holding AB den 14 januari.
- Överenskomna framtida milstolpsbetalningar för Kineret[®] och Kepivance[®] betalades i förtid till Amgen.
- Samarbetsavtalet med Biogen Idec runt rFVIII Fc och rFIX Fc omstrukturerades.
- De första patienterna inkluderades i rFIX Fc-registreringsstudien B-LONG.
- Rapporten innehåller en prognos för 2010 och långsiktiga mål.

Händelser efter periodens slut

- Marknadsföringsområdet för Cyanokit[®] utvidgades den 1 april.
- Willfact[®] lanserades i Tyskland den 8 april.
- Ett exklusivt europeiskt distributionsavtal för Rhucin[®] träffades med Pharming den 15 april.
- Beslutet att gå vidare med Kiobrina[®] in i fas III-utveckling meddelades den 21 april.

VD:s kommentar

Martin Nicklasson, VD, säger: Det är glädjande att notera att den första delårsrapporten för det nya företaget Swedish Orphan Biovitrum visar ett starkt underliggande produktresultat. Integreringen av de båda bolagen fungerar väl. Nya produktlanseringar är på väg, utvecklingsportföljen fortsätter att göra framsteg och nya affärsutvecklingsavtal har träffats, vilket skapar framtida tillväxtpotentialer.

Innehåll

Översikt

	Sida
Proforma resultat 1 januari – 31 mars 2010	3
Försäljningsutveckling för de viktigaste produkterna och per region (proforma)	3
Utveckling av kostnader och rörelseresultat	5
Finansnetto och skatt	5
Investeringar och fritt kassaflöde	5
Finansiell ställning	6
Eget kapital	6
Personal	6
Utsikter för 2010 och långsiktiga mål	6
Forskning och utveckling	6
Affärsutveckling	8
Framåtblickande uttalande	17
Information om telefonkonferens	18
Kontakter för ytterligare information	18
Kommande rapporttillfällen 2010	18
Om Swedish Orphan Biovitrum	18

Tabeller och siffror

Koncernens rapport över totalresultat	9
Balansräkning	10
Förändring i koncernens eget kapital	10
Kassaflödesanalys i sammandrag	11
Nyckeltal, övrig information och definitioner	12
Finansiell information moderbolaget	13
Noter	14

Proforma resultat för 1 januari – 31 mars 2010

Belopp i miljoner kronor	1 jan - 31 mar		Pro forma		Pro forma	
	2010	2009	1 jan - 31 mar	Helår	Helår	Helår
	2010	2009	2009	2009	2009	2009
Rörelsens intäkter	488,1	355,2	543,2	1 297,0	2 065,6	
Kostnad för sålda varor och tjänster	-175,0	-112,7	-178,5	-375,7	-664,3	
Bruttoresultat	313,1	242,5	364,7	921,3	1 401,3	
Försäljnings- och administrationskostnader	-180,1	-89,0	-185,7	-302,9	-701,2	
Forsknings- och utvecklingskostnader	-127,7	-143,8	-150,5	-569,4	-603,0	
Kostnader för omstrukturering	-47,0	-	-	-	-	
Övriga rörelseintäkter/kostnader	-1,7	2,3	7,9	-32,7	-24,9	
Rörelseresultat	-43,4	12,0	36,4	16,2	72,3	
Finansiella intäkter	-0,5	5,5		28,6		
Finansiella kostnader	-4,8	-41,2		-12,3		
Resultat efter finansiella poster	-48,7	-23,7		32,5		
Inkomstskatt	-3,7	-		-		
Periodens resultat	-52,4	-23,7		32,5		

De sammanlagda intäkterna ökade med 132,9 Mkr jämfört med redovisade intäkter för första kvartalet 2009. Försäljningen av Swedish Orphan-produkter uppgick till 203,4 Mkr i CER och till 188,2 Mkr i kr. De sammanlagda intäkterna var 55,1 Mkr lägre än proformaintäkterna för samma period 2009. Detta förklaras av lägre ReFacto-leveranser till Pfizer och lägre royaltysatser, liksom försenade lanseringar av viktiga produkter, parallellhandel och att distributionsrättigheterna för Tracleer[®] löpt ut. Förstärkningen av den svenska kronan har även minskat intäkterna med cirka 36 Mkr.

Försäljningsutveckling för de viktigaste produkterna (proforma)

Försäljningsutveckling för de viktigaste produkterna

Belopp i miljoner kronor	@ CER			
	1 jan - 31 mar		1 jan - 31 mar	
	2010	2009	2010	2009
ReFacto [®]	127,2	203,1	131,4	203,1
varav tillverkningsintäkter	73,1	136,6	73,1	136,6
varav co-promotion	24,6	18,2	25,7	18,2
varav royalty	29,5	48,3	32,6	48,3
Kineret [®]	104,6	104,0	116,5	104,0
Orfadin [®]	83,1	76,3	92,4	76,3
Kepivance [®]	29,0	29,6	33,1	29,6
Ammonaps [®]	18,9	18,3	20,6	18,3
Yondelis [®]	9,0	7,2	9,5	7,2
Willfact [®]	1,8	-	1,8	-
Övriga produktintäkter	90,7	99,1	95,2	99,1
Övriga intäkter	23,8	5,6	23,6	5,6
Totalt	488,1	543,2	524,1	543,2

Försäljningsutveckling per region

Belopp i miljoner kronor	@ CER			
	1 jan - 31 mar		1 jan - 31 mar	
	2010	2009	2010	2009
Norden	86,8	93,3	90,0	93,3
Europa	149,6	141,5	163,8	141,5
Nordamerika	74,8	77,5	87,3	77,5
Resten av världen	17,0	13,7	18,1	13,7
Summa intäkter	328,2	326,0	359,2	326,0

Tabellen Försäljningsutveckling per region innefattar endast produktintäkter, exkluderande andra intäkter såsom tillverkningsintäkter, royalty och kommissionsintäkter.

ReFacto[®]

Kommissionsintäkterna för ReFacto[®] ökade med 41 procent (CER) och med 35 procent i kr under

perioden. Ökningen förklaras till största delen av att nya patienter tillkommit samt av att patienter återvänt till standardbehandling efter att ha deltagit i ett program som genomförts på grund av åtaganden efter ReFacto AF-godkännandet. Tillverkningsintäkterna var lägre (-46 procent i kr) under kvartalet, baserat på lägre leveranser av läkemedelssubstans till Pfizer beroende på deras produktionsplanering. Dessutom var royaltysättningen lägre som en följd av marknadens snabba övergång från ReFacto[®] till ReFacto[®] AF.

Kineret[®]

Försäljningen av Kineret[®] ökade med 12 procent (CER) och med 1 procent i kr jämfört med samma period 2009. Försäljningen i USA ökade med 6 procent (CER) vilket motsvarar -9 procent i kr. I Europa ökade försäljningen med 15 procent (CER) och 5 procent i kr.

Swedish Orphan Biovitrums dotterbolag har under första kvartalet genomfört omfattande utbildningar runt produkten och marknadsföring av Kineret har påbörjats över hela Europa. I vissa länder kommer ytterligare medarbetare att rekryteras. Dessutom rekryteras och utbildas medarbetare för liknande uppgifter i USA.

Orfadin[®]

Orfadin[®] uppvisade en stark försäljningstillväxt och ökade med 21 procent (CER) och med 9 procent i kr. Tillväxten betingas av att ett ökat antal barn diagnostiseras tidigt. Därigenom får dessa barn behandling, de överlever och mår bra. En anpassad dosering i samband med att barnen växer bidrar dessutom till den ökade försäljningen.

Kepivance[®]

Försäljningen av Kepivance[®] ökade med 12 procent (CER) vilket motsvarar -2 procent i kr. Försäljningen i USA ökade med 12 procent (CER) vilket motsvarar -4 procent i kr. I Europa minskade försäljningen med -7 procent (CER) och -15 procent i kr.

Swedish Orphan Biovitrums dotterbolag har under första kvartalet genomfört omfattande utbildningar och marknadsföring av Kepivance har påbörjats över hela Europa. I vissa länder kommer ytterligare medarbetare att rekryteras. Dessutom rekryteras och utbildas medarbetare för liknande uppgifter i USA

Ammonaps[®]

Försäljningen av Ammonaps[®] ökade med 13 procent (CER) och med 3 procent i kr. Ökningen förklaras framför allt av det faktum att fler patienter, i huvudsak barn, som lider av störningar i ureacykeln diagnostiseras och erhåller adekvat behandling.

Yondelis[®]

Yondelis[®]-försäljningen ökade med 32 procent (CER) och 25 procent i kr jämfört med motsvarande period föregående år. Yondelis godkändes ursprungligen som andra behandlingsalternativ för mjukdelssarkom men är nu också godkänt för behandling av patienter med återfall i platinumkänslig äggstockscancer. Yondelis lanseras i de nordiska och baltiska länderna samt i Central- och Östeuropa (CEE) för denna indikation. Förhandlingar om prissättning och subventioner pågår fortfarande i vissa CEE-länder, men i Norden används Yondelis nu också för behandling av patienter med återfall i äggstockscancer. Lanseringarna fortsätter under andra kvartalet.

Willfact[®]

Willfact[®] är nu godkänt i Tyskland för behandling av von Willebrands sjukdom, en form av koagulationsrubbnig. Lanseringen i Tyskland har påbörjats i april och de första patienterna har behandlats med Willfact. Lanseringarna av Willfact sker senare än vad som tidigare förväntats beroende på förseningar hos myndigheterna och vad gäller den aktuella lanseringen i Tyskland, också beroende på sena produktleveranser. En process för myndighetsgodkännande kommer att inledas under de närmaste månaderna. Detta för att säkerställa myndighetsgodkännande även i de nordiska och baltiska länderna samt ett antal CEE-länder.

Övriga produkter

Försäljningen av övriga produkter, inklusive kommissionsintäkter, minskade med 4 procent (CER) och 8 procent i kr. Equasym[®], för behandling av ADHD hos barn, lanseras framgångsrikt i Norden. Beroende på att läkemedlet befinner sig i tidig lanseringsfas är försäljningen fortfarande relativt låg men med en betydande tillväxt. Arbete pågår fortfarande för att erhålla subventioner för Multiferon[®] i en rad olika länder, vilket förklarar oförutsedda förseningar i lanseringarna.

Sent förra året träffades ett avtal med Actelion om att återföra distributionsrättigheterna för Tracleer[®] med början 1 december 2010. Avtalet gäller de nordiska länder där Swedish Orphan haft distributionsrättigheterna. Tracleer-försäljningen uppgick till 19,5 Mkr under första kvartalet 2009. Förlusten av Tracleer-försäljningen inträffade tidigare än förväntat.

Parallellimport har en negativ inverkan på några produkter på det lokala nationella planet.

Utveckling av kostnader och rörelseresultat

Bruttomarginalen minskade från 67 till 64 procent proforma. Bruttomarginalen har påverkats negativt framförallt av svenska kronans förstärkning, planerat produktionsstopp för ReFacto AF[®] och tekniköverföringskostnad för produktion av Kineret[®].

Rörelsekostnaderna minskade med 6 procent proforma, främst beroende på lägre FoU-kostnader, ett resultat av omstruktureringsavtalet rörande hemofiliprojekten med BiogenIdec. Försäljnings- och administrationskostnader, exklusive avskrivning på immateriella anläggningstillgångar, minskade med 3 procent jämfört med första kvartalet 2009 proforma. Avskrivning av immateriella anläggningstillgångar uppgick till 53,0 Mkr under de tre första månaderna.

Rörelseresultat före avskrivning och omstruktureringskostnader (EBITA) uppgick till 55,1 Mkr (25,1) och redovisat resultat uppgick till -43,4 Mkr (12,0).

Avsättningar för omstruktureringskostnader gjordes med 47,0 Mkr under första kvartalet 2010. Dessa omstruktureringskostnader utgörs huvudsakligen av avgångsvederlag och andra kostnader som är kopplade till integreringen av de båda bolagen. Efter att framgångsrikt ha satt verksamhetsstrukturen på plats är affärsverksamheten nu helt operativ och en övertalighet på 40 tjänster har identifierats, vilket kommer att få full effekt från och med 1 maj. Den totala kostnaden för omstruktureringen beräknas till 70–80 Mkr.

Finansnetto och skatt

Finansnettot för första kvartalet uppgick till -5,3 Mkr (-35,7). Valutakursförluster hänförliga till tillgodohavanden på bankkonton uppgick till 4,6 Mkr. Valutavinst när framtida milstolpsbetalningar för Kineret[®] och Kepivance[®] betalades i förtid i mars 2010 uppgick till 0,6 Mkr. Valutakursförluster på banklån i US-dollar uppgick till 0,6 Mkr. Ränta på banklån var 4,4 Mkr under perioden. Den beräknade räntan på framtida tilläggsköpeskilling, avseende förvärvad utvecklad teknologi för Multiferon[®], uppgick till 1,5 Mkr.

Bolaget har ackumulerade underskottsavdrag som inte redovisats som tillgång. Detta innebär att bolagets skattesats avviker från svensk skattesats. Swedish Orphan Biovitrums skattekostnad för kvartalet var 3,7 Mkr (0).

Investeringar och fritt kassaflöde

Koncernens investeringar i materiella anläggningstillgångar under första kvartalet uppgick till 19,7 Mkr (7,9).

Avskrivningarna uppgick till 71,9 Mkr (28,5), varav 12,2 Mkr (11,4) är relaterade till produkträttigheter och 38,4 (0) till förvärvad teknologi och licensavtal.

Investeringar i immateriella anläggningstillgångar för perioden uppgick till 0,6 Mkr (0).

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -62,6 Mkr (-123,6) för första kvartalet. Betalningar avseende omstruktureringsreserver uppgick till 4,7 Mkr under perioden. Återstående betalningar från omstruktureringsreserver, per december 2009, uppgick till 1,3 Mkr och kommer att ha en negativ effekt på kassaflödet under andra kvartalet 2010.

Swedish Orphan Biovitrum förskottsbetalade tidigare överenskomna framtida milstolpsersättningar kopplade till försäljningsnivåer för Kineret[®] och Kepivance[®] i mars 2010. Betalningen har påverkat nettokassaflödet med 235,7 Mkr i form av en minskning i långfristiga skulder med 366,3 Mkr och en minskning i rörelsekapital med 130,6 Mkr.

Finansiell ställning

Likvida medel och kortfristiga placeringar per den 31 mars 2010 uppgick till 349,1 Mkr (325,5), varav 166,8 Mkr (57,3) var banktillgodohavanden och 182,3 Mkr (149,1) placeringar i värdepapper med en löptid på mindre än tre månader från anskaffningstidpunkten. Dessa kortfristiga placeringar klassificeras som likvida medel. Förutom likvida medel fanns per den 31 mars 2010 även andra kortfristiga placeringar, med en löptid på mer än tre månader, uppgående till 0 Mkr (119,1).

Bolagets finansiering genom banklån uppgick per den 31 mars 2010 till 1 140,9 Mkr.

Eget kapital

Koncernens eget kapital per den 31 mars 2010 uppgick till 4 427,6 Mkr jämfört med 1 352,8 Mkr den 31 december 2009.

Personal

Per den 31 mars 2010 hade Swedish Orphan Biovitrum 543 anställda (427), varav 61 procent (58) är kvinnor. Andelen anställda i Swedish Orphan uppgår till 146 av de 543.

Utsikter för 2010 och långsiktiga mål

De totala proforma intäkterna för 2009 uppgick till 2 miljarder kr, exklusive milstolpsintäkter. Mot denna bakgrund förväntas intäkterna öka under 2010 med 8–10 procent mätt i fasta växelkurser.

Bruttomarginalen väntas ligga mellan 63 och 65 procent. Bruttomarginalen kommer att påverkas av valutakursförändringar, tekniköverföringskostnader för läkemedelssubstansen för Kineret samt lägre produktionsvolymerna av läkemedelssubstansen för ReFacto AF beroende på ett sex månader långt planerat underhållsstopp.

Rörelsekostnaderna väntas minska med 10–12 procent som ett resultat av integreringssynergier och lägre FoU-kostnader som ett resultat av omstruktureringen av avtalet med BiogenIdec.

Rörelseresultatet före avskrivning av immateriella anläggningstillgångar och omstrukturerings- och andra engångskostnader (EBITA) beräknas öka med 25–30 procent i kr, motsvarande en ökning om 30–35 procent i fasta växelkurser.

De långsiktiga målen är oförändrade, det vill säga att nå en försäljning på 5 miljarder kr och en EBITA-marginal på minst 30 procent till 2015.

Forskning och utveckling

rFIXFc mot hemofili B

I januari inkluderades de första patienterna i en öppen registreringsstudie, som kommer att genomföras vid flera kliniska centra. Studien har utformats för att analysera säkerhet, farmakokinetik och effekt hos det långtidsverkande, rekombinanta faktor IX Fc-fusionsproteinet (rFIXFc) i hemofili B-patienter.

Prövningen, som kallas B-LONG-studien, kommer att utvärdera effekten av rFIXFc i cirka 75 tidigare behandlade patienter med svår hemofili B. FIXFc-programmet bedrivs tillsammans med BiogenIdec.

Resultaten från den första kliniska fas I/II-studien kommer att presenteras vid Hemophilia 2010 World Congress, som hålls i Buenos Aires, Argentina i mitten av juli 2010.

Kiobrina® mot försämrat fettupptag hos för tidigt födda barn

Den 21 april meddelade Swedish Orphan Biovitrum resultaten från den andra kliniska fas II-studien med Kiobrina®. Studien visade en förbättring av tillväxthastigheten hos för tidigt födda barn då Kiobrina® gavs i pastöriserad bröstmjolk. Med anledning av dessa resultat och de tidigare meddelade positiva resultaten från en fas II studie med modersmjölksersättning, har Swedish Orphan Biovitrum beslutat att gå vidare med Kiobrina® in i fas III.

Det sammantagna resultatet från de två kliniska studierna visade en statistisk säkerställd ökning av tillväxthastigheten ($p < 0,001$), vilket är en medicinskt relevant parameter. Säkerhetsprofilen var jämförbar med placebo och inga läkemedelsrelaterade allvarliga biverkningar rapporterades. Resultaten från dessa studier kommer att presenteras under 2010, inledningsvis med en presentation av den första studien med modersmjölksersättning vid "The Power of Programming 2010. International conference on developmental origins of health and disease" i München, Tyskland 6-8 maj 2010.

Multiferon® som andra behandlingsalternativ vid hepatit C

Multiferon® är för närvarande godkänt i flera EU-länder, med en bred indikation för andrahandsbehandling, liksom för adjuvant behandling av högriskpatienter med malignt melanom. En fas III studie, som syftar till att gynna ytterligare expansion av den geografiska marknaden inom EU och stödja pris- och subversionsdiskussioner är för närvarande i den slutliga planeringsfasen. Ansökan om att starta studien (CTA) för andrahandsbehandling av hepatit C har lämnat in till myndigheterna i mars.

11-βHSD₁-inhibitorprogrammet

Detta program, som ursprungligen syftade till en behandling av diabetes, utlicensierades till Amgen 2003. Amgen och Swedish Orphan Biovitrum utvidgade i april licensavtalet att också innefatta kognitionsstörningar som Alzheimer's sjukdom och åldersrelaterad kognitiv dysfunktion.

Utvecklingsportfölj

Indication	Produkt/Projekt	Partner	Fas I	Fas II	Fas III	Reg fas
Blödarsjuka typ B	rFIXFc	BiogenIdec				
Försämrat fettupptag hos prematura barn	Kiobrina®					
Andra linjens behandling av Hepatit C	Multiferon®					
Blödarsjuka typ A	rFVIII Fc	BiogenIdec				
Fat malabsorption	Exinalda®					
Rh-immunisering	Sym001	Symphogen				
Trombocytbrist (ITP)	Sym001	Symphogen				
Oral mukositis, barn (1-16 år)	Kepivance®					

Nyhetsflöde från utvecklingsprogrammen

Aktivitet	Förväntad rapportering
rFVIII Fc (hemofili A): fas I/II, FPI Q409	H2 2010
Multiferon (HCV): fas III, FPI	H2 2010
Sym 001 (ITP): fas II-studie	H2 2010
Kepivance® (oral mukositis): pediatrik studie	H2 2010
Kiobrina® (försämrat fettupptag hos prematura barn): fas III, FPI	H1 2011
rFIXFc (hemofili B): fas III, FPI jan 2010	2011/2012

Affärsutveckling

I januari undertecknade Swedish Orphan Biovitrum ett tillägg till sitt distributionsavtal med LFB enligt vilket företaget distribuerar produkterna Willfact[®], Hemoleven[®], IvHebex[®] och Betafact[®] i 13 länder i Europa. Enligt tillägget utvidgades tidsramen för avtalet till att omfatta 2014. I mars godkändes Willfact[®] för behandling av koagulationsrubbningsen von Willebrand's sjukdom och läkemedlet lanserades i Tyskland i april. Produkten planeras genomgå en *mutual recognition procedure* under 2010, för att därigenom få myndighetsgodkännande i de övriga länderna inom Swedish Orphans marknadsföringsområde.

I februari meddelade Swedish Orphan Biovitrum och Biogen Idec att man omstrukturerat samarbetsavtalet, som gäller företagets långtidsverkande, rekombinanta faktor VIII Fc-fusionsprotein (rFVIII Fc) för hemofili A-patienter och rekombinanta faktor IX Fc-fusionsprotein (rFIX Fc) för hemofili B-patienter. Enligt det ändrade avtalet tar Biogen Idec på sig hela ansvaret för utveckling av och kostnader för rFVIII Fc- och rFIX Fc-programmen, och får tillverkningsrättigheterna. I tillägg till befintliga kommersiella rättigheter i Nordamerika får Biogen Idec också ansvaret för marknadsföring inom de områden av övriga världen som tidigare var delade mellan bolagen. Swedish Orphan Biovitrums kommersiella rättigheter är oförändrade i Europa, Ryssland, Turkiet och Mellanöstern. Cross-royaltysatsen har reducerats för båda bolagen. Royaltysatsen kommer att justeras ytterligare till dess Biogen Idec's merkostnader har täckts.

Under perioden har Swedish Orphan Biovitrum träffat överenskommelse med Amgen om villkoren för ytterligare en tillverkningsomgång av bulksubstans för Kineret[®], utöver vad som var ingick i det ursprungliga avtalet. Syftet med denna extra tillverkningsomgång är att möta en förväntad ökad efterfrågan på marknaden för Kineret[®], i väntan på att Swedish Orphan Biovitrum har överfört tillverkningsprocessen till en ny kontraktstillverkare. Dessutom träffade bolagen avtal om att Swedish Orphan Biovitrum skall förskottsbeta den tidigare överenskomna milstolpsersättningen för uppnådda försäljningsnivåer av Kineret[®] och Kepivance[®].

Den 1 april undertecknade Swedish Orphan Biovitrum en utvidgning av sitt distributionsavtal med Merck Serono för Cyanokit[®], som används vid behandling av bekräftad eller misstänkt cyanidförgiftning.

Enligt tillägget kommer Cyanokit[®] att distribueras av Swedish Orphan Biovitrum i Irland, UK och Nederländerna i tillägg till Norden och Baltikum där distribution redan sker.

Den 15 april meddelade Swedish Orphan Biovitrum och Pharming Group NV att man träffat ett exklusivt distributionsavtal, enligt vilket Swedish Orphan Biovitrum kommer att distribuera Rhucin[®] i 24 EU-länder, Norge, Island och Schweiz. Rhucin[®] är en rekombinant human C1-inhibitor, som genomgår myndighetsutvärdering för behandling av attacker av arvetärligt angioödem (HAE). Det finns cirka 10 000 patienter som lider av sjukdomen i Europa och värdet av den nuvarande europeiska marknaden uppskattas till cirka €110 miljoner. Produkten har erhållit sär-läkemedelsstatus och en ansökan om marknadsföringstillstånd lämnades in till den europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA), genom det centraliserade tillståndsförfarandet, i september 2009. I mars svarade Pharming EMA och produkten genomgår nu den slutliga fasen av myndighetsutvärderingen.

Tabeller och siffror

Koncernens rapport över totalresultat

<i>Belopp i miljoner kronor</i>	1 jan - 31 mar		Helår
	2010	2009	2009
Rörelsens intäkter	488,1	355,2	1 297,0
Kostnad för sålda varor och tjänster	-175,0	-112,7	-375,7
Bruttoresultat	313,1	242,5	921,3
Försäljnings- och administrationskostnader ¹⁾	-180,1	-89,0	-302,9
Forsknings- och utvecklingskostnader	-127,7	-143,8	-569,4
Kostnader för omstrukturering	-47,0	–	–
Övriga rörelseintäkter/kostnader	-1,7	2,3	-32,7
Rörelseresultat	-43,4	12,0	16,2
Finansiella intäkter	-0,5	5,5	28,6
Finansiella kostnader	-4,8	-41,2	-12,3
Resultat efter finansiella poster	-48,7	-23,7	32,5
Inkomstskatt	-3,7	–	–
Periodens resultat	-52,4	-23,7	32,5
Övrigt totalresultat ²⁾			
Totalresultat för perioden	-53,1	-21,8	28,4
Resultat per aktie efter skatt ³⁾ (kr)	-0,17	-0,24	0,32
Resultat per aktie efter utspädning ³⁾ (kr)	-0,17	-0,24	0,32

¹⁾ Avskrivning produkträttigheter inkluderade i adm kostn

-12,2 -11,4 -47,9

²⁾ I enlighet med reviderad IAS 1 skall alla förändringar i eget kapital som inte uppkommer från transaktioner med ägarna redovisas i koncernens rapport över totalresultat. Omräkningsdifferenser är helt och hållet relaterade till aktier i utländskt dotterföretag.

³⁾ Jämförelsesiffror har justerats för den nyemission som slutfördes i januari 2010.

Balansräkning

	31 mar 2010	31 mar 2009	31 dec 2009
<i>Belopp i miljoner kronor</i>			
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar ¹⁾	5 434,0	1 008,3	1 159,1
Materiella anläggningstillgångar	270,4	208,5	252,0
Finansiella anläggningstillgångar	55,7	49,2	114,5
Summa anläggningstillgångar	5 760,1	1 266,0	1 525,6
Omsättningstillgångar			
Varulager m m	670,7	549,8	578,4
Kortfristiga fordringar, ej räntebärande	548,3	429,9	394,9
Kortfristiga placeringar	–	119,1	48,4
Likvida medel	349,1	206,4	258,2
Summa omsättningstillgångar	1 568,1	1 305,2	1 279,9
Summa tillgångar	7 328,2	2 571,2	2 805,5
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	4 427,6	1 263,6	1 352,8
Långfristiga skulder			
Långfristiga skulder ²⁾	1 172,2	761,6	656,0
Långfristiga skulder, ej räntebärande	788,9	48,2	48,2
Summa långfristiga skulder	1 961,1	809,8	704,2
Kortfristiga skulder			
Kortfristiga skulder	164,3	50,0	50,0
Kortfristiga skulder, ej räntebärande	775,2	447,8	698,5
Summa kortfristiga skulder	939,5	497,8	748,5
Summa eget kapital och skulder	7 328,2	2 571,2	2 805,5

¹⁾ Varav goodwill 1 634,8 Mkr (per 31 december 2009, 25,3)

²⁾ En omklassificering har gjorts från och med helårsrapporten 2008 av seende förändringar i var nu värde i framtida milstolpe-betalningar redovisas. Tidigare har dessa redovisats under rubriken ej räntebärande långfristiga skulder, skulder nu ingår de i räntebärande långfristiga skulder.

Förändringar i koncernens eget kapital

	2010 1 jan - 31 mar	2009 1 jan - 31 mar	2009 1 jan - 31 dec
<i>Belopp i miljoner kronor</i>			
Ingående balans	1 352,8	1 285,0	1 285,0
Justering av ingående eget kapital ¹⁾	-58,8	–	–
Ingående balans	1 294,0	1 285,0	1 285,0
Aktierelaterad ersättning till anställda	5,7	0,4	5,1
Emission av aktier	3 181,0	–	34,4
Återköp av aktier	–	–	-0,2
Periodens totalresultat	-53,1	-21,8	28,4
Eget kapital, vid periodens slut	4 427,6	1 263,6	1 352,8

¹⁾ Som en följd av implementering av ny redovisningsprincip, IFRS 3, fr.o.m. 1 januari 2010, har upplupna kostnader

i pågående förvärv per 31 december 2009, belastat eget kapital som en justering av ingående balans.

Kassaflödesanalys i sammandrag

<i>Belopp i miljoner kronor</i>	1 jan - 31 mar		Helår
	2010	2009	2009
Periodens resultat	-52.4	-23.7	32.5
<i>Justering för poster som inte ingår i kassaflödet mm</i>			
Av- och nedskrivningar av anläggningstillgångar	71.9	28.5	109.7
Realisationsförlust/nedskrivning av inventarier	0.9	-0.3	19.4
Omvärdering av finansiella anläggningstillgångar	–	4.6	4.7
Omvärdering långfristiga skulder	2.1	36.6	-19.1
Omvärdering av rörelsetillgångar/skulder	–	-3.3	–
Pensionskostnader	–	–	-5.6
Omstruktureringskostnader	47.0	–	–
Betalningar relaterade till omstrukturering	-4.7	-38.4	-97.9
Återföring av uppskjuten skatt	-10.1	–	–
Övriga poster ¹⁾	6.8	0.4	5.1
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring	61.5	4.4	48.8
Förändring i rörelsekapital	-124.1	-128.0	10.0
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-62.6	-123.6	58.8
Avyttring av verksamhet	–	–	22.7
Investering i verksamhet, netto efter förvärvade likvida medel	-1,801.2	–	-60.8
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-0.6	–	-62.6
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-19.7	-7.9	-96.0
Avyttring av materiella anläggningstillgångar	–	–	2.1
Investering/Avyttring finansiella anläggningstillgångar	0.5	-3.0	-1.9
Kortfristiga placeringar	48.4	86.7	157.5
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-1,772.6	75.8	-39.0
Upptagande/amortering av lån	484.4	–	-50.0
Emission av aktier	1,442.6	–	34.4
Återköp av aktier	–	–	-0.2
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	1,927.0	–	-15.8
Förändring i likvida medel	91.8	-47.8	4.0
Likvida medel vid periodens början	258.2	254.2	254.2
Kursdifferens i kassaflödet	-0.9	–	0.0
Likvida medel vid periodens slut	349.1	206.4	258.2
Kortfristiga placeringar	–	119.1	48.4
Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens slut	349.1	325.5	306.6

¹⁾ Avser kostnader för aktierelaterad ersättning till anställda.

Nyckeltal, övrig information och definitioner

	1 jan- 31 mar		Helår
	2010	2009	2009
Avkastning på			
Eget kapital	-1,8%	-1,9%	2,5%
Totalt kapital	-1,0%	-0,9%	1,2%
Marginaler			
Bruttomarginal	64,1%	68,3%	71,0%
EBITDA-marginal	5,8%	11,4%	9,7%
EBIT-marginal	-8,9%	3,4%	1,2%
Vinstmarginal	-10,7%	-6,7%	2,5%
Aktiedata (SEK)			
Eget kapital per aktie	21,1	25,2	26,8
Eget kapital per aktie efter utspädning	21,1	24,6	26,5
Kassaflöde per aktie	0,6	-1,0	0,1
Kassaflöde per aktie efter utspädning	0,6	-1,0	0,1
Övrig information			
Soliditet	60,4%	49,1%	48,2%
Antal stamaktier	209 525 554	50 098 782	50 396 316
Genomsnittligt antal stamaktier	158 250 577	50 098 782	50 142 990
Utestående optioner ¹⁾	335 000	921 534	335 000
Antal aktier efter utspädning	210 224 854	51 398 516	51 095 616
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	158 949 877	51 636 783	51 197 074

¹⁾ Bolaget har två olika optionsprogram utestående. Optionerna kan maximalt ge upphov till 699 300 nya aktier.

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.

EBITDA-marginal

Rörelseresultat plus av- och nedskrivningar i förhållande till omsättning.

EBIT-marginal

Rörelseresultat i förhållande till omsättning.

Vinstmarginal

Periodens resultat 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.

Kärnverksamhetens vinst per aktie

Kärnverksamhetens resultat per aktie beräknas på periodens resultat exklusive avskrivningar på immateriella anläggningstillgångar och omstrukturerings- och andra engångskostnader samt baseras på genomsnittligt antal aktier.

Finansiell information moderbolaget

Moderbolagets resultaträkning

Belopp i miljoner kronor	1 jan - 31 mar		Helår
	2010	2009	2009
Rörelsens intäkter	299,9	355,2	1 297,0
Kostnad för sålda varor och tjänster	-108,5	-112,7	-375,7
Bruttoresultat	191,4	242,5	921,2
Försäljnings- och administrationskostnader ¹⁾	-86,9	-78,6	-309,0
Forsknings- och utvecklingskostnader	-115,5	-154,1	-570,7
Kostnader för omstrukturering	-42,6	–	–
Övriga rörelseintäkter/kostnader	2,8	1,7	-5,1
Rörelseresultat	-50,8	11,5	36,4
Resultat från andelar i koncernföretag	-2,2	–	17,6
Finansiella intäkter	1,2	5,5	28,7
Finansiella kostnader	-7,9	-41,2	-12,3
Resultat efter finansiella poster	-59,7	-24,2	70,4
Inkomstskatt	–	–	–
Periodens resultat	-59,7	-24,2	70,4

¹⁾ Avskrivning produkt rättigheter inkluderade i adm kostn -12,2 -11,4 -47,9

Moderbolagets balansräkning i sammandrag

Belopp i miljoner kronor	31 mar	31 mar	31 dec
	2010	2009	2009
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	947,1	808,8	959,7
Materiella anläggningstillgångar	256,6	205,1	252,0
Finansiella anläggningstillgångar	4 496,7	610,7	670,3
Summa anläggningstillgångar	5 700,4	1 624,6	1 882,0
Omsättningstillgångar			
Varulager m m	541,9	549,8	578,4
Kortfristiga fordringar, ej räntebärande	356,6	436,1	396,5
Kortfristiga placeringar	–	119,1	48,4
Likvida medel	268,9	205,4	258,0
Summa omsättningstillgångar	1 167,4	1 310,4	1 281,2
Summa tillgångar	6 867,8	2 935,0	3 163,2
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
Långfristiga skulder			
Långfristiga skulder	1 143,2	761,6	656,0
Summa långfristiga skulder	1 143,2	761,6	656,0
Kortfristiga skulder			
Kortfristiga skulder	164,3	50,0	50,0
Kortfristiga skulder, ej räntebärande	1 107,3	931,0	1 131,1
Summa kortfristiga skulder	1 271,6	981,0	1 181,1
Summa eget kapital och skulder	6 867,8	2 935,0	3 163,2

Förändring i moderbolagets eget kapital

Belopp i miljoner kronor	2010	2009	2009
	1 jan - 31 mar	1 jan - 31 mar	1 jan - 31 dec
Ingående balans	1 326,1	1 216,2	1 216,2
Aktierelaterad ersättning till anställda	5,7	0,4	5,1
Emission av aktier	3 181,0	–	34,4
Återköp av aktier	–	–	-0,2
Periodens resultat	-59,7	-24,2	70,4
Eget kapital, vid periodens slut	4 453,0	1 192,4	1 326,1

Noter

Not 1 Redovisnings- och värderingsprinciper samt övrig information

Väsentliga redovisningsprinciper

Biovitrum AB (publ) upprättar koncernredovisning i enlighet med Årsredovisningslagen, Rådet för finansiell rapporterings rekommendation, RFR 1.2. Kompletterande redovisningsregler för koncerner, International Financial Reporting Standards (IFRS) och IFRIC- tolkningar såsom de antagits av EU. Koncernredovisningen har upprättats enligt anskaffningsvärdesmetoden förutom när det gäller finansiella tillgångar, och finansiella tillgångar och skulder (inklusive derivatinstrument) beräknas till verkligt värde via resultaträkningen.

Denna delårsrapport har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering.

Koncernen använder sig av samma redovisningsprinciper som i årsredovisningen 2009 med undantag från de nya eller omarbetade standarder, tolkningar och förbättringar som antagits av EU och skall tillämpas från och med 1 januari 2010. För Biovitrums AB (publ) del innebär detta att följande förändringar blir aktuella:

Omarbetad IFRS 3 – Rörelseförvärv

Från och med 1 januari 2010 tillämpar koncernen den reviderade redovisningsprincipen IFRS 3 Rörelseförvärv. Den reviderade standarden föreskriver fortfarande förvärvsmetoden för rörelseförvärv, men med vissa väsentliga ändringar. Exempelvis redovisas alla betalningar för att köpa en verksamhet till verkligt värde på förvärvsdagen, medan efterföljande villkorade betalningar klassificeras som skulder som därefter omvärderas via resultaträkningen. Innehav utan bestämmande inflytande i den förvärvade rörelsen (ersätter det tidigare begreppet "minoritetsintresse") kan värderas antingen till verkligt värde eller till minoritetsägarnas proportionella andel av den förvärvade rörelsens nettotillgångar. Alla transaktionskostnader avseende förvärv ska kostnadsföras. Den reviderade standarden kommer att tillämpas framåtriktat från datumet då den träder i kraft. Revideringen innebär inga förändringar för tidigare förvärv utan påverkar endast redovisning av framtida förvärv.

Denna ändrade princip har påverkat förvärvet av Swedish Orphan som var påbörjat vid 2009 års utgång. Upplupna förvärvsrelaterade transaktionskostnader per 31 december 2009, vilka uppgick till 58,8 Mkr, har redovisats i eget kapital som en justering av ingående balans per 1 januari 2010.

Verksamhetsrelaterade risker

All affärsverksamhet medför risker och ett kontrollerat risktagande är en förutsättning för att upprätthålla en uthålligt god lönsamhet. Risk kan vara beroende av händelser i omvärlden och påverka en viss bransch eller marknad, men risken kan även vara rent företagsspecifik. Biovitrum är exponerad mot tre huvudkategorier av risk:

- Omvärldsrisk, såsom patentintrång och konkurrens inom produktkoncept,
- Verksamhetsrisk, t.ex. att utveckling av läkemedel är både kapitalkrävande och riskfyllt, beroendet av externa parter i olika samarbeten, produktansvarsanspråk samt lagar och regler kring hantering av miljöfarligt avfall,
- Finansiella risker, såsom valutarisk, ränterisk, kreditrisk och likviditetsrisk.

Utförligare beskrivning av koncernens riskexponering och riskhantering finns i Biovitrums årsredovisning 2009 (se förvaltningsberättelsen).

Not 2 Aktier och optioner

Aktier

Aktiekapitalets och antal aktiers utveckling	Antal	Aktiekapital, kronor
December 2009	50 911 901	27 935 503
Jan 2010 Nyemission	159 129 238	87 313 411
Mars 2010	210 041 139	115 248 914

En företrädesemission och en apportemission slutfördes i januari 2010 varefter det totala antalet aktier är 210 041 139.

Utgivna aktier fördelar sig på 209 525 554 stamaktier och 515 585 C-aktier. Stamaktiens röstvärde är 1 och C-aktiens röstvärde är 1/10. Samtliga C-aktier finns i eget förvar.

Options- och aktieprogram

Aktieprogram 2008

Vid årsstämman den 24 april 2008 fattades beslut om antagande av ett prestationsbaserat, långsiktigt aktieprogram ("Aktieprogram 2008"). Aktieprogram 2008 omfattar chefer och nyckelpersoner i Biovitrum och kan medföra en maximal total tilldelning om 433 952¹⁾ aktier i Biovitrum AB (publ). Antalet aktier som deltagare i programmet kan komma att erhålla baseras på utvecklingen av Biovitrum-aktien beräknat över en treårig mätperiod. Programmet har implementerats i slutet av 2008 och mätperioden sträcker sig från 26 november 2008 till och med den 25 november 2011.

Aktieprogram 2009

Ett nytt prestationsbaserat, långsiktigt aktieprogram ("Aktieprogram 2009") blev fastställt vid årsstämman den 28 april 2009. Aktieprogram 2009 omfattar chefer och nyckelpersoner i Biovitrum och kan medföra en maximal total tilldelning om 380 735²⁾ aktier i Biovitrum AB (publ). I likhet med det tidigare programmet, Aktieprogram 2008, baseras antalet aktier som deltagare i programmet kan komma att erhålla på utvecklingen av Biovitrum-aktien beräknat över en treårig mätperiod. Programmet har implementerats under juni 2009 och mätperioden sträcker sig från 10 juni 2009 till och med den 9 juni 2012.

Optionsprogram

Optionsprogram 2006/2011	Helår 2010	Helår 2009
Utestående per 1 januari	35,000	40,000
Förverkade under perioden	-	-5,000
Antal utestående optioner per bokslutsdagen	35,000	35,000
Inlösningsbara per bokslutsdagen	35,000	35,000

Personaloptionsprogram 2007/2012	Helår 2010	Helår 2009
Utestående per 1 januari	300,000	300,000
Antal utestående optioner per bokslutsdagen	300,000	300,000
Inlösningsbara per bokslutsdagen	200,000	200,000

¹⁾ Justerat för nyemission slutförd i januari 2010.

²⁾ Justerat för nyemission slutförd i januari 2010.

Not 3 Transaktioner med närstående

Belopp i tusental kronor	Helår 2010	Helår 2009
<i>Lån till ledande befattningshavare i moderföretaget:</i>		
Vid årets början	153	153
Lån som utbetalats under året	–	–
	153	153

Ingen förändring har skett i lån till närstående under perioden. Villkoren för dessa lån till ledande befattningshavare i moderbolaget har beskrivits i årsredovisningen 2009.

Biovitrum har ett samarbetsavtal med Affibody AB. Investor är, via Investor Growth Capital, en av ägarna av Affibody AB och Håkan Åström är styrelseordförande i såväl Swedish Orphan Biovitrum som Affibody AB.

Not 4 Skatter

Fastigheten Paradiset 14 överläts under 2004 till ett i allt väsentligt utlandsägt kommanditbolag, Nya Paradiset KB, varefter andelarna i Nya Paradiset KB såldes till en extern part för marknadspris. Fastigheten överläts till Nya Paradiset KB, med stöd av reglerna avseende s.k. underprisöverlåtelse, mot ersättning motsvarande fastighetens skattemässiga värde. Skatteverket har i en skrivelse till länsrätten den 17 april 2008 – med stöd av lagen mot skatteflykt – hemställt att reglerna avseende underprisöverlåtelse inte skall tillämpas. Detta innebär, enligt skatteverket, att Biovitrum till följd av överlåtelsen av fastigheten till Nya Paradiset KB skall beskattas för en kapitalvinst om 234,5 Mkr. Enligt Biovitrums uppfattning är det helt klart att bolaget inte har handlat i strid mot lagstiftningens syfte på det sätt som skatteverket gjort gällande i nämnda skrivelse. Skatteverket har härefter, den 9 oktober 2009, återkommit med en ny skrivelse och med stöd av två domar från regeringsrätten den 29 maj 2009 anför en ny grund för varför reglerna avseende underprisöverlåtelse, med stöd av skatteflyktslagen, inte skall tillämpas. Det är Biovitrums uppfattning att skatteverket inte heller på denna nya grund bör vinna framgång med sin talan.

Not 5 Förvärvade verksamheter

Biovitrum förvärvade Swedish Orphan och bildade därmed ett nytt specialistläkemedelsföretag inriktat på sällsynta sjukdomar. Affären baseras på affärsmässiga fördelar och en lönsam framtida tillväxt. Förvärvet slutfördes den 14 januari 2010.

Nedan följer en preliminär förvärvsanalys för förvärvet av Swedish Orphan.

Redovisning av köpeskillingen	
<i>Belopp i Mkr</i>	
Köpeskillning	
- kontant betalning	1 923,4
- nuvärdesberäknad bedömd framtida tilläggsköpeskillning	165,0
- verkligt värde på emitterade aktier	1 738,4
Total köpeskillning	3 826,8
Tillgångar och skulder i den förvärvade verksamheten	
<i>Belopp i Mkr</i>	
Övriga immateriella anläggningstillgångar	2,680.0
Anläggningstillgångar	14.0
Finansiella anläggningstillgångar	3.0
Övriga tillgångar	449.0
Summa tillgångar i förvärvad verksamhet	3,146.0
Långfristiga skulder	31.0
Retirement benefit obligations	3.0
Uppskjuten skatteskuld	749.0
Kortfristiga skulder	182.0
Summa skulder i förvärvad verksamhet	965.0
Förvärvade nettotillgångar	2,181.0
Goodwill	1,645.8
Total köpeskillning	3,826.8

Goodwill är hänförlig till den etablerade legala strukturen och marknadsnärvaron i flertalet länder samt de synergieffekter som förväntas uppstå genom samordning av verksamheterna i Biovitrum och Swedish Orphan.

Det värde vilket apportegendomen uppskattas till motsvarar en teckningskurs om cirka 29,80 kronor per stamaktie, motsvarande den volymvägda genomsnittliga kursen för Biovitrum-aktien under de närmast föregående 20 handelsdagarna före offentliggörandet av förvärvet den 5 november 2009, justerat för utspädningen av den företrädesemission som Biovitrum genomfört för att delvis finansiera kontantvederlaget för förvärvet.

Det verkliga värdet av det förvärvade identifierbara immateriella tillgångarna på 2 680 Mkr är en preliminär siffra som är anhängig erhållandet av en slutlig mätning av dessa tillgångar och också den slutliga värderingen av det ytterligare förvärvspriset.

Likvida medel	
<i>Belopp i Mkr</i>	
Likvida medel	
Kontant erlagd köpeskilling	-1 923,4
Likvida medel i förvärvad verksamhet	122,2
Påverkan på koncernens likvida medel	-1 801,2

Förvärvsavtalet innehåller bland annat ett åtagande av Swedish Orphans dåvarande VD Bo Jesper Hansen att inte konkurrera med Biovitrum och dess dotterbolag under en period om tre år från det att förvärvet slutfördes. För detta åtagande har Bo Jesper Hansen under den aktuella treårsperioden rätt till en månatlig ersättning uppgående till cirka 565 000 DKK, från vilken avdrag dock bland annat ska göras för eventuell ersättning som Bo Jesper Hansen erhåller under samma period från Biovitrum eller annat koncernbolag enligt anställnings- eller konsultavtal.

Framåtblickande uttalande

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

Solna 27 april 2010

Martin Nicklasson
Verkställande direktör

Information om telefonkonferens

Delårsrapporten 1 januari till 31 mars 2010 kommer att presenteras av Swedish Orphan Biovitrums VD Martin Nicklasson och finansdirektör Göran Arvidson. Presentationen hålls på engelska och direktsänds via Internet.

Tid: Tisdag 27 april 2010 kl. 14:00

Plats: IVA (Kungliga Ingenjörsvetenskapsakademien), Grev Turegatan 16, Stockholm

Den som önskar lyssna och ställa frågor via telefon ring: Sverige +46 (0)8 505 202 70, UK: +44 (0) 207 509 5139,
US: +1 718 354 1226

Presentationsmaterialet kommer att publiceras på vår webbsida efter mötet liksom den arkiverade internetsändningen, besök www.biovitrum.com

Kontakter för ytterligare information

Biovitrum AB (publ): Org nr. 556038-9321
SE-112 76 Stockholm
Besöksadress: Tomtebodavägen 23 A
Telefon 08-697 20 00

För ytterligare information kontakta:

Erik Kinnman, Informationsdirektör tfn 073-422 15 40

Kommande rapporttillfällen 2010:

Delårsrapport apr-jun 2010 20 juli 2010

Delårsrapport jul-sep 2010 22 oktober 2010

Om Swedish Orphan Biovitrum

Den 14 januari, 2010, slutförde Biovitrum AB (publ) förvärvet av Swedish Orphan International Holding AB och skapade Swedish Orphan Biovitrum - ett nytt ledande företag fokuserat på behandling av sällsynta sjukdomar.

Swedish Orphan Biovitrum är ett Sverigebaserat specialitläkemedelsföretag med internationell marknadsnärvaro. Bolaget är fokuserat på att utveckla och tillgängliggöra sällsynta läkemedel samt nischade specialitläkemedel för patienter med stora medicinska behov. Vår portfölj innehåller för närvarande cirka 60 sällsynta läkemedel och nischade specialitläkemedel, samt en växande klinisk utvecklingsportfölj inom sällsynta sjukdomar. Swedish Orphan Biovitrums proforma intäkter för 2009 uppskattas till 2 mdr SEK och antal anställda är cirka 500. Företaget har sitt huvudkontor i Sverige och aktien (STO:BVT) är noterad på OMX NASDAQ Stockholm. Ytterligare information finns på www.biovitrum.se.