

**Active Biotech AB
Delårsrapport
januari – mars 2011**

- **Laquinimod** — kompletta resultat presenterade från ALLEGRO fas III-studie
- **TASQ** — Active Biotech och Ipsen tecknar brett samarbetsavtal för utveckling och kommersialisering av TASQ inom uro-onkologi
- **ANYARA** — pågående fas III-studie beräknas avslutas 2012
- **57-57** — status som säriläkemedel erhållet
- **ISI** — projektet fortskrider enligt plan
- **RhuDexTM** — förberedelser för fortsatt klinisk utveckling pågår
- **Nettoomsättning 2,7 (2,8) MSEK**
- **Rörelseresultat -70,9 (-51,0) MSEK**
- **Resultat efter skatt -69,3 (-53,5) MSEK**
- **Resultat per aktie för perioden uppgick till -1,02 (-0,83) SEK**
- **Riktad emission om 375 MSEK genomförd**

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Tomas Leanderson
VD
Tfn 046-19 20 95

Göran Forsberg
VP Investor Relations & Business Development
Tfn 046-19 11 54

Hans Kolam
CFO
Tfn 046-19 20 44

Rapporten finns även tillgänglig på www.activebiotech.com

Active Biotech AB
(org.nr 556223-9227)
Box 724, 220 07 Lund
Tfn 046-19 20 00
Fax 046-19 11 00

Laquinimod – en ny oral immunmodulerande substans för behandling av autoimmuna sjukdomar

Laquinimod är en quinolinsubstans i fas III-utveckling för behandling av [multipel skleros \(MS\)](#). Active Biotech har träffat avtal med det israeliska läkemedelsbolaget [Teva Pharmaceutical Industries Ltd](#) (juni 2004) avseende utveckling och kommersialisering av laquinimod. I september 2009 presenterades första gången [data](#) som visar att laquinimod har såväl skyddande effekt på nervfibrer som anti-inflammatoriska egenskaper. I december 2010 presenterades positiva resultat från fas III-studien [ALLEGRO](#). Laquinimod uppnådde det primära kliniska målet att minska antalet relaps per år och bromsade signifikant funktionsnedsättningen. För närvarande pågår den andra av de två globala kliniska fas III-prövningarna, BRAVO, vilken omfattar cirka 1200 MS-patienter världen över. Information kring den pågående kliniska studien finns på [www.clinicaltrials.gov](#).

– Den andra globala kliniska fas III-studien, BRAVO, pågår för närvarande och resultat förväntas under tredje kvartalet 2011.

– De kliniska fas II-prövningarna för behandling av Crohns sjukdom och Lupus fortskrider enligt plan.

TASQ – anti-angiogen substans för behandling av prostatacancer

Utvecklingen av TASQ inriktas främst mot behandling av [prostatacancer](#). TASQ är en anti-angiogen substans, dvs. den stryper näringstillförseln till tumören. Studier har visat att TASQ utövar sin anti-tumöraktivitet genom att hämma tillväxt av blodkärl i tumören. Uppreglering av det anti-angiogena proteinet [trombospondin-1 \(TSP1\)](#) är en del i denna mekanism. I december 2009 meddelades att det primära kliniska målet, att uppvisa en högre andel patienter som ej försämras i sin sjukdom efter sex månaders behandling med TASQ, uppnåddes i en klinisk [fas II-studie](#).

– Rekrytering av patienter till en registreringsgrundande, global fas III-studie inleddes i mars 2011. Studien är en global, randomiserad, dubbel-blind, placebo-kontrollerad fas III-studie i patienter med metastaserande hormon-resistent prostatacancer (CRPC). Studien är avsedd att bekräfta TASQ:s effekt på sjukdomen med radiologisk "Progression Free Survival" (PFS) som primärt kliniskt mål ("primary endpoint") och överlevnad som sekundärt kliniskt mål ("secondary endpoint"). Den planerade studien kommer att omfatta cirka 1200 patienter fördelade på över 250 kliniker.

– Uppdaterade data från fas II-studien av TASQ presenterades på den vetenskapliga konferensen 2011 Genitourinary Cancers Symposium. Den uppdaterade analysen bekräftade en förlängd tid fram till sjukdomsförsämring (PFS) från 3.3 månader (placebo) till 7.6 månader för de patienter som behandlats med TASQ ($p=0.004$). En mer detaljerad analys av olika undergrupper av patienter visade en signifikant förlängd tid till sjukdomsförsämring i de flesta av dessa grupper, speciellt hos patienter med metastaser i skelett eller inälvor, t ex i lunga eller lever. TASQ var väl tolererad och förekomsten av allvarliga biverkningar låg.

ANYARA – fusionsprotein för immunologisk behandling av njurcancer

ANYARA är en så kallad [TTS \(Tumor Targeting Superantigens\)](#)-substans som gör behandlingen av cancer tumörspecifik. Utvecklingen av ANYARA inriktas primärt mot [njurcancer](#). Positiva data har uppvisats dels vid [interimsanalys i fas II/III](#), dels i kliniska fas I-prövningar i lungcancer, njurcancer och bukspottkörtelcancer. Den med ANYARA observerade median-överlevnaden, 26,2 månader för patienter med avancerad njurcancer, är dubbelt så lång som den förväntade överlevnaden. I juli 2009 publicerades resultat från två [fas I-studier](#) av ANYARA i den vetenskapliga tidskriften *Journal of Clinical Oncology*, där ANYARA studerats både som monoterapi och i kombination med ett etablerat cancerläkemedel - docetaxel (Taxotere®) - i patienter med avancerad cancer. Resultaten visade att ANYARA tolererades väl både som monoterapi och i kombination med docetaxel. För närvarande pågår en registreringsgrundande fas III-studie i patienter med avancerad njurcancer. [Fas III-studien](#) är fullrekryterad sedan i juni 2009 och omfattar över 500 patienter vid cirka 50 kliniker i Europa. ANYARA har "[orphan-drug](#)" status från det europeiska läkemedelsverket för indikationen njurcancer. Information kring den pågående kliniska studien finns på [www.activebiotech.com](#) samt på [www.clinicaltrials.gov](#).

– Den pågående fas III-studien utvärderar effekten av ANYARA i kombination med interferon-alfa jämfört med enbart interferon-alfa i patienter med avancerad njurcancer. Den primära kliniska effektparametern är överlevnad och avläses efter 384 registrerade händelser (dödsfall). Resultat förväntas kunna presenteras under 2012.

57-57 – en ny oral immunmodulerande substans för behandling av systemisk lupus erythematosus och systemisk skleros/sklerodermi

57-57 är en quinolinsubstans avsedd för behandling av bland annat [systemisk lupus erythematosus \(SLE\)](#), en sjukdom som orsakar inflammation och skador på bindväv i hela kroppen med allvarliga sekundära symptom, som till exempel njursvikt. Data från den avslutade kliniska [fas Ib-studien](#) för 57-57 har presenterats vid vetenskapliga kongresser. 57-57 tolererades väl och resultaten tyder på att behandling med 57-57 kan påverka signalvägar som är betydelsefulla i utvecklingen av sjukdomen SLE. En mindre, explorativ, klinisk studie i SLE-patienter har genomförts i Sverige och Danmark. Denna studie är nyligen avslutad. Bolaget beslutade i augusti 2010 att initiera utveckling av 57-57 även för behandling av [systemisk skleros/sklerodermi](#). Denna sällsynta sjukdom är en så kallad *särläkemedelsindikation* ("orphan drug indication").

– I februari 2011 erhöll projektet 57-57 "orphan medicinal product-status" för indikationen systemisk skleros (sklerodermi). EMA:s benämning av "orphan medicinal products" – särläkemedel - är inrättat för att främja utvecklingen av läkemedel som kan göra väsentlig nytta för patienter som lider av ovanliga, livshotande, allvarligt funktionsnedsättande sjukdomar. Enligt EMA:s anvisningar kan särläkemedelsstatus potentiellt ge 10 års marknadsexklusivitet om läkemedels-kandidaten blir godkänd för behandling i EU. Särläkemedelsstatus innebär även att rådgivning erbjuds från läkemedelsmyndigheten EMA kring protokoll för kliniska prövningar och vid ansökan om marknadsgodkännande. Dessutom kan ett läkemedel med särläkemedelsstatus få EU-finansierade forskningsbidrag och beviljas reducerade ansökningsavgifter.

– Förberedelser pågår för start av explorativ studie i systemisk skleros/sklerodermi under 2011.

ISI (Inhibition of S100 interactions) – prekliniskt projekt som bygger på quinolinsubstansernas verkningsmekanism

Active Biotech bedriver ett nytt forskningsprojekt som syftar till att exploatera de egna prekliniska resultat som genererats avseende en mål molekyl för Q-substanserna samt deras biologiska verkningsmekanism. I april 2009 publicerades [resultaten](#) kring en mål molekyl för Q-substanserna i PLoS Biology ([Volume 7, Issue 4, s. 800-812](#)). Studien visar att Q-substanserna binder till en molekyl kallad S100A9. S100A9 uttrycks på vita blodkroppar som är involverade i regleringen av immunförsvaret. Vidare visas att S100A9 interagerar med två kända inflammationsfrämjande receptorer ("toll like receptor 4" (TLR4) och "receptor of advanced glycation end products" (RAGE)), och att denna interaktion hämmas av Q-substanserna. Projektet har som mål att ta fram nya, patenterbara kemiska substanser som interagerar med Q-substansernas mål molekyl och att välja en läkemedelskandidat under 2011/2012.

– Projektet fortlöper enligt plan.

RhuDexTM – en ny oral substans för behandling av ledgångsreumatism

I projektet med Active Biotechs patenterade CD80-antagonister utvecklas läkemedelskandidaten RhuDex för behandling av ledgångsreumatism, [reumatoid artrit \(RA\)](#). I april 2002 ingick Active Biotech ett licensavtal med Avidex Ltd, numera helägt dotterbolag till det tyska bioteknikföretaget [MediGene AG](#), enligt vilket MediGene har exklusiv rätt att vidareutveckla CD80-antagonisterna samt marknadsföra produkter där dessa substanser ingår. Två [fas I-studier](#) har sedan tidigare framgångsrikt genomförts där man studerat läkemedelskandidaten RhuDex med avseende på säkerhet, tolerabilitet och farmakokinetik i friska frivilliga. I juni 2008 rapporterade MediGene att en klinisk [fas IIa-studie](#) uppnått sitt mål. För ytterligare information och senaste nytt kring RhuDex, se www.medigene.com.

– Prekliniska studier har genomförts under året för att optimera det kliniska utvecklingsprogrammet.

Händelser efter balansdagen

- Den 12 april offentliggjordes [resultaten](#) från den två år långa fas III-studien ALLEGRO av laquinimod. Data presenterades som "Late breaking research" på konferensen American Academy of Neurology (AAN). Laquinimod uppvisade i ALLEGRO-studien statistiskt signifikant färre antal relaps per år med 23 procent ($p=0.0024$) (primärt kliniskt mål), samt en signifikant lägre, 36 procent ($p=0.0122$), risk för funktionsnedsättning enligt EDSS-skalan (Expanded Disability Status Scale) jämfört med placebo. Behandling med laquinimod gav dessutom signifikant mindre förstörd hjärnvävnad, 33 procent sänkt progression av hjärnatrofi ($p<0.0001$). Laquinimod var säker och tolererades väl utan några immunosuppressiva effekter. Frekvensen av biverkningar, inklusive förekomsten av infektioner, var jämförbar med placebogruppen. De vanligaste förekommande biverkningarna var huvudvärk, nasofaryngit och ryggvärk. Förekomsten av förhöjda leverenzymvärden var högre i patienter som behandlats med laquinimod, dock var dessa ökningarna övergående, asymptomatiska och reversibla. Inga rapporterade dödsfall fanns bland patienter behandlade med laquinimod.
- Den 18 april offentliggjorde [Active Biotech och Ipsen](#) (Euronext: IPN; ADR: IPSEY) att de slutit ett brett samarbetsavtal för gemensam utveckling och kommersialisering av Active Biotechs substans Tasquinimod "TASQ". Avtalet ger Ipsen exklusiva rättigheter till kommersialisering av TASQ världen över, utom i Nord- och Sydamerika och Japan där Active Biotech behållit alla kommersialisering- och marknadsrättigheter. Bolagen kommer gemensamt att utveckla TASQ för behandling av hormonresistent prostatacancer, med möjligheten att utveckla TASQ i andra cancerindikationer. Active Biotech ansvarar för genomförande och finansiering av den registreringsgrundande fas III-studien och kommer att erhålla upp till 200 miljoner EUR innefattande en initial ersättning om 25 miljoner EUR samt ytterligare betalningar kopplade till kliniska, regulatoriska och kommersiella delmål. Därutöver kommer Ipsen att betala till Active Biotech stegvis ökande två-siffriga royalty-ersättningar på sin nettoförsäljning samt genomföra och bekosta en europeisk kompletterande studie i prostatacancerpatienter. Eventuella kostnader för att utveckla TASQ i framtida andra cancerindikationer kommer att delas mellan bolagen.

Finansiell information

Kommentar till koncernens resultat för perioden januari – mars, 2011

Nettoomsättningen för perioden uppgick till 2,7 (2,8) MSEK och omfattade service- och hyresintäkter.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 73,6 (53,7) MSEK. Forskningskostnaderna uppgick till 67,0 (49,1) MSEK, kostnadsökningen förklaras till fullo av kostnader för fas III-prövningarna med TASQ mot prostatacancer. Den kliniska fas III-prövningen, kommer att, när den är fullrekryterad, omfatta cirka 1200 patienter på över 250 kliniker i 40 länder.

Med undantag av det prekliniska forskningsprojektet ISI har kostnaden för den pågående fas III-studien för njurcancerprojektet ANYARA, samt kostnaden för den explorativa studien för SLE-projektet 57-57 varit väsentligt lägre än kostnadsnivån motsvarande period föregående år.

De övriga två projekten i klinisk fas, laquinimod och RhuDex, finansieras till fullo av respektive samarbetspartner.

Administrationskostnaderna uppgick till 6,6 (4,6) MSEK, förändringen förklaras framförallt av ökade kostnader för personaloptionsprogrammet.

Rörelseresultatet uppgick till -70,9 (-51,0) MSEK. Periodens finansiella netto uppgick till 1,6 (-2,5) MSEK. Resultatet efter skatt uppgick till -69,3 (-53,5) MSEK.

Kassaflöde, likviditet och finansiell ställning

Likvida medel och kortsiktiga placeringar uppgick, efter den under januari 2011 genomförda nyemissionen till 411,3 MSEK, att jämföras med 131,1 MSEK vid utgång av 2010.

Kassaflöde för perioden uppgick till 280,1 (-45,4) MSEK varav kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -84,9 (-50,5) MSEK. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 365,3 (5,1) MSEK, som en följd av den under perioden genomförda riktade emissionen till internationella institutionella investerare och kvalificerade investerare i Sverige vilket tillförde cirka 361 MSEK efter emissionskostnader.

Investeringar

Investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 0,2 (0,0) MSEK.

Kommentar till moderbolagets resultat och finansiella ställning

För att förenkla koncernens struktur och skapa en mer kostnadseffektiv förvaltning av densamma fusionerades Active Biotech AB och dess helägda dotterbolag Active Biotech Research AB per den 23 december 2010.

Moderbolagets nettoomsättning för perioden uppgick till 5,6 (0,9) MSEK.

Rörelsekostnaderna uppgick under perioden till 81,6 (4,9) MSEK och det finansiella nettot till 1,1 (0,2) MSEK. Resultatet efter finansiella poster uppgick till -74,9 (-3,7) MSEK.

Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 405,4 MSEK jämfört med 125,4 MSEK vid årets början.

Aktiekapital

Koncernens egna kapital vid periodens utgång uppgick till 479,6 MSEK, att jämföras med 181,8 MSEK vid utgången av föregående år.

Totalt antal utestående aktier uppgick vid utgången av mars 2011 till 68 582 691. Vid eventuell lösen av utestående teckningsoptioner kan antalet aktier i Active Biotech öka till maximalt cirka 68,9 miljoner aktier.

Koncernens soliditet vid utgången av perioden uppgick till 61,7%, att jämföras med 36,1% vid utgången av 2010. Motsvarande siffror för moderbolaget Active Biotech AB uppgick till 92,6% respektive 81,3%.

Organisation

Medelantalet anställda uppgick till 81 (89), varav andelen anställda i forsknings- och utvecklingsverksamheten uppgick till 66 (74). Vid periodens slut var antalet anställda i koncernen 81 (88).

Framtidsutsikter, inklusive väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Avgörande för Active Biotechs långsiktiga finansiella styrka och uthållighet är bolagets förmåga att utveckla läkemedelsprojekt till den punkt då samarbetsavtal kan ingås och partnern tar över den fortsatta utvecklingen och kommersialiseringen av projektet. Under denna utvecklingsfas förväntas en värdeökning i projekten. Utvecklingen av redan ingångna och tillkomsten av nya samarbetsavtal bedöms ha en betydande påverkan på framtida intäkter och kassabehållning. Det är styrelsens bedömning att befintliga likvida medel och de 25 MEURO som tillfördes bolaget efter rapportperiodens utgång i samband med tecknandet av samarbetsavtalet med Ipsen Pharma S.A. säkerställer finansieringen av verksamheten enligt nuvarande planer.

Ett forskningsbolag som Active Biotech kännetecknas av en hög operationell och finansiell risk, då de projekt bolaget driver befinner sig i klinisk fas där ett antal parametrar påverkar sannolikheten för kommersiell framgång. Sammanfattningsvis är verksamheten förenad med risker relaterade till bland annat läkemedelsutveckling, konkurrens, teknologiutveckling, patent, myndighetskrav, kapitalbehov, valutor och räntor. Då inga väsentliga förändringar avseende risk- eller osäkerhetsfaktorer inträffat under innevarande period, hänvisas till en detaljerad redovisning av dessa i förvaltningsberättelsen i årsredovisningen 2010.

Resultaträkning för koncernen i sammandrag MSEK	jan – mars		Helår
	2011	2010	2010
Nettoomsättning	2.7	2.8	11.4
Administrationskostnader	-6.6	-4.6	-23.1
Forsknings- och utvecklingskostnader	-67.0	-49.1	-217.3
Rörelseresultat	-70.9	-51.0	-229.0
Finansnetto	1.6	-2.5	-4.7
Resultat före skatt	-69.3	-53.5	-233.6
Skatt	–	–	12.6
Periodens resultat	-69.3	-53.5	-221.1
Periodens resultat hänförligt till:			
Moderbolagets aktieägare	-69.3	-53.5	-221.1
Innehav utan bestämmande inflytande	–	–	–
Periodens resultat	-69.3	-53.5	-221.1
Periodens resultat per aktie före utspädning (sek)	-1.02	-0.83	-3.38
Periodens resultat per aktie efter utspädning (sek)	-1.02	-0.83	-3.38
Rapport över totalresultat för koncernen			
Periodens resultat	-69.3	-53.5	-221.1
Övrigt totalresultat			
Förändring av omvärderingsreserv	-0.5	-0.3	46.4
Skatt hänförlig till övrigt totalresultat	0.1	0.1	-12.2
Periodens totalresultat	-69.7	-53.8	-186.8
Periodens totalresultat hänförligt till:			
Moderbolagets aktieägare	-69.7	-53.8	-186.8
Innehav utan bestämmande inflytande	–	–	–
Periodens totalresultat	-69.7	-53.8	-186.8
Avskrivningar ingår med	3.0	2.4	9.8
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	0.2	–	0.1
Vägt antal utestående stamaktier före utspädning (tusental)	67 693	64 116	65 465
Vägt antal utestående stamaktier efter utspädning (tusental)	67 693	64 116	65 465
Antal aktier vid periodens slut, (tusental)	68 583	64 176	66 000
Utestående teckningsoptioner (tusental)	280	678	348
– berättigar till antal aktier vid lösen (tusental)	345	834	428
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	31 mars	31 dec	31 dec
MSEK	2011	2010	2010
Materiella anläggningstillgångar	355.8	316.8	358.5
Finansiella anläggningstillgångar	0.0	0.0	0.0
Summa anläggningstillgångar	355.8	316.8	358.5
Kortfristiga fordringar	9.6	16.1	13.4
Likvida medel	411.3	110.6	131.1
Summa omsättningstillgångar	420.9	126.7	144.6
Summa tillgångar	776.7	443.4	503.1
Eget kapital	479.6	142.0	181.8
Långfristiga skulder	239.8	246.3	241.7
Kortfristiga skulder	57.3	55.1	79.7
Summa eget kapital och skulder	776.7	443.4	503.1
Koncernens rapport över förändring av totalt eget kapital i sammandrag			
Belopp vid periodens ingång	181.8	188.6	188.6
Överföring från omvärderingsreserv	0.4	0.2	1.0
Nyemission	367.1	6.9	179.0
Periodens totalresultat	-69.7	-53.8	-186.8
Belopp vid periodens utgång	479.6	142.0	181.8

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag MSEK	jan – mars		Helår
	2011	2010	2010
Resultat före skatt	-69.3	-53.5	-233.6
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet, m.m.	3.0	2.4	9.8
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-66.4	-51.1	-223.9
Förändringar i rörelsekapital	-18.5	0.6	27.5
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-84.9	-50.5	-196.3
Investering i materiella anläggningstillgångar	-0.2	–	-0.1
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-0.2	–	-0.1
Nyemission	367.1	6.9	179.0
Upptagna lån/amortering av låneskulder	-1.9	-1.9	-7.5
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	365.3	5.1	171.5
Periodens kassaflöde	280.1	-45.4	-24.9
Likvida medel vid periodens början	131.1	156.0	156.0
Likvida medel vid periodens slut	411.3	110.6	131.1
	31 mars		31 dec
Nyckeltal	2011	2010	2010
Eget kapital, MSEK	479.6	142.0	181.8
Eget kapital per aktie, SEK	6.99	2.21	2.75
Soliditet i moderbolaget	92.6%	95.5%	81.3%
Soliditet i koncernen	61.7%	32.0%	36.1%
Medelantal årsanställda	81	89	87

Active Biotech - moderbolaget

Resultaträkning för moderbolaget MSEK	jan – mars		Helår
	2011	2010	2010
Nettoomsättning	5.6	0.9	23.2
Administrationskostnader	-7.1	-4.9	-24.1
Forsknings- och utvecklingskostnader	-74.5	–	-233.5
Rörelseresultat	-76.0	-4.0	-234.4
<i>Resultat från finansiella poster:</i>			
Ränteintäkter och liknande resultatposter	1.6	0.2	1.7
Räntekostnader och liknande resultatposter	-0.5	0.0	0.0
Resultat efter finansiella poster	-74.9	-3.7	-232.7
Skatt	–	–	–
Årets resultat	-74.9	-3.7	-232.7
Rapport över totalresultat för moderbolaget			
Årets resultat	-74.9	-3.7	-232.7
Övrigt totalresultat	–	–	–
Årets totalresultat	-74.9	-3.7	-232.7
Balansräkning i sammandrag för moderbolaget	31 mars		31 dec
MSEK	2011	2010	2010
Goodwill	157.5	–	161.5
Materiella anläggningstillgångar	1.2	0.4	1.0
Finansiella anläggningstillgångar	40.6	202.5	40.6
Summa anläggningstillgångar	199.2	202.8	203.1
Kortfristiga fordringar	22.2	60.4	25.9
Kortfristiga placeringar	20.0	50.0	–
Kassa och bank	385.4	48.1	125.4
Summa omsättningstillgångar	427.6	158.5	151.3
Summa tillgångar	626.8	361.3	354.4
Eget kapital	580.3	345.0	288.1
Långfristiga skulder	–	–	–
Kortfristiga skulder	46.5	16.3	66.3
Summa eget kapital och skulder	626.8	361.3	354.4

Eventuella summeringsfel beror på avrundningar

Redovisningsprinciper

Delårsrapporten för koncernen har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering. Vidare har tillämpliga bestämmelser i årsredovisningslagen och lagen om värdepappersmarknaden tillämpats. Samma redovisningsprinciper och beräkningsgrunder har tillämpats som i den senaste årsredovisningen.

Delårsrapporten för moderbolaget har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och lagen om värdepappersmarknaden. Samma redovisningsprinciper och beräkningsgrunder har tillämpats som i den senaste årsredovisningen.

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 kliniska prövningar, påverkan av konkurrerande forskningsprogram, effekten av ekonomi- och konjunkturförhållanden, effektiviteten av patentskydd och hinder på grund av teknologisk utveckling, valutakurs- och räntefluktuationer och politiska risker.

Årsstämma 2011

Ordinarie årsstämma hålls den 5 maj 2011. Rätt att delta i stämman har den som dels upptagits som aktieägare i den av Euroclear Sweden AB förda aktieboken avseende förhållandena fredagen den 29 april 2011, dels senast måndagen den 2 maj 2011 klockan 16.00 till bolaget anmält sin avsikt att delta i stämman.

Aktieägare som låtit förvaltarregistrera sina aktier måste tillfälligt registrera aktierna i eget namn hos Euroclear för att få delta i stämman. Sådan registrering måste vara verkställd fredagen den 29 april 2011. Detta innebär att aktieägare i god tid före denna dag måste meddela sin önskan härom till förvaltaren.

Kommande rapporttillfällen

Delårsrapport januari-juni 2011: 11 augusti 2011
Delårsrapport januari-september 2011: 3 november 2011
Bokslutsrapport 2011: 16 februari 2012

Rapporterna finns per dessa datum tillgängliga på www.activebiotech.com.

Lund den 28 april 2011
Active Biotech AB (publ)

Tomas Leanderson
Verkställande direktör

Denna rapport har inte varit föremål för granskning av bolagets revisorer

Om Active Biotech

Active Biotech AB (NASDAQ OMX NORDIC: ACTI) är ett bioteknikföretag fokuserat på utveckling av läkemedel mot autoimmuna/inflammatoriska sjukdomar och cancer. De projekt som är i registreringsgrundande fas är laquinimod, en substans i tablettform med unika immun-modulerande egenskaper, för behandling av multipel skleros, TASQ för prostatacancer samt ANYARA för målsökande terapi av i första hand njurcancer. Laquinimod är även i fas II klinisk utveckling för Crohns sjukdom och Lupus. Företaget har därutöver ytterligare två projekt i klinisk utveckling; 57-57 för SLE och Systemisk Skleros samt RhuDex™ för RA, båda i tablettform. För ytterligare information besök www.activebiotech.com.

Active Biotech är skyldigt att offentliggöra informationen i denna delårsrapport enligt lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades för offentliggörande den 28 april 2011, kl.08.30.