

ARTIMPLANT DELÅRSRAPPORT JANUARI – SEPTEMBER 2008



- Nettoomsättningen för tredje kvartalet var 2,3 MSEK (2,6) och för januari-september 7,5 MSEK (11,2)*
- Resultat efter skatt för tredje kvartalet var -4,3 MSEK (-3,6) och för januari-september -16,6 MSEK (-11,3)
- Resultat per aktie för tredje kvartalet var -0,07 SEK (-0,06) och för januari-september -0,28 SEK (-0,19)
- Försäljningen av Artelon® Spacer till slutkund var cirka 2 600 (2 800) enheter, varav 1 000 (700) under tredje kvartalet
- Försäljningen av Artelon® Tissue Reinforcement till slutkund var cirka 700 (400) enheter, varav 300 (150) under tredje kvartalet
- Över 10 000 patienter behandlade med Artelonimplantat till och med september 2008

HÄNDELSE EFTER PERIODENS UTGÅNG

- Första patienterna behandlade i amerikansk marknadsstudie för skuldrans rotatorkuff
- Valberedningen inför årsstämma 2009 formerad
 - Anders Algotsson, AFA Försäkring
 - John Arnold, J&C Arnold Revocable Trust
 - Sven Zetterqvist, Livförsäkringsaktiebolaget Skandia
 - Ingemar Kihlström, Ordförande Artimplant AB

Artimplant håller telefonkonferens om denna rapport den 11 november 2008 kl. 11:00. För mer information se www.artimplant.com.

* Siffror inom parentes avser motsvarande period förra året

Artiplant

Artiplant är ett biomaterialföretag fokuserat på problemlösningar inom ortopedisk kirurgi och oralkirurgi. Vi bidrar till förbättrad hälsa genom att utveckla, tillverka och sälja nedbrytbara implantat som återskapar kroppsfunctioner och förbättrar livskvalitén. Våra produkter, tillverkade av Bolagets egenutvecklade biomaterial Artelon[®], fyller flera kliniska behov och säljs inom ett växande antal terapiområden. Artiplant tillverkar implantat för behandling av artros i händer och fötter, för axelskador och andra mjukvävnadsskador samt för oralkirurgiska och veterinärmedicinska applikationer. All produktutveckling och produktion bedrivs av Artiplant. För marknadsföring av Bolagets produkter har Artiplant hittills tecknat globala licensavtal med etablerade marknadsaktörer. Bolaget vidareutvecklar verksamheten till att långsiktigt etablera sig via flera marknadskanaler inklusive framtida etablering via egna varumärken på en växande marknad.

Artiplant är noterat på OMX Nordiska Börs Stockholm i segmentet för små företag och i sektorn hälsovård.

Artimplants affärsidé

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

Artimplants vision

Artimplants vision är att förbättra livskvalitén hos miljontals människor genom att stödja kroppens egen läkning.

Finansiellt resultat

Nettoomsättningen för tredje kvartalet uppgick till 2,3 MSEK (2,6) och för januari-september till 7,5 MSEK (11,2). Nettoomsättningen avsåg så gott som uteslutande intäkter från produktförsäljning med tillhörande licensintäkter och under perioden januari-september kom 87% av intäkterna från Artimplants båda amerikanska licenstagare Small Bone Innovations och Biomet Sports Medicine.

Bruttomarginalen för tredje kvartalet var 56% och för niomånadersperioden 57%. Den påverkas negativt av låg produktionsvolym.

Produktionskapaciteten skalades upp under 2007 och är anpassad för högre produktionsvolym. Med ökande volym kommer bruttomarginalen att förbättras väsentligt.

Rörelseresultatet för tredje kvartalet uppgick till -5,3 MSEK (-4,1) och för niomånadersperioden till -18,3 MSEK (-13,0). Rörelsens kostnadsnivå exklusive kostnad för sålda varor och tjänster var något högre än föregående år. Främst är det satsningar inom sälj- och marknad som för niomånadersperioden driver upp kostnaden med 1,0 MSEK jämfört med motsvarande period föregående år.

Resultatet efter skatt uppgick för tredje kvartalet till -4,3 MSEK (-3,6) och för niomånadersperioden till -16,6 MSEK (-11,3). Niomånadersperiodens resultat efter skatt har påverkats positivt med 800 KSEK av valutakursförändringar. Resultat per aktie för tredje kvartalet var -0,07 SEK (-0,06) och för januari-september -0,28 SEK (-0,19).

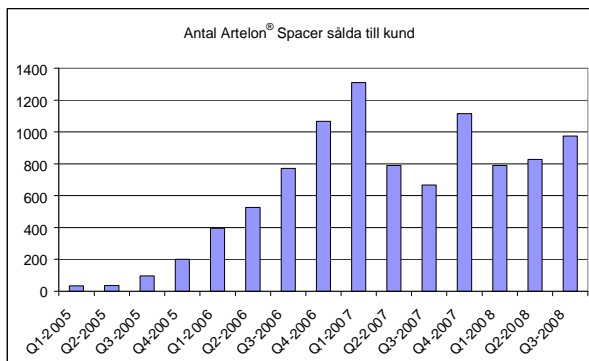
Investeringar och likviditet

Investeringarna under januari-september 2008 uppgick till 0,5 MSEK (1,0), varav 0,4 MSEK (0,4) avsåg immateriella tillgångar.

Det totala kassaflödet för årets första nio månader låg i paritet med motsvarande period föregående år. Resultatförsämringen mot föregående år kompensterades av rörelsekapitalförändring som främst påverkades positivt av förskottsroyalty från Small Bone Innovations. Vid periodens utgång uppgick de likvida medlen till 35,7 MSEK (55,7).

Försäljning av Artelonprodukter

Sedan Artelon[®] lanserades har drygt 10 000 patienter behandlats med Artelonimplantat. Försäljningen av Artelon[®] Spacer till Small Bone Innovations (SBI) kunder och Artimplants slutkunder under tredje kvartalet var ca. 1 000 (700) enheter respektive ca. 2 600 (2 800) under årets första nio månader



Försäljningen under första halvåret understiger den miniminivå som SBI och Artimplant överenskommit. Det innebär att SBI under tredje kvartalet dels har köpt in produkter och dels har förskottsbetalat royalty avseende första halvårets volymavvikelse. Köpta produkter intäktsförs omedelbart medan förskottsbetald royalty intäktsförs i takt med att dessa enheter säljs till slutkund.

Försäljning av Artelon® Tissue Reinforcement (ATR) startade fjärde kvartalet 2006. Produkten är godkänd för generell förstärkning av mjukvävnadsskador. Den säljs icke-exklusivt av Biomet Sports Medicine under varumärket SportMesh™. Försäljningen av Artelon® Tissue Reinforcement var cirka 700 (400) enheter, varav 300 (150) under tredje kvartalet. Biomet Sports Medicine står för merparten av denna försäljning, men Artimplants försäljning i Norden och USA bidrar också. Biomet sålde färre enheter än den avtalade volymen under första halvåret. Detta förhållande ökar betydelsen av Artimplants pågående säljstödande aktiviteter, såsom kliniska studier och fallrapporter. Artimplants egna åtaganden sker i tillägg till Biomet's aktiviteter. Den kliniska erfarenheten av ATR växer kontinuerligt och bekräftar att produkten är enkel att använda. Den medicinska erfarenheten från de patienter som blivit behandlade med ATR är positiv i samtliga applikationer som prövats. För bättre marknadspenetration krävs dock publicerade kliniska data.

Personal

Under tredje kvartalet anställdes en ny säljare för delar av Sverige och den internationella marknaden. Antalet anställda per den 30

september, 2008 var 27 (24), varav 15 (12) kvinnor och 12 (12) män.

Godkännanden och produktutveckling

Läkemedelsverket har givit klartecken för en studie avseende Artelon® Bone Scaffold som syftar till att få produkten godkänd för försäljning. Produkten ska användas för benuppbbyggnad i överkäken i samband med fastsättning av tandimplantat. De första patienterna är behandlade i studien som genomförs i samarbete med svensk tandkirurgisk expertis.

Under tredje kvartalet tecknade Artimplant ett forskningsavtal med Stanford University, USA. En studie har påbörjats med syfte att utvärdera möjligheter för att accelerera läkningsprocessen. Studien är initierad av forskarna vid Stanford och beräknas vara avslutad inom ett år.

I samarbete med ledande svensk veterinärexpertis används Artelon® framgångsrikt vid behandling av korsbandsskador på hundar. Genom att använda Artelon® som konstgjort ledband ges förutsättning för kroppen att återskapa ett funktionellt korsband. Ca 25 hundar har hittills framgångsrikt behandlats. En studie med ett års uppföljning pågår för närvarande. Med ett framgångsrikt resultat kommer studien att utgöra en viktig bas för framtida marknadspenetration.

Som tidigare rapporterats planerar Artimplant för att, efter erhållna tillstånd, genomföra en klinisk pilotstudie för behandling av artrosdrabbade fasettleder i ryggen i samarbete med Schulthess Klinik i Zürich. Under andra kvartalet har avtal tecknats med Schulthess Klinik om villkoren för studiens genomförande. Studien planeras starta i direkt anslutning till att myndighetsgodkännande erhållits.

En multicenterstudie initierad av läkare har påbörjats avseende behandling av stel stortå (Hallux rigidus) med Artelon® MTP Spacer. Uppföljningstiden av patienter i studien är ett år.

Artimplant har beslutat att inleda begränsad lansering av Artelon® Cosmetic för uppbbyggnad av mjukvävnad vid dentalapplikationer till ett begränsat urval av betydelsefulla referenskliniker i Europa. De första patienterna har behandlats

under tredje kvartalet. Denna aktivitet sker parallellt med två marknadsstudier som genomförs av Brånemark-kliniken i Göteborg respektive Institutionen för Odontologi vid Göteborgs Universitet.

På uppdrag av SBI har Artimplant tagit fram en mindre storlek av Artelon[®] CMC Spacer Arthro. Produkten förväntas att lanseras av SBI under första kvartalet 2009.

Händelser efter periodens utgång

Artimplant och Tulsa Bone & Joints Associates, Tulsa, Oklahoma, USA har startat en klinisk studie för patienter med mjukdelsskador i skuldans rotatorkuff. De första patienterna i studien har opererats med Artelon[®] Tissue Reinforcement. Studien omfattar upp till 25 patienter med ett års uppföljning och beräknas vara avslutad första kvartalet 2010.

I anslutning till American Colleague of Veterinary Medicines årsmöte presenterades Artelon[®] CCL (Cranial Crucial Ligament) som behandlingsmetod för rekonstruktion av främre korsband på hund. Syftet var att definiera förutsättningarna för de säljstödande studier som behövs för marknadspenetration i USA.

Utsikter för 2008

Artimplants affärsverksamhet bygger på att exploatera Bolagets unika biomaterialplattform Artelon[®]. Att teckna affärsavtal med andra parter är en naturlig löpande del av denna verksamhet. Det finns ett stort intresse för Artimplant och den teknologi som Bolaget kontrollerar. De största ortopediområdena, höft, knä och ryggrad, har en mycket spännande marknadspotential som ännu inte har exploaterats av Artimplant.

Tack vare alltmer klinisk dokumentation för olika Artelonprodukter får Artimplant möjlighet att snabbare bygga varumärket i nya produktapplikationer. Som tidigare meddelats har Artimplant följande affärsinriktning för 2008:

- Ökad försäljning av Artelon[®] CMC Spacer och Artelon[®] Tissue Reinforcement i USA och Europa via våra licenstagare.

- Introduktion av Artelon[®] Tissue Reinforcement på ett flertal referenskliniker i Europa och USA i egen regi.
- Försäljning av Artimplants produkter via distributörer i Norden.
- Påbörja utveckling av produkter för mjukvävnadsrekonstruktion inom CMF-området (Cranio-Maxillofacial/ huvud och ansikte).
- Utveckla en ny Spacer-produkt tillsammans med SBI.
- Påbörja klinisk studie avseende Artelon[®] Bone Scaffold för benuppyggning i överkäken.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Bolagets väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer beskrivs i senaste årsredovisningens förvaltningsberättelse. Under senare delen av tredje kvartalet tilltog den globala finansiella oron, något som om den blir långvarig kan påverka finansieringssituationen för Artimplants kunder. Därtill betalar oftast patienten produktkostnaden själv. Vårdens ersättningssystem förväntas dock inte påverkas av den aktuella krisen. I övrigt bedömer Artimplant att beskrivningen i senaste årsredovisningen gäller även vid detta rapporttillfälle.

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-september 2008 gjort nedskrivning avseende fordringar på Artimplant USA med totalt -2,5 MSEK. Tillsammans med reservation på -1,4 MSEK i ingående balans uppgår den totala nedskrivningen till -3,9 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. Dotterbolaget har med hjälp av moderbolagets finansiering påbörjat direktförsäljning av Artelon[®] Tissue Reinforcement till sjukhus och kliniker i USA under andra kvartalet 2008. Dessutom har lager byggts upp lokalt i USA med produkter som levererats av moderbolaget. Under tredje kvartalet sågs återkommande beställningar från befintliga kunder och målsättningen är att dotterbolaget ska

bli självfinansierande under 2009. Se moderbolagets resultat- och balansräkningar i sammandrag på sidan 9-10.

Redovisningsprinciper

Artimplant tillämpar IFRS. Denna delårsrapport har upprättats enligt IAS 34, Årsredovisningslagen och RFR 1.1. Moderbolagets redovisning är upprättad i enlighet med undantag och tillägg i RFR 2.1. Dessutom omfattas Bolaget av Svensk kod för bolagsstyrning från och med den första juli 2008. Under fjärde kvartalet kommer Artimplant att övergå till redovisning av licensintäkter i det kvartal de upparbetas istället för med ett kvartals fördröjning som tidigare. Ytterligare redovisningsprinciper återfinns i Bolagets årsredovisning 2007, som finns tillgänglig på Bolagets hemsida.

Årsstämma och valberedning

Artimplant AB:s ordinarie årsstämma kommer att hållas den 5 maj 2009, 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 agm2009@artimplant.com eller på ovanstående adress tillställt Artimplant AB, Att: Årsstämma 2009. Förslagen måste, för att med säkerhet kunna tas in i kallelsen och därmed på årsstämmans dagordning, ha inkommit till Bolaget senast den 13 mars 2009.

Valberedningen inför årsstämma 2009 som enligt beslut från årsstämma 2008 skall utses av representanter för de tre största aktieägarna den 30 september 2008 har formerats. Den består av:

- Anders Algotsson, AFA Försäkring
- John Arnold, J&C Arnold Revocable Trust
- Sven Zetterqvist, Livförsäkringsaktiebolaget Skandia
- Ingemar Kihlström, Ordförande Artimplant AB

Kommande informationstillfällen

Bokslutskommuniké.....20 februari 2009
Tremånadersrapport.....5 maj 2009
Sexmånadersrapport.....5 augusti 2009
Niomånadersrapport.....6 november 2009

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 2007, 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

KONCERNENS RESULTATRÄKNINGAR

Belopp i KSEK	jul-sep	jan-sep	jul-sep	jan-sep	jan-dec
	2008	2008	2007	2007	2007
Nettoomsättning	2 333	7 546	2 560	11 233	16 275
Kostnad för sålda varor och tjänster	-1 021	-3 282	-298	-2 126	-2 603
Bruttoresultat	1 312	4 264	2 262	9 107	13 672
Övriga intäkter	749	942	24	230	305
Forsknings- och utvecklingskostnader (1,2)	-3 443	-11 434	-4 140	-11 691	-14 722
Försäljningskostnader	-2 875	-8 084	-1 319	-7 067	-9 134
Administrationskostnader	-1 044	-3 678	-869	-3 259	-5 343
Övriga kostnader	-17	-298	-104	-289	-408
Rörelseresultat	-5 318	-18 288	-4 146	-12 969	-15 630
Ränteintäkter och övriga finansiella intäkter	1 000	1 996	531	1 684	2 251
Räntekostnader och övriga finansiella kostnader	-	-357	-13	-63	-71
Finansnetto	1 000	1 639	518	1 621	2 180
Resultat efter finansiella poster	-4 318	-16 649	-3 628	-11 348	-13 450
Skatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-4 318	-16 649	-3 628	-11 348	-13 450
Resultat per aktie, SEK	-0,07	-0,28	-0,06	-0,19	-0,23
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,07	-0,28	-0,06	-0,19	-0,23

I resultaträkningen ingår avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar enligt nedan:

Belopp i KSEK	jul-sep	jan-sep	jul-sep	jan-sep	jan-dec
	2008	2008	2007	2007	2007
(1) Balanserade utgifter för produktutveckling	545	1 637	546	1 638	2 184
(2) Patent och varumärken	229	665	148	393	1 053
Inventarier	183	540	177	492	671
Summa avskrivningar	957	2 842	871	2 523	3 908

NETTOMSÄTTNINGENS FÖRDELNING

Belopp i KSEK	jul-sep	jan-sep	jul-sep	jan-sep	jan-dec
	2008	2008	2007	2007	2007
Intäktslag					
Royalty från licenstagares produktförsäljning	965	3 332	1 025	4 253	5 198
Produktförsäljning	1 368	4 108	1 474	5 669	6 520
Engångs- och projektmålsintäkter	-	-	-	1 208	4 500
Produktutveckling på kontrakt och övrig fakturering	-	106	61	103	57
	2 333	7 546	2 560	11 233	16 275
Geografiska marknader					
Norden	188	767	119	611	891
USA*	2 145	6 779	2 441	10 622	15 384
	2 333	7 546	2 560	11 233	16 275

* Licenstagare i USA säljer Artimplants produkter globalt

KONCERNENS BALANSRÄKNINGAR

Belopp i KSEK	2008-09-30	2007-09-30	2007-12-31
TILLGÅNGAR			
Balanserade utgifter för produktutveckling	3 372	5 555	5 009
Patent och varumärken	2 835	924	3 087
Summa immateriella anläggningstillgångar	6 207	6 479	8 096
Inventarier	1 467	2 029	1 910
Summa materiella anläggningstillgångar	1 467	2 029	1 910
Summa anläggningstillgångar	7 674	8 508	10 006
Råvaror, halvfabrikat och färdigvaror	5 077	2 626	4 373
Summa varulager m.m.	5 077	2 626	4 373
Kundfordringar	1 096	644	3 538
Övriga fordringar	1 539	1 601	1 092
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	3 035	2 786	1 363
Summa kortfristiga fordringar	5 670	5 031	5 993
Kassa och bank	35 656	55 668	49 240
Summa omsättningstillgångar	46 403	63 325	59 606
SUMMA TILLGÅNGAR	54 077	71 832	69 612

Belopp i KSEK	2008-09-30	2007-09-30	2007-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Aktiekapital	5 924	5 924	5 924
Övrigt tillskjutet kapital / Reservfond	58 270	71 660	71 989
Summa bundet eget kapital	64 194	77 584	77 913
Ansamlad förlust / Balanserad vinst	340	-23	-210
Omräkningsdifferens	-250	2	-3
Periodens resultat	-16 649	-11 348	-13 450
Summa ansamlad förlust	-16 559	-11 369	-13 663
Summa eget kapital	47 635	66 215	64 249
Avsättningar	25	117	52
Leverantörsskulder	911	991	948
Övriga kortfristiga skulder	1 839	1 518	1 651
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	3 667	2 991	2 712
Summa kortfristiga skulder	6 417	5 500	5 311
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	54 077	71 832	69 612

FÖRÄNDRING AV EGET KAPITAL UNDER PERIODEN

Belopp i KSEK	jan-sep 2008	jan-sep 2007	jan-dec 2007
Aktiekapital	5 924	5 924	5 924
Ingående balans övrigt tillskjutet kapital	71 989	127 042	127 042
Minskning av reservfond	-13 718	-55 263	-55 263
Omräkningsdifferens	-1	-	-
Återvunnen moms	-	-	329
Omföring	-	-119	-119
Summa övrigt tillskjutet kapital / Reservfond	58 270	71 660	71 989
Ingående balans ansamlad förlust	-13 664	-55 352	-55 352
Minskning av reservfond	13 718	55 263	55 263
Omföring	-	119	119
Förmån personaloption (IFRS2)	286	-335	-241
Återvunnen moms	-	329	-
Omräkningsdifferens	-250	-45	-3
Periodens resultat	-16 649	-11 348	-13 450
Summa ansamlad förlust	-16 559	-11 369	-13 664
Summa eget kapital vid periodens slut	47 635	66 215	64 249

KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYSER

Belopp i KSEK	jan-sep 2008	jan-sep 2007	jan-dec 2007
<i>Den löpande verksamheten</i>			
Resultat efter finansiella poster	-16 649	-11 348	-13 450
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	2 859	2 399	3 825
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-13 790	-8 949	-9 625
<i>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital</i>			
Förändring av varulager m.m.	-704	-1 723	-3 470
Förändring av fordringar	323	-1 775	-2 737
Förändring av skulder	1 106	390	201
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-13 065	-12 057	-15 632
<i>Investeringsverksamheten</i>			
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-413	-413	-3 236
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-107	-566	-627
Försäljning av materiella anläggningstillgångar	-	-	30
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-519	-978	-3 832
<i>Finansieringsverksamheten</i>			
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-	-
Periodens kassaflöde	-13 584	-13 035	-19 464
Likvida medel vid periodens början	49 240	68 704	68 704
Likvida medel vid periodens slut	35 656	55 668	49 240

KONCERNENS NYCKELTAL

	jul-sep 2008	jan-sep 2008	jul-sep 2007	jan-sep 2007	jan-dec 2007
Resultat per aktie, SEK	-0,07	-0,28	-0,06	-0,19	-0,23
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,07	-0,28	-0,06	-0,19	-0,23
Eget kapital per aktie, SEK	0,80	0,80	1,12	1,12	1,08
Eget kapital per aktie efter utspädning, SEK	0,80	0,80	1,12	1,12	1,08
Antal aktier vid periodens slut	59 244 790	59 244 790	59 244 790	59 244 790	59 244 790
Genomsnittligt antal aktier	59 244 790	59 244 790	59 244 790	59 244 790	59 244 790
Antal aktier efter utspädning	60 793 245	60 793 245	60 446 582	60 446 582	60 446 582
Avkastning på eget kapital, %	neg	neg	neg	neg	neg
Avkastning på sysselsatt kapital, %	neg	neg	neg	neg	neg
Avkastning på totalt kapital, %	neg	neg	neg	neg	neg
Soliditet, %	88	88	92	92	92

MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNINGAR

Belopp i KSEK	jul-sep 2008	jan-sep 2008	jul-sep 2007	jan-sep 2007	jan-dec 2007
Nettoomsättning	2 273	11 840	2 562	11 197	16 240
Kostnad för sålda varor och tjänster	-1 016	-3 567	-298	-2 126	-2 603
Bruttoresultat	1 257	8 273	2 264	9 071	13 637
Övriga intäkter	749	942	24	230	305
Forsknings- och utvecklingskostnader (1,2)	-3 443	-11 434	-4 140	-11 691	-14 722
Försäljningskostnader	-3 344	-5 970	-2 459	-7 197	-9 202
Administrationskostnader	-1 044	-3 678	-967	-3 291	-5 267
Övriga kostnader	-17	-298	-59	-289	-408
Rörelseresultat	-5 842	-12 165	-5 337	-13 167	-15 657
Ränteintäkter och övriga finansiella intäkter	1 019	2 034	531	1 684	2 251
Räntekostnader och övriga finansiella kostnader	-32	-389	-13	-63	-71
Nedskrivning fordran dotterbolag	-2 525	-2 525	-	-	-
Finansnetto	-1 538	-880	518	1 621	2 180
Resultat efter finansiella poster	-7 380	-13 045	-4 819	-11 546	-13 477
Skatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-7 380	-13 045	-4 819	-11 546	-13 477

I resultaträkningen ingår avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar enligt nedan:

Belopp i KSEK	jul-sep 2008	jan-sep 2008	jul-sep 2007	jan-sep 2007	jan-dec 2007
(1) Balanserade utgifter för produktutveckling	545	1 637	546	1 638	2 184
(2) Patent och varumärken	229	665	148	393	1 053
Inventarier	179	534	176	489	666
Summa avskrivningar	954	2 837	870	2 520	3 903

MODERBOLAGETS BALANSRÄKNINGAR

Belopp i KSEK	2008-09-30	2007-09-30	2007-12-31
TILLGÅNGAR			
Summa immateriella anläggningstillgångar	6 207	6 479	8 096
Summa materiella anläggningstillgångar	1 452	2 017	1 901
Aktier och andelar i koncernföretag	10	10	10
Fordringar hos koncernföretag	153	-	-
Summa finansiella anläggningstillgångar	163	10	10
Summa anläggningstillgångar	7 822	8 506	10 007
Summa omsättningstillgångar	49 804	63 098	59 500
SUMMA TILLGÅNGAR	57 626	71 603	69 506

Belopp i KSEK	2008-09-30	2007-09-30	2007-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Summa eget kapital	51 435	66 032	64 195
Avsättningar	25	117	52
Leverantörsskulder	763	989	942
Skulder till koncernföretag	-	907	534
Övriga kortfristiga skulder	1 791	1 474	1 608
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	3 612	2 084	2 175
Summa kortfristiga skulder	6 166	5 454	5 259
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	57 626	71 603	69 506

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

Göteborg, 2008-11-11
Artimplant AB (publ)

Ingemar Kihlström
Styrelseordförande

Hans Rosén
VD

Mats Lindquist
Styrelseledamot

Lennart Ribohn
Styrelseledamot

Wenche Rolfsen Sandsborg
Styrelseledamot

Anna Malm Bernsten
Styrelseledamot

*Denna rapport har översiktligt granskats av Bolagets revisorer.
Se granskningsrapport på nästa sida.*

Informationen i denna rapport är sådan som Artimplant ska 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 11 november 2008 kl. 08:45.

Granskningsberättelse

Vi har utfört en översiktlig granskning av delårsrapporten för Artimplant AB (publ) för perioden 1 januari till 30 september 2008. 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.

Vi har utfört vår 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 Revisionsstandard i Sverige RS och god revisionsred 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.

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.

Göteborg den 11 november 2008

Ernst & Young AB

Bertel Enlund
Auktoriserad revisor

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. Avtal avseende nya Spacerprodukter för hand och handled tecknas med Small Bone Innovations. Till och med 2007 har över 6 000 patienter behandlats med Artelonimplantat.