

BOKSLUTSKOMMUNIKÉ

JANUARI-DECEMBER 2010

- Nettoomsättningen uppgick fjärde kvartalet till 3,5 MSEK (5,8) och januari-december till 18,5 MSEK (24,0).*
- Resultat efter skatt uppgick fjärde kvartalet till -7,4 MSEK (-5,4) och januari-december till -22,4 MSEK (-18,6).
- Resultat per aktie uppgick fjärde kvartalet till -0,07 SEK (-0,09) och januari-december till -0,32 SEK (-0,31).
- Egenförsäljningens andel av den totala försäljningen fortsätter att öka och uppgick under fjärde kvartalet till 70% (60) av produktförsäljningen, motsvarande siffra under helåret var 61% (37).
- Jämfört med 2009 mer än dubblerades Artimplants egenförsäljning i USA medan intäkterna från licensförsäljning halverades.
- Artimplants företrädesemission tecknades till 189% och tillförde som planerat Bolaget cirka 38,5 miljoner kronor före emissionskostnader.
- Artimplants strategi har marknadsinriktats med en ökad intensitet på egenförsäljningen i USA.
- Artimplant genomförde under hösten 2010 personalneddragningar i Sverige som motsvarar en årlig besparing på ca 5 MSEK när uppsägningstiderna har löpt ut. Samtidigt har Bolaget anställt fler produktspecialister i USA.
- Styrelsen föreslår att ingen utdelning lämnas för 2010.

Händelser efter periodens utgång

- Lansering av nya Artelon[®] Tissue Reinforcement-produkter har inletts

Artimplant håller telefonkonferens om denna rapport den 10 februari 2011 kl. 11:00 (svensk tid). För mer information se www.artimplant.com.

* Siffror inom parentes avser motsvarande period förra året



Artimplant

Artimplants affärsidé är att återställa patienters hälsa genom att erbjuda sjukvården nedbrytbara implantat som skapar förutsättning för kroppen att självläka.

Artimplant är ett medicinteknikbolag som bidrar till förbättrad hälsa genom att utveckla, tillverka och sälja nedbrytbara implantat som återskapar kroppsfunktioner och förbättrar livskvalitén. Våra produkter tillverkas av det egenutvecklade biomaterialet Artelon[®]. Artimplant tillverkar implantat för behandling av artros och förstärkning av skadad mjukvävnad. Bolagets produkter säljs av licenstagare och egenförsäljning med eget varumärke sker via kommissionärer och distributörer.

Artelon[®] CMC/STT Spacer

Artimplants första produkt som används för att behandla artros (förslitning av brosket) i tumbasleden. Produkten är godkänd och introducerad i Europa, USA och ytterligare ett fåtal länder.

Artelon[®] MTP Spacer

En produkt för att behandla artros i stortåns grundled. Produkten är i lanseringsfas i Europa.

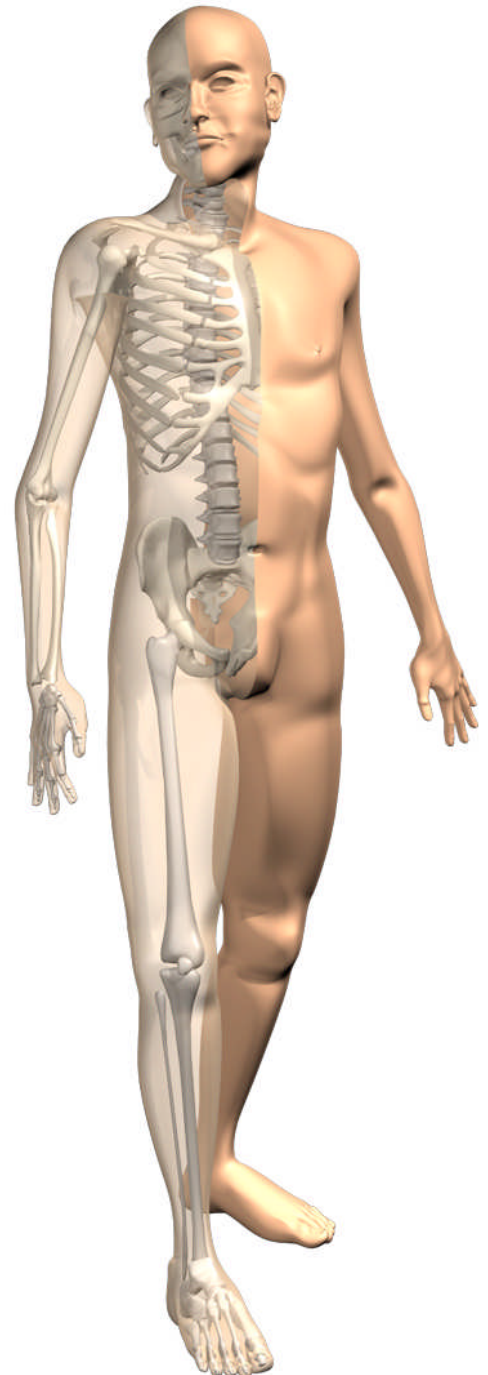
Artelon[®] Tissue Reinforcement

Produkten är ett förstärkningsnät avsedd för att förstärka vid reparation av mjukvävnad t.ex. senor. Produkten är under marknadsintroduktion i Europa och USA.

Artelon[®] Cosmetic

En produkt för att bygga upp mjukvävnad i munhålan. Godkänd för försäljning i Europa

Artimplant är noterat på NASDAQ OMX Stockholm i segmentet för små företag och i sektorn hälsovård.



Väsentliga händelser

Artimplants egenförsäljning fortsätter att öka i USA och utgör merparten av omsättningen.

Biomet Sports Medicines försäljning till slutkund ligger på en stabil nivå. Small Bone Innovations (SBI) försäljning av Artelon[®] Spacer har fortsatt att minska under fjärde kvartalet 2010.

Artimplants strategi har marknadsinriktats med förstärkt närvaro av fler anställda på den strategiskt viktiga USA-marknaden. Samtidigt har kostnaderna som inte är direkt relaterade till marknad och försäljning reducerats.

Baserat på den positiva erfarenheten av Artelon[®] Tissue Reinforcement (ATR) har Bolaget utvecklat kompletterande ATR-produkter som efter periodens utgång introducerats i USA och Europa.

Under fjärde kvartalet avslutades en marknadsstudie med ATR för patienter med rotatorckuffskador. Dr Marberry, som ansvarar för studien, ser positivt på de preliminära studieresultaten.

Artimplant har slutfört en nyemission med företrädesrätt för Bolagets aktieägare med syftet att finansiera Bolagets marknadssatsning. Nyemissionen som tillförde Artimplant cirka 38,5 miljoner kronor före emissionskostnader tecknades i sin helhet med företräde av teckningsrättsinnehavare.

Artimplant och dess licenstagare Small Bone Innovations, Inc. har före och efter rapportperioden blivit föremål för stämningar från nio CMC-patienter i USA, samtliga företrädna av samma ombud.

Skadeståndsanspråken har ännu ej preciserats. Artimplant har bestridit samtliga åtalpunkter. Artimplant har gjort skadeanmälan till försäkringsbolag och bedömer att eventuella skador kommer att regleras genom försäkringsersättning.

Finansiellt resultat

Nettoomsättningen uppgick fjärde kvartalet till 3,5 MSEK (5,8) och januari-december till 18,5 MSEK (24,0). Omräknat med 2009 års genomsnittskurs för USD uppgick nettoomsättningen för helåret till 19,5 MSEK. Nettoomsättningen avsåg huvudsakligen intäkter från produktförsäljning. Produktförsäljningen påverkades med -0,6 MSEK i fjärde kvartalet av reservationer för fakturering av lagerdifferenser till amerikanska kommissionärer under 2010. Direktförsäljning via kommissionärer och försäljning till Artimplants lokala distributörer (s.k. egenförsäljning) motsvarade fjärde kvartalet 70% (60) av produktförsäljningen och för helåret januari-december 61% (37).

Bruttomarginalen för fjärde kvartalets produktförsäljning var 71% (74) och januari-december 80% (84). Under januari-december 2010 var produktionsvolymen låg vilket medför att fasta produktionskostnader påverkar bruttomarginalen negativt. Dessutom har lagerreservationer påverkat bruttoresultatet med -0,5 MSEK under fjärde kvartalet.

Rörelseresultatet uppgick fjärde kvartalet till -7,3 MSEK (-5,4) och januari-december till -22,0 MSEK (-18,5). Fjärde kvartalet respektive helåret har påverkats av en engångskostnad på 0,9 respektive 1,7 MSEK relaterad till personalneddragningar som utfördes i augusti. Engångskostnaden avser kvarvarande uppsägningslön för personal som har arbetsbefriats under del av uppsägningstiden. För helåret påverkade engångskostnaden forsknings- och utvecklingskostnader med 1,4 MSEK och försäljningskostnader med 0,3 MSEK. Rörelseresultatet har också påverkats av nedskrivning av immateriell tillgång för odontologiprojektet Bone Scaffold med -0,6 MSEK. Nedskrivningen påverkar forsknings- och utvecklingskostnader.

Resultatet efter skatt uppgick fjärde kvartalet till -7,4 MSEK (-5,4) och januari-december till -22,4 MSEK (-18,6), inklusive valutakursförändring om -0,4 MSEK (-0,5). Resultatet per aktie för fjärde kvartalet var -0,07 SEK (-0,09) och januari-december -0,32 SEK (-0,31).

Säsongeffekter

Artimplant har under rapportperioden inte utsatts för någon materiell påverkan av säsongeffekter, vare sig i intäkter eller i kostnader.

Investeringar och likviditet

Investeringarna under januari-december uppgick till 0,3 MSEK (0,2), varav 0,2 MSEK (0,2) avsåg immateriella tillgångar, framför allt patent.

Vid periodens utgång uppgick de likvida medlen till 36,9 MSEK (15,6) och nettokassan till 32,9 MSEK (15,6). Det totala kassaflödet för januari-december uppgick till 21,3 MSEK (-15,8). Förbättringen jämfört med föregående år beror främst på nyemission om netto 32,6 MSEK och utnyttjad rörelsekapitalkredit på 4,0 MSEK.

Artimplants strategi marknadsinriktades under tredje kvartalet med en förstärkt närvaro på den strategiskt viktiga USA-marknaden. Med syftet att finansiera Bolagets marknads-satsning genomfördes en nyemission med företrädesrätt för aktieägarna. Nyemissionen som tillförde Artimplant 32,6 MSEK efter emissionskostnader och tecknades i sin helhet av teckningsrättsinnehavare.

Emissionskostnaderna består främst av garantiprovisioner och arvode till finansiell samt juridisk rådgivare.

Emissionen ökade antalet B-aktier med 59 244 790 från 58 669 790 till 117 914 580 st. Antalet A-aktier är oförändrat 575 000 st. Totalt antal aktier efter emissionen är 118 489 580 st. Totalt antal röster efter emissionen är 123 664 580 st.

Bolaget har under 2010 haft tillgång till en rörelsekapitalkredit på totalt 8,0 MSEK. Under andra kvartalet utnyttjades 4,0 MSEK av kreditfaciliteten. Resterande del av krediten har varit tillgänglig via en checkräkningskredit. En företagsinteckning på 8,0 MSEK har ställts ut som säkerhet och kreditfaciliteten har haft sedvanliga villkor avseende verksamhetens utveckling. Bolaget har med anledning av verksamhetens utveckling och nyemissionen inlett omförhandling av kreditfaciliteten under fjärde kvartalet. Se vidare under händelser efter periodens utgång.

Personal

Antalet anställda per den 31 december, 2010 var 25 (25), varav 11 (13) kvinnor och 14 (12) män. Under 2010 har fyra produktspecialister inom Artimplant USA, Inc nyanställts. Övriga är anställda av Artimplant AB.

Som konsekvens av en mer marknadsinriktad strategi har Artimplant genomfört personalneddragningar, främst av befattningar som inte är direkt relaterade till försäljning. Personalens uppsägningstider är 2-6 månader räknat från senare delen av augusti. Exklusive uppsagd personal uppgår antalet anställda per den 31 december 2010 till 20, varav 9 kvinnor och 11 män.

Under fjärde kvartalet har Bolagets CFO sagt upp sig och kommer att avsluta sin tjänst i april. Rekrytering av ny CFO håller på att avslutas och tillträde är planerat till den 1 april 2011.

Marknadsutveckling

Artimplants egenförsäljning i USA utvecklas positivt. Produkten ATR som är avsedd för mjukvävnadsförstärkning fortsätter att övertyga kirurger och patienter med sin användarvänlighet och sina positiva behandlingsresultat. Försäljningen sker än så länge främst av drygt en handfull av Bolagets egna kommissionärer. Hittills vunna

erfarenheter visar på en stor potential för ökad tillväxt. Vid slutet av fjärde kvartalet anställdes två nya produktspecialister för utbildning av och säljstöd till Artimplants kommissionärer i USA. Med fyra produktspecialister på plats är fundamentet för Bolagets planerade marknadsexpansion i USA etablerat och kommer successivt att skalas upp med bättre stöd till befintliga och nya kommissionärer.

Under januari-december ökade den totala egenförsäljningen till 11,1 MSEK (8,7). Artimplants egenförsäljning i USA mer än dubblerades under januari-december jämfört med föregående år. Artimplants arbete med att ta fram marknadsstödjande dokumentation baserad på rapporterad klinisk erfarenhet och publikationer fortsätter. Dessa aktiviteter kommer att ha stor betydelse för att stötta försäljningstillväxten.

ATR, som är godkänd för generell förstärkning av mjukvävnadsskador, säljs förutom av Artimplant icke-exklusivt av licenstagaren Biomet under varumärket SportMesh™. Biomet har under perioden sålt på en stabil nivå från eget lager. Under fjärde kvartalet omförhandlades avtalet med Biomet varvid Artimplant återtog den exklusiva rätten att sälja ATR utanför USA mot att Artimplant fullt ut finansierar eftermarknadsstudier för ATR.

Artelon® Spacer är produkter som är godkända för behandling av artros i några av handens och fotens leder och säljs icke-exklusivt av licenstagaren Small Bone Innovations (SBI). Licenstagarens försäljning av Artelon® CMC Spacer har fortsatt att minska under 2010 jämfört med motsvarande perioder 2009. Detta förklaras främst av de

publikationer om otillfredsställande behandlingsresultat som inledde en försäljningsminskning under tredje kvartalet 2009. En större retrospektiv USA-studie med upp till fyra års uppföljning av patienterna håller på att sammanställas. I samarbete med SBI utvecklar Artimplant en ny Artelon® CMC Spacer som har liknande användarvänliga textildesign som ATR. Publicerade studier och en nylansering är viktiga aktiviteter för att licenstagaren skall kunna återta förlorade säljvolym. SBI står för merparten av Spacer-försäljningen.

Försäljningen av Artimplants produkter till slutkund i Europa är stabil men har lägre prioritet då resurserna har koncentrerats till USA som värdemässigt är den viktigaste marknaden. Europaförsäljningen sker från distributörernas eget lager varför den fakturerade försäljningen från Artimplant har varierat under 2009-2010 när distributörsorganisationen var under uppbyggnad.

Produkt- och affärsutveckling

Artimplants pågående satsning på nya applikationer baserade på den unika Artelonplattformen fortsätter med projekt i klinisk fas. Förändringen av Bolagets strategiska fokus innebär dock att en prioritering kommer att göras av projekt som har ortopedisk anknytning inom humanmedicin och främst mjukvävnadsförstärkning. Övriga projekt i klinisk fas kommer att genomföras men med lägre prioritet om inget annat avrapporteras. Bolagets produkter och produktutvecklingsprojekt sammanfattas i nedanstående tabell.

Artimplants produkter och projekt kan åskådliggöras i fyra faser; idéutvärdering/proof-of-concept (Utvärdering), produktutveckling och dokumentation för marknadsregistrering (Utveckling), lansering och eftermarknadsstudier (Marknadsintroduktion) och produkt etablerad på marknaden (Etablerad). Streckad fasmärkning innebär att Bolaget är på väg över i denna fas.

Produkt-koncept	Användning	Produkt	Utvärdering	Utveckling	Marknads-introduktion	Etablerad
Resurfacing	Artros i tumbasleden	Artelon [®] CMC/ STT Spacer				
	Artros i stortåleden	Artelon [®] MTP Spacer*				
	Artros i fasettleden i ländryggen	Facet Spacer				
	Artros i knäleden	Knee Resurfacing				
Reinforcement	Mjukvävnadsförstärkning vid reparation av t.ex. rotatorkuff och hälsena	Artelon [®] Tissue Reinforcement				
	Rekonstruktion av främre korsbandet hos hund	Artelon [®] CCL				
Replenishment	Mjukvävnadsuppbyggnad i överkäken	Artelon [®] Cosmetic*				
	Benuppbyggnad i överkäken	Bone Scaffold				

* Inte godkänd för försäljning i USA

Det finns en marknad för kompletterande produkter inom ATR-familjen för förstärkning av mjukvävnad. De nuvarande marknadsförda ATR-storlekarna är främst avsedda för större mjukvävnadsskador. Artimplant har därför tagit fram kompletterande produkter som underlättar och breddar användandet av ATR. Se vidare under Händelser efter periodens utgång.

Artimplant och Tulsa Bone & Joint Associates, Tulsa, Oklahoma, USA har

genomfört en marknadsstudie med ATR för patienter med rotatorkuffskador. Studien omfattade 17 patienter. Sista patient opererades i oktober 2009 och ettårsuppföljning avslutades i december 2010. Dr Marberry, som ansvarar för studien, ser positivt på de preliminära studieresultaten: "The preliminary results from the study look promising with regard to shoulder function and patient quality of life"

Artimplant stödjer en studie med ATR för behandling av re-rupturer av hälsenan.

Studien bedrivs på University of California Davis, USA.

Schulthess Klinik i Zürich bedriver en klinisk pilotstudie för att påvisa smärtlindring vid artros i ryggradens facettleder med Artelonimplantat. Patienterna kommer att följas upp under en tvåårsperiod. Schulthess Klinik påbörjade studien under andra kvartalet 2009. Samtliga patienter i studiens första del är opererade och utvärderade fram till 6 månader. Några komplikationer har ej rapporterats i studien.

En pilotstudie har genomförts av Brånemarkkliniken i Göteborg med Artelon[®] Cosmetic för uppbyggnad av mjukvävnad i överkäken. Studien som är publicerad elektroniskt i Clinical Implant Dentistry and Related Research bekräftar att patienter med vävnadsdefekter framgångsrikt kan behandlas med Artelon[®] Cosmetic.

En laboratoriestudie och en djurstudie som presenterades vid 9th World Congress of the International Cartilage Repair Society visar att Artelon[®] fungerar som klätterställning för celler vid broskreparation. Både celler som rekryterats lokalt vid blödning samt *in vitro* odlade humana broskceller, som idag används kliniskt, har studerats. Resultaten visar att den nybildade vävnaden blir bättre vid användning av Artelon[®]. Artimplant kommer att påbörja utvecklingen av en produkt för patienter med knäledsartros under 2011.

I samarbete med svensk veterinärexpertis används Artelon[®] idag framgångsrikt vid behandling av korsbandsskador på hundar. Genom att använda Artelon[®] som ett konstgjort ledband (Artelon[®] CCL) ges förutsättning för kroppen att återskapa ett funktionellt korsband. Metoden förutsätter att ortopederna är van att operera artroskopiskt för att kunna göra en korrekt placering av implantatet i en svåråtkomlig led. En retrospektiv studie med behandlingsresultatet av de 30 första hundarna har avslutats och sammanställts

I samarbete med amerikanska veterinärer och Artimplants veterinärmedicinska distributör BioMedtrix har Artimplant planlagt en prospektiv studie med Artelon[®] CCL i USA. Inför studien har en biomekanisk utvärdering genomförts som lett till en vidareutvecklad produktdesign och ny fixation av implantatet. De första hundarna har därefter opererats i CCL-studien. Inklusionen av hundar har inte fortskridit enligt plan på den amerikanska studiekliniken. Artimplant kommer under våren att ta ställning till hur studien skall hanteras beaktat Bolagets nya strategiska inriktning.

Summering av 2010

Bolaget nådde inte målsättningen om att positivt kassaflöde före rörelsekapitalförändringar skulle uppnås på månadsbas vid slutet av 2010. Det beror främst på väsentligt mindre intäkter än planerat från Bolagets licenstagare. Som en konsekvens omformulerades marknadsstrategin till att fokusera på egenförsäljning. En tredjedel av personalen i Sverige sades upp och en nyemission genomfördes med primärt syfte att öka marknadsnärvaron i USA. Artimplant har under året anställt fyra amerikanska produktspecialister. Fundamentet för Bolagets planerade marknadsexpansion i USA har etablerats och kommer att skalas upp med bättre stöd till befintliga och nya kommissionärer. Baserat på den positiva erfarenheten av Artelon[®] Tissue Reinforcement (ATR) har Bolaget utvecklat kompletterande ATR produkter.

Händelser efter periodens utgång

Artimplant har påbörjat lanseringen av kompletterande ATR-produkter som underlättar och breddar användandet vid förstärkning av mjukvävnad.

ATR används vid reparationer där mjukvävnaden är försvagad. Därmed används ATR inte primärt vid varje mjukvävnadsoperation. Artimplants långsiktiga plan är att påvisa nyttan av att använda ATR som

generell metod vid reparation av mjukvävnad. Det sker via ackumulerad klinisk erfarenhet och utvecklingen av ett större produktsortiment med bl.a. instegsprodukter på olika prisnivåer.

Efter periodens utgång träffades en överenskommelse om att utan räntetillägg i förtid återbetala de 4,0 MSEK som har utnyttjats av Bolagets rörelsekapitalkredit. I samband med detta avslutades även resterande del av kreditfaciliteten.

Framtidsutsikter

Artimplants direktsäljning av ATR i USA kommer att stå för merparten av försäljningen under 2011. Med fyra produktspecialister på plats är fundamentet för Bolagets planerade marknadsexpansion i USA etablerat och kommer att skalas upp med kraftigare stöd till befintliga och nya kommissionärer samtidigt med att Artimplant lanserar ett bredare produktsortiment.

Det är idag svårt att bedöma i vilken grad stämningar i USA kan påverka Bolagets och licenstagarnas försäljning. Artimplant lämnar ingen prognos om i vilken takt som försäljningsökningen kommer att ske, men arbetar efter målsättningen att positivt kassaflöde före rörelsekapitalförändringar ska uppnås på månadsbas under andra halvåret 2011.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Bolagets väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer beskrivs i senaste årsredovisningens förvaltningsberättelse respektive i prospekt avseende nyemission daterat den 24 september 2010. Dessa har utöver nämnda stämningar i USA inte väsentligen förändrats. Den likviditetsrisk som nämndes i halvårsrapporten har minskat eftersom Bolagets nyemission har slutförts enligt plan.

Moderbolag

Artimplants huvudsakliga verksamhet bedrivs i moderbolaget, Artimplant AB. Artimplant USA, Inc. är Bolagets enda dotterbolag, vilket för närvarande finansieras fullt ut av moderbolaget. Moderbolaget står för kontinuiteten i dotterbolaget och har under januari-december 2010 gjort nedskrivning avseende fordringar på Artimplant USA med totalt -3,2 MSEK. Tillsammans med en nedskrivning på -9,0 MSEK i ingående balans uppgår den totala nedskrivningen till -12,2 MSEK, vilket motsvarar dotterbolagets negativa egna kapital. Nedskrivningen påverkar inte koncernens resultat. Skillnaden i moderbolagets eget kapital jämfört med koncernens beror på internvinst på produkter sålda av moderbolaget till dotterbolaget och uppgår till 9,6 MSEK. Se moderbolagets resultat- och balansräkningar i sammandrag på sidan 13-14.

Redovisningsprinciper

Artimplant tillämpar IFRS. Denna delårsrapport har upprättats enligt IAS 34, Årsredovisningslagen och RFR 1.3. Moderbolagets redovisning är upprättad i enlighet med undantag och tillägg i RFR 2.3. Inga nya eller omarbetade IFRS som trätt i kraft 2010 hade någon betydande påverkan på koncernen.

Ytterligare redovisningsprinciper återfinns i Bolagets årsredovisning 2009, som finns tillgänglig på Bolagets hemsida.

Årsstämma och valberedning

Artimplant AB:s årsstämma kommer att hållas den 4 maj 2011, kl. 17:00 på Bolagets huvudkontor beläget på Hulda Mellgrens gata 5, 421 32 Västra Frölunda. Aktieägare som önskar få ett ärende behandlat på årsstämman kan lämna förslaget till Bolaget på e-postadress agm2011@artimplant.com eller på ovanstående adress till Artimplant AB, Att: Årsstämma 2011. Förslagen måste, för att med säkerhet kunna tas in i kallelsen och därmed på årsstämmans dagordning, ha inkommit till Bolaget senast den 11 mars 2011.

Valberedningen inför årsstämma 2011 består av:

- John Arnold, J&C Arnold Revocable Trust
- Anders Cedronius, tidigare VD för Artimplant
- Lars Peterson, grundare
- Ingemar Kihlström, ordförande Artimplant AB

Valberedningen kan kontaktas genom styrelsens ordförande Ingemar Kihlström på telefon 0733-82 11 02.

Styrelsen föreslår att ingen utdelning lämnas för 2010.

Kommande informationstillfällen

Årsredovisning 2010	29 mars 2011
Tremånadersrapport	4 maj 2011
Årsstämma	4 maj 2011
Sexmånadersrapport	3 augusti 2011
Niomånadersrapport	1 november 2011
Bokslutskommuniké	9 februari 2012

Rapporterna publiceras på Bolagets hemsida www.artimplant.com samtidigt som de distribueras till media. För information om affärsmodell, teknologi och produkter hänvisas till Artimplants årsredovisning 2009, som finns tillgänglig på Bolagets hemsida.

För ytterligare information kontakta

Hans Rosén, Verkställande Direktör.
Tel. 031-746 56 44, 0708-583 470
hans.rosen@artimplant.com

Lars-Johan Cederbrant, Finanschef.
Tel. 031-746 56 54, 0703-016 854
lars-johan.cederbrant@artimplant.com

Artimplant AB
Hulda Mellgrens gata 5
SE-421 32 Västra Frölunda
Sverige

Telefon +46 (0)31 746 56 00
Fax +46 (0)31 746 56 60
Web www.artimplant.com
Org. Nr. 556404-8394
Säte: Göteborgs Kommun, Västra Götaland

KONCERNENS RAPPORTER ÖVER TOTALRESULTATET

Belopp i KSEK	okt-dec	jan-dec	okt-dec	jan-dec
	2010	2010	2009	2009
Nettoomsättning	3 526	18 466	5 763	23 998
Kostnad för sålda varor och tjänster	-1 029	-4 024	-1 607	-4 328
Bruttoresultat	2 497	14 442	4 156	19 670
Övriga intäkter	589	947	72	451
Forsknings- och utvecklingskostnader (1,2)	-4 151	-14 637	-3 546	-14 995
Försäljningskostnader	-4 151	-15 917	-4 465	-17 049
Administrationskostnader	-1 640	-5 831	-1 610	-5 729
Övriga kostnader	-493	-966	-6	-861
Rörelseresultat	-7 349	-21 962	-5 399	-18 513
Ränteintäkter och övriga finansiella intäkter	81	155	22	311
Räntekostnader och övriga finansiella kostnader	-85	-558	-22	-431
Finansnetto	-4	-403	0	-120
Resultat efter finansiella poster	-7 353	-22 365	-5 399	-18 633
Skatt	-	-	-	-
Periodens resultat*	-7 353	-22 365	-5 399	-18 633
Resultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-7 353	-22 365	-5 399	-18 633
Resultat per aktie, SEK	-0,07	-0,32	-0,09	-0,31
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,07	-0,32	-0,09	-0,31

* Överensstämmer med periodens totalresultat.

I rapporten ingår avskrivningar och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar enligt nedan:

Belopp i KSEK	okt-dec	jan-dec	okt-dec	jan-dec
	2010	2010	2009	2009
(1) Balanserade utgifter för produktutveckling	621	631	-	1 635
(2) Patent och varumärken	190	755	209	866
Inventarier	120	474	153	610
Summa avskrivningar	930	1 859	362	3 111

FÖRDELNING AV KONCERNENS NETTOOMSÄTTNING

Belopp i KSEK	okt-dec	jan-dec	okt-dec	jan-dec
	2010	2010	2009	2009
Intäktslag				
Produktförsäljning till licenstagare	1 073	6 966	2 222	14 572
Produktförsäljning till slutkund och distributör	2 449	11 064	3 381	8 680
Engångs- och projektmålsintäkter	-	-	-	-
Produktutveckling på kontrakt och övrig fakturering	4	436	160	746
	3 526	18 466	5 763	23 998
Geografiska marknader				
Nordamerika	3 062	16 804	3 378	18 705
Europa	464	1 662	2 255	5 041
Övriga marknader	-	-	130	252
	3 526	18 466	5 763	23 998

KONCERNENS RAPPORTER ÖVER FINANSIELL STÄLLNING

Belopp i KSEK	2010-12-31	2009-12-31
TILLGÅNGAR		
Balanserade utgifter för produktutveckling	559	1 191
Patent och varumärken	957	1 587
<i>Summa immateriella anläggningstillgångar</i>	<i>1 516</i>	<i>2 778</i>
Inventarier	281	723
<i>Summa materiella anläggningstillgångar</i>	<i>281</i>	<i>723</i>
Summa anläggningstillgångar	1 797	3 501
Råvaror, halvfabrikat och färdigvaror	3 210	4 137
<i>Summa varulager m.m.</i>	<i>3 210</i>	<i>4 137</i>
Kundfordringar	1 794	2 946
Övriga fordringar	916	1 014
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	2 297	3 286
<i>Summa kortfristiga fordringar</i>	<i>5 007</i>	<i>7 247</i>
Kassa och bank	36 890	15 613
Summa omsättningstillgångar	45 107	26 997
SUMMA TILLGÅNGAR	46 904	30 498

Belopp i KSEK	2010-12-31	2009-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Aktiekapital	11 849	5 924
Övrigt tillskjutet kapital	53 387	39 953
Ansamlad förlust	-8 469	-3 390
Periodens resultat	-22 365	-18 633
Summa eget kapital	34 402	23 853
Avsättningar	12	65
Leverantörsskulder	2 342	1 147
Övriga kortfristiga räntebärande skulder	4 000	-
Övriga kortfristiga skulder	548	1 393
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	5 600	4 040
Summa kortfristiga skulder	12 490	6 579
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	46 904	30 498

KONCERNENS RAPPORTER ÖVER FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL

Belopp i KSEK	jan-dec 2010	jan-dec 2009
Ingående balans	5 924	5 924
Nyemission	5 924	-
Summa aktiekapital	11 849	5 924
Ingående balans övrigt tillskjutet kapital*	39 953	58 270
Nyemission	32 585	-
Nyemissionsutgifter	-5 869	-
Nedsättning	-13 282	-18 317
Summa övrigt tillskjutet kapital	53 386	39 953
Ingående balans annat eget kapital	-22 024	-22 229
Nedsättning	13 282	18 317
Förmån personaloption	273	521
Periodens resultat	-22 365	-18 633
Summa annat eget kapital	-30 834	-22 024
Summa eget kapital vid periodens slut	34 402	23 853

* Övrigt tillskjutet kapital har årligen nedsatts för att täcka ansamlad förlust.

Totalt övrigt tillskjutet kapital före emissionsutgifter uppgår till 477 MSEK.

KONCERNENS RAPPORTER ÖVER KASSAFLÖDE

Belopp i KSEK	jan-dec 2010	jan-dec 2009
Den löpande verksamheten		
Resultat efter finansiella poster	-22 365	-18 633
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	2 189	3 974
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-20 176	-14 659
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital		
Förändring av varulager m.m.	928	589
Förändring av fordringar	2 240	-3 035
Förändring av skulder	1 910	1 576
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-15 098	-15 529
Investeringsverksamheten		
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-226	-215
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-39	-25
Försäljning av materiella anläggningstillgångar	-	11
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-265	-229
Finansieringsverksamheten		
Lån	4 000	-
Nyemission	32 640	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	36 640	-
Periodens kassaflöde	21 277	-15 758
Likvida medel vid periodens början	15 613	31 371
Likvida medel vid periodens slut	36 890	15 613

KONCERNENS NYCKELTAL

	okt-dec 2010	jan-dec 2010	okt-dec 2009	jan-dec 2009
Resultat per aktie, SEK	-0,07	-0,32	-0,09	-0,31
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,07	-0,32	-0,09	-0,31
Eget kapital per aktie, SEK	0,29	0,29	0,40	0,40
Eget kapital per aktie efter utspädning, SEK	0,29	0,29	0,40	0,40
Antal aktier vid periodens slut	118 489 580	118 489 580	59 244 790	59 244 790
Antal aktier efter utspädning	120 532 181	120 532 181	61 346 566	61 346 566
Genomsnittligt antal aktier	98 741 317	69 118 922	59 244 790	59 244 790
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	100 783 918	71 161 523	61 346 566	61 346 566
Kassaflöde per aktie	0,30	0,31	-0,10	-0,27
Rörelsemarginal, %	neg	neg	neg	neg
Avkastning på eget kapital, %	neg	neg	neg	neg
Avkastning på sysselsatt kapital, %	neg	neg	neg	neg
Avkastning på totalt kapital, %	neg	neg	neg	neg
Soliditet, %	73	73	78	78

MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNINGAR

Belopp i KSEK	okt-dec 2010	jan-dec 2010	okt-dec 2009	jan-dec 2009
Nettoomsättning	3 634	17 038	5 521	28 192
Kostnad för sålda varor och tjänster	-1 155	-4 206	-1 618	-4 554
Bruttoresultat	2 479	12 832	3 903	23 638
Övriga intäkter	837	3 398	583	2 151
Forsknings- och utvecklingskostnader (1,2)	-4 151	-14 637	-3 546	-14 995
Försäljningskostnader	-2 191	-8 821	-2 824	-12 203
Administrationskostnader	-1 640	-5 831	-1 610	-5 729
Övriga kostnader	-653	-4 559	-128	-3 345
Rörelseresultat	-5 319	-17 618	-3 622	-10 483
Ränteintäkter och övriga finansiella intäkter	270	1 105	211	1 360
Räntekostnader och övriga finansiella kostnader	-231	-1 751	-62	-1 781
Nedskrivning fordran dotterbolag	-1 722	-3 262	-1 526	-2 898
Finansnetto	-1 683	-3 908	-1 377	-3 319
Resultat efter finansiella poster	-7 002	-21 526	-4 999	-13 802
Skatt	-	-	-	-
Periodens resultat*	-7 002	-21 526	-4 999	-13 802

* Överensstämmer med periodens totalresultat.

I resultaträkningarna ingår avskrivningar och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar enligt nedan:

Belopp i KSEK	okt-dec 2010	jan-dec 2010	okt-dec 2009	jan-dec 2009
(1) Balanserade utgifter för produktutveckling	621	631	-	1 635
(2) Patent och varumärken	190	755	209	866
Inventarier	118	468	151	603
Summa avskrivningar	928	1 853	361	3 105

MODERBOLAGETS BALANSRÄKNINGAR

Belopp i KSEK	2010-12-31	2009-12-31
TILLGÅNGAR		
<i>Summa immateriella anläggningstillgångar</i>	1 516	2 778
<i>Summa materiella anläggningstillgångar</i>	270	715
Aktier och andelar i koncernföretag	10	10
Fordringar hos koncernföretag	6 177	-
<i>Summa finansiella anläggningstillgångar</i>	6 187	10
Summa anläggningstillgångar	7 973	3 503
<i>Summa varulager m.m.</i>	2 870	3 825
Kundfordringar	530	1 923
Fordringar hos koncernföretag	5 243	9 736
Övriga fordringar	911	1 014
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	2 036	3 162
<i>Summa kortfristiga fordringar</i>	8 720	15 835
Kassa och bank	35 853	15 020
Summa omsättningstillgångar	47 443	34 680
SUMMA TILLGÅNGAR	55 416	38 183

Belopp i KSEK	2010-12-31	2009-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Summa eget kapital	43 982	32 596
Avsättningar	12	65
Leverantörsskulder	2 288	1 103
Kortfristiga räntebärande skulder	4 000	-
Övriga kortfristiga skulder	477	1 377
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	4 657	3 042
Summa kortfristiga skulder	11 422	5 522
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	55 416	38 183

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att denna rapport ger en rättvisande översikt av moderbolagets och koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver de väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderbolaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Göteborg, den 10 februari 2011
Artimplant AB (publ)

Håkan Johansson
Styrelseledamot

Ingemar Kihlström
Styrelseordförande

Mats Lindquist
Styrelseledamot

Anna Malm Bernsten
Styrelseledamot

Wenche Rolfsen Sandsborg
Styrelseledamot

Hans Rosén
VD

Denna rapport har inte granskats av Bolagets revisorer.

Informationen är sådan som Artimplant är skyldig att offentliggöra enligt svensk lag om börs- och clearingverksamhet och/eller svensk lag om handel med finansiella instrument och/eller börsavtal. Informationen lämnades för offentliggörande den 10 februari 2011, kl.08:00 (svensk tid).

Historik

1986 – 1996 – Ett medicinskt behov identifieras och utvecklingen av ett nytt biomaterial inleds. De följande åren genomförs material-, produkt- och produktionsutveckling och teknologin verifieras genom prekliniska studier.

1997 - Svenskt patent erhålls för hydrolyserbara fiberpolymerer, Artelonpatentet, för användning i temporära implantat. Bolaget noteras på Stockholms Fondbörs. De första korsbandsoperationerna på människa med Artimplants implantat utförs inom ramen för en pilotstudie.

1998 - Artimplant förvärvar Gothenburg Medical Center, en klinik med idrottsmedicin som specialitet.

1999 - Pilotstudier för behandling av tumligamentskador och tumbasartros inleds. Samtidigt påbörjas Artimplants första multicenterstudie avseende främre korsbandsrekonstruktion. Artimplant inleder samarbete med Mölnlycke Health Care inom sårvård.

2000 - Operationsserien i den första multicenterstudien avseende främre korsbandsrekonstruktion avslutas. Operationer inleds för den andra multicenterstudien avseende främre korsbandsrekonstruktion. Artelonpatentet för fibermaterialet godkänns i USA och i Europa. Marknadsorganisationen byggs ut.

2001 - Artimplants kvalitetssäkringssystem certifieras av Lloyds Register Quality Assurance. Artimplants första product – Artelon® Augmentation Device ACL – CE-märks, för försäljning i Europa. Arbetet med att bygga en egen marknads- och säljorganisation upphörde under hösten. Produkter och materialteknologi skall kommersialiseras genom utlicensiering till ledande företag med global närvaro.

2002 - Licensavtal inom sårvård tecknas med Mölnlycke Health Care. Omfattande omstruktureringsprogram inleds för att reducera Bolagets kostnadsbas.

2003 – Avtal tecknas med Atlantech om försäljning av Artelon® Augmentation Device ACL. Artelon® CMC Spacer för tumbasartros får klartecken för försäljning i Europa. Artelon® Surgical Suture ges klartecken av FDA för försäljning på den amerikanska marknaden. Dotterbolaget Gothenburg Medical Center avyttras.

2004 - Artelon® CMC Spacer ges klartecken av FDA för försäljning på den amerikanska marknaden. Licensavtal tecknas med Small Bone Innovations. Avtal tecknas med Biomet Inc. för framtagning av SportMesh™. Samarbetet med Atlantech för försäljning av Artelon® Augmentation Device ACL avslutas. Samarbetet mellan Artimplant och Mölnlycke Health Care inom sårvård avslutas.

2005 - Fyra nya licens- och utvecklingsavtal tecknas med Small Bone Innovations. Distributionsavtal för Artelon® Surgical Suture i Nordamerika tecknas med ArthroCare. Implantat av Artelon® för förstärkning av rotatorkuff godkänns för försäljning i Europa. Kontor etableras i USA.

2006 - Bolaget får klartecken från FDA för försäljning av SportMesh™ rotatorkuffimplantat i USA. Fyra nya Spacerprodukter för behandling av artros i hand och fot ges klartecken för försäljning i Europa. Produkten Artelon® Augmentation Device ACL avvecklas. Försäljning av Artelon® CMC Spacer till slutkund ökar väsentligt.

2007 - Bolagets försäljning ökar markant och kassaflödet förbättras väsentligt. FDA ger klartecken att sälja Artelon® Tissue Reinforcement för mjukvävnadsförstärkning på ett flertal nya indikationer i USA. Två nya Spacerprodukter för artros i hand ges klartecken av FDA för försäljning i USA.

2008 - Försäljningen av Artelon® Tissue Reinforcement ökar signifikant medan försäljningstillväxten för Artelon® Spacer uteblir. Avtalet med Small Bone Innovations omförhandlas till icke-exklusivt fr.o.m. 2009. Artimplant initierar nya utvecklingsprojekt för behandling av knäledsartros och facettledsartros i ryggraden. Avtal tecknas med BioMedtrix avseende distribution i USA av Artelon® CCL för korsbandsrekonstruktion på hund.

2009 - Försäljningen dubblas och egenförsäljningen flerfaldigas vilket ökar dess andel av total försäljning till 37% (15). Samtliga patienter rekryteras i amerikansk eftermarknadsstudie med Artelon® Tissue Reinforcement vid behandling av skuldrans rotatorkuff. Första patienterna inkluderas i klinisk studie för behandling av artros i ländryggen med Artelonimplantat. Produktdesign och operationsmetod vidareutvecklas för Artelon® CCL. De första hundarna opereras i amerikansk prospektiv studie med Artelon® CCL för korsbandsrekonstruktion.