



DELÅRSRAPPORT

1 januari – 30 juni 2012

Hansa Medical är ett biotekniskt utvecklingsbolag fokuserat på inflammatoriska sjukdomar. Bolaget utvecklar innovativa biologiska läkemedel och diagnostikmetoder i partnerskap med större marknadsetablerade bolag och i egen regi. Idag drivs primärt tre utvecklingsprojekt: IdeS, EndoS och HMD-301. Nya forskningsprojekt och produktkandidater genererade genom samarbeten med medicinsk universitetsforskning utvärderas kontinuerligt. Hansa Medical är marknadsnoterat på First North, en del av NASDAQ OMX, och Remium Nordic AB är bolagets Certified Adviser.

FINANSIELL INFORMATION

- Nettoomsättning för koncernen uppgick till 1,3 (0,4) MSEK
- Koncernens resultat uppgick till -11,9 (-10,5) MSEK
- Rörelseresultatet för koncernen uppgick till -11,9 (-10,4) MSEK
- Resultat per aktie uppgick till -0,59 (-1,28) SEK

PERIODEN I KORTHET

- Hansa Medicals samarbetspartner Axis-Shield slutför klinisk del av multicenterstudie med HMD-301 och analys av det omfattande patientmaterialet fortskrider.
- Omfattande analys av resultat från toxicitetsstudier med IdeS genomförda. Kompletterande analysarbete fortskrider.
- Hansa Medical beviljas patent för den medicinska användningen av IdeS i Europa och USA
- Hansa Medical beviljas patent för diagnos av svår sepsis med HMD-301 i Europa
- Publicerade kliniska forskningsresultat visar att HBP är en bra biomarkör för diagnos av urinvägsinfektion.
- Riktad emission till riskkapitalbolaget NXT2B samt en direkt påföljande företrädesemission tillför bolaget 46 miljoner kronor

VDs KOMMENTAR

Under våren 2012 har vi arbetat med vårt viktigaste projekt IdeS med full kraft mot målet att inleda kliniska studier. En förutsättning för att inleda kliniska fas I studier är att prekliniska studier genomförts samt att vår ansökan till läkemedelsverket är komplett och godkänd. GMP-produktion av IdeS samt en stor del av toxicitetsstudierna är genomförda. Toxicitetsstudierna har genererat många svar samt en del nya frågeställningar kring exempelvis lämplig dosering vid inledandet av kliniska studier. Under första halvåret 2012 har vi analyserat och sammanfattat mycket av de data som toxicitetstudierna har genererat. Vi har även utformat och delvis genomfört kompletterande analys- och utvecklingsarbete för att besvara de nya frågeställningar som toxicitetsstudierna har aktualiserat. Målsättningen är att lämna in en ansökan om kliniska fas I studier till det svenska läkemedelsverket så snart alla slutsatser är dragna och alla data är korrekt dokumenterade.

Den kliniska studien med HMD-301, vilken genomförs av vår samarbetspartner, befinner sig i dokumenterings- och utvärderingsfas. Över 700 patienter i Sverige och USA har inkluderats i studien. Ett stort antal kliniska variabler har monitorerats per patient och ett stort antal blodprover har tagits. Så snart alla data är på plats och slutsatser är dragna ser vi fram emot att berätta om utfallet. Målsättningen är att lansera en CE-märkt produkt i Europa samt att även på sikt söka FDAs godkännande för marknadsföring i USA.

Våra kliniska samarbetspartners inom infektionsmedicin vid Skånes universitetssjukhus i Lund har publicerat data som visar att HMD-301 även har potential att användas för diagnos av urinvägsinfektion på barn. Detta är en väldigt spännande kompletterande tillämpning av HMD-301 som Hansa Medical har patenterat. Fortsatta urinvägsinfektionsstudier på vuxna initierades under våren.

Under första halvåret 2012 har vi även beviljats tre väsentliga patent i USA och Europa. Den medicinska användningen av IdeS, och liknande substanser, för behandling i samband med transplantation samt behandling av autoimmuna sjukdomar har beviljats i både USA och Europa. Patent gällande diagnostisering och prognostisering av patienter med svår sepsis genom kvantifiering av proteinet HBP har beviljats i Europa. Dessa patent är mycket centrala för Hansa Medicals möjlighet att kommersialisera läkemedelskandidaten IdeS och diagnostikmetoden HMD-301.

Emanuel Björne, VD Hansa Medical AB (publ)

VÄSENTLIGA HÄNDELSE UNDER PERIODEN

Hansa Medicals samarbetspartner Axis-Shield slutför klinisk del av multicenterstudie med HMD-301 och analys av det omfattande patientmaterialet fortskrider.

Under 2011 påbörjade Hansa Medicals samarbetspartner Axis-Shield en omfattande klinisk multicenterstudie för den HBP-assay (HMD-301) som är under utveckling för diagnos av svår sepsis. Den kliniska delen har ägt rum vid ett antal akutkliniker i Sverige och USA. Sammanlagt har över 700 patienter inkluderats i studien. Under första halvan av 2012 avslutades den kliniska delen av studien. Studien har genererat stora datamängder och blodprover vilka har analyserats. Resultaten är under bearbetning.

Omfattande analys av resultat från toxicitetsstudier med IdeS genomförda. Kompletterande analysarbete fortskrider.

Hansa Medical har under 2011 och 2012 genomfört toxicitetsstudier med IdeS. Exempel på parametrar som studeras är dosering, farmakokinetik, biverkningar, immunogenicitet samt patologi. Studierna har genererat stora datamängder och utvärdering fortgår. När detta arbete är slutfört kommer en ansökan om att påbörja kliniska fas I studier färdigställas samt inlämnas till det svenska läkemedelsverket.

Hansa Medical beviljas patent för den medicinska användningen av IdeS i Europa och USA

Den amerikanska patentmyndigheten United States Patent and Trademark Office (USPTO), och den europeiska patentmyndigheten European Patent Office (EPO) har beviljat Hansa Medical patent gällande medicinsk användning av läkemedelskandidaten IdeS. De godkända patenten, U.S. Patent 8, 133,483 och EP 1,901,773, omfattar metoder där läkemedelskandidaten IdeS, och liknande substanser, används för behandling eller prevention av IgG-medierade sjukdomar och sjukdomstillstånd såsom transplantationsavstötning och autoimmuna sjukdomar.

Hansa Medical beviljas patent för diagnos av svår sepsis med HMD-301 i Europa

Den europeiska patentmyndigheten (EPO), har beviljat patent avseende diagnos och prognos av svår sepsis med hjälp av immunoassaymetoden HMD-301. Det godkända patentet, EP 2129391 B1, omfattar metoder för kvantifiering av proteinet Heparin Binding Protein, HBP, i till exempel blodprov från patienter, samt hur dessa nivåer av HBP korrelerar till patienters risk att utveckla svår sepsis.

Publicerade kliniska forskningsresultat visar att HBP är en bra biomarkör för diagnos av urinvägsinfektion.

Hansa Medicals kliniska samarbetspartners vid Skånes universitetssjukhus i Lund har genomfört en klinisk studie vilken visar att den patenterade diagnostikmetoden HMD-301 är en lovande metod för diagnos av urinvägsinfektion hos barn. Forskningsresultaten har publicerats online av den vetenskapliga tidskriften Pediatric Nephrology. Urinvägsinfektion är en vanlig infektionsdiagnos hos barn och effektiv diagnos och behandling är viktigt för att undvika allvarliga komplikationer. Den publicerade studien visar att genom kvantifiering av HBP, Heparin Binding Protein, i urinprov kan patienter med urinvägsinfektion urskiljas med sensitivitet på över 90 % och specificitet på över 90 %. Dessa mått på diagnostikmetodens precision är mycket konkurrenskraftiga i jämförelse med de metoder som idag är vanliga för diagnostik av urinvägsinfektion: nitrit, vita blodkroppar och interleukin-6. Studien omfattade en mindre grupp patienter (76 barn i åldrarna 0-18 år) och fortsatta studier pågår med en större grupp vuxna patienter.

Riktad emission till NXT2B samt en direkt påföljande företrädesemission tillför bolaget 46 miljoner kronor

En riktad emission har genomförts till Bengt Ågerups investmentbolag NXT2B, gällande 5 000 001 aktier till teckningskurs 5,50kr per aktie. Kort därefter genomfördes även en företrädesemission av 3 704 229 aktier till teckningskurs 5 kronor per aktie. Totalt har de båda emissionerna tillfört Hansa Medical 46 miljoner kronor före emissionskostnader.

UTVECKLINGSPROJEKTEN I KORTHET

Projekt IdeS

IdeS, Immunoglobulin G-degrading enzyme of *Streptococcus pyogenes*, är en proteinbaserad läkemedelskandidat som i första hand utvecklas för att möjliggöra njurtransplantationer för njursjuka patienter som inte kan transplanteras idag. Patientgruppen kallas sensitiserade patienter och den exakta benämningen på indikationen har Hansa Medical valt att definiera som "Prevention av avstötning vid organtransplantation för sensitiserade patienter".

Hansa Medicals forskning och utveckling visar att IdeS har potential att göra sensitiserade patienter transplanterbara inom en timme. Det finns idag ingen metod på marknaden som kan fungera så effektivt. Visionen är att patienterna omedelbart innan transplantation ska desensiteras med en injektion av IdeS. Hansa Medical har planerat att genomföra en mindre klinisk studie tillsammans med kliniska forskare vid transplantationsenheterna vid Skånes universitetssjukhus i Malmö samt vid Uppsala akademiska sjukhus. Initialt utvecklar Hansa Medical IdeS för behandling av sensitiserade transplantationspatienter men på sikt har IdeS även potential att utvecklas för behandling av vissa akuta autoimmuna sjukdomar där autoantikroppar är centrala för sjukdomsutvecklingen och där det idag inte finns metoder för tillräckligt effektiv inaktivering av dessa autoantikroppars förödande nedbrytning av kroppsegen vävnad.

Projekt HMD-301 (HBP)

Svår sepsis och septisk chock drabbar miljontals människor världen över varje år och cirka 20 procent av patienterna avlider. När en lokal infektion sprider sig systemiskt kan kroppen reagera våldsamt och försätta patienter i livsfara. Initialt kan denna reaktion visa sig som en kombination av bland annat feber, förhöjd hjärtfrekvens och förhöjd andningsfrekvens. Tillståndet kallas då sepsis. Sepsis övergår till svår sepsis när patienten dessutom drabbas av cirkulatorisk påverkan som leder till sänkt funktion i vitala organ såsom hjärna, hjärta, lungor, njure eller lever. Svår sepsis övergår till septisk chock när den cirkulatoriska påverkan leder till ett blodtrycksfall som inte går att häva med hjälp av vätskeersättning, varpå multipel organsvikt uppstår. Svår sepsis och septisk chock är livshotande tillstånd som måste undvikas med alla medel. Möjligheten för medicinsk personal vid akutkliniker, infektionsmottagningar och intensivvårdsavdelningar att förutse, diagnostisera och prognostisera sepsispatienter är mycket viktig för att möjliggöra adekvat omhändertagande.

HBP, Heparin Binding Protein, är ett i kroppen naturligt förekommande protein som används av vissa immunceller för bland annat förflyttning från blodbanan ut i vävnad. Dessa celler aktiveras vid infektion varpå HBP frisätts. Kliniska forskare vid infektionskliniken i Lund har visat att patienter med svår sepsis och septisk chock har höga nivåer HBP i blodet. Studien visar också att kvantifiering av HBP i blod är en bättre biomarkör för diagnos eller prognos av svår sepsis än någon annan etablerad inflammationsmarkör såsom procalcitonin, IL-6, laktat eller C-reaktivt protein.

Hansa Medical och brittisk-norska Axis-Shield Diagnostics Ltd. ingick i juni 2009 ett exklusivt och världsomspännande samarbetsavtal för utveckling och kommersialisering av HMD-301. Utifrån Hansa Medicals kliniska resultat och prototyp, HMD-301, har Axis-Shield vidareutvecklat analysmetoden till en robust metod. En klinisk registreringsgrundande multicenterstudie har genomförts i Sverige och USA och utfallet analyseras för närvarande. Målsättningen är att lansera en CE-märkt produkt så snart studien är slutligt dokumenterad.

Projekt EndoS

Enzymet EndoS modifierar den så kallade glykosyleringen för antikroppar och en rad tidiga prekliniska forskningsstudier har visat på EndoS terapeutiska potential för behandling av ovanliga autoimmuna sjukdomar. Dessa lovande forskningsresultat i kombination med väsentligt know-how från IdeS projektet utgör grunden för Hansa Medicals engagemang i projekt EndoS. Hansa Medical har för avsikt att ytterligare stärka den prekliniska dokumentationen och möjliggöra kliniska studier även med detta enzym. Tillsammans med akademiska forskargrupper studeras även hur EndoS-modifierade antikroppar kan användas som läkemedelskandidater.

FINANSIELL INFORMATION

Omsättning och resultat

Koncernens nettoomsättning under perioden uppgick till 1,3 (0,4) MSEK, rörelseresultatet till -11,9 (-10,4) MSEK, resultatet efter finansiella poster till -11,9 (-10,5) MSEK och periodens resultat uppgick till -11,9 (-10,5) MSEK. Resultatet per aktie uppgick till -0,59 (-1,28) SEK.

Koncernens rörelsekostnader är framförallt fördelade på personalkostnader 4,2 (2,9) MSEK, patentkostnader 1,3 (0,5) MSEK, forskningsavtal 0,5 (1,3) MSEK, externa projektkostnader 4,8 (3,5) MSEK, lokalkostnader 0,5 (0,4) MSEK, samt avskrivningar 0,06 (0,06) MSEK.

Finansiell ställning, kassaflöde och tillgångar

För koncernen uppgick likvida medel den 30 juni 2012 till 27,8 (12,2) MSEK och eget kapital uppgick till 68,1 (48,8) MSEK. Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -12,4 (-15,2) MSEK för perioden. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 42,5 MSEK och utgjordes av 46,0 MSEK från nyemission av aktier och -0,8 MSEK från emissionskostnader. Under perioden har bolaget återbetalt den bryggfinansiering som bolaget erhållit under perioden, om totalt 2,7 MSEK.

Investeringar

Under perioden, och fram till och med den 23:e juli 2012, har bolaget som en strategisk investering, förvärvat 928 750 aktier i Genovis AB via NASDAQ OMX First North för det sammanlagda beloppet 3,5 miljoner kronor. Aktierna motsvarar 7,8% av det totala antalet utestående aktier i Genovis AB. Genovis AB är ett bioteknikbolag med ökat fokus på enzymbaserade tekniker för proteinmodifiering vilka förenklar utvecklingen och kvalitetskontroll av läkemedelsprodukter. Hansa Medical och Genovis ingick 2007 ett licensavtal vilket ger Genovis rätt att kommersialisera enzymet IdeS som icke terapeutiskt forskningsverktyg.

Koncernstruktur

Koncernen Hansa Medical består av moderbolaget Hansa Medical AB (publ) och det helägda dotterbolaget Cartela R&D AB.

Medarbetare

Vid periodens utgång uppgick antalet anställda till 7 (7).

Antal aktier

Antalet aktier vid periodens start 2012-01-01 var 13 521 144 och antalet aktier vid periodens slut 2012-06-30 var 22 225 374.

Ägarstruktur (2012-06-29)

Namn	Antal aktier	Andel (%)
Håkansson, Bo (via bolag)	9 523 132	42,8
Nexttobe AB	6 475 722	29,1
Försäkringsaktiebolaget Avanza pension	2 204 743	9,9
Sandberg, Sven	202 736	0,9
Aktiebolaget Protiga	168 000	0,8
Nordnet pensionsförsäkring AB	143 793	0,7
Strategic Wisdom Nordic AB	134 826	0,6
Ellesson Ljunggren, Anja	125 455	0,6
Biolin Scientific AB	100 000	0,5
Ostrander, Ingemar	81 859	0,4
Övriga	3 065 108	13,8
Totalt	22 225 374	100

VERKSAMHETSRELATERADE RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

Hansa Medicals verksamhet påverkas av ett antal risker vars effekter skulle kunna ha en negativ inverkan på bolagets framtid. Dessa risker inkluderar immateriella rättigheter, sekretess, regulatoriska godkännanden, kliniska prövningar, beroende av utvecklingsfinansiering, förbrukning av likvida medel, känslighet vid värderingar, beroende av samarbeten och nyckelpersoner, produktansvar, beroende av underleverantörer, konkurrens samt risker relaterade till aktien.

REDOVISNINGSPRINCIPER

Redovisning har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och enligt bokföringsnämndens allmänna råd.

REVISORS RAPPORT ÖVER ÖVERSIKTLIG GRANSKNING AV DELÅRSRAPPORT UPPRÄTTAD I ENLIGHET MED 9 KAP. ÅRSREDOVISNINGSLAGEN (1995:1554)

Inledning

Jag har utfört en översiktlig granskning av delårsrapporten för Hansa Medical AB (publ) org nr 556734-5359 för perioden 1 januari - 30 juni 2012. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna delårsrapport i enlighet med årsredovisningslagen. Mitt ansvar är att uttala en slutsats om denna delårsrapport grundad på min översiktliga granskning.

Den översiktliga granskningens inriktning och omfattning

Jag har utfört min översiktliga granskning i enlighet med Standard för översiktlig granskning (SÖG) 2410 Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagets 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 ISA och god revisionsred i övrigt har. De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för mig att skaffa mig en sådan säkerhet att jag blir medveten 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 min översiktliga granskning har det inte kommit fram några omständigheter som ger mig anledning att anse att den bifogade delårsrapporten inte, i allt väsentligt, är upprättad i enlighet med årsredovisningslagen.

Malmö den 26 juli 2012

Ann Theander

Auktoriserad revisor FAR

Grant Thornton Sweden AB

KOMMANDE RAPPORTTILLFÄLLEN

Bokslutskommuniké 2012
Årsredovisning 2012

7 februari 2013
april 2013

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att delårsrapporten ger en rättvisande översikt av bolagets verksamhet, finansiell ställning, och resultat samt beskriver de väsentliga riskfaktorer som bolaget står inför.

Lund den 26 juli 2012

Styrelsen och verkställande direktören Hansa Medical AB (publ)

FÖR YTTERLIGARE INFORMATION

Emanuel Björne, VD
Tel: +46 707 17 54 77
E-mail: emanuel.bjorne@hansamedical.com

Bo Håkansson, Styrelseordförande
Tel: +46 705 98 57 22
E-mail: bh@farstorp.com

Adress: Hansa Medical AB
Scheelevägen 22
P.O. Box 785
SE-220 07 Lund

Webb: www.hansamedical.com

Organisationsnummer: 556734-5359

CERTIFIED ADVISER

Remium Nordic AB
Kungsgatan 12-14
111 35 Stockholm
Telefon: 08-454 32 00
Webb: www.remium.se
E-mail: info@remium.com

RESULTATRÄKNING – Koncern (SEK)

	1 jan – 30 jun 2012	1 jan – 30 jun 2011	1 jan – 31 dec 2011
Nettoomsättning	1 349 605	399 786	1 300 239
Aktiverat arbete för egen räkning			1 714 655
Rörelsens kostnader	-13 205 798	-10 788 775	-27 479 215
Rörelseresultat	-11 856 193	-10 388 989	-24 464 324
Resultat från finansiella poster	-191	-152 798	-107 632
Resultat efter finansiella poster	-11 856 384	-10 541 787	-24 571 956
Skatt på årets resultat	0	0	-65
Periodens resultat	-11 856 384	-10 541 787	-24 572 021
Genomsnittligt antal aktier	20 093 447	8 209 266	10 865 205
Resultat per aktie	-0,59	-1,28	-2,26

BALANSRÄKNING – Koncern (SEK)

	30 jun 2012	30 jun 2011	31 dec 2011
<i>Anläggningstillgångar</i>			
Immateriella anläggningstillgångar	37 668 936	35 966 786	37 675 187
Materiella anläggningstillgångar	255 885	371 256	313 028
Summa anläggningstillgångar	37 924 821	36 338 042	37 988 215
<i>Omsättningstillgångar</i>			
Kortfristiga fordringar	4 599 981	4 698 500	1 751 099
Kassa och bank	27 827 739	12 221 778	1 156 621
Summa omsättningstillgångar	32 427 720	16 920 278	2 907 720
Summa tillgångar	70 352 542	53 258 320	40 895 935
Eget kapital	68 101 617	48 816 313	34 707 106
Kortfristiga skulder	2 250 925	4 442 007	6 188 829
Summa eget kapital och skulder	70 352 542	53 258 320	40 895 935

KASSAFLÖDESANALYS – Koncern (SEK)

	1 jan – 30 juni 2012	1 jan – 30 juni 2011	1 jan – 31 dec 2011
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-11 840 324	-10 522 777	-24 543 460
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapitalet	-546 989	-4 644 806	-2 595 652
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-12 387 313	-15 167 583	-27 139 112
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-3 492 463	-24 287	-1 738 941
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	42 550 895	27 191 979	29 813 005
Likvida medel vid periodens början	1 156 621	221 669	221 669
Likvida medel vid periodens slut	27 827 740	12 221 778	1 156 621

FÖRÄNDRING AV EGET KAPITAL – Koncern (SEK)

	Aktiekapital	Fria reserver	Periodens resultat	Summa
Belopp 2011-01-01	38 631 840	12 377 520	-18 843 239	32 166 121
Omf. föreg. periods resultat		-18 843 239	18 843 239	0
Nyemission	28 973 880	-1 781 901		27 191 979
Periodens resultat			-10 541 787	-10 541 787
Belopp 2011-06-30	67 605 720	-8 247 620	-10 541 787	48 816 313
Belopp 2012-01-01	67 605 720	-8 326 593	-24 572 021	34 707 106
Omf. föreg. periods resultat		--24 572 021	24 572 021	0
Nyemission	43 521 150	1 729 745		45 250 895
Nedsättning av aktiekapital	-88 901 496	88 901 496		0
Periodens resultat			-11 856 384	-11 856 384
Belopp 2012-06-30	22 225 374	57 732 627	-11 856 384	68 101 617

RESULTATRÄKNING – Moderbolaget Hansa Medical AB (publ) (SEK)

	1 jan – 30 jun 2012	1 jan – 30 jun 2011	1 jan– 31 dec 2011
Nettoomsättning	1 349 605	399 786	1 282 219
Aktiverat arbete för egen räkning			1 714 655
Rörelsens kostnader	-13 204 423	-10 769 215	-27 461 204
Rörelseresultat	-11 854 818	-10 369 429	-24 464 330
Resultat från finansiella poster	-190	-152 731	-107 626
Resultat efter finansiella poster	-11 855 008	-10 522 160	-24 571 956
Skatt på periodens resultat	0	0	0
Periodens resultat	-11 855 008	-10 522 160	-24 571 956

BALANSRÄKNING – Moderbolaget Hansa Medical AB (publ) (SEK)

	30 jun 2012	30 jun 2011	31 dec 2011
<i>Anläggningstillgångar</i>			
Immateriella anläggningstillgångar	35 276 430	33 574 280	35 282 681
Materiella anläggningstillgångar	255 885	371 256	313 028
Finansiella anläggningstillgångar	2 397 050	2 404 539	2 385 906
Summa anläggningstillgångar	37 929 365	36 350 075	37 981 615
<i>Omsättningstillgångar</i>			
Kortfristiga fordringar	4 598 651	4 698 351	1 750 584
Kassa och bank	27 827 324	12 219 312	1 155 655
Summa omsättningstillgångar	32 425 975	16 917 663	2 906 239
Summa tillgångar	70 355 340	53 267 738	40 887 854
Eget kapital	68 104 416	48 837 298	34 708 529
Kortfristiga skulder	2 250 924	4 430 440	6 179 325
Summa eget kapital och skulder	70 355 340	53 267 738	40 887 854