

ARTIMPLANT DELÅRSRAPPORT JANUARI – MARS 2009



- Nettoomsättningen för första kvartalet var 4,8 MSEK (2,1)*
- Resultat efter skatt för första kvartalet var -4,5 MSEK (-6,2)
- Resultat per aktie för första kvartalet var -0,08 SEK (-0,10)
- Försäljningen av Artelon® Spacer uppgick till 3,5 MSEK (1,3)
- Försäljningen av Artelon® Tissue Reinforcement uppgick till 1,3 MSEK (0,8)
- Spaceravtal med Small Bone Innovations görs icke-exklusiva och Artimplants marginal per såld enhet ökar signifikant

HÄNDELSER EFTER PERIODENS UTGÅNG

- Schulthess Klinik i Zürich har fått godkännande av Swissmedic att inleda en klinisk prövning med Artelonimplantat för behandling av artros i ländryggen.
- Avtal med Biomet Sports Medicine har reviderats – Artimplant får bättre marginal i utbyte mot ansvar för kliniska marknadsstudier.



Artimplant håller ingen telefonkonferens om denna rapport. För mer information se www.artimplant.com.

* Siffror inom parentes avser motsvarande period förra året

Artimplant

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

Artimplant är ett medicinteknikbolag som bidrar till förbättrad hälsa genom att utveckla, tillverka och sälja nedbrytbara implantat som återskapar kroppsfunktioner och förbättrar livskvalitén. Våra produkter tillverkas av det egenutvecklade biomaterialet Artelon[®]. Artimplant tillverkar implantat för behandling av artros i händer och fötter, för axelskador och andra mjukvävnadsskador samt för oralkirurgiska och veterinärmedicinska applikationer. Bolagets produkter säljs av licenstagare, distributörer och egen säljkår.

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

Finansiellt resultat

Nettoomsättningen för första kvartalet ökade med 129% till 4,8 MSEK (2,1). Nettoomsättningen avsåg huvudsakligen intäkter från produktförsäljning och under perioden kom 76% av intäkterna från licenstagare och 24% från direktförsäljning till slutkund och lokala distributörer.

Bruttomarginalen för första kvartalet var 95%. Den påverkades positivt av höjd produktionsvolym, som ledde till en nettoökning av koncernens varulager med 0,6 MSEK jämfört med den 31 december 2008.

Rörelseresultatet för första kvartalet förbättrades till -4,2 MSEK (-6,5). Rörelsens kostnader exklusive kostnad för sålda varor och tjänster var 1,9 MSEK högre än motsvarande kvartal föregående år. Det är satsningar inom sälj- och marknad, respektive i viss mån inom forskning och utveckling som står för kostnadsökningen.

Resultatet efter skatt uppgick för första kvartalet till -4,5 MSEK (-6,2). Det har påverkats positivt med ca 140 KSEK av valutakursförändringar. Resultat per aktie för första kvartalet var -0,08 SEK (-0,10).

Investeringar och likviditet

Investeringarna under första kvartalet uppgick till 67 KSEK (169), varav 57 KSEK (104) avsåg immateriella tillgångar.

Vid periodens utgång uppgick de likvida medlen till 25,1 MSEK (46,2). Det totala kassaflödet var -6,3 MSEK (-3,0). Jämfört med föregående år är det en rörelsekapitalförändring som försämrar kassaflödet.

Bolaget undersöker för närvarande möjligheten att säkra en rörelsekapitalkredit.

Personal

Antalet anställda per den 31 mars, 2009 var 28 (26), varav 15 (13) kvinnor och 13 (13) män.

Försäljning av Artelonprodukter

Artelon[®] Spacer är produkter för behandling av artros i några av handens och fotens leder. Försäljningsintäkten av Artelon[®] Spacer under perioden var 3,5 MSEK (1,3). Small Bone Innovations (SBI) står för merparten av försäljningen men Artimplants försäljning genom egen säljkår och distributörer bidrar också.

Artelon[®] CMC Spacer är en beprövad och framgångsrik behandling av tumbasartros när produkten används av utbildade handkirurger. Mer än 98% av alla Spaceroperationer är framgångsrika och rapporterad explantationsfrekvens är mindre än 1%, vilket är lägre än genomsnittlig explantationsfrekvens inom ortopedibranschen.

Artimplant har under perioden omförhandlat de avtal som avser Artelon[®] Spacer med SBI. Ändringarna som gäller från och med den 1 januari, 2009 är följande.

- Avtalen har ändrats till att vara icke-exklusiva.
- Artimplants marginal per såld enhet ökar signifikant.
- Försäljningsåtaganden från SBI har sänkts och det geografiska område där SBI får sälja har begränsats.
- Artimplant åtar sig att stödja SBI med kliniska studier avseende Artelon[®] MTP Spacer

- Den överenskommelse som gav Artiplant rätten att sälja och SBI rätten att köpa befintliga produktgodkännanden sågs upp.

På längre sikt är det nya avtalet positivt och strategiskt viktigt för Artiplant. Artiplant återtar försäljningsrätten för Artelon[®] Spacer och SBI behåller en icke-exklusiv rätt att sälja i USA, Frankrike, Venezuela, Italien samt en option på att sälja i Tyskland. Det nya avtalet ger Artiplant förutsättningar att arbeta aktivt för att driva försäljningen i och utanför USA. Vid 2008 års försäljning skulle marginalförbättringen ha motsvarat en dubbling av intäkterna från SBI.

I ett kort perspektiv är det nya avtalet negativt för Artimplants kassaflöde då ursprungsavtalens halvårsvisa minimumåtaganden för SBI's inköp och försäljning sänks. SBI's option att förvärva befintliga produktgodkännanden från Artiplant sågs också upp.

Artelon[®] Tissue Reinforcement (ATR) är godkänd för generell förstärkning av mjukvävnadsskador. Den säljs icke-exklusivt av Biomet Sports Medicine under varumärket SportMesh[™]. Artimplants försäljningsintäkt av ATR/SportMesh[™] under perioden var 1,3 MSEK (0,8)

Biomet Sports Medicine står för merparten av denna försäljning, men Artimplants försäljning genom egen säljkår och distributörer ökar. Den medicinska erfarenheten från de patienter som blivit behandlade med ATR är positiv i samtliga applikationer som prövats. Den kliniska erfarenheten av ATR växer kontinuerligt och bekräftar att produkten är enkel att använda. Artimplants pågående aktiviteter, såsom kliniska marknadsstudier och fallrapporter är avgörande för att fortsätta och skapa den kommersiella basen för produkten. För en ökad marknadspenetration krävs publicerade kliniska data. Biomet och Artiplant har efter rapportperiodens utgång avtalat att Artiplant ansvarar för kliniska studier på ATR. Detta ger Artiplant en högre ersättning per såld produkt.

Produkt- och affärsutveckling

Artiplant har tillsammans med Schulthess Klinik i Zürich planerat för att genomföra en klinisk pilotstudie för behandling av

artosdrabbade fasettleder i ryggraden. Under 2008 tecknades avtal med Schulthess Klinik om villkoren för studiens genomförande. Schulthess Klinik planerar att påbörja studien under andra kvartalet 2009.

Artiplant och Tulsa Bone & Joints Associates, Tulsa, Oklahoma, USA har startat en marknadsstudie med ATR för patienter med rotatorkuffskador. Studien omfattar maximalt 25 patienter med ett års uppföljning. Sista patient planeras vara opererad under fjärde kvartalet 2009.

En läkarinitierad multicenterstudie har påbörjats för behandling av stel stortå (Hallux rigidus) med Artelon[®] MTP Spacer. Studien omfattar maximalt 30 patienter med ett års uppföljning. Sista patient planeras vara opererad i maj 2009.

En marknadsstudie har genomförts av Brånemark-kliniken i Göteborg avseende Artelon[®] Cosmetic för uppbyggnad av mjukvävnad vid dentalapplikationer. Studieresultatet sammanställs och en publicering planeras.

Under 2008 gav läkemedelsverket klartecken för en studie med Artelon[®] Bone Scaffold som syftar till produktgodkännande. Produkten ska användas för benuppbyggnad i överkäken i samband med fastsättning av tandimplantat. Studien genomförs i samarbete med svensk tandkirurgisk expertis. Alla patienter i studien har nu opererats med Artelon[®] Bone Scaffold. Fastsättning av tandimplantat kommer att ske under 2009.

I samarbete med svensk veterinärexpertis används Artelon[®] idag framgångsrikt vid behandling av korsbandsskador på hundar. Genom att använda Artelon[®] som ett konstgjort ledband (Artelon[®] CCL) ges förutsättning för kroppen att återskapa ett funktionellt korsband. Ca 40 hundar har hittills framgångsrikt behandlats med Artelon[®] CCL. En studie med ett års uppföljning pågår. Ett positivt studieresultat kommer att utgöra en viktig bas för framtida marknadspenetration. Artiplant planerar för att under andra kvartalet påbörja en prospektiv studie i USA som är nödvändig för den kommande USA-lanseringen av Artelon[®] CCL.

Knäledsartros är en mycket vanlig åkomma. Större skador på äldre patienter behandlas normalt

med protes medan det för yngre patienter inte finns några bra behandlingsalternativ. Artimplant påbörjade under fjärde kvartalet 2008 en proof-of-concept djurstudie för att visa att Artelon[®] kan ge stöd för att återskapa en funktionell ledyta i knäleden. Resultatet kommer att ställas samman under tredje kvartalet 2009. Det är Artimplants mångåriga erfarenhet från behandling av artros i handens leder som ligger till grund för denna affärsmässigt intressanta indikation.

Händelser efter periodens utgång

Schulthess Klinik i Zürich har fått godkännande av Swissmedic att inleda en klinisk prövning med Artelonimplantat. Syftet med denna pilotstudie är att utvärdera möjligheten att behandla smärtsam artros i ryggradens facettleder med Artelon[®]. Smärtlindringen med denna behandling ska undersökas och patienterna kommer att följas upp under en tvåårsperiod. Studien utgör basen för att dokumentera säkerhet och användarvänlighet för behandling av ryggens facettleder med Artelon[®] och för att upprätta rehabiliteringsinstruktioner.

Artimplant och Biomet Sports Medicine har reviderat befintligt licensavtal där parterna överenskommit att Artimplant ansvarar för att det genomförs minst två stycken studier avseende ATR/SportMesh. Studierna avser behandling av rotatorckuffskador respektive rupturer på hälsenan. Artimplant erhåller en väsentligt förbättrad produktmarginal med avtalet som börjar gälla den 1 april, 2009. Ersättningen för sålda produkter kommer framöver att bestå av ett fast transferpris, istället för en kombination av transferpris och royalty.

Utsikter för 2009

Artimplant har följande affärsinriktning för 2009:

- Minst dubblerad försäljningsintäkt jämfört med 2008
 - Ökade intäkter i USA och Europa via Artimplants licenstagare.
 - Ökad försäljning i egen regi, framför allt genom lokala distributörer i USA och Europa.
- Inleda begränsad lansering av Artelon[®] CCL för korsbandsrekonstruktion i hund.

- Lämna in ansökan till FDA avseende marknadsföring av produkter inom CMF-området (huvud och ansikte)
- Avsluta den kliniska studien avseende Artelon[®] Bone Scaffold för benuppyggnad i överkäken och ansöka om produktregistrering i Europa.
- Utveckla en ny Spacerprodukt tillsammans med SBi.
- Slutföra utvärderingen av potentialen för att utveckla en produkt för knäledsartros.
- Att kontinuerligt förstärka den vetenskapliga och kliniska basen för Artelon[®].

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 externt intresse för Artimplant och den teknologi som Bolaget kontrollerar. De största ortopediområdena, höft, knä och ryggrad, har en spännande marknadspotential som ännu inte har exploaterats av Artimplant.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Bolagets väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer beskrivs i senaste årsredovisningens förvaltningsberättelse.

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 första kvartalet 2009 gjort nedskrivning avseende fordringar på Artimplant USA med totalt -1,5 MSEK. Tillsammans med en reservation på -6,1 MSEK i ingående balans uppgår den totala nedskrivningen till -7,6 MSEK, vilket motsvarar dotterbolagets negativa egna kapital. Nedskrivningen påverkar inte koncernens resultat. Skillnaden i moderbolagets eget kapital jämfört med koncernens beror på internvinst på produkter sålda av moderbolaget till dotterbolaget och uppgår till 4,9 MSEK. Målsättningen är att dotterbolaget ska bli självfinansierande under 2009 och därmed börja amortera på sina skulder till moderbolaget. 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 1.2. Moderbolagets redovisning är upprättad i enlighet med undantag och tillägg i RFR 2.2. Dessutom omfattas Bolaget av Svensk kod för bolagsstyrning. Följande nya principer har applicerats från och med den 1 januari 2009.

IAS 1 Utformning av finansiella rapporter

Omarbetade IAS 1 Utformning av finansiella rapporter tillämpas från och med den 1 januari 2009. Ändringen medför bland annat att intäkter och kostnader som redovisats direkt i eget kapital numera även redovisas i en separat rapport direkt efter resultaträkningen. Under första kvartalet 2009 har Artimplant inte haft några transaktioner med ägare eller intäkter/kostnader som bokförts direkt mot eget kapital. Således rapporteras ingen separat uppställning över totalresultatet. Moderbolaget har ett helägt dotterbolag och således är koncernens samtliga tillgångar och resultat hänförliga till moderbolagets aktieägare.

IFRS 8 Rörelsesegment

Koncernen har den 1 januari 2009 implementerat IFRS 8 Rörelsesegment. Den nya standarden kräver att segmentinformation presenteras utifrån ledningens perspektiv, vilket innebär att den presenteras på ett sätt som den används i den interna rapporteringen och följs upp av den högste verkställande beslutsfattaren i koncernen, Artimplants VD. Artimplant presenterar segmentinformationen utifrån nettoomsättningens fördelning på geografiska marknader och intäktsslag. Resultat- och balansräkningar delas inte upp i segment i intern eller extern rapportering, eftersom Artimplants kostnader och tillgångar i allt väsentligt avser samtliga geografiska marknader och intäktsslag. Jämförelsetal har räknats om i enlighet med IFRS 8.

Ytterligare redovisningsprinciper återfinns i Bolagets årsredovisning 2008, som finns tillgänglig på Bolagets hemsida.

Kommande informationstillfällen

Sexmånadersrapport.....5 augusti 2009
Niomånadersrapport.....6 november 2009
Bokslutskommuniké.....11 februari 2010
Tremånadersrapport.....4 maj 2010

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 2008, 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	jan-mar 2009	jan-mar 2008	jan-dec 2008
Nettoomsättning	4 848	2 129	12 114
Kostnad för sålda varor och tjänster	-232	-942	-4 194
Bruttoresultat	4 616	1 187	7 920
Övriga intäkter	1 477	24	1 359
Forsknings- och utvecklingskostnader (1,2)	-4 204	-3 605	-15 502
Försäljningskostnader	-3 768	-2 479	-11 688
Administrationskostnader	-1 377	-1 396	-5 195
Övriga kostnader	-922	-229	-1 209
Rörelseresultat	-4 178	-6 498	-24 315
Ränteintäkter och övriga finansiella intäkter	148	525	2 284
Räntekostnader och övriga finansiella kostnader	-456	-207	-602
Finansnetto	-308	318	1 682
Resultat efter finansiella poster	-4 486	-6 180	-22 633
Skatt	-	-	-
Periodens resultat	-4 486	-6 180	-22 633
Resultat per aktie, SEK	-0,08	-0,10	-0,38
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,08	-0,10	-0,38

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

Belopp i KSEK	jan-mar 2009	jan-mar 2008	jan-dec 2008
(1) Balanserade utgifter för produktutveckling	546	546	2 183
(2) Patent och varumärken	222	215	895
Inventarier	152	177	721
Summa avskrivningar	920	938	3 800

NETTOMSÄTTNINGENS FÖRDELNING

Belopp i KSEK	jan-mar 2009	jan-mar 2008	jan-dec 2008
Intäktslag			
Produktförsäljning till licenstagare	3 686	1 771	9 964
Produktförsäljning till slutkund och distributör	1 159	271	1 699
Engångs- och projektmålsintäkter	-	87	81
Produktutveckling på kontrakt och övrig fakturering	3	-	370
	4 848	2 129	12 114
	jan-mar 2009	jan-mar 2008	jan-dec 2008
Geografiska marknader			
Nordamerika	4 217	1 915	11 113
Europa	631	214	1 001
	4 848	2 129	12 114

KONCERNENS BALANSRÄKNINGAR

Belopp i KSEK	2009-03-31	2008-03-31	2008-12-31
TILLGÅNGAR			
Balanserade utgifter för produktutveckling	2 280	4 463	2 826
Patent och varumärken	2 405	2 976	2 547
Summa immateriella anläggningstillgångar	4 685	7 439	5 373
Inventarier	1 166	1 785	1 307
Summa materiella anläggningstillgångar	1 166	1 785	1 307
Summa anläggningstillgångar	5 851	9 224	6 680
Råvaror, halvfabrikat och färdigvaror	5 303	4 648	4 726
Summa varulager m.m.	5 303	4 648	4 726
Kundfordringar	537	339	1 123
Övriga fordringar	1 145	1 327	1 071
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	4 878	1 987	2 018
Summa kortfristiga fordringar	6 560	3 653	4 212
Kassa och bank	25 122	46 240	31 371
Summa omsättningstillgångar	36 985	54 541	40 309
SUMMA TILLGÅNGAR	42 836	63 765	46 989

Belopp i KSEK	2009-03-31	2008-03-31	2008-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Aktiekapital	5 924	5 924	5 924
Övrigt tillskjutet kapital / Reservfond	58 270	71 988	58 270
Summa bundet eget kapital	64 194	77 912	64 194
Ansamlad förlust/ Balanserad vinst	-22 112	-13 570	404
Omräkningsdifferens	-	56	-
Periodens resultat	-4 486	-6 180	-22 633
Summa ansamlad förlust	-26 598	-19 694	-22 229
Summa eget kapital	37 596	58 218	41 965
Avsättningar	26	60	20
Leverantörsskulder	890	802	1 114
Övriga kortfristiga skulder	1 240	1 536	1 445
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	3 084	3 149	2 445
Summa kortfristiga skulder	5 214	5 487	5 004
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	42 836	63 765	46 989

FÖRÄNDRING AV EGET KAPITAL UNDER PERIODEN

Belopp i KSEK	jan-mar 2009	jan-mar 2008	jan-dec 2008
Aktiekapital	5 924	5 924	5 924
Ingående balans övrigt tillskjutet kapital	58 270	71 989	71 989
Minskning av reservfond	-	-	-13 718
Omräkningsdifferens	-	-1	-
Omföring	-	-	-1
Summa övrigt tillskjutet kapital / Reservfond	58 270	71 988	58 270
Ingående balans ansamlad förlust	-22 229	-13 664	-13 664
Minskning av reservfond	-	-	13 718
Omföring	-	-	-54
Förmån personaloption (IFRS2)	117	94	404
Omräkningsdifferens	-	56	-
Periodens resultat	-4 486	-6 180	-22 633
Summa ansamlad förlust	-26 598	-19 694	-22 229
Summa eget kapital vid periodens slut	37 596	58 218	41 965

KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYSER

Belopp i KSEK	jan-mar 2009	jan-mar 2008	jan-dec 2008
<i>Den löpande verksamheten</i>			
Resultat efter finansiella poster	-4 486	-6 180	-22 633
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	1 035	1 108	4 151
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-3 451	-5 072	-18 482
<i>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital</i>			
Förändring av varulager m.m.	-577	-275	-353
Förändring av fordringar	-2 329	2 340	1 829
Förändring av skulder	125	176	-351
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-6 232	-2 831	-17 357
<i>Investeringsverksamheten</i>			
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-57	-104	-471
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-10	-65	-129
Försäljning av materiella anläggningstillgångar	8	-	10
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-59	-169	-590
<i>Finansieringsverksamheten</i>			
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-	-
Periodens kassaflöde	-6 291	-3 000	-17 948
Likvida medel vid periodens början	31 371	49 240	49 240
Omräkning av utländska likvida medel	42	-	79
Likvida medel vid periodens slut	25 122	46 240	31 371

KONCERNENS NYCKELTAL

	jan-mar 2009	jan-mar 2008	jan-dec 2008
Resultat per aktie, SEK	-0,08	-0,10	-0,38
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,08	-0,10	-0,38
Eget kapital per aktie, SEK	0,63	0,98	0,71
Eget kapital per aktie efter utspädning, SEK	0,63	0,98	0,71
Antal aktier vid periodens slut	59 244 790	59 244 790	59 244 790
Genomsnittligt antal aktier	59 244 790	59 244 790	59 244 790
Antal aktier efter utspädning	60 793 245	60 446 582	60 793 245
Avkastning på eget kapital, %	neg	neg	neg
Avkastning på sysselsatt kapital, %	neg	neg	neg
Avkastning på totalt kapital, %	neg	neg	neg
Soliditet, %	88	91	89

MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNINGAR

Belopp i KSEK	jan-mar 2009	jan-mar 2008	jan-dec 2008
Nettoomsättning	5 621	5 114	16 401
Kostnad för sålda varor och tjänster	-326	-1 121	-4 407
Bruttoresultat	5 295	3 993	11 994
Övriga intäkter	1 477	24	2 241
Forsknings- och utvecklingskostnader (1,2)	-4 204	-3 605	-15 502
Försäljningskostnader	-2 786	-661	-8 928
Administrationskostnader	-1 377	-1 396	-5 195
Övriga kostnader	-922	-229	-1 209
Rörelseresultat	-2 517	-1 874	-16 599
Ränteintäkter och övriga finansiella intäkter	938	525	3 157
Räntekostnader och övriga finansiella kostnader	-460	-207	-612
Nedskrivning fordran dotterbolag	-1 493	-	-4 668
Finansnetto	-1 015	318	-2 123
Resultat efter finansiella poster	-3 532	-1 556	-18 722
Skatt	-	-	-
Periodens resultat	-3 532	-1 556	-18 722

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

Belopp i KSEK	jan-mar 2009	jan-mar 2008	jan-dec 2008
(1) Balanserade utgifter för produktutveckling	546	546	2 183
(2) Patent och varumärken	222	215	895
Inventarier	150	176	715
Summa avskrivningar	918	937	3 794

MODERBOLAGETS BALANSRÄKNINGAR

Belopp i KSEK	2009-03-31	2008-03-31	2008-12-31
TILLGÅNGAR			
Summa immateriella anläggningstillgångar	4 685	7 439	5 373
Summa materiella anläggningstillgångar	1 153	1 777	1 293
Aktier och andelar i koncernföretag	10	10	10
Fordringar hos koncernföretag	-	1 834	-
Summa finansiella anläggningstillgångar	10	1 844	10
Summa anläggningstillgångar	5 848	11 060	6 676
Summa varulager m.m.	5 066	4 636	4 543
Kundfordringar	308	3 156	848
Fordringar hos koncernföretag	5 195	-	4 480
Övriga fordringar	1 145	1 280	1 071
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	4 930	1 987	2 158
Summa kortfristiga fordringar	11 578	6 423	8 557
Kassa och bank	24 867	46 102	30 850
Summa omsättningstillgångar	41 511	57 161	43 950
SUMMA TILLGÅNGAR	47 359	68 220	50 626

Belopp i KSEK	2009-03-31	2008-03-31	2008-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Summa eget kapital	42 462	49 014	45 877
Avsättningar	26	60	20
Leverantörsskulder	689	798	888
Skulder till koncernföretag	-	157	-
Övriga kortfristiga skulder	1 184	1 482	1 396
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	2 998	2 991	2 445
Summa kortfristiga skulder	4 871	5 428	4 729
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	47 359	54 502	50 626

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

Göteborg, 2009-05-05
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 inte granskats av Bolagets revisorer.

Informationen är sådan som Artimplant är skyldig att offentliggöra enligt svensk lag om börs- och clearingverksamhet och/eller svensk lag om handel med finansiella instrument och/eller börsavtal. Informationen lämnades för offentliggörande den 5 maj, 2009, kl. 15:00 (GMT+1).

Historik

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

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

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

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

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

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

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

2003 – Avtal tecknas med Atlantech om försäljning av Artelon[®] Augmentation Device ACL. Artelon[®] CMC Spacer för tumbasartros får klartecken för försäljning i Europa. Artelon[®] Surgical Suture ges klartecken av FDA för försäljning på den

amerikanska marknaden. Dotterbolaget Gothenburg Medical Center avyttras.

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

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

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

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

2008 - Försäljningen av Artelon[®] Tissue Reinforcement ökar signifikant medan försäljningstillväxten för Artelon[®] Spacer uteblir. Avtalet med Small Bone Innovations omförhandlas till icke-exklusivt fr.o.m. 2009. Artimplant initierar nya utvecklingsprojekt för behandling av knäledsartros och facettledsartros i ryggraden. Avtal tecknas med BioMedtrix avseende distribution i USA av Artelon[®] CCL för korsbandsrekonstruktion på hund. Till och med 2008 har över 11 000 patienter behandlats med Artelonimplantat.