

**Pressmeddelande den 6 februari 2009**

## **BOOKSLUTSRAPPORT JANUARI-DECEMBER 2008**

### **Året i korthet**

- Koncernens nettoomsättning uppgick till 10,7 (7,5) MSEK
- Koncernens resultat uppgick till -174,8 (-203,4) MSEK
- Resultat per aktie uppgick till -1,51 (-1,92) SEK
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -186,4 (-178,3) MSEK. Likvida medel och andra kortfristiga placeringar uppgick den 31 december 2008 till 242,7 (432,6) MSEK
- Under året har två kliniska fas IIb studier med eprotirome som tillägg till statin-behandling respektive behandling med ezetimibe framgångsrikt genomförts. Resultaten visar att eprotirome gav statistiskt signifikanta och kliniskt relevanta effekter samt var säkert och väl tolererat
- I augusti meddelade Karo Bio att samarbetet med Wyeth Pharmaceuticals förlängts med ytterligare ett år till 31 augusti 2009
- I december meddelade Karo Bio att en substans inom samarbetet med Merck har gått in i kliniska fas I studier
- Kliniska fas I studier med substansen KB3305 i friska frivilliga försökspersoner och patienter med typ 2 diabetes utfördes under året och kommer att rapporteras under första kvartalet 2009

### **Viktiga händelser efter rapportperiodens utgång**

- Det finns inga viktiga händelser efter rapportperiodens utgång att rapportera

**För ytterligare information, vänligen kontakta:**

Per Olof Wallström, verkställande direktör, tel. 08 608 60 20

Per Otteskog, Senior Vice President Investor Relations, tel. 08 608 60 18

Erika Johnson, Chief Financial Officer, tel. 08 608 60 52

## Utvalda finansiella data i sammandrag

(MSEK)	Oktober-december		Januari-december	
	2008	2007	2008	2007
Nettoomsättning	1,8	1,8	10,7	7,5
Rörelsens kostnader	-37,9	-61,0	-201,4	-223,4
- varav FoU-kostnader	-31,4	-53,4	-169,4	-190,8
Periodens resultat	-31,2	-54,7	-174,8	-203,4
Resultat per aktie (SEK)	-0,27	-0,47	-1,51	-1,92
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-48,1	-39,1	-186,4	-178,3
Likvida medel och andra kortfristiga placeringar i slutet av perioden	242,7	432,6	242,7	432,6
Soliditet (%)	83,4	86,9	83,4	86,9
Antal utestående aktier ('000)				
- vägt genomsnitt under perioden	116 119	116 119	116 119	105 897
- i slutet av perioden, före utspädning	116 119	116 119	116 119	116 119
- i slutet av perioden, full utspädning	116 594	117 315	116 594	117 315

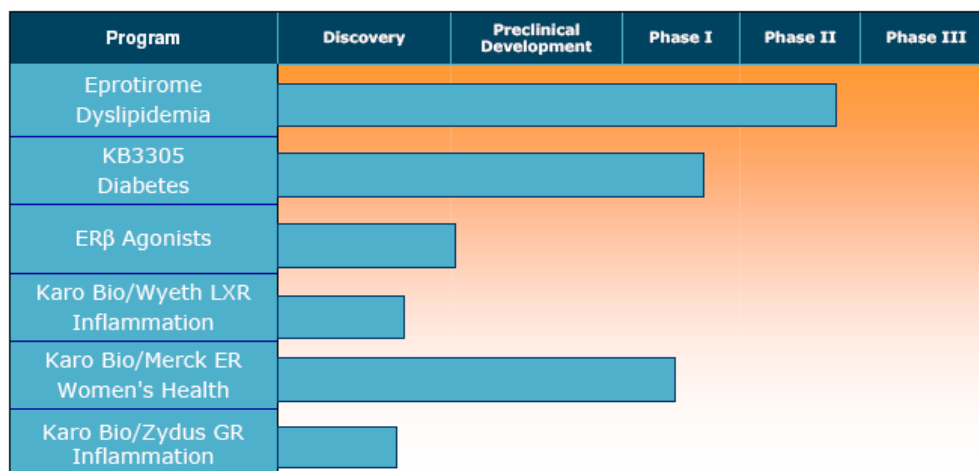
## Om Karo Bio

Karo Bio är ett forsknings- och utvecklingsbolag som specialiserat sig på kärnreceptorer för utveckling av nya läkemedel.

Företaget har en projektportfölj med innovativa substanser som primärt är inriktade på höga blodfetter, diabetes och inflammation. Inom dessa områden finns det betydande marknads-möjligheter och ett behov av läkemedel med nya verkningsmekanismer. Karo Bio utvecklar substanser avsedda för breda patientgrupper till klinisk fas II innan utlicensiering. Inom terapeutiska nischområden har Karo Bio kapacitet att ta utvalda substanser till sen klinisk utvecklingsfas och eventuellt även hela vägen till marknaden. Utöver egna projekt har Karo Bio tre strategiska samarbeten med internationella läkemedelsföretag för utveckling av innovativa behandlingar av vanligt förekommande sjukdomar.

Karo Bio är noterat på NASDAQ OMX Stockholm sedan 1998 (Reuters: KARO.ST).

## Projektportfölj



## VD KOMMENTERAR HÄNDELSENA UNDER 2008

Karo Bio har haft ett framgångsrikt år med betydande framsteg inom flera projekt. Eprotrirome är den substans som kommit längst i utvecklingen. I kliniska fas II studier har eprotrirome uppvisat imponerande effekter på viktiga riskfaktorer för utveckling av hjärt-kärlsjukdom. De goda effekterna i kombination med en tillfredsställande säkerhetsprofil gör substansen attraktiv för fortsatt utveckling. Det är vår avsikt att vidareutveckla eprotrirome inom ramen för ett partnerskap.

Ett antal bolag söker aktivt nya projekt inom området blodfettssänkande läkemedel och vi möter ett stort intresse från potentiella partners. Terapiområdet representerar världens största läkemedelssegment och är under stark förändring. Många statiner har förlorat, eller är på väg att förlora sitt patentskydd. Det finns osäkerhet beträffande regulatoriska frågor, till exempel avseende eventuella krav på så kallade outcome-studier, och några bolag har lämnat området. Dessa förhållanden innebär att processen för att etablera ett nytt samarbete blir mer tidsödande och krävande än vad som tidigare varit fallet.

Substansen KB3305 för behandling av typ 2 diabetes har under året gått igenom kliniska fas I studier. Studiedata från behandling av friska frivilliga försökspersoner samt ett antal diabetespatienter ska utvärderas och vi ser fram emot att presentera resultaten från utvärderingen under det första kvartalet 2009.

Våra samarbetsprojekt har utvecklats positivt. Merck har inlett kliniska fas I studier med en ny substans som aktiverar östrogenreceptorer för behandling av kvinnosjukdomar. Samarbetet med Wyeth har förlängts med ytterligare ett år och har under året fått en ny spännande inriktning med fokus på behandling av inflammatoriska sjukdomar. I början av 2008 inledde vi också ett samarbete med det indiska läkemedelsbolaget Zydus Cadila för utveckling av en ny klass av kortisonliknande preparat som skall kunna vara lika effektiva som kortison men ge väsentligt färre biverkningar.

Under de senaste åren har vi stärkt vår prekliniska och kliniska utvecklingsverksamhet. Detta har möjliggjort den framgångsrika utvecklingen av eprotrirome och KB3305 men har samtidigt inneburit att vår tidiga forskning har drivits med begränsade resurser. Trots detta har vi gjort betydande framsteg inom vårt ER-beta program genom att utveckla substanser som är banbrytande, och enligt vår bedömning, bäst i sin klass. Forskningen har varit Karo Bio's styrka genom åren och vi kommer att fortsätta vår satsning på ER-beta programmet som ser ut att kunna utvecklas till en ny plattform för Karo Bio med flera intressanta kliniska och kommersiella möjligheter.

Per Olof Wallström  
Verkställande direktör

## VIKTIGA HÄNDELSE EFTER RAPPORTPERIODENS UTGÅNG

Det finns inga viktiga händelser efter rapportperiodens utgång att rapportera.

## FORSKNING OCH UTVECKLING

### Eprotirome (KB2115) – dyslipidemi (höga blodfetter)

Karo Bios preparat eprotirome är en ny leverselektiv aktiverare av sköldkörtelhormonreceptorer och är avsedd för behandling av höga blodfetter. I tidigare kliniska fas II studier har eprotirome uppvisat en bred och unik effektprofil med statistiskt signifikanta och kliniskt relevanta minskningar av LDL-kolesterol, triglycerider och lipoprotein(a). Eprotirome har tolererats väl i hittills genomförda studier som varat i upp till tre månader.

Under 2008 har Karo Bio framgångsrikt genomfört två kliniska fas IIb studier med eprotirome som tillägg till behandling med statiner respektive ezetimibe.

Fas IIb studien där eprotirome gavs som tillägg till statinbehandling var en 12 veckors studie i 189 patienter med höga blodfetter. Data visar att eprotirome gav en statistiskt signifikant och kliniskt relevant sänkning av LDL-kolesterol, triglycerider och lipoprotein(a) i serum i samma storleksordning som när eprotirome givits ensamt. Eprotirome visade sig vara säker och väl tolererad också i kombination med statinbehandling.

Den andra fas IIb studien var en placebokontrollerad, 10 veckors dosvalsstudie på 111 patienter. I denna studie gavs eprotirome dagligen som tillägg till ezetimibe, ett läkemedel som hämmar upptag av kolesterol i tarmen. Resultaten visar att eprotirome som tillägg till behandling med ezetimibe sänker LDL-kolesterol, triglycerider och lipoprotein(a) i nivå med de sänkningar som uppnåtts i monoterapi.

Sammantaget visar data att eprotiromes profil är unik med samtidiga och kraftfulla sänkningar av tre oberoende riskfaktorer för utveckling av hjärt-kärlsjukdom. Den kombinerade effekten på LDL-kolesterol, triglycerider och lipoprotein(a) indikerar att eprotirome har potential för att bli ett viktigt läkemedel för behandling av höga blodfetter.

Under 2008 har Karo Bio genererat prekliniska data som tyder på att eprotirome kan ha positiva effekter på blodsocker vilket skulle vara värdefullt vid behandling av diabetespatienter med höga blodfetter.

Som en förberedelse för kliniska studier i fas III har Karo Bio inlett en dialog med FDA för att få en återkoppling på den samlade prekliniska och kliniska dokumentationen. Karo Bio avser att utföra begränsade prekliniska och kliniska fas I studier för att dokumentera integriteten hos tablettformuleringen och frånvaron av en reaktionsprodukt. Diskussioner med potentiella partners går framåt och syftet är att genomföra kliniska fas III studier inom ramen för ett partnerskap.

### KB3305 – typ 2 diabetes

KB3305 är en leverselektiv antagonist för glukokortikoidreceptorn avsedd för behandling av typ 2 diabetes. I prekliniska studier har KB3305 visat sig vara både effektivt och säkert. Förutom att sänka glukosnivåerna i blodet via sänkt glukosproduktion i levern minskar KB3305 också andra riskfaktorer för utveckling av hjärt-kärlsjukdom som kolesterol, triglycerider och fria fettsyror i blodplasma.

En första fas I studie genomfördes under andra kvartalet med lovande resultat. I denna studie gavs KB3305 i stigande singeldoser till friska frivilliga försökspersoner som blev väl exponerade för substansen. Substansen uppvisade en robust och förutsägbar farmakokinetik. Inga allvarliga biverkningar registrerades.

Under andra halvåret 2008 genomfördes en studie med upprepad dosering till friska frivilliga försökspersoner samt en grupp diabetespatienter. Resultaten kommer att rapporteras första kvartalet 2009.

### **ER-beta-selektiva substanser – depression, cancer, inflammation**

Projektmålen gällande selektivitet och biotillgänglighet har uppnåtts i ER-beta programmet. Den prekliniska utvärderingen av kandidatsubstanser pågår med målsättningen att välja en läkemedelskandidat för behandling av sjukdomar i centrala nervsystemet (CNS). Intresset för, och forskningen på ER-beta, har väsentligen ökat under senare år. Receptorn har blivit ett attraktivt målprotein för behandling av ett flertal viktiga sjukdomar och ett antal bolag driver olika utvecklingsprojekt. Karo Bio utvärderar ytterligare kliniska användningsområden för sina selektiva ER-beta substanser, bland annat inom cancerbehandling.

### **Inflammation (LXR) – Wyeth Pharmaceuticals**

Samarbetet med Wyeth Pharmaceuticals, som inleddes under 2001, har lever X-receptorn (LXR) som målprotein. LXR är lovande för behandling av åderförkalkning och inflammatoriska sjukdomar. Under fjärde kvartalet bestämdes att projektet skall fokuseras på inflammation. Under året förlängdes samarbetet till 31 augusti 2009.

### **Kvinnosjukdomar (ER) – Merck & Co., Inc.**

Östrogenreceptorer (ER) är viktiga målproteiner för ett flertal sjukdomar inom området kvinnosjukdomar. Samarbetet med Merck inleddes 1997. Den gemensamma forskningsfasen i samarbetet med Merck avslutades under 2002 och Merck ansvarar för utvecklingen av utvalda substanser. I december 2008 meddelades att Merck inlett kliniska fas I studier med en ny substans inom ramen för samarbetet med Karo Bio.

### **Inflammatoriska sjukdomar (GR)– Zydus Cadila**

I februari inledde Karo Bio och Zydus Cadila, ett av Indiens ledande läkemedelsbolag, ett treårigt forsknings- och utvecklingssamarbete med syfte att utveckla nya läkemedelssubstanser för behandling av inflammatoriska sjukdomar. Substanserna designas för att selektivt aktivera glukokortikoidreceptorer (GR) och därmed undvika några av de biverkningar som associeras till kortison och kortisonliknande preparat, men med bibehållen anti-inflammatorisk effekt. Båda parter delar på risker och värden samt står för sina egna kostnader inom samarbetsprojektet.

## RESULTAT OCH FINANSIELL STÄLLNING

Verksamheten i koncernen bedrivs främst i moderbolaget. Moderbolaget har endast ett dotterbolag med tillgångar på 0,1 (0,1) MSEK, skulder på 0,0 (0,0) MSEK och eget kapital på 0,1 (0,1) MSEK. Dotterbolagets tillgångar består främst av koncerninterna fordringar. Dotterbolaget har inte haft några intäkter eller kostnader. De redovisningsprinciper som tillämpas för moderbolaget skiljer sig från de som tillämpas för koncernen enbart vad gäller redovisningen av leasingavtal. Koncernens redovisning motsvarar i allt väsentligt moderbolagets redovisning, varför den senare inte redovisas separat.

### Intäkter

Nettoomsättningen för 2008 ökade till 10,7 MSEK jämfört med 7,5 MSEK för 2007. Redovisad nettoomsättning för 2008 utgörs av forskningsbetalningar från samarbeten och en licensavgift om 3,7 MSEK från ett ej namngivet företag avseende en icke exklusiv licens till vissa patenträttigheter. Nettoomsättningen för det fjärde kvartalet uppgick till 1,8 (1,8) MSEK och utgörs i sin helhet av forskningsbetalningar från samarbetsprojekt.

### Kostnader

Rörelsens kostnader för året minskade med 22,0 MSEK till 201,4 (223,4) MSEK. Minskningen beror främst på att kostnaderna för forskning och utveckling minskade med 21,3 MSEK jämfört med föregående år. Interna forsknings- och utvecklingskostnader har minskat samtidigt som kostnaderna för externa studier i de kliniska projekten har fortsatt att öka under 2008, vilket speglar projektens avancemang i utvecklingen. För det fjärde kvartalet rapporteras kostnader om 31,4 (53,4) MSEK för forskning och utveckling, vilket är en minskning med 22,0 MSEK jämfört med motsvarande period förra året.

Administrationskostnaderna för året uppgår till 28,6 (33,3) MSEK. Kostnadsminskningen om 4,7 MSEK är till stor del en effekt av de åtgärder för att minska bolagets interna kostnadsmassa som initierades 2007. Övriga rörelseintäkter och -kostnader om -3,4 MSEK består i huvudsak av kostnader för strategirelaterade projekt. Det fjärde kvartalets kostnader för administrationen uppgår till 6,8 (7,5) MSEK.

### Resultat

Rörelseresultatet för året uppgick till -190,7 (-215,8) MSEK, vilket är en förbättring med 25,1 MSEK. Finansiellt netto för året uppgick till 15,9 (12,4) MSEK. Sammantaget innebär det att redovisat resultat för året förbättrades med 28,6 MSEK till -174,8 (-203,4) MSEK. Rörelseresultatet för det fjärde kvartalet uppgick till -36,0 (-59,2) MSEK. Redovisat resultat för kvartalet uppgick till -31,2 (-54,7) MSEK.

De relativt sett stora kostnaderna för kliniska studier av det slag som Karo Bio genomfört under de senare åren, och avsaknaden av direkt koppling mellan huvuddelen av bolagets intäkter och kostnader under en viss period, medför att det rapporterade resultatet kan variera kraftigt mellan rapportperioderna.

### Investeringar

Investeringar i inventarier för året uppgick till 6,1 (2,4) MSEK och för det fjärde kvartalet till 1,4 (0,2) MSEK och avser huvudsakligen laboratorieutrustning som finansierats med finansiell leasing.

## Kassaflöde

Kassaflödet från den löpande verksamheten för året uppgick till -186,4 (-178,3) MSEK. Motsvarande siffra för det fjärde kvartalet var -48,1 (-39,1) MSEK.

## Finansiell ställning

Likvida medel uppgick till 96,9 (199,2) MSEK vid periodens slut. Inklusiva andra kortfristiga placeringar, med en löptid överstigande 90 dagar, uppgick dessa tillgångar till 242,7 (432,6) MSEK. Vid årets ingång uppgick likvida medel inklusive andra kortfristiga placeringar till 432,6 MSEK, vilket innebär en förändring av sammanlagda likvida medel och andra kortfristiga placeringar om -189,9 MSEK under 2008. I enlighet med finanspolicyn har Karo Bio sina finansiella medel placerade i räntebärande papper med låg risk.

Bolagets befintliga finansiella tillgångar bedöms säkra finansieringen av verksamheten, enligt gällande plan, till andra halvåret 2010.

## Eget kapital och aktiedata

Aktiekapitalet uppgick vid periodens slut till 58,1 MSEK. Totalt antal aktier uppgick till 116 119 192 aktier med ett kvotvärde på 0,50 SEK. Totalt eget kapital för koncernen uppgick till 219,5 MSEK efter beaktande av periodens resultat.

Resultat per aktie för året, baserat på ett vägt genomsnitt av antalet utestående aktier, uppgick till -1,51 (-1,92) SEK. Koncernens soliditet vid årets slut var 83,4 (86,9) procent och eget kapital per aktie var 1,88 (3,36) SEK, baserat på fullt utspätt antal aktier vid årets slut.

## Organisation

Vid årets utgång hade Karo Bio 66 (62) anställda, varav 58 (57) är verksamma inom forskning och utveckling.

## Risikfaktorer

Det finns ingen garanti för att Karo Bios forskning och utveckling resulterar i kommersiella framgångar.

Det kan inte garanteras att de kliniska prövningarna som utförs av Karo Bio, självständigt eller i samarbete med partners, kommer att påvisa tillräcklig säkerhet och effekt för att nödvändiga myndighetstillstånd skall erhållas, eller att prövningarna kommer att leda fram till ett läkemedel som kommer att kunna säljas på marknaden.

Det går inte att garantera att Karo Bio kommer att utveckla produkter som kan patenteras, att beviljade patent kommer att kunna vidmakthållas, att framtida upptäckter kommer att leda till patent eller att beviljade patent kommer att utgöra tillräckligt skydd för Karo Bios rättigheter.

Bolaget kan även i framtiden komma att behöva vända sig till kapitalmarknaden för kapitalanskaffning. Såväl storleken som tidpunkten för bolagets potentiella framtida kapitalbehov beror på ett antal faktorer, däribland möjligheterna att ingå samarbets- eller licensieringsavtal och de framsteg som görs i forsknings- och utvecklingsprojekten. Det finns risk för att erforderlig finansiering av verksamheten inte finns tillgänglig i rätt tid och till rimlig kostnad.

## KONCERNENS RESULTATRÄKNINGAR I SAMMANDRAG (KSEK)

	Oktober-december		Januari-december	
	2008	2007	2008	2007
Nettoomsättning	1 825	1 811	10 689	7 534
<b>Rörelsens kostnader</b>				
Administrationskostnader	-6 790	-7 506	-28 600	-33 320
Forsknings- och utvecklingskostnader	-31 420	-53 438	-169 428	-190 754
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	358	-38	-3 372	712
	-37 852	-60 982	-201 400	-223 362
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-36 027</b>	<b>-59 171</b>	<b>-190 711</b>	<b>-215 828</b>
Finansiellt netto	4 839	4 516	15 914	12 393
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-31 188</b>	<b>-54 655</b>	<b>-174 797</b>	<b>-203 435</b>
Skatt	-	-	-	-
<b>RESULTAT</b>	<b>-31 188</b>	<b>-54 655</b>	<b>-174 797</b>	<b>-203 435</b>
Avskrivningar ingående i rörelsens kostnader	-1 080	-1 525	-5 025	-5 531
<b>Resultat per aktie (SEK) *)</b>				
- baserat på vägt genomsnitt av antalet utestående aktier före och efter utspädning	-0,27	-0,47	-1,51	-1,92
<b>Antal utestående aktier (000)</b>				
- vägt genomsnitt under perioden	116 119	116 119	116 119	105 897
- i slutet av perioden före utspädning	116 119	116 119	116 119	116 119
- i slutet av perioden efter full utspädning	116 594	117 315	116 594	117 315

\*) De utställda teckningsoptionerna innebär ingen utspädning av resultatet per aktie eftersom en konvertering till aktier skulle medföra ett förbättrat redovisat resultat per aktie

## KONCERNENS BALANSRÄKNINGAR I SAMMANDRAG (KSEK)

	31 december	
	2008	2007
<b>Tillgångar</b>		
Licenser och liknande rättigheter	1 698	2 851
Inventarier	8 079	5 884
Övriga omsättningstillgångar	10 691	12 248
Andra kortfristiga placeringar	145 773	233 425
Likvida medel	96 948	199 164
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>	<b>263 189</b>	<b>453 572</b>
<b>Eget kapital och skulder</b>		
Eget kapital	219 474	394 263
Långfristiga skulder	2 022	225
Kortfristiga skulder	41 693	59 084
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>	<b>263 189</b>	<b>453 572</b>



## KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYSER I SAMMANDRAG (KSEK)

	Oktober-december		Januari-december	
	2008	2007	2008	2007
<b>Den löpande verksamheten</b>				
Rörelseresultat före finansiella poster	-36 027	-59 171	-190 711	-215 828
Avskrivningar	1 080	1 525	5 025	5 531
Övriga ej likviditetspåverkande poster	56	46	175	154
	<b>-34 891</b>	<b>-57 600</b>	<b>-185 511</b>	<b>-210 143</b>
Erhållna och betalda finansiella poster	2 099	5 930	15 597	16 029
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital</b>	<b>-32 792</b>	<b>-51 670</b>	<b>-169 914</b>	<b>-194 114</b>
Förändring i rörelsekapital	-15 287	12 532	-16 473	15 818
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-48 079</b>	<b>-39 138</b>	<b>-186 387</b>	<b>-178 296</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>				
Förvärv av licenser och liknande rättigheter	-	-	-	-3 460
Nettoinvesteringar i inventarier	-1 759	-230	-3 798	-3 087
Nettoinvesteringar i andra kortfristiga placeringar	36 000	-214 839	87 969	-96 933
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>34 241</b>	<b>-215 069</b>	<b>84 171</b>	<b>-103 480</b>
<b>Finansieringsverksamheten</b>				
Nyemissioner	-	-	-	387 161
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>387 161</b>
<b>Periodens kassaflöde</b>	<b>-13 838</b>	<b>-254 207</b>	<b>-102 216</b>	<b>105 385</b>
Likvida medel vid periodens slut	96 948	199 164	96 948	199 164

## FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL I SAMMANDRAG (KSEK)

	Oktober-december		Januari-december	
	2008	2007	2008	2007
<b>Eget kapital vid periodens början</b>	<b>250 662</b>	<b>448 909</b>	<b>394 263</b>	<b>210 503</b>
Personaloptionsprogram - värde på anställdas tjänstgöring	-	9	8	34
Aktieemissioner	-	-	-	387 161
Periodens resultat	-31 188	-54 655	-174 797	-203 435
<b>Eget kapital vid periodens slut</b>	<b>219 474</b>	<b>394 263</b>	<b>219 474</b>	<b>394 263</b>

## FINANSIELLA NYCKELTAL

	31 december	
	2008	2007
Soliditet	83,4%	86,9%
Eget kapital per aktie vid periodens slut, SEK - före utspädning	1,89	3,40
Eget kapital per aktie vid periodens slut, SEK - efter utspädning	1,88	3,36

## Redovisnings- och värderingsprinciper

Denna delårsrapport har upprättats i enlighet med International Accounting Standards 34 avseende delårsrapporter och internationella redovisningsstandarder IFRS sådana de antagits av EU. De redovisnings- och värderingsprinciper som har använts är oförändrade jämfört med vad som tillämpades i årsredovisningen för 2007. Ett antal nya eller uppdaterade redovisningsrekommendationer och tolkningar gäller för räkenskapsår som påbörjas 1 januari 2008 eller senare. Dessa rekommendationer och tolkningar bedöms inte ha någon effekt på koncernens redovisning annat än vad gäller utformning och omfattning av de tilläggsupplysningar som presenteras i rapporterna. Därutöver finns vissa redovisningsrekommendationer och tolkningar som inte är relevanta för Karo Bio.

Belopp är uttryckta i KSEK (tusental svenska kronor) om inget annat anges. MSEK är en förkortning för miljoner svenska kronor. Belopp och siffror inom parentes avser jämförelsesiffror för motsvarande period föregående år.

## Finansiell information

- Årsredovisning 2008 3 april 2009
- Delårsrapport januari-mars 2009 22 april 2009
- Årsstämma 24 april 2009
- Delårsrapport april-juni 2009 14 juli 2009
- Delårsrapport juli-september 2009 22 oktober 2009
- Bokslutsrapport 2009 9 februari 2010

Finansiella rapporter, pressmeddelanden och annan information finns tillgänglig på Karo Bios hemsida [www.karobio.se](http://www.karobio.se). Det är också möjligt att ladda ned och prenumerera på Karo Bios finansiella rapporter och pressmeddelanden på hemsidan [www.karobio.se/finans](http://www.karobio.se/finans). Finansiella rapporter finns tillgängliga på hemsidan från offentliggörandet.

## Juridisk friskrivning

Denna finansiella rapport innehåller uttalanden som är framåtblickande och faktiska resultat kan komma att skilja sig väsentligt från de förutsedda. Utöver de faktorer som diskuteras, kan de faktiska utfallen påverkas av utvecklingen inom forskningsprogrammen, inklusive utvecklingen av prekliniska och kliniska prövningar, påverkan av konkurrerande forskningsprogram, effekten av ekonomiska och konjunkturförhållanden, effektiviteten av patentskydd och hinder på grund av tredje parts potentiella patenträttigheter, teknologisk utveckling, valutakurs- och räntefluktuationer samt politiska risker.

---

Huddinge den 6 februari 2009

Styrelsen

Denna delårsrapport har inte varit föremål för granskning av bolagets revisorer.

**Analytiker som följer bolaget**

**ABG Sundal Collier, Stockholm**

Alexander Lindström

**Danske Markets, Stockholm**

Mattias Häggblom

**D. Carnegie, Stockholm**

Camilla Oxhamre

**Handelsbanken Capital Markets, Stockholm**

Erik Hultgård

**Nordea Markets, Stockholm**

Patrik Ling

**Redeye, Stockholm**

Björn Fahlén

**Oberoende analytiker**

Peter Östling

**Oberoende analytiker**

Stefan Wikholm

**Karo Bio AB** (publ.), Novum, 141 57 Huddinge

Telefon: 08-608 60 00

Fax: 08-774 82 61

Organisationsnummer 556309-3359

Hemsida: [www.karobio.se](http://www.karobio.se)

Informationen är sådan som Karo Bio är skyldigt att offentliggöra enligt lagen om värdepappersmarknaden. Informationen offentliggjordes den 6 februari 2009 kl. 08.30.