

BioInvent Delårsrapport 1 januari – 30 september 2010

- Fas II-resultat med TB-402 i knäledskirurgi visar signifikant bättre antitromboseeffekt än dagens standardbehandling med enoxaparin.
- Åderförkalkningsprojektet BI-204 och cancerprojektet TB-403 tar nästa steg i utvecklingen. Fas II-studier planeras starta i början av 2011.
- I mars ingicks ett samarbete med Human Genome Sciences för utveckling och kommersialisering av terapeutiska antikroppar.
- Förändringar i bolagets organisation med stärkt fokus på den egna läkemedelsutvecklingen. Anpassning av produktionskapaciteten minskar fasta kostnader på årsbasis med cirka 15 miljoner kronor.
- En riktad nyemission om 150 MSEK före transaktionskostnader genomfördes i februari.
- Rörelsens intäkter januari - september 2010: 76,4 miljoner kronor (60,6).
- Resultat efter skatt januari - september 2010 uppgick till -86,0 miljoner kronor (-130,8) och resultat efter skatt per aktie uppgick till -1,42 kronor (-2,35).
- Kortfristiga placeringar samt kassa och bank per 30 september 2010: 143,9 miljoner kronor (113,8).
- Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten januari - september 2010: -84,5 miljoner kronor (-98,6).

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

VD:s kommentarer

BioInvent driver i dag fyra kliniska projekt, som samtliga håller hög innovativ nivå. Utveckling av nya innovativa läkemedel som har potential att fylla stora medicinska behov är en viktig del av bolagets strategi. TB-402 för förebyggande av blodproppar är potentiellt en produkt som genom endast en injektion postoperativt reducerar förekomsten av blodproppar. Detta representerar betydande fördelar jämfört med nuvarande behandling med antitrombotiska läkemedel som innebär daglig dosering i upp till fem veckor efter det kirurgiska ingreppet. Vi rapporterade "Proof of Concept" data tidigare i år i en fas II-studie i knäledskirurgi som stöder denna produktprofil. Stärkta av dessa data avser vi tillsammans med vår partner, ThromboGenics, knyta en utvecklingspartner till programmet för att säkra nödvändiga resurser för att ta produktkandidaten till marknaden. Parallellt med detta planeras nästa steg i den kliniska utvecklingen.

Produktkandidaten BI-204 är ett nytt koncept för att i första hand förebygga hjärtinfarkt hos patienter med kranskärlsjukdom. Tillsammans med vår partner Genentech förbereder vi en fas II-studie som kommer att ge viktig information om produktkandidatens potentiella effekter. Som tidigare rapporterats förväntar vi att studien startar i slutet av året eller i början av det första kvartalet nästa år.

För behandling av multipelt myelom representerar produktkandidaten BI-505 ett nytt angreppssätt. Den pågående fas I-studien har utvidgats från två kliniker i USA till att nu också omfatta Universitetssjukhus i Lund som ett rekryterande center.

Produktkandidaten TB-403 som licensierades till Roche hämmar potentiellt kärntillväxten i tumörer utan negativ påverkan av vaskularisering i normal vävnad. På så sätt representerar konceptet ett nytt sätt att strypa syre och näringstillförsel till tumören. Som nästa steg i utvecklingen planerar Roche en fas Ib/II-studie med TB-403 i kombination med Avastin på patienter med en aggressiv form av hjärntumör (Glioblastoma multiforme). Denna studie kommer att starta under det första kvartalet 2011. Antal patienter som insjuknar i denna tumörform på de sju största läkemedelsmarknaderna uppgår till 25 000 - 30 000 individer per år. Det kliniska behovet av en ny och effektiv behandlig anses som mycket stort.

Sammantaget kan vi slå fast att våra projekt i stort utvecklas enligt plan. Detta tillsammans med god kostnadskontroll understödjer bilden av ett bolag som successivt flyttar fram positionerna i värdekedjan med bibehållen finansiell flexibilitet.

Lund, Svein Mathisen

Utvecklingsprojekt

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

Trombos (TB-402)

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

Fas I-resultaten visar att TB-402 är säkert och tolereras väl. Inga allvarliga biverkningar rapporterades. Den farmakokinetiska studien, som genomfördes som en del av fas I-studien, bekräftade en halveringstid av TB-402 på cirka tre veckor. I ytterligare studier har det kunnat påvisas att effekten av TB-402 reverserades genom att ge det målprotein (faktor VIII) som TB-402 blockerar samt att TB-402 är säkert och tolereras väl i patienter som har fått standardbehandling (enoxaparin och warfarin) vid djup ventrombos.

Resultat från en fas II-studie för förebyggande av venös trombos (VTE) i patienter som får inopererat en konstgjord knäled, rapporterades i maj. Studien visar att TB-402 har signifikant bättre effekt än enoxaparin (Lovenox[®]: sanofi-aventis) och att säkerheten är jämförbar. Enoxaparin är för närvarande standardbehandling för förebyggande av VTE i denna patientgrupp. Venös trombos omfattar både djup ventrombos och lungemboli.

Fas II-studien var en doseskalering, randomiserad, öppen multicenterstudie för att utvärdera TB-402 i jämförelse med enoxaparin för förebyggande av VTE efter knäledsoperationer. Samtliga patienter fick 40 mg enoxaparin preoperativt. Efter operationen fördelades patienterna slumpmässigt, i en sekventiell kohortdesign, till en av tre doser av TB-402 (0,3 mg/kg, 0,6 mg/kg eller 1,2 mg/kg) eller 40 mg enoxaparin (3:1; n=75 per grupp).

TB-402 gavs som en enstaka injektion 18–24 timmar efter att patienten opererats, medan 40 mg enoxaparin gavs i form av subkutana injektioner en gång per dag under en period av minst tio dagar. Den primära effektparametern baserades på mätning av samtliga fall av VTE hos patienterna under dag 7–11, oavsett om de var symptomatiska eller asymptomatiska. Primärt säkerhetsmått var antalet patienter med allvarlig eller kliniskt relevant icke allvarlig blödning från randomiseringen till studiens slut efter tre månader. Totalt rekryterades 316 patienter vid 30 europeiska kliniker till studien.

En sammanslagen analys av alla grupper som behandlades med TB-402 respektive den grupp som behandlades med enoxaparin visade en statistiskt signifikant minskning (22 % respektive 39 %) av

incidensen av total VTE. Studien visade också att TB-402 och enoxaparin har likartad säkerhetsprofil. Studieresultaten presenterades den 8 juli vid den 21st International Congress on Thrombosis i Milano.

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

Fas I-programmet avslutades under 2009. Studien var en dubbelblind randomiserad doseskaleringsstudie, där såväl enstaka som upprepade doser av BI-204 gavs intravenöst eller subkutant. Studien omfattade totalt 80 friska män och kvinnor med förhöjd nivå av LDL-kolesterol. Resultatet visar att läkemedlet tolererades väl och farmakokinetiska resultat visade att halveringstiden var inom det förväntade intervallet för humana antikroppar. En ansökan om start av kliniska fas II-studier har under oktober inlämnats till den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA.

Cancer (TB-403)

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

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

Den första fas I-studien på 16 friska manliga individer visade att TB-403 är säkert och tolereras väl. En uppföljande studie i patienter med framskriden cancer rapporterades på AACR-NCIEORTC:s konferens om nya målproteiner och cancerbehandling i Boston, USA, i november 2009. Studien visade att TB-403 tolererades väl och att det inte observerades någon dosbegränsande toxicitet för doser upp till 10mg/kg per vecka och för 30 mg/kg per tre veckor. I denna patientgrupp med framskridna solida tumörer observerades stabil sjukdom hos sex av 23 patienter varav två i 12 månader. En bildanalysstudie med hjälp av magnetrontgen (DCE-MRI) som Roche påbörjade tidigare i år har avslutats i enlighet med studieprotokollet, då resultat från den initiala testdosgruppen inte gav stöd för att fortsätta studien.

Roche planerar att inleda nästa fas i utvecklingen av TB-403 i början av 2011. En fas Ib/II-studie med TB-403 i kombination med Avastin på patienter med en aggressiv form av hjärntumör (Glioblastoma Multiforme) kommer att påbörjas under första kvartalet 2011.

Cancer (BI-505)

Läkemedelskandidaten BI-505 är en human antikropp som riktar mot adhesionsproteinet ICAM-1 (också benämnt CD54). I tumörceller är uttrycket av ICAM-1 förhöjt och är därför en kandidat för att vara ett lämpligt målprotein för en terapeutisk antikropp. Förutom att inducera apoptos förmedlar antikroppen också viktiga immuneffektor funktioner vilka medverkar till att döda tumörceller. BI-505 har

i ett flertal djurmodeller visat sig kunna bekämpa tumörer mycket effektivt och mer verksamt än existerande läkemedel.

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

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

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

Forskningsprojekt

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

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

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

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

Intäkter och resultat

Rörelsens intäkter för perioden januari–september uppgick till 76,4 MSEK (60,6). Intäkterna under perioden utgörs till hälften av milstolpsersättningar från strategiska partners och till hälften av licensersättningar och forskningsfinansiering från uppdragsverksamheten. Rörelsens intäkter för perioden juli–september uppgick till 13,3 MSEK (13,5).

Bolagets samlade kostnader under januari-september uppgick till 161,9 MSEK (193,7).

Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 87,3 MSEK (122,1), personalkostnader 67,4 MSEK (63,2) och avskrivningar 7,2 MSEK (8,4). Omstruktureringskostnader (personalkostnader) i samband med ändringar inom produktionsverksamheten uppgående till 6,0 miljoner kronor har belastat bolagets resultat under det andra kvartalet 2010.

Forsknings- och utvecklingskostnader, januari–september, uppgick till 137,7 MSEK (168,8). Avskrivningar enligt plan har belastat rörelseresultatet under perioden med 7,2 MSEK (8,4), varav avskrivningar av immateriella tillgångar utgör 3,3 MSEK (4,1).

Resultat efter skatt, januari–september, uppgick till -86,0 MSEK (-130,8). Resultat efter skatt, juli-september, uppgick till -25,2 MSEK (-42,6). Finansnettot, januari–september, uppgick till -0,8 MSEK (2,6). Resultat efter skatt per aktie, januari–september, uppgick till -1,42 SEK (-2,35).

Finansiell ställning och kassaflöde

Per den 30 september 2010 uppgick koncernens kortfristiga placeringar samt kassa och bank till 143,9 MSEK (113,8). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick under januari-september till -84,5 MSEK (-98,6). Motsvarande kassaflöde under juli-september uppgick till 5,2 MSEK (-36,7). Inbetalning av milstolpsersättning avseende TB-403 under juli månad påverkade kassaflödet positivt under det tredje kvartalet.

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

Eget kapital uppgick till 115,9 MSEK (101,2) vid periodens slut. Bolagets aktiekapital var 30,5 MSEK. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 63,4 (63,8) procent. Eget kapital per aktie var 1,90 SEK (1,82). Koncernen hade inga räntebärande skulder.

Investeringar

Investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 2,7 MSEK (1,1). Inga investeringar har skett i immateriella anläggningstillgångar (-).

Organisation

Per den 30 september 2010 hade BioInvent 91 (105) anställda. Av dessa är 76 (89) verksamma inom forskning och utveckling.

Personaloptionsprogram

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

Vid årsstämman den 21 april 2009 beslutades om ett tillägg till det befintliga personaloptionsprogrammet 2008/2012 som beslutades av årsstämman 2008. Tilläggsprogrammet omfattar högst 240 250 personaloptioner till bolagets anställda med åtföljande rätt till nyteckning av aktier. Varje option ger rätt att teckna en ny aktie till ett lösenpris av 26,84 SEK. Grundtilldelning av 33 750 personaloptioner har skett under 2009 och 2010. Extratilldelning av 8 127 personaloptioner har skett i januari 2010.

Riskfaktorer

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

Redovisningsprinciper

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

Årsstämma och kommande rapporttillfällen

Årsstämma kommer att hållas i Lund torsdagen den 24 mars 2011 klockan 16:00 på Ideon.
Valberedningens sammansättning kommer att framgå på hemsidan.

BioInvent avser att avge finansiella rapporter enligt följande:

Bokslutskommuniké 2010

10 februari 2011

Delårsrapporter

14 april, 14 juli, 13 oktober 2011

Kontakt

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

Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2010 juli-sep	3 MÅN 2009 juli-sep	9 MÅN 2010 jan-sep	9 MÅN 2009 jan-sep	12 MÅN 2009 jan-dec
Rörelsens intäkter	13 322	13 506	76 393	60 629	80 659
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Forsknings- och utvecklingskostnader	-31 584	-48 210	-137 670	-168 800	-229 187
Försäljnings- och administrationskostnader	-6 314	-7 783	-24 189	-24 862	-35 466
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	<u>-198</u>	<u>-321</u>	<u>347</u>	<u>-431</u>	<u>4 492</u>
	-38 096	-56 314	-161 512	-194 093	-260 161
Rörelseresultat	-24 774	-42 808	-85 119	-133 464	-179 502
Resultat från finansiella investeringar	-472	208	-834	2 637	2 841
Resultat efter finansiella poster	-25 246	-42 600	-85 953	-130 827	-176 661
Skatt	-	-	-	-	-
Resultat	-25 246	-42 600	-85 953	-130 827	-176 661
Övrigt totalresultat					
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar	-26	-37	-25	-186	-211
Totalresultat	-25 272	-42 637	-85 978	-131 013	-176 872
Totalresultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-25 272	-42 637	-85 978	-131 013	-176 872
Resultat per aktie, SEK					
Före utspädning	-0,41	-0,77	-1,42	-2,35	-3,17
Efter utspädning	-0,41	-0,77	-1,42	-2,35	-3,17

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag (KSEK)

	2010 30 sep	2009 30 sep	2009 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	3 764	8 296	7 022
Materiella anläggningstillgångar	10 653	13 217	11 969
Omsättningstillgångar			
Varulager m m	1 972	2 690	2 037
Kortfristiga fordringar	22 665	20 458	21 198
Kortfristiga placeringar	110 825	76 942	55 958
Kassa och bank	33 059	36 882	28 062
Summa tillgångar	182 938	158 485	126 246
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	115 925	101 179	55 633
Kortfristiga skulder	67 013	57 306	70 613
Summa eget kapital och skulder	182 938	158 485	126 246

Koncernens rapport över förändringar i eget kapital (KSEK)

	2010 juli-sep	2009 juli-sep	2010 jan-sep	2009 jan-sep	2009 jan-dec
Ingående balans	140 534	143 503	55 633	231 298	231 298
Effekt av personaloptionsprogram	663	313	1 892	894	1 207
Riktad nyemission			144 378		
Periodens totalresultat	-25 272	-42 637	-85 978	-131 013	-176 872
Utgående balans	115 925	101 179	115 925	101 179	55 633
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare	115 925	101 179	115 925	101 179	55 633

Aktiekapitalet består per den 30 september 2010 av 61 095 689 aktier och aktiens kvotvärde är 0,5. Den riktade nyemissionen, som slutfördes i februari 2010, tillförde Biolnvent 144 378 KSEK efter nyemissionskostnader om 5 622 KSEK.

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag (KSEK)

	2010	2009	2010	2009	2009
	juli-sep	juli-sep	jan-sep	jan-sep	jan-dec
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-24 774	-42 808	-85 119	-133 464	-179 502
Avskrivningar	2 093	2 726	7 248	8 375	11 117
Övriga justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	663	313	1 892	894	1 207
Erhållen och erlagd ränta	243	815	331	4 453	4 723
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-21 775	-38 954	-75 648	-119 742	-162 455
Förändringar i rörelsekapital	27 827	2 706	-6 192	22 183	35 312
Kassaflöde från den löpande verksamheten	6 052	-36 248	-81 840	-97 559	-127 143
Investeringsverksamheten					
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-842	-471	-2 674	-1 077	-1 297
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-842	-471	-2 674	-1 077	-1 297
Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten	5 210	-36 719	-84 514	-98 636	-128 440
Finansieringsverksamheten					
Riktad nyemission	-	-	144 378	-	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-	144 378	-	-
Förändring av kortfristiga placeringar**	83 960	79 907	-24 956	142 182	151 196
Förändring av likvida medel	89 170	43 188	34 908	43 546	22 756
Likvida medel vid periodens början	19 774	51 638	74 036	51 280	51 280
Likvida medel vid periodens slut	108 944	94 826	108 944	94 826	74 036
Likvida medel, specifikation:					
Kortfristiga placeringar som utgör likvida medel*	75 885	57 944	75 885	57 944	45 974
Kassa och bank	33 059	36 882	33 059	36 882	28 062
	108 944	94 826	108 944	94 826	74 036
Kortfristiga placeringar**	34 940	18 998	34 940	18 998	9 984
	143 884	113 824	143 884	113 824	84 020

*löptid kortare än 3 månader

**löptid längre än 3 månader

Nyckeltal

	2010	2009	2009
	30 sep	30 sep	31 dec
Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK	1,90	1,82	1,00
Antal aktier vid periodens slut (tusental)	61 096	55 661	55 661
Soliditet, %	63,4	63,8	44,1
Antal anställda vid periodens utgång	91	105	105

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	9 MÅN	9 MÅN	12 MÅN
	2010	2009	2009
	jan-sep	jan-sep	jan-dec
Rörelsens intäkter	76 393	60 629	80 659
<i>Rörelsens kostnader</i>			
Forsknings- och utvecklingskostnader	-136 078	-168 075	-228 207
Försäljnings- och administrationskostnader	-23 889	-24 692	-35 239
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	347	-431	4 492
	-159 620	-193 198	-258 954
Rörelseresultat	-83 227	-132 569	-178 295
Resultat från finansiella investeringar	-834	2 637	2 841
Resultat efter finansiella poster	-84 061	-129 932	-175 454
Skatt	-	-	-
Resultat	-84 061	-129 932	-175 454

Moderbolagets balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2010	2009	2009
	30 sep	30 sep	31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	3 764	8 296	7 022
Materiella anläggningstillgångar	10 653	13 217	11 969
Finansiella anläggningstillgångar	100	100	100
Omsättningstillgångar			
Varulager m m	1 972	2 690	2 037
Kortfristiga fordringar	22 665	20 458	21 198
Kortfristiga placeringar	110 865	76 932	55 973
Kassa och bank	33 059	36 882	28 062
Summa tillgångar	183 078	158 575	126 361
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	115 978	101 183	55 661
Kortfristiga skulder	67 100	57 392	70 700
Summa eget kapital och skulder	183 078	158 575	126 361

Lund den 14 oktober 2010

Svein Mathisen, Verkställande direktör

Granskningsrapport

Inledning

Vi har utfört en översiktlig granskning av den finansiella delårsinformationen i sammandrag för BioInvent International AB (publ) för perioden 2010-01-01 – 2010-09-30. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna delårsrapport i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna delårsrapport grundad på vår översiktliga granskning.

Den översiktliga granskningens inriktning och omfattning

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

Slutsats

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

Lund den 14 oktober 2010

ERNST & YOUNG AB

Johan Thuresson
Auktoriserad revisor

BioInvent International AB (publ)

Org nr 556537-7263

Besöksadress: Sölvegatan 41

Postadress: 223 70 Lund

Tel: 046-286 85 50

info@bioinvent.com

Juridisk friskrivning

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

Informationen i detta pressmeddelande är sådan som bolaget ska offentliggöra enligt lagen om värdepappersmarknaden och/eller lagen om handel med finansiella instrument. Informationen lämnades för offentliggörande den 14 oktober 2010 kl 08.30.