

BioInvent Delårsrapport 1 januari – 30 september 2008

- En fas II studie med produktkandidaten TB-402, för förebyggande av blodproppar, planeras att genomföras i ett flertal europeiska länder. Den första ansökan om att få inleda fas II programmet, på patienter som får en konstgjord knäled inopererad, har inlämnats.
- Produktkandidaten BI-505, för behandling av cancer, har erhållit "Orphan Drug Designation" (säriläkemedel) i USA för indikationen multipelt myelom.
- Strategiskt avtal ingått i juni med Roche för utveckling och kommersialisering av TB-403 för behandling av cancer. BioInvent och dess partner ThromboGenics mottog i juli 469 miljoner kronor. Därutöver kan BioInvent och ThromboGenics komma att erhålla milstolpsersättningar på upp till cirka 4,2 miljarder kronor, samt tvåsiffrig royalty i procent på framtida produktförsäljning.
- Den första fas I studien med TB-403, för behandling av cancer, avslutades i juni. Produktkandidaten var säker och tolererades väl. Studien genomfördes på friska individer.
- I juni inleddes en uppföljande fas I studie med upprepade doser av TB-403 på patienter med framskriden cancer.
- Fas I programmet med produktkandidaten BI-204, för behandling av åderförkalkning, avancerar enligt plan. Samtliga individer i studien förväntas ha blivit inkluderade under det fjärde kvartalet.
- Avtal ingått i mars med Bayer HealthCare för forskning och utveckling av antikropps-läkemedel.
- Nettoomsättning januari - september 2008: 229,0 miljoner kronor (140,0).
- Kortfristiga placeringar samt kassa och bank per 30 september 2008: 252,7 miljoner kronor (230,3).
- Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten januari - september 2008: 35,9 miljoner kronor (22,2).
- Resultat efter skatt januari - september 2008 uppgick till 61,6 miljoner kronor (21,9) och resultat efter skatt per aktie uppgick till 1,11 kronor (0,44).

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

VDs kommentarer

Med den turbulens som vi idag upplever på de finansiella marknaderna är det glädjande att kunna slå fast att våra projekt utvecklas väl och framgångsrikt samt möter de mål som är uppsatta i respektive projektplaner. Vår kliniska utvecklingsportfölj mognar med flera projekt som avancerar mot fas II studier. Det projekt som först står på tur är TB-402, vårt anti-trombosprojekt, där ett program på

patienter som genomgår knäledskirurgi förväntas komma i gång mot slutet av året. Studien planeras att genomföras i ett flertal europeiska länder.

Rekryteringen av individer till fas I programmet med BI-204 för behandling av åderförkalkning förväntas vara slutförd under det fjärde kvartalet. För närvarande arbetar vi och vår partner Genentech intensivt med alla förberedande aktiviteter för det kommande fas II programmet. Vi har också all anledning att vara nöjda med utvecklingen av cancerpreparatet TB-403, där ett fas Ib program på svårt cancersjuka patienter fortskrider. Teknologioverföringen till vår nya partner Roche har fungerat väl och vi förväntar att det kliniska programmet blir utvidgat med studier inom ett flertal cancerindikationer.

Vår senaste produktkandidat, BI-505, fick nyligen ett erkännande från de amerikanska läkemedelsmyndigheterna genom klassificering som säräkemedel. Detta ger möjlighet till ett starkare skydd i form av marknadsexklusivitet i 10 år efter det att marknadsgodkännande erhållits. Produktkandidaten kommer initialt att utvecklas för behandling av patienter med multipelt myelom, en svår form av blodcancer, där det finns ett stort behov av nya läkemedel som kan ersätta eller komplettera redan befintliga läkemedel. Säräkemedelstatus för denna indikation innebär också möjlighet för regulatorisk hjälp som kan underlätta utveckling av läkemedlet.

Sammantaget är vi på god väg att uppfylla våra förväntningar som jag redovisade i våras i 2007 års årsredovisning med målsättningen att samtliga fyra utvecklingsprojekt skulle nå klinisk fas tidigt nästa år samtidigt som vi är redo att ta flera av dessa in i nästa fas av den kliniska utvecklingsprocessen.

Finansiellt har vi de två senaste åren kunnat rapportera intäkter från stora samarbeten som väl balanserar våra egna kostnads- och investeringsåtaganden. Vi har både i fjol och så här långt i år, kunnat rapportera ett positivt kassaflöde från verksamheten. Med befintliga likvida medel, intäktsmöjligheter från existerande avtal och möjligheterna till nya avtal kring våra projekt och teknologi, möter vi dagens utmaningar från de finansiella marknaderna med styrka.

Utvecklingsprojekt

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

Trombos (TB-402)

TB-402 är en human antikropp riktad mot blodkoagulationsfaktor VIII. Antikroppen har uppvisat en fördelaktig partiell hämning av faktor VIII även då den ges i mycket höga doser, vilket reducerar risken för att överdosering ska leda till oönskade blödningar. Omfattande försök i flera djurmodeller har visat att TB-402 kraftigt minskade risken för trombos utan att öka risken för blödningar. Projektet utvecklas inom alliansen med ThromboGenics NV.

Fas I resultaten visar att TB-402 har hög säkerhet och att den tolereras väl. Inga allvarliga biverkningar rapporterades. Den farmakokinetiska studien, som genomfördes som en del av fas I-studien, bekräftade en halveringstid av TB-402 på cirka tre veckor. Denna möjliggör behandling med enkel dos för patienter som genomgår ortopedisk kirurgi, och/eller en dos per månad för att förebygga uppkomst av stroke hos patienter som långtidsbehandlas för förmaksflimmer, i motsats till nuvarande dagliga behandlingar med befintliga läkemedel. Den farmakodynamiska analysen bekräftade att TB-402 hämmar faktor VIII endast delvis och inte leder till oönskad fullständig hämning av faktor VIII. En stabil och långtidsverkande antikoagulerande effekt kunde också demonstreras.

I ytterligare studier har det kunnat påvisas att effekten av TB-402 reverserades genom att ge det målprotein (faktor VIII) som TB-402 blockerar samt att TB-402 är säkert och tolereras väl i patienter som har fått standard-behandling (enoxaparin och warfarin) vid djup ventrombos.

Resultaten visar att TB-402 har förutsättningar att kunna utvecklas till en säker och väl kontrollerad behandling vid ett flertal sjukdomstillstånd där förebyggande av blodproppar är av största vikt. En fas II studie förbereds på patienter som får inopererat en konstgjord knäled, för att ytterligare utvärdera läkemedlets säkerhet och dess förmåga att förebygga uppkomst av djup ventrombos. Programmet förbereds i ett flertal europeiska länder och den första ansökningen om att få inleda programmet är inlämnad.

Åderförkalkning (BI-204)

Läkemedelskandidaten BI-204 riktar sig mot oxiderade former av det "onda" kolesterolet LDL (oxLDL). Samband har påvisats mellan dessa oxiderade former av LDL och de inflammatoriska processer som leder till plackbildning i kärlväggen. BI-204 har i prekliniska försök reducerat inflammatoriska processer

och reducerat plackbildning högst väsentligt. I djur som är behandlade med BI-204 har man dessutom kunna påvisa en markant reduktion av storleken på redan existerande plack. Data stöder att mekanismen bakom BI-204 är en modulering av den inflammatoriska processen med en reduktion av pro-inflammatoriska celler i behandlade plack som resultat, vilket i sin tur leder till minskad nybildning av plack och en regression av redan befintliga. Målsättningen är att utveckla ett läkemedel som förebygger uppkomst av hjärtinfarkt eller slaganfall i patienter som tidigare haft sådan sjukdom, det vill säga i högriskpatienter. BI-204 utvecklas i samarbete med Genentech, Inc.

Under januari 2008 inledde BioInvent och bolagets partner Genentech en fas I studie i Danmark. Studien är en dubbelblind randomiserad doseskaleringsstudie, där såväl enstaka som upprepade doser av BI-204 ges intravenöst eller subkutant. Studien kommer att omfatta totalt 80 friska män och kvinnor med förhöjd nivå av LDL-kolesterol. Utöver uppföljning av hur väl läkemedlet tolereras och dess säkerhet, utvärderas farmakokinetiska och farmakodynamiska egenskaper hos BI-204, vilket sedan kommer att ge viktig information om doseringen av BI-204 i kommande fas II studier.

Samtliga individer i fas I programmet förväntas ha blivit inkluderade under det fjärde kvartalet.

Cancer (TB-403)

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

PIGF utsöndras av tumörer och är specifikt uppreglerad vid till exempel cancer och kroniskt inflammatoriska tillstånd då den stimulerar nybildning av kärl i vävnader som befinner sig under stress. Normal vaskulatur är inte beroende av PIGF. Möss som saknar PIGF är friska och förökar sig normalt. Blockering av PIGF med TB-403 förväntas därför vara en förhållandevis säker och vältolererad anti-angiogen behandling. Preklinisk forskning visar också att hämning av PIGF inte leder till resistensutveckling eftersom den inte framkallar produktion av andra kärlstimulerande tillväxtfaktorer av tumören. Resistensutveckling har tidigare observerats med andra angiogenesinhibitorer.

Den första fas I studien på 16 friska manliga individer avslutades framgångsrikt i juni. Resultaten visar att TB-403 är säkert och tolereras väl samt har farmakokinetiska egenskaper som gör den lämplig att utvecklas till ett nytt läkemedel. En uppföljande studie i upp till 30 patienter med framskriden cancer inleddes i juni. Denna studie skall utvärdera tolererbarhet, farmakokinetik och farmakodynamik efter upprepade doser med TB-403.

Avtal med Roche

I juni ingick BioInvent och dess partner ThromboGenics ett strategiskt licensavtal med Roche för utveckling och kommersialisering av TB-403. Roche betalade i juli en kontantersättning till BioInvent och ThromboGenics på 469 miljoner kronor. Under förutsättning av att framgångsrik utveckling och att kommersiella milstolpar uppnås kan BioInvent och ThromboGenics därutöver erhålla upp till 4,2 miljarder kronor (450 miljoner euro) i milstolpsersättningar, samt en tvåsiffrig royalty i procent på försäljningen av TB-403 och eventuella backup-program baserad på hämning av PIGF. ThromboGenics som upptäckt TB-403, kommer att erhålla 60% och BioInvent 40% av dessa intäkter från samarbetet.

Roche erhölet en global licens med ensamrätt att utveckla och kommersialisera TB-403. BioInvent och ThromboGenics behåller rätten att marknadsföra läkemedlet i de nordiska och baltiska länderna samt i Beneluxländerna. Roche ansvarar för samtliga framtida utvecklingskostnader. Intill att Roche har tagit över produktionen kommer BioInvent att producera och leverera kliniskt material som finansieras av Roche. Därutöver kommer Roche att finansiera BioInvent och ThromboGenics för forskning inom icke cancerrelaterade indikationer. BioInvent och ThromboGenics har tillsammans med Roche upprättat en gemensam styrgrupp för uppföljning av utvecklingsaktiviteterna.

Cancer (BI-505)

Läkemedelskandidaten BI-505 är en human antikropp som riktas mot adhesionsproteinet ICAM-1 (också benämnt CD54). I tumörceller är uttrycket av ICAM-1 förhöjt och är därför en kandidat för att vara ett lämpligt målprotein för en terapeutisk antikropp. Förutom att inducera apoptos förmedlar antikroppen också viktiga immuneffektor funktioner vilka medverkar till att döda tumörceller. BI-505 har i ett flertal djurmodeller visat sig kunna bekämpa tumörer mycket effektivt och mer verksamt än existerande läkemedel.

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

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

BI-505 befinner sig i preklinisk utvecklingsfas dvs. steget före kliniska studier.

Forskningsprojekt

BioInvent driver ett flertal forskningsprojekt i stadiet innan en produktkandidat har valts ut. I bolagets forskningsportfölj finns idag projekt främst inom cancer och inflammation. Inom cancerområdet inriktas forskningen mot ytterligare produktkandidater som hämmar oönskad kärtillväxt (angiogenes) och därmed blodförsörjningen till tumören samt mot apoptotiska antikroppar som dödar tumörcellerna. BI-505 är ett resultat av apoptosprogrammet.

För att stärka bolagets forskningsaktiviteter inom angiogenes-området har BioInvent i april förvärvat immateriella rättigheter från forskningsbolaget AngioGenetics AB lokaliserat vid Karolinska Institutet (KI). I samband med övertagandet etablerar BioInvent verksamhet på KI för att stärka och utvidga samverkan med forskningsgrupper vid KI.

Avtal slöts i mars med Bayer HealthCare kring forskning och utveckling av antikroppsläkemedel. Avtalet möjliggör utveckling av upp till 14 antikropsprodukter. BioInvent erhåller, förutom licensersättningar och forskningsfinansiering, även milstolpsersättningar och royalty på försäljningen av kommersiella produkter. Avtalet möjliggör utveckling av upp till 14 antikropsprodukter.

Intäkter och resultat

Nettoomsättningen för perioden januari–september uppgick till 229,0 MSEK (140,0). BioInvents andel av initial delbetalning från Roche, avseende TB-403, 187,6 MSEK (40% av 469 miljoner kronor) ingår i sin helhet i redovisad nettoomsättning. Den första delbetalningen, som erhöles i januari 2007, avseende BI-204 från Genentech på 105,5 MSEK ingår i sin helhet i nettoomsättningen för det första kvartalet 2007. Nettoomsättningen för perioden juli–september uppgick till 17,2 MSEK (9,8).

Bolagets samlade kostnader under januari-september uppgick till 173,7 MSEK (124,4). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 108,8 MSEK (61,4), personalkostnader 56,5 MSEK (53,7) och avskrivningar 8,4 MSEK (9,3). De externa kostnaderna avser kostnader i huvudsak för toxikologiska studier, kliniska prövningar, uppdragsforskning och milstolpsersättningar. Ökningen i externa kostnader är till cirka en tredjedel hänförlig till milstolpsersättningar inom BI-204 projektet och förvärv av immateriella rättigheter som kostnadsförts under det första halvåret.

Forsknings- och utvecklingskostnader, januari–september, uppgick till 150,6 MSEK (103,0). Avskrivningar enligt plan har belastat rörelseresultatet under perioden med 8,4 MSEK (9,3), varav avskrivningar på immateriella tillgångar utgör 4,5 MSEK (4,9).

Resultat efter skatt, januari–september, uppgick till 61,6 MSEK (21,9). Resultat efter skatt, juli-september, uppgick till -32,1 MSEK (-18,6). Finansnettot, januari–september, uppgick till 6,2 MSEK (4,5). Resultat efter skatt per aktie, januari–september, uppgick till 1,11 kronor (0,44).

Finansiell ställning och kassaflöde

Per den 30 september 2008 uppgick koncernens kortfristiga placeringar samt kassa och bank till 252,7 MSEK (230,3). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick under januari-september till 35,9 MSEK (22,2). Jämfört med motsvarande period föregående år har kassaflödet påverkats positivt av ett högre rörelseresultat, men reducerats av normala svängningar i rörelsekapitalet och högre investeringar.

Eget kapital uppgick till 276,1 MSEK (252,2) vid periodens slut. Bolagets aktiekapital var 27,8 MSEK. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 77,8 (85,8) procent. Eget kapital per aktie var 4,96 SEK (4,53). Koncernen hade inga räntebärande skulder.

Investeringar

Investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 5,9 MSEK (1,5). Investeringar i immateriella anläggningstillgångar uppgick till 6,0 (-).

Organisation

Per den 30 september 2008 hade BioInvent 100 (96) anställda. Av dessa är 85 (81) verksamma inom forskning och utveckling.

Personaloptionsprogram

Vid årsstämman den 14 april 2008 beslutades om ett personaloptionsprogram omfattande högst 1 450 000 personaloptioner samt utgivande av 1 920 090 teckningsoptioner till dotterbolaget BioInvent Finans AB vilket sker vederlagsfritt för att säkra bolagets åtagande under optionsprogrammet och bolagets kostnader för sociala avgifter. BioInvent Finans AB har tecknat samtliga teckningsoptioner. Varje option ger rätt att teckna en ny aktie till ett lösenpris av 26,84 SEK. Grundtilldelning av 468 750 personaloptioner har skett i juni 2008.

Riskfaktorer

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

Redovisningsprinciper

Denna delårsrapport är upprättad för koncernens del i enlighet med IAS 34, Interim Financial Reporting, och årsredovisningslagen samt för moderbolagets del i enlighet med årsredovisningslagen. De redovisningsprinciper som tillämpas överensstämmer med de redovisningsprinciper som användes vid upprättandet av den senaste årsredovisningen. Kostnaden för personaloptionerna har beräknats i enlighet med IFRS 2.

Årsstämma och kommande rapporttillfällen

Årsstämma kommer att hållas i Lund tisdagen den 21 april 2009 klockan 16:00 på Ideon. Valberedningens sammansättning kommer att framgå på hemsidan.

BioInvent avser att avge finansiella rapporter enligt följande:

Bokslutskommuniké 2008	12 februari 2009
Delårsrapporter	16 april, 15 juli, 15 oktober 2009

Kontakt

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

Koncernens resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2008 juli-sep	3 MÅN 2007 juli-sep	9 MÅN 2008 jan-sep	9 MÅN 2007 jan-sep	12 MÅN 2007 jan-dec
Nettoomsättning	17 171	9 759	229 003	140 022	143 437
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Forsknings- och utvecklingskostnader	-44 679	-24 120	-150 637	-103 004	-140 861
Försäljnings- och administrationskostnader	-7 438	-6 381	-23 023	-21 352	-28 715
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	<u>-34</u>	<u>118</u>	<u>59</u>	<u>1 757</u>	<u>2 690</u>
	-52 151	-30 383	-173 601	-122 599	-166 886
Rörelseresultat	-34 980	-20 624	55 402	17 423	-23 449
Resultat från finansiella investeringar	2 842	2 070	6 241	4 460	7 356
Resultat efter finansiella poster	-32 138	-18 554	61 643	21 883	-16 093
Skatt	-	-	-	-	-
Resultat	-32 138	-18 554	61 643	21 883	-16 093
Resultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-32 138	-18 554	61 643	21 883	-16 093
Resultat per aktie, genomsnittligt antal aktier, SEK					
Före utspädning	-0,58	-0,34	1,11	0,44	-0,31
Efter full utspädning	**	*	**	*	*
Genomsnittligt antal aktier					
Före utspädning (tusental)	55 661	54 716	55 661	49 679	51 175
Efter full utspädning (tusental)	56 130	*	55 850	*	*

*Vid utgången av perioden fanns inga utestående teckningsoptioner.

**Ingen utspädning föreligger då lösenkurs överstiger genomsnittlig aktiekurs.

Koncernens balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2008 30 sep	2007 30 sep	2007 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	13 989	13 964	12 532
Materiella anläggningstillgångar	16 217	13 310	14 182
Omsättningstillgångar			
Varulager m m	3 596	6 839	3 825
Kortfristiga fordringar	68 254	29 449	23 611
Kortfristiga placeringar	239 239	221 441	191 212
Kassa och bank	13 482	8 849	25 639
Summa tillgångar	354 777	293 852	271 001
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	276 078	252 229	214 118
Kortfristiga skulder	78 699	41 623	56 883
Summa eget kapital och skulder	354 777	293 852	271 001

Koncernens förändring av eget kapital (KSEK)

	2008 juli-sep	2007 juli-sep	2008 jan-sep	2007 jan-sep	2007 jan-dec
Ingående balans	307 976	150 760	214 118	110 152	110 152
Förändring reserv verkligt värde	-32		-13	72	-63
Effekt av personaloptionsprogram	272		330		
Periodens resultat	-32 138	-18 554	61 643	21 883	-16 093
Optionspremium				99	99
Riktad nyemission		120 023		120 023	120 023
Utgående balans	276 078	252 229	276 078	252 229	214 118
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare	276 078	252 229	276 078	252 229	214 118

Aktiekapitalet består per den 30 september 2008 av 55 660 889 aktier och aktiens kvotvärde är 0,5. Den riktade nyemissionen, som slutfördes i juli 2007, tillförde BioInvent 120 023 KSEK efter nyemissionskostnader om 5 352 KSEK.

Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag (KSEK)

	2008	2007	2008	2007	2007
	juli-sep	juli-sep	jan-sep	jan-sep	jan-dec
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-34 980	-20 624	55 402	17 423	-23 449
Avskrivningar	3 091	2 920	8 429	9 316	12 312
Erhållen och erlagd ränta	<u>1 584</u>	<u>1 260</u>	<u>4 772</u>	<u>3 342</u>	<u>6 012</u>
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-30 305	-16 444	68 603	30 081	-5 125
Förändringar i rörelsekapital	<u>169 505</u>	<u>-16 518</u>	<u>-20 813</u>	<u>-6 451</u>	<u>17 752</u>
Kassaflöde från den löpande verksamheten	139 200	-32 962	47 790	23 630	12 627
Investeringsverksamheten					
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-6 001	-	-6 001	-	-
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	<u>-2 176</u>	<u>-270</u>	<u>-5 919</u>	<u>-1 473</u>	<u>-3 909</u>
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-8 177	-270	-11 920	-1 473	-3 909
Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten	131 023	-33 232	35 870	22 157	8 718
Finansieringsverksamheten					
Riktad nyemission	-	120 023	-	120 023	120 023
Optionspremium	-	-	-	99	99
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	120 023	-	120 122	120 122
Förändring av kortfristiga placeringar**	-131 405	-90 121	-84 874	-149 753	-134 408
Förändring av likvida medel	-382	-3 330	-49 004	-7 474	-5 568
Likvida medel vid periodens början	<u>13 864</u>	<u>63 910</u>	<u>62 486</u>	<u>68 054</u>	<u>68 054</u>
Likvida medel vid periodens slut	13 482	60 580	13 482	60 580	62 486
Likvida medel, specifikation:					
Kortfristiga placeringar som utgör likvida medel*	-	51 731	-	51 731	36 847
Kassa och bank	<u>13 482</u>	<u>8 849</u>	<u>13 482</u>	<u>8 849</u>	<u>25 639</u>
	13 482	60 580	13 482	60 580	62 486
Kortfristiga placeringar**	<u>239 239</u>	<u>169 710</u>	<u>239 239</u>	<u>169 710</u>	<u>154 365</u>
	252 721	230 290	252 721	230 290	216 851

*löptid kortare än 3 månader

**löptid längre än 3 månader

Nyckeltal

	2008	2007	2007
	30 sep	30 sep	31 dec
Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK			
Före utspädning	4,96	4,53	3,85
Efter full utspädning	**	*	*
Antal aktier vid periodens slut			
Före utspädning (tusental)	55 661	55 661	55 661
Efter full utspädning (tusental)	56 130	*	*
Soliditet, %	77,8	85,8	79,0
Antal anställda vid periodens utgång	100	96	94

*Vid utgången av perioden fanns inga utestående teckningsoptioner.

**Ingen utspädning föreligger då lösenkurs överstiger aktiekurs.

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	9 MÅN 2008 jan-sep	9 MÅN 2007 jan-sep	12 MÅN 2007 jan-dec
Nettoomsättning	229 003	140 022	143 437
<i>Rörelsens kostnader</i>			
Forsknings- och utvecklingskostnader	-150 370	-103 004	-140 861
Försäljnings- och administrationskostnader	-22 960	-21 352	-28 715
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	59	1 695	2 686
	-173 271	-122 661	-166 890
Rörelseresultat	55 732	17 361	-23 453
Resultat från finansiella investeringar	6 241	4 519	7 356
Resultat efter finansiella poster	61 973	21 880	-16 097
Skatt	-	-	-
Resultat	61 973	21 880	-16 097

Moderbolagets balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2008 30 sep	2007 30 sep	2007 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	13 989	13 964	12 532
Materiella anläggningstillgångar	16 217	13 310	14 182
Finansiella anläggningstillgångar	100	100	100
Omsättningstillgångar			
Varulager m m	3 596	6 839	3 825
Kortfristiga fordringar	68 227	29 389	23 602
Kortfristiga placeringar	239 369	221 500	191 329
Kassa och bank	13 482	8 849	25 639
Summa tillgångar	354 980	293 951	271 209
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	276 221	252 225	214 248
Kortfristiga skulder	78 759	41 726	56 961
Summa eget kapital och skulder	354 980	293 951	271 209

BioInvent International AB (publ)

Org nr 556537-7263

Besöksadress: Sölvegatan 41

Postadress: 223 70 Lund

Tel: 046-286 85 50

info@bioinvent.com

Juridisk friskrivning

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

Informationen i detta pressmeddelande är sådan som bolaget ska offentliggöra enligt lagen om värdepappermarknaden och/eller lagen om handel med finansiella instrument. Informationen lämnades för offentliggörande den 16 oktober 2008 kl 08.30.

Lund den 16 oktober 2008

Svein Mathisen, Verkställande direktör

Granskningsrapport

Inledning

Vi har utfört en översiktlig granskning av delårsrapporten för BioInvent International AB (publ) för perioden 2008-01-01 -- 2008-09-30. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna delårsrapport i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna delårsrapport grundad på vår översiktliga granskning.

Den översiktliga granskningens inriktning och omfattning

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med Standard för översiktlig granskning SÖG 2410 "Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av 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 revisionssed i övrigt har. De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för oss att skaffa oss en sådan säkerhet att vi blir medvetna om alla viktiga omständigheter som skulle kunna ha blivit identifierade om en revision utförts. Den uttalade slutsatsen grundad på en översiktlig granskning har därför inte den säkerhet som en uttalad slutsats grundad på en revision har.

Slutsats

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

Lund den 16 oktober 2008
ERNST & YOUNG AB

Johan Thuresson
Auktoriserad revisor