



## BioInvent Bokslutskommuniké

1 januari – 31 december 2008

- Strategiskt avtal slöts i juni 2008 med Roche för utveckling och kommersialisering av TB-403 för behandling av cancer. BioInvent och dess partner ThromboGenics mottog initialt 50 miljoner euro (469 miljoner kronor). Därutöver kan BioInvent och ThromboGenics komma att erhålla milstolpsersättningar på upp till cirka 4,8 miljarder kronor (450 miljoner euro), samt tvåsiffrig royalty i procent på framtida produktförsäljning.
- Framgångsrik teknologiöverföring inom samarbetet med Roche ledde i januari 2009 till den första milstolpsersättningen på 5 miljoner euro (54 miljoner kronor) till bolaget och dess partner ThromboGenics.
- Den första fas I studien med TB-403 avslutades i juni 2008. Produktkandidaten var säker och tolererades väl. Studien genomfördes på friska individer.
- I juni 2008 inleddes en uppföljande fas I studie med upprepade doser av TB-403 på patienter med framskriden cancer.
- Det första godkännandet att inleda kliniska fas II studier med produktkandidaten TB-402, för förebyggande av blodproppar, har erhållits. Den planerade studien är en multicenter studie i sex länder, främst i Centraleuropa, på patienter som har fått en konstgjord knäled inopererad.
- Samtliga individer i fas I studien med produktkandidaten BI-204 för behandling av åderförkalkning har inkluderats och den kliniska delen har slutförts. Projektet utvecklas i samarbete med Genentech.
- Produktkandidaten BI-505, för behandling av cancer, erhöll "Orphan Drug Designation" (särsläkemedel) i Europa för indikationen multipelt myelom. Motsvarande status har tidigare tilldelats i USA.
- Under 2008 slöts avtal med Bayer HealthCare och med ett japanskt läkemedelsbolag för forskning och utveckling av antikropps-läkemedel.
- Nettoomsättning januari - december 2008: 252,1 miljoner kronor (143,4).
- Kortfristiga placeringar samt kassa och bank per 31 december 2008: 212,5 miljoner kronor (216,9).
- Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten januari - december 2008: -4,4 miljoner kronor (8,7).
- Resultat efter skatt januari - december 2008 uppgick till 16,2 miljoner kronor (-16,1) och resultat efter skatt per aktie uppgick till 0,29 kronor (-0,31).

*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.*

## **VDs kommentarer**

2008 var ett framgångsrikt år för bolaget och för våra projekt såväl kommersiellt som forskningsmässigt. Självklart utgjorde avtalet med Roche för den vidare utvecklingen av TB-403 inom cancer det enskilt största genombrottet under det gångna året. Avtalet säkerställde att projektet erhöll den kompetens och de resurser som krävs för att ta detta mycket lovande koncept ända fram till marknaden. Samtidigt gav det bolaget ett finansiellt tillskott som är av vikt i den situation som vi idag upplever på de finansiella marknaderna. Det är också mycket tillfredställande att rapportera att vi redan erhållit den första framgångsbaserade ersättningen inom samarbetet genom teknologiöverföringen till Roche. Vi kan också notera att fas Ib programmet med svårt cancersjuka patienter fortskrider enligt plan och vi förväntar oss att Roche kommer att utvidga det kliniska programmet med studier inom ett flertal cancerindikationer.

I fas I studien med BI-204 för behandling av åderförkalkning har nu samtliga individer inkluderats och den kliniska delen är slutförd. I samarbete med Genentech förbereds nu nästa steg i den kliniska utvecklingen och vi förväntar oss att ett beslut om start av en fas II studie kan fattas under första halvåret 2009.

När det gäller den kliniska utvecklingen av BI-505 har vi beslutat att genomföra den första kliniska studien i USA. Detta är ett nytt, spännande steg för bolaget och för att underlätta godkännandeprocessen har ett möte genomförts med den amerikanska läkemedelsmyndigheten, FDA. Med de synpunkter vi fick, räknar vi med att kunna starta det kliniska programmet runt halvårsskiftet 2009. Vi erhöll nyligen också sär-läkemedelsstatus för indikationen multipelt myelom från den europeiska läkemedelsmyndigheten – en klassificering som redan har erhållits från FDA för den amerikanska marknaden.

Vi förväntar oss att inom en snar framtid inleda en fas II studie med TB-402, för förebyggande av blodproppar. Denna långtidsverkande koagulationshämmare med gynnsam säkerhetsprofil och som ges en gång i samband med det operativa ingreppet, bedöms ha goda kommersiella förutsättningar jämfört med befintlig behandling som kräver daglig dosering under flera veckor med omfattande patientövervakning. Fas II programmet är ännu ett viktigt steg för att flytta bolaget framåt i värdekedjan.

2008 var också ett starkt år resultatmässigt med en vinst på 16 miljoner kronor. Detta är det andra året i rad som vi balanserar våra egna kostnads- och investeringsåtaganden med intäkter från stora samarbetsprojekt. Även om vi inte förväntar att nå en uthållig lönsamhet förrän en av våra produktkandidater har lanserats på marknaden, demonstrerar avtalen och intäkterna från dessa den värdeuppbbyggnad vi gör i projekten.

## **Utvecklingsprojekt**

BioInvent 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 mycket 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 350 000. Det beräknas att i USA kommer under 2015 1,4 miljoner patienter att få en konstgjord knäled inopererad och 600 000 patienter att erhålla en konstgjord höftled. 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 har hög säkerhet och att den 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 standard-behandling (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 förbereds, på patienter som får inopererat en konstgjord knäled, för att ytterligare utvärdera läkemedlets säkerhet och dess förmåga att förebygga uppkomst av djup ventrombos. Programmet förbereds i ett flertal europeiska länder främst i Centraleuropa och första godkännandet att starta studien har erhållits.

#### 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 pro-inflammatoriska 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 uppkomst av hjärtinfarkt eller slaganfall i patienter som tidigare haft sådan sjukdom, det vill säga i högriskpatienter. BI-204 utvecklas i samarbete med Genentech, Inc.

Samtliga individer i det pågående fas I programmet har inkluderats och den kliniska delen har slutförts. Studien förväntas att rapporteras under det första halvåret 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. Utöver uppföljning av hur väl läkemedlet tolererades och dess säkerhet, utvärderades farmakokinetiska och farmakodynamiska egenskaper hos BI-204, vilket kommer att ge viktig information om doseringen av BI-204 i kommande fas II studier.

#### 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 stryker på så vis syre- och näringstillförseln 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 vältolererad anti-angiogen 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.

Den första fas I studien på 16 friska manliga individer avslutades framgångsrikt i juni. 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 upp till 30 patienter med framskriden cancer inleddes i juni. Denna studie skall utvärdera tolererbarhet, farmakokinetik och farmakodynamik efter upprepade doser med TB-403.

#### *Avtal med Roche*

I juni 2008 ingick BioInvent och dess partner ThromboGenics ett strategiskt licensavtal med Roche för utveckling och kommersialisering av TB-403. Roche betalade i juli 2008 en kontantersättning till BioInvent och ThromboGenics på 469 miljoner kronor. Under förutsättning av fortsatt framgångsrik utveckling och att kommersiella milstolpar uppnås kan BioInvent och ThromboGenics därutöver erhålla upp till 4,8 miljarder kronor (450 miljoner euro) i milstolpsersättningar, samt en tvåsiffrig royalty i procent på försäljningen av TB-403 och eventuella backup-program baserad på hämning av PIGF. ThromboGenics som upptäckt TB-403, kommer att erhålla 60% och BioInvent 40% av dessa intäkter från samarbetet.

Under januari 2009 har överföring och implementering av teknologi och processutveckling för den pågående kliniska utvecklingen av TB-403 avslutats framgångsrikt, vilket innebar ytterligare en ersättning från Roche på 5 miljoner euro (54 miljoner kronor) till BioInvent och ThromboGenics.

Roche erhöj en global licens med ensamrätt att utveckla och kommersialisera TB-403. BioInvent och ThromboGenics behåller rätten att marknadsföra läkemedlet i de nordiska och baltiska länderna samt i Beneluxländerna. Roche ansvarar för samtliga framtida utvecklingskostnader.

### Cancer (BI-505)

Läkemedelskandidaten BI-505 är en human antikropp som riktar mot adhesionsproteinet ICAM-1 (också benämmt 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 med multipelt myelom beräknas uppgå till mer 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 på dessa marknader under 10 år efter det att marknadsgodkännande erhållits.

BioInvent avser att initiera den kliniska utvecklingen av BI-505 i USA. Som en del av förberedelsen att inlämna en ansökan om att få starta kliniska studier i USA genomfördes i början av februari 2009 ett möte med den amerikanska läkemedelsmyndigheten, FDA. Baserat på de synpunkter som erhöjts, beräknas det kliniska programmet att kunna inledas runt halvårsskiftet 2009.

### 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 apoptotiska antikroppar som dödar tumörcellerna. BI-505 är ett resultat av apoptosprogrammet.

För att stärka bolagets forskningsaktiviteter inom angiogenes-området, har BioInvent i april 2008 förvärvat immateriella rättigheter från forskningsbolaget AngioGenetics AB lokaliserat vid Karolinska Institutet (KI). I samband med övertagandet etablerar BioInvent verksamhet på KI för att stärka och utvidga samverkan med forskningsgrupper vid KI.

Avtal slöts i mars 2008 med Bayer HealthCare kring forskning och utveckling av antikroppsläkemedel. Avtalet möjliggör utveckling av upp till 14 antikropsprodukter. BioInvent erhåller, förutom licensersättningar och forskningsfinansiering, även milstolpsersättningar och royalty på försäljningen av kommersiella produkter

I december 2008 slöts ett avtal med en japansk läkemedelkoncern för utveckling av ett antikroppsläkemedel från antikropsbiblioteket n-CoDeR. BioInvent erhåller forskningsfinansiering samt milstolpsersättningar och royalty på försäljningen vid en lyckosam utveckling och kommersialisering.

### Intäkter och resultat

Nettoomsättningen för perioden januari–december uppgick till 252,1 MSEK (143,4). BioInvents andel av initial delbetalning från Roche, avseende TB-403, 187,6 MSEK ingår i sin helhet i redovisad nettoomsättning. Den första delbetalningen avseende BI-204 från Genentech på 105,5 MSEK ingår i sin helhet i nettoomsättningen för 2007. Nettoomsättningen för perioden oktober–december uppgick till 23,1 MSEK (3,4).

Bolagets samlade kostnader under januari–december uppgick till 246,3 MSEK (169,6). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 155,6 MSEK (83,1), personalkostnader 79,2 MSEK (74,2) och avskrivningar 11,5 MSEK (12,3). De externa kostnaderna avser kostnader i huvudsak för toxikologiska studier, kliniska prövningar, uppdragsforskning och milstolpsersättningar. Under det fjärde kvartalet 2008 ökade de externa kostnaderna med 25 MSEK jämfört med motsvarande kvartal 2007, valutakurseffekter motsvarade ca en fjärdedel av ökningen. Ökningen i externa kostnader under

2008 är också hänförlig till milstolpsersättningar inom projekten, förvärv av immateriella rättigheter samt ökade kostnader i takt med att projekten flyttas fram i värdekedjan.

Forsknings- och utvecklingskostnader, januari–december, uppgick till 215,4 MSEK (140,9). Avskrivningar enligt plan har belastat rörelseresultatet under perioden med 11,5 MSEK (12,3), varav avskrivningar på immateriella tillgångar utgör 6,1 MSEK (6,3).

Resultat efter skatt, januari–december, uppgick till 16,2 MSEK (-16,1). Resultat efter skatt, oktober–december, uppgick till -45,4 MSEK (-38,0). Finansnettot, januari–december, uppgick till 9,7 MSEK (7,4). Resultat efter skatt per aktie, januari–december, uppgick till 0,29 kronor (-0,31).

### **Finansiell ställning och kassaflöde**

Per den 31 december 2008 uppgick koncernens kortfristiga placeringar samt kassa och bank till 212,5 MSEK (216,9). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick under januari–december till -4,4 MSEK (8,7). Kassaflödet har påverkats negativt av att kapital bundet i kortsiktiga fordringar (främst kundfordringar) har fördubblats per balansdagen jämfört med föregående år. Dessa kundfordringar har reglerats under januari 2009. Kassaflödet under perioden oktober–december uppgick till -40,3 MSEK (-13,4).

Eget kapital uppgick till 231,3 MSEK (214,1) vid periodens slut. Bolagets aktiekapital var 27,8 MSEK. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 78,3 (79,0) procent. Eget kapital per aktie var 4,15 SEK (3,85). Koncernen hade inga räntebärande skulder.

### **Investeringar**

Investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 7,6 MSEK (3,9). Investeringar i immateriella anläggningstillgångar uppgick till 6,0 (-).

### **Organisation**

Per den 31 december 2008 hade BioInvent 103 (94) anställda. Av dessa är 89 (79) 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 498 750 personaloptioner har skett under 2008. Extratilldelning av 69 750 personaloptioner har skett i februari 2009.

### **Risikfaktorer**

Bolagets verksamhet är förenad med risker relaterade till bland annat läkemedelsutveckling, konkurrens, samarbeten med partners, teknologiutveckling, 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 för koncernens del i enlighet med IAS 34, Interim Financial Reporting, och årsredovisningslagen samt för moderbolagets del i enlighet med årsredovisningslagen. De redovisningsprinciper som tillämpas överensstämmer med de redovisningsprinciper som användes vid upprättandet av den senaste årsredovisningen. Kostnaden för personaloptionerna har beräknats i enlighet med IFRS 2.

### **Årsstämma, utdelningsförslag och kommande rapporttillfällen**

Årsstämma kommer att hållas i Lund tisdagen den 21 april 2009 klockan 16:00 på Ideon. Kallelsen kommer att annonseras i Post- och Inrikes Tidningar, Sydsvenska Dagbladet och Dagens Industri, samt finnas tillgänglig på bolagets hemsida. Distribution av årsredovisningen till aktieägare som så begär, beräknas starta den 6 april 2009.

Aktieägare som önskar delta i bolagsstämman skall vara införd i den av VPC förda aktieboken senast onsdagen den 15 april 2009 och anmäla deltagandet till BioInvent senast onsdagen den 15 april 2009 klockan 16:00 på adress Sölvegatan 41, 223 70 Lund, att: Marie Serwe, eller per telefax 046-211 08

06, eller telefon 046-286 85 50, eller per e-mail [marie.serwe@bioinvent.com](mailto:marie.serwe@bioinvent.com). Anmälan ska innehålla namn, personnummer/organisationsnummer, aktieinnehav, telefonnummer samt eventuellt biträdes namn.

Aktieägare som har sina aktier förvaltarregistrerade måste, för att äga rätt att delta i bolagsstämman, begära att tillfälligt föras in i aktieboken hos VPC AB. Omregistreringen måste vara genomförd senast onsdagen den 15 april 2009 och förvaltaren bör således underrättas härom i god tid före nämnda datum.

Styrelsen och verkställande direktören föreslår att ingen utdelning lämnas för räkenskapsåret 2008.

BioInvent avser att avge finansiella rapporter enligt följande:

|                        |   |
|------------------------|---|
| Årsredovisning         | Tillgänglig på hemsidan i slutet av mars 2009 |
| Delårsrapporter        | 16 april, 15 juli, 15 oktober 2009            |
| Bokslutskommuniké 2009 | 17 februari 2010                              |

### **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 resultaträkning i sammandrag (KSEK)

|  | 3 MÅN<br>2008<br>okt-dec | 3 MÅN<br>2007<br>okt-dec | 12 MÅN<br>2008<br>jan-dec | 12 MÅN<br>2007<br>jan-dec |
|--|--------------------------|--------------------------|---------------------------|---------------------------|
| Nettoomsättning                                      | 23 135                   | 3 415                    | 252 138                   | 143 437                   |
| <i>Rörelsens kostnader</i>                           |                          |                          |                           |                           |
| Forsknings- och utvecklingskostnader                 | -64 797                  | -37 857                  | -215 434                  | -140 861                  |
| Försäljnings- och administrationskostnader           | -7 859                   | -7 363                   | -30 882                   | -28 715                   |
| Övriga rörelseintäkter och -kostnader                | 690                      | 933                      | 749                       | 2 690                     |
|  | -71 966                  | -44 287                  | -245 567                  | -166 886                  |
| <b>Rörelseresultat</b>                               | <b>-48 831</b>           | <b>-40 872</b>           | <b>6 571</b>              | <b>-23 449</b>            |
| Resultat från finansiella investeringar              | 3 439                    | 2 896                    | 9 680                     | 7 356                     |
| <b>Resultat efter finansiella poster</b>             | <b>-45 392</b>           | <b>-37 976</b>           | <b>16 251</b>             | <b>-16 093</b>            |
| Skatt  | -                        | -                        | -                         | -                         |
| <b>Resultat</b>                                      | <b>-45 392</b>           | <b>-37 976</b>           | <b>16 251</b>             | <b>-16 093</b>            |
| Resultat hänförligt till moderbolagets aktieägare    | -45 392                  | -37 976                  | 16 251                    | -16 093                   |
| Resultat per aktie, genomsnittligt antal aktier, SEK |                          |                          |                           |                           |
| Före utspädning                                      | -0,82                    | -0,68                    | 0,29                      | -0,31                     |
| Efter utspädning                                     | -0,82                    | *                        | 0,29                      | *                         |

\*Vid utgången av perioden fanns inga utestående teckningsoptioner eller personaloptioner.

## Koncernens balansräkning i sammandrag (KSEK)

|                                       | 2008<br>31 dec | 2007<br>31 dec |
|---------------------------------------|----------------|----------------|
| <b>Tillgångar</b>                     |                |                |
| <b>Anläggningstillgångar</b>          |                |                |
| Immateriella anläggningstillgångar    | 12 384         | 12 532         |
| Materiella anläggningstillgångar      | 16 427         | 14 182         |
| <b>Omsättningstillgångar</b>          |                |                |
| Varulager m m                         | 2 304          | 3 825          |
| Kortfristiga fordringar               | 51 852         | 23 611         |
| Kortfristiga placeringar              | 196 066        | 191 212        |
| Kassa och bank                        | 16 394         | 25 639         |
| <b>Summa tillgångar</b>               | <b>295 427</b> | <b>271 001</b> |
| <b>Eget kapital och skulder</b>       |                |                |
| Eget kapital                          | 231 298        | 214 118        |
| Kortfristiga skulder                  | 64 129         | 56 883         |
| <b>Summa eget kapital och skulder</b> | <b>295 427</b> | <b>271 001</b> |

## Koncernens förändring av eget kapital (KSEK)

|   | 2008<br>okt-dec | 2007<br>okt-dec | 2008<br>jan-dec | 2007<br>jan-dec |
|---|-----------------|-----------------|-----------------|-----------------|
| <b>Ingående balans</b>                                | <b>276 078</b>  | <b>252 229</b>  | <b>214 118</b>  | <b>110 152</b>  |
| Förändring reserv verkligt värde                      | 326             | -135            | 313             | -63             |
| Effekt av personaloptionsprogram                      | 286             |                 | 616             |                 |
| Periodens resultat                                    | -45 392         | -37 976         | 16 251          | -16 093         |
| Optionspremium  |                 |                 |                 | 99              |
| Riktad nyemission                                     |                 |                 |                 | 120 023         |
| <b>Utgående balans</b>                                | <b>231 298</b>  | <b>214 118</b>  | <b>231 298</b>  | <b>214 118</b>  |
| Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare | 231 298         | 214 118         | 231 298         | 214 118         |

Aktiekapitalet består per den 31 december 2008 av 55 660 889 aktier och aktiens kvotvärde är 0,5. Den riktade nyemissionen, som slutfördes i juli 2007, tillförde BioInvent 120 023 KSEK efter nyemissionskostnader om 5 352 KSEK.

## Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag (KSEK)

|   | 2008           | 2007           | 2008           | 2007            |
|---|----------------|----------------|----------------|-----------------|
|   | okt-dec        | okt-dec        | jan-dec        | jan-dec         |
| <b>Den löpande verksamheten</b>   |                |                |                |                 |
| Rörelseresultat   | -48 831        | -40 872        | 6 571          | -23 449         |
| Avskrivningar   | 3 114          | 2 996          | 11 543         | 12 312          |
| Erhållen och erlagd ränta   | <u>4 589</u>   | <u>2 670</u>   | <u>9 361</u>   | <u>6 012</u>    |
| <b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b> | <b>-41 128</b> | <b>-35 206</b> | <b>27 475</b>  | <b>-5 125</b>   |
| Förändringar i rörelsekapital   | <u>2 586</u>   | <u>24 203</u>  | <u>-18 227</u> | <u>17 752</u>   |
| <b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>                                     | <b>-38 542</b> | <b>-11 003</b> | <b>9 248</b>   | <b>12 627</b>   |
| <b>Investeringsverksamheten</b>   |                |                |                |                 |
| Förvärv av immateriella anläggningstillgångar                                       | -              | -              | -6 001         | -               |
| Förvärv av materiella anläggningstillgångar   | <u>-1 719</u>  | <u>-2 436</u>  | <u>-7 638</u>  | <u>-3 909</u>   |
| <b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>                                     | <b>-1 719</b>  | <b>-2 436</b>  | <b>-13 639</b> | <b>-3 909</b>   |
| <b>Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten</b>        | <b>-40 261</b> | <b>-13 439</b> | <b>-4 391</b>  | <b>8 718</b>    |
| <b>Finansieringsverksamheten</b>  |                |                |                |                 |
| Riktad nyemission   | -              | -              | -              | 120 023         |
| Optionspremium  | <u>-</u>       | <u>-</u>       | <u>-</u>       | <u>99</u>       |
| <b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>                                    | <b>-</b>       | <b>-</b>       | <b>-</b>       | <b>120 122</b>  |
| <b>Förändring av kortfristiga placeringar**</b>                                     | <b>78 059</b>  | <b>15 345</b>  | <b>-6 815</b>  | <b>-134 408</b> |
| <b>Förändring av likvida medel</b>  | <b>37 798</b>  | <b>1 906</b>   | <b>-11 206</b> | <b>-5 568</b>   |
| Likvida medel vid periodens början  | <u>13 482</u>  | <u>60 580</u>  | <u>62 486</u>  | <u>68 054</u>   |
| <b>Likvida medel vid periodens slut</b>   | <b>51 280</b>  | <b>62 486</b>  | <b>51 280</b>  | <b>62 486</b>   |
| <b>Likvida medel, specifikation:</b>  |                |                |                |                 |
| Kortfristiga placeringar som utgör likvida medel*                                   | 34 886         | 36 847         | 34 886         | 36 847          |
| Kassa och bank  | <u>16 394</u>  | <u>25 639</u>  | <u>16 394</u>  | <u>25 639</u>   |
|   | <b>51 280</b>  | <b>62 486</b>  | <b>51 280</b>  | <b>62 486</b>   |
| Kortfristiga placeringar**  | <u>161 180</u> | <u>154 365</u> | <u>161 180</u> | <u>154 365</u>  |
|   | <b>212 460</b> | <b>216 851</b> | <b>212 460</b> | <b>216 851</b>  |

\*löptid kortare än 3 månader

\*\*löptid längre än 3 månader

## Nyckeltal

|   | 2008   | 2007   |
|---|--------|--------|
|   | 31 dec | 31 dec |
| Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK |        |        |
| Före utspädning                               | 4,15   | 3,85   |
| Efter utspädning                              | 4,15   | *      |
| Antal aktier vid periodens slut               |        |        |
| Före utspädning (tusental)                    | 55 661 | 55 661 |
| Efter utspädning (tusental)                   | 55 661 | *      |
| Soliditet, %                                  | 78,3   | 79,0   |
| Antal anställda vid periodens utgång          | 103    | 94     |

\*Vid utgången av perioden fanns inga utestående teckningsoptioner eller personaloptioner.



## Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (KSEK)

|  | 12 MÅN<br>2008<br>jan-dec | 12 MÅN<br>2007<br>jan-dec |
|--|---------------------------|---------------------------|
| Nettoomsättning                            | 252 138                   | 143 437                   |
| <i>Rörelsens kostnader</i>                 |                           |                           |
| Forsknings- och utvecklingskostnader       | -214 933                  | -140 861                  |
| Försäljnings- och administrationskostnader | -30 767                   | -28 715                   |
| Övriga rörelseintäkter och -kostnader      | 749                       | 2 686                     |
|  | -244 951                  | -166 890                  |
| <b>Rörelseresultat</b>                     | <b>7 187</b>              | <b>-23 453</b>            |
| Resultat från finansiella investeringar    | 9 680                     | 7 356                     |
| <b>Resultat efter finansiella poster</b>   | <b>16 867</b>             | <b>-16 097</b>            |
| Skatt                                      | -                         | -                         |
| <b>Resultat</b>                            | <b>16 867</b>             | <b>-16 097</b>            |

## Moderbolagets balansräkning i sammandrag (KSEK)

|                                       | 2008<br>31 dec | 2007<br>31 dec |
|---------------------------------------|----------------|----------------|
| <b>Tillgångar</b>                     |                |                |
| <b>Anläggningstillgångar</b>          |                |                |
| Immateriella anläggningstillgångar    | 12 384         | 12 532         |
| Materiella anläggningstillgångar      | 16 427         | 14 182         |
| Finansiella anläggningstillgångar     | 100            | 100            |
| <b>Omsättningstillgångar</b>          |                |                |
| Varulager m m                         | 2 304          | 3 825          |
| Kortfristiga fordringar               | 51 852         | 23 602         |
| Kortfristiga placeringar              | 195 870        | 191 329        |
| Kassa och bank                        | 16 394         | 25 639         |
| <b>Summa tillgångar</b>               | <b>295 331</b> | <b>271 209</b> |
| <b>Eget kapital och skulder</b>       |                |                |
| Eget kapital                          | 231 115        | 214 248        |
| Kortfristiga skulder                  | 64 216         | 56 961         |
| <b>Summa eget kapital och skulder</b> | <b>295 331</b> | <b>271 209</b> |

Lund den 12 februari 2009, Styrelsen

Denna rapport har inte varit föremål för särskild granskning av bolagets revisorer.

### Bioinvent International AB (publ)

Org nr 556537-7263

Besöksadress: Sölvegatan 41

Postadress: 223 70 Lund

Tel: 046-286 85 50

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 värdepappermarknaden och/eller lagen om handel med finansiella instrument. Informationen lämnades för offentliggörande den 12 februari 2009 kl 08.30.