

Active Biotech Delårsrapport Januari – juni 2008

- **Laquinimod** — rekrytering pågår till fas III-studierna **Allegro** och **Bravo**
- **ANYARA** — fas III-studie fortlöper
— lovande medianöverlevnadsdata från fas I-studien
- **TASQ** — fas II-studier för behandling av prostatacancer pågår
- **57-57** — fas Ib-studien mot SLE framgångsrikt avslutad
- **RhuDex[®]** — fas IIa-studien mot RA avrapporterad positivt
- **Tomas Leanderson** ny VD från den 1 september
- **Nettoomsättning 5,8 (5,8) MSEK**
- **Rörelseresultat -104,7 (-108,5) MSEK**
- **Resultat efter skatt -99,3 (-112,1) MSEK**
- **Resultat per aktie för perioden uppgick till -2,07 (-2,46) SEK/aktie**

Kommentar av VD Sven Andréasson:

”Under perioden startade rekryteringen till ytterligare en klinisk fas III-studie för laquinimod och fas II kompletta data publicerades i den vetenskapliga tidskriften *The Lancet*. Den planerade interimsanalysen från den första delen av fas II/III-studien för cancerprojektet ANYARA, redovisade positiva data och registreringsgrundande fas III-studier inleddes i maj. Vi har nu två projekt i fas III och tre projekt i klinisk fas II och har därmed ytterligare stärkt Active Biotechs position som ett bolag med en balanserad och mogen projektportfölj.”

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Sven Andréasson

VD

Tfn 046-19 20 49

Göran Forsberg

VP Communication & Business Development

Tfn 046-19 11 54

Hans Kolam

CFO

Tfn 046-19 20 44

Rapporten finns även tillgänglig på www.activebiotech.com

Active Biotech AB

(org.nr 556223-9227)

Box 724, 220 07 Lund

Tfn 046-19 20 00

Fax 046-19 20 50

Nedan ges en summering av planerade mål för 2008 och status juni 2008.

	Planerade mål 2008	Status juni 2008
laquinimod	<ul style="list-style-type: none"> fas III-program omfattande totalt 2200 patienter fortskrider enligt plan 	
ANYARA	<ul style="list-style-type: none"> interimsanalys av fas II/III-studier med njurcancerpatienter fas III-studier inleds 	<ul style="list-style-type: none"> positiv interimsanalys genomförd fas III-studie omfattande totalt 500 patienter pågår
TASQ	<ul style="list-style-type: none"> fas II-studier fortskrider 	<ul style="list-style-type: none"> fas II-studier fortskrider enligt plan
57-57	<ul style="list-style-type: none"> publicering av verkningsmekanismen för quinolin-substanser rapport av fas I-studie för SLE start av fas II/III-studier för SLE 2008/2009 	<ul style="list-style-type: none"> pågår enligt plan fas I-studie avslutad på högsta dosnivå – sammanställning av resultat pågår ”scientific advice” har genomförts med EMEA för att inleda fas II/III-studier 2009
RhuDex®	<ul style="list-style-type: none"> rapport av fas IIa studie start av fas IIb-studie i RA-patienter 	<ul style="list-style-type: none"> fas IIa-studie framgångsrikt avslutad fas IIb-studier inleds 2009

Rekrytering pågår till fas III-studierna **Allegro** och **Bravo**

Active Biotechs samarbetspartner Teva Pharmaceutical Industries (NASDAQ: TEVA) rekryterar patienter till två globala registreringsgrundande fas III-studier av laquinimod för behandling av relapserande remitterande multipel skleros (RRMS); **Bravo** (*benefit-risk assessment of Avonex® and laquinimod*) samt **Allegro** (*assessment of oral laquinimod in preventing progression of multiple sclerosis*). Totalt omfattar det pågående fas III-programmet cirka 2200 RRMS-patienter över hela världen.

Allegro-studien pågår sedan november 2007 och är en global registreringsgrundande, dubbelblind, fas III-studie med syfte att utvärdera effekt, säkerhet och tolerabilitet av laquinimod jämfört med placebo för behandling av RRMS. Allegro-studien kommer att omfatta cirka 1000 patienter och behandlingen sker med en tablett 0,6 mg laquinimod om dagen respektive placebo. Studien planeras löpa 24 månader med möjlighet att förlänga till 30 månader.

Bravo-studien, som påbörjades i april 2008 är en global, multicenter, randomiserad, placebo-kontrollerad studie med parallella grupper omfattande cirka 1200 patienter vilka studeras under 24 månader. Studien kommer att jämföra effekten av laquinimod, en tablett 0,6 mg om dagen, med placebo och även ge ”risk-benefit” data gentemot en injicerbar behandling med en produkt som idag är etablerad på marknaden (Avonex®).

I juni 2008 publicerades data i den vetenskapliga tidskriften *The Lancet* som visade att behandling med laquinimod i tablettform signifikant minskade sjukdomsaktiviteten i hjärnan hos patienter med RRMS med 60 procent (medianvärde), mätt med magnetkamera (MRI), jämfört med placebo, samt tolererades väl. Huvuddelen av patienterna i studien får fortfarande behandling med laquinimod i en öppen förlängningsstudie. Artikeln, **”Effect of Laquinimod on MRI-monitored disease activity in patients with RRMS: a multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled phase IIb study”**, publicerades i *The Lancet* Volym 371, nummer 9630.

Information kring fas III-studierna publiceras på www.TevaClinicalTrials.com samt www.clinicaltrials.gov.

Under 2008 planerar Teva inleda klinisk utveckling av laquinimod även i Crohns sjukdom och lupus nefrit.

Laquinimod är en ny oral immunmodulerande substans för behandling av relapserande remitterande multipel skleros (RRMS). MS är en kronisk, progressiv sjukdom i det centrala nervsystemet. Den beskrivs som en autoimmun sjukdom eftersom den är en av många sjukdomar där kroppens immunförsvar angriper friska områden i kroppen, som om de vore främmande, ej kroppsegna. MS kan variera från lätta besvär under lång tid till gravt invalidiserande symptom inom loppet av ett par år. I början har MS ofta ett förlopp som går i vågor – skov – med mellanliggande stabila perioder. Sjukdomen drabbar framförallt unga vuxna människor, fler kvinnor än män och den genomsnittliga debutåldern ligger runt 30 år. Då MS-patienter måste ta läkemedel under decennier, innebär en oral behandling ("en tablett en gång om dagen") en väsentlig fördel jämfört med de på marknaden befintliga produkterna som alla måste injiceras. Den totala marknaden för MS-läkemedel uppgick 2007 till 7 miljarder US-dollar (Cowen & Co, Therapeutic Categories Outlook, March 2008).

ANYARA i registreringsgrundande fas III-studie

I maj 2008 genomfördes en interimanalys av den kliniska studien fas II/III efter det att 200 patienter rekryterats. I denna interimanalys utvärderades säkerhet, effektivitet samt utvalda biomarkörer. Inga säkerhetsproblem som skulle kunna påverka förhållandet mellan risk och nytta för ANYARA kunde påvisas. Baserat på data från studien beslutade Active Biotech att fortsätta, i enlighet med studieprotokollet, in i den registreringsgrundande fas III-delen av studien för att ytterligare utvärdera effekten av ANYARA för behandling av njurcancer.

Den pågående fas III-studien av ANYARA i kombination med interferon-alfa jämfört med enbart interferon-alfa i patienter med avancerad njurcancer, fortskrider med patientrekrytering enligt plan. Den primära kliniska effektparametern är överlevnad och studien kommer att omfatta totalt cirka 500 patienter vid cirka 50 kliniker i Europa. Förväntad överlevnad med konventionell behandling för dessa patienter är 10-15 månader och längden på studien kommer att vara avhängig patienternas sjukdomsutveckling. Till dags dato har över 250 patienter rekryterats till studien.

Nya överlevnadsdata från ANYARA fas I-studie i njurcancerpatienter, som avslutades 2006, bekräftar de positiva data som uppnåtts med den tidigare generationen av produkten. Medianöverlevnaden för de 11 patienter som behandlats uppgick till 26,2 månader.

Njurcancer drabbar årligen cirka 36 000 personer i USA och cirka 200 000 världen över. Hälften av patienterna drabbas av metastaser. Då sjukdomen metastaserat är medianöverlevnaden ett år. Endast 5–10 procent av patienterna lever fem år efter diagnos (Cowen & Co, Therapeutic Categories Outlook, March 2008). ANYARA har orphan-drug status från det europeiska läkemedelsverket för indikationen njurcancer.

Klinisk fas II-studie pågår för prostatacancerprojektet TASQ

Den pågående fas II-studien som ska dokumentera TASQs förmåga att bromsa sjukdomsutvecklingen hos symptomfria patienter med metastaserande, hormonresistent, prostatacancer, fortskrider. Studien är en randomiserad, placebokontrollerad, dubbel-blind, fas II-studie av 1 mg/dag TASQ jämfört med placebo i 200 patienter som genomförs i USA, Kanada och Sverige under en IND (Investigational New Drug). Resultat förväntas under andra halvan av 2009.

Det primära målet med studien är att mäta andelen patienter som inte försämras i sin sjukdom efter 6 månaders behandling med TASQ jämfört med placebo. Sekundära mål, viktiga för denna grupp av patienter, innefattar tiden fram till sjukdomsförsämring samt effekt på tumörtillväxt. Kunskap om dessa parametrar är centrala för den framtida utvecklingen och registreringen av TASQ.

Samtliga patienter har behandlats färdigt i förlängningsstudien av den föregående studien (fas I) och en formell slutrapport är under sammanställning. Patienter som bibehöll symptomfri sjukdom under behandling i fas I erbjöds att delta i en förlängningsstudie om 12 månader. Resultaten visar att TASQ tolererades väl och den sedan tidigare uppvisade goda säkerheten har nu kunnat dokumenteras under mer än 12 månaders behandling. Studien visade även att TASQ reducerade hastigheten av PSA-stegringen hos merparten av patienterna.

TASQ-projektet syftar till att utveckla ett läkemedel som kan ges oralt för behandling av prostatacancer. Active Biotech samarbetar i projektet med professor John T. Isaacs vid Johns Hopkins University i Baltimore, USA. Prostatacancer är den vanligaste cancerformen hos män. Förekomsten är starkt åldersrelaterad och är mycket ovanlig före 50 års ålder. Under 2007 beräknas runt 220 000 nya fall diagnostiseras enbart i USA (Cowen & Co, Therapeutic Categories Outlook, March 2008). Den globala marknaden för läkemedel för behandling av prostatacancer uppgick 2006 till 3,6 miljarder US-dollar per år (IMS Health 2007).

Fas II/III-studie för 57-57 startar i början av 2009

Den kliniska fas Ib-studien för 57-57 har avslutats och sammanställning av data pågår. Studien fortskred till den högsta tillåtna dosnivån i prövningsprotokollet för att erhålla en så komplett dokumentation rörande substansen som möjligt inför den fortsatta kliniska utvecklingen

Fas Ib-studien var en doseskalerings-, multicenterstudie där substansens säkerhet studerades vid stegvis höjda doser. Studien dokumenterade primärt läkemedelskandidatens säkerhet och farmakokinetik. Vidare studerades diverse effekt-parametrar, så kallade surrogatmarkörer, för sjukdomsaktivitet. Den genomfördes på tre sjukhus i Sverige; Karolinska Universitetssjukhuset i Stockholm, Akademiska sjukhuset i Uppsala och Universitetssjukhuset i Lund samt ett antal kliniker i Ryssland.

En s.k. ”scientific-advice”-process har genomförts med det europeiska läkemedelsverket EMEA avseende utformning av en registreringsgrundande fas II/III-studie av 57-57 för behandling av patienter med SLE. Inga hinder har rests mot det föreslagna studieupplägget. Bolaget har därför beslutat att gå vidare i den kliniska utvecklingen av 57-57 med målsättningen att kunna starta en sådan Fas II/III prövning under första halvåret 2009.

SLE – Systemisk Lupus Erythematosus – är en bindvävssjukdom som kan orsaka inflammation och skador i bindväven i många olika organ. Sjukdomen framskrider i skov med mellanliggande relativt symptomfria intervall och drabbar framförallt kvinnor i fertil ålder. Sjukdomen har ytterst varierande förlopp och symptom, beroende på vilka organ som drabbas. Utan behandling kan SLE vara livshotande. Behandlingen idag består av inflammationsdämpande läkemedel, antimalarialamedel, kortison, cellhämmande eller blodförtunnande läkemedel. Active Biotech uppskattar att antalet patienter i USA och Europa uppgår till en miljon. Marknadspotentialen för SLE-indikationen kan därför uppskattas till cirka 6 miljarder USD.

Klinisk fas IIa-studie för RhuDex® avrapporterad

I juni 2008 rapporterade MediGene AG att den kliniska fas IIa-studien uppnått målet. Man redovisade, förutom positiva säkerhetsdata och god absorption efter oral administrering, en första indikation på biologisk aktivitet. De data som erhållits kring RhuDex®, däribland farmakokinetik (beteende och distribution i kroppen) och biotillgänglighet (koncentrationen av aktiv substans i blodet efter administrering), kommer att ligga till grund för utformandet av en omfattande fas IIb-studie av RhuDex® planerad till 2009.

I den kommande fas IIb-studien av RhuDex® ska patienterna behandlas under tre månader och effektdata insamlas. MediGene är ansvarig för det kliniska programmet och bär kostnaderna för detta.

I juli 2008 rapporterade MediGene att en frisk frivillig person, som deltagit i en fas I-studie, avlidit efter det att studien avslutats. Studien studerade biotillgängligheten av en ny formulering av RhuDex®. Studiedeltagaren hade en sjukdomshistorik av nedsatt hjärtfunktion och ett direkt samband mellan händelsen och medicineringen synes i detta skede ej troligt.

För mer detaljerad information, se www.medigene.com

RhuDex® är en ny, oralt tillgänglig substans för behandling av reumatoid artrit som har sitt ursprung i Active Biotechs patenterade CD80-antagonister, utlicensierade till MediGene AG. RhuDex® utvecklas som en bromsmedicin för behandling av reumatiska sjukdomar och har en tydlig konkurrensfördel i att vara den första oralt tillgängliga bromsmedicinen som blockerar T-cellsstimulering. RhuDex® hämmar den underliggande sjukdomsprocessen och blockerar specifikt CD80-aktivering av inflammatoriska T-celler, samt hämmar frisläppandet av cytokiner såsom TNF.

RA – Reumatoid artrit – är en kronisk inflammatorisk sjukdom som drabbar kroppens leder och orsakar inflammationer i ledhinnorna och senskidorna. Inflammationen kan skada ledbrosk och omgivande skelettdelar, vilket gör att patienterna så småningom kan drabbas av rörelseinskränkande funktionsnedsättning. Ungefär två av tre drabbade är kvinnor. Sjukdomen drabbar mer än 1 procent av världens befolkning, finns över hela världen och är ungefär lika vanlig i alla världsdelar. Den medicinska behandlingen består idag främst av smärt- och inflammationsdämpande behandling. Marknaden för läkemedel mot RA uppskattades 2007 uppgå till 5,7 miljarder US-dollar, fördelat mellan Remicade, Enbrel, Humira, Orenzia och Rituxan (Cowen & Co, Therapeutic Categories Outlook, March 2008).

ISI – nytt projekt

Active Biotech har påbörjat ett nytt forskningsprojekt. Syftet med detta är att exploatera de egna resultat som genererats kring mål-molekylen för quinolin(Q)-substanserna samt deras biologiska verkningsmekanism. Projektet har som mål att ta fram nya, patenterbara kemiska substanser som interagerar med Q-substansernas mål-molekyl.

Finansiell information

Kommentar till koncernens resultat för perioden januari – juni, 2008

Nettoomsättningen för perioden uppgick till 5,8 (5,8) MSEK och omfattade 4,1 (4,1) MSEK i service- och hyresintäkter samt 1,7 (1,7) MSEK i forskningsbidrag från Vinnova.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 110,6 (114,3) MSEK. Forskningskostnaderna uppgick till 98,4 (101,4) MSEK varav huvuddelen är hänförligt till den pågående fas II/III-studien för njurcancerprojektet ANYARA, den påbörjade fas II-studien för prostatacancerprojektet TASQ samt den avslutade fas I-studien för SLE-projektet 57-57. Därutöver bedriver Active Biotech studier för att klargöra verkningsmekanismen och målmolekyler som ligger bakom den farmakologiska effekten av de quinolin-substanser som ligger i klinisk utveckling.

Kostnaderna för fas II-studier med RhuDex[®] för behandling av RA samt de pågående fas III-studierna för laquinimod, finansieras till fullo av respektive samarbetspartner.

Rörelseresultatet uppgick till -104,7 (-108,5) MSEK. Resultatförbättringen är hänförlig till ett lägre kostnadsutfall.

Periodens finansiella netto uppgick till 5,4 (-3,6) MSEK. Under juni månad avyttrades minoritetsposten i det engelska forskningsbolaget Isogenica Ltd vilket gav upphov till en realisationsvinst om 7,4 MSEK. Räntenettet för perioden uppgick till -2,0 (-3,6).

Som en konsekvens av lägre kostnader och det förbättrade finansnetto förbättrades resultatet efter finansiellt netto med 12,9 MSEK till -99,3 jämfört med -112,1 MSEK motsvarande period föregående år.

Likviditet och finansiell ställning

Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst 90 dagar uppgick vid periodens utgång till 139,0 MSEK, att jämföras med 138,6 MSEK vid föregående års utgång. Därutöver har 75,0 MSEK placerats med en löptid överstigande 90 dagar.

Koncernens kassaflöde för perioden uppgick till 0,4 (29,3) MSEK varav kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -87,6 (-102,0) MSEK.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 154,9 (229,8) MSEK, där innevarande period inkluderar den slutförda företrädesemissionen som inbringade 153,7 MSEK. Motsvarande period föregående år slutfördes en företrädesemission som inbringade totalt 234,4 MSEK.

Koncernens likvida medel inklusive kortfristiga placeringar med en löptid överstigande 90 dagar uppgick vid periodens utgång till 214,0 MSEK, att jämföras med 138,6 MSEK vid utgången av föregående år.

Moderbolaget Active Biotech AB

Verksamheten i moderbolaget Active Biotech AB består av koncernsamordnande administrativa funktioner. Moderbolagets nettoomsättning för perioden uppgick till 3,4 (3,4) MSEK.

Rörelsekostnaderna uppgick under perioden till 14,3 (16,7) MSEK och det finansiella nettot till 9,4 (1,0) MSEK. Resultatet efter finansiella poster uppgick till -1,5 (-12,3) MSEK. Under perioden har inga investeringar i anläggningstillgångar genomförts.

Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 189,6 MSEK jämfört med 122,9 MSEK vid årets början.

Aktiekapital

Koncernens egna kapital vid periodens utgång uppgick till 244,8 MSEK, att jämföras med 189,6 MSEK vid utgången av föregående år.

Totalt antal utestående aktier vid periodens utgång, efter den nyligen genomförda nyemissionen som tillförde 3 941 676 aktier, uppgick till 51 241 791 aktier. Vid eventuell lösen av utestående teckningsoptioner ökar antalet aktier i Active Biotech till maximalt cirka 52,5 miljoner aktier.

Koncernens soliditet vid utgången av perioden uppgick till 44,5 procent, att jämföras med 38,7 procent vid utgången av 2007. Motsvarande siffror för moderbolaget Active Biotech AB uppgick till 73,9 respektive 70,4 procent.

Organisation

Medelantalet anställda vid periodens utgång uppgick till 89 (89), varav andelen anställda i forsknings- och utvecklingsverksamheten uppgick till 73 (73).

Genomförd nyemission

Årsstämman fattade den 7 maj 2008 beslut om att genomföra en garanterad företrädesemission för att stärka bolagets finansiella ställning och driva utvecklingen av bolagets kliniska projektportfölj. Emissionen gav existerande aktieägare rätt att med företrädesrätt teckna en ny aktie för varje tolvtalet befintliga aktier till en teckningskurs om 40 kronor per aktie. Emissionen var garanterad av huvudägarna MGA Holding AB och Nordstjernan AB som förbundit sig att teckna för sina företrädesandelar och därutöver hade Nordstjernan AB förbundit sig att, om emissionen inte skulle bli fulltecknad, teckna de ytterligare aktier som inte tecknades med företrädesrätt.

Emissionen fulltecknades och tillförde bolaget 153,7 MSEK efter emissionskostnader.

Framtidsutsikter inklusive väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Styrelsen bedömer att tillgänglig likviditet, intäkter från existerande samarbetsavtal samt likviden från den nyligen genomförda företrädesemissionen ger tillräckliga finansiella resurser för att finansiera bolagets verksamhet under 2008.

Ett forskningsbolag som Active Biotech kännetecknas av en hög operationell och finansiell risk, då de projekt bolaget driver befinner sig i klinisk fas där ett antal parametrar påverkar sannolikheten för kommersiell framgång. Sammanfattningsvis är verksamheten förenad med risker relaterade till bland annat läkemedelsutveckling, konkurrens, teknologiutveckling, patent, myndighetskrav, kapitalbehov, valutor och räntor.

Då inga väsentliga förändringar avseende risk- eller osäkerhetsfaktorer inträffat under innevarande period hänvisas till en detaljerad redovisning av dessa i förvaltningsberättelsen i årsredovisningen 2007.

Tomas Leanderson ny VD i Active Biotech

Sven Andréasson har meddelat styrelsen att han önskar lämna sin befattning som VD för Active Biotech.

Sven Andréasson har varit VD i bolaget sedan 1999 och under hans ledning har Active Biotech omvandlats från ett kombinerat vaccin- och forskningsbolag till att vara fokuserat på klinisk utveckling av nya läkemedel mot cancer och autoimmuna sjukdomar.

Styrelsen för Active Biotech AB har beslutat att Tomas Leanderson utses till ny verkställande direktör. Tomas Leanderson har sedan 1999 varit forskningschef i Active Biotech.

Sven Andréasson kvarstår som VD för bolaget fram till den 1 september 2008.

Active Biotech - koncernen

Resultaträkning i sammandrag MSEK	april – juni		jan – juni		Helår 2007
	2008	2007	2008	2007	
Nettoomsättning	2.6	3.3	5.8	5.8	12.1
Administrationskostnader	-6.5	-7.3	-12.2	-12.9	-25.0
Forskning- och utvecklingskostnader	-48.6	-52.0	-98.4	-101.4	-189.7
Rörelseresultat	-52.5	-56.0	-104.7	-108.5	-202.7
Finansnetto	5.9	-0.3	5.4	-3.6	-5.0
Resultat efter finansiella poster	-46.6	-56.3	-99.3	-112.1	-207.7
Skatt	–	–	–	–	–
Årets resultat	-46.6	-56.3	-99.3	-112.1	-207.7
Hänförligt till:					
Moderbolagets aktieägare	-46.6	-56.3	-99.3	-112.1	-207.7
Minoritetsintresse	–	–	–	–	–
Avskrivningar ingår med	2.3	4.8	6.8	9.6	18.9
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	1.3	0.0	1.6	0.0	0.1
Resultat per aktie före utspädning (sek)	-0.96	-1.19	-2.07	-2.46	-4.47
Resultat per aktie efter utspädning (sek)	-0.96	-1.19	-2.07	-2.46	-4.47
Vägt antal utestående stamaktier före utspädning (tusental)	48 600	47 300	47 950	45 539	46 427
Vägt antal utestående stamaktier efter utspädning (tusental)	48 600	47 300	47 950	45 539	46 427
Antal aktier vid periodens slut, tusental	51 242	47 300	51 242	47 300	47 300
Antal aktier vid periodens slut inklusive teckningsoptioner, tusental	52 572	48 630	52 572	48 630	48 630
Balansräkning i sammandrag					
MSEK			30 juni		31 dec
			2008	2007	2007
Materiella anläggningstillgångar			325.9	338.8	329.7
Finansiella anläggningstillgångar			–	2.5	2.5
Summa anläggningstillgångar			325.9	341.3	332.2
Kortfristiga fordringar			10.4	19.2	18.8
Kortfristiga placeringar			75.0	98.8	–
Likvida medel			139.0	127.2	138.6
Summa omsättningstillgångar			224.4	245.2	157.4
Summa tillgångar			550.4	586.5	489.5
Eget kapital			244.8	283.5	189.6
Långfristiga skulder			252.5	252.9	250.6
Kortfristiga skulder			53.1	50.0	49.3
Summa eget kapital och skulder			550.4	586.5	489.5
Förändring av eget kapital i sammandrag					
Belopp vid periodens ingång			189.6	60.4	60.4
Personaloptionsprogram			1.5	2.4	4.1
Nyemission			153.7	234.4	234.4
Konvertibelemission			–	98.6	98.6
Omräkningsdifferenser			-0.6	-0.2	-0.2
Periodens resultat			-99.3	-112.1	-207.7

Kassaflödesanalys i sammandrag MSEK	jan – juni		Helår 2007
	2008	2007	
Resultat efter finansiella poster	-99.3	-112.1	-207.7
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet, m.m.	0.3	11.8	23.5
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-99.0	-100.3	-184.2
Förändringar i rörelsekapital	11.3	-1.7	-2.5
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-87.6	-102.0	-186.7
Investering i materiella anläggningstillgångar	-1.6	0.0	-0.1
Investering i finansiella anläggningstillgångar	-75.0	-98.8	-
Minskning i finansiella anläggningstillgångar	9.8	0.3	0.3
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-66.8	-98.5	0.2
Nyemission	153.7	234.4	234.4
Upptagna lån/amortering av låneskulder	1.2	-4.6	-7.2
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	154.9	229.8	227.2
Periodens kassaflöde	0.4	29.3	40.7
Likvida medel vid periodens början	138.6	97.9	97.9
Kursdifferens i likvida medel	-	0.0	0.0
Likvida medel vid periodens slut	139.0	127.2	138.6
	30 juni		31 dec
Nyckeltal	2008	2007	2007
Eget kapital, MSEK	244.8	283.5	189.6
Eget kapital per aktie, SEK	4.78	5.99	4.01
Soliditet i moderbolaget, %	73.9%	75.9%	70.4%
Soliditet i koncernen, %	44.5%	48.3%	38.7%
Medelantal årsanställda	89	89	89

Active Biotech - moderbolaget

Resultaträkning i sammandrag MSEK	april – juni		jan – juni		Helår 2007
	2008	2007	2008	2007	
Nettoomsättning	1.7	1.7	3.4	3.4	6.8
Administrationskostnader	-7.5	-8.6	-14.3	-16.7	-30.7
Rörelseresultat	-5.8	-6.9	-10.9	-13.3	-23.9
<i>Resultat från finansiella poster:</i>					
Resultat från andelar i koncernföretag	-	-	-	-	-8.0
Resultat från övriga värdepapper och fordringar som är anläggningstillgångar	7.4	-	7.4	-	-
Ränteintäkter och liknande resultatposter	0.9	2.1	2.0	3.4	6.3
Räntekostnader och liknande resultatposter	-	0.0	-	-2.4	-2.4
Resultat efter finansiella poster	2.4	-4.8	-1.5	-12.3	-28.0
Skatt	-	-	-	-	-
Årets resultat	2.4	-4.8	-1.5	-12.3	-28.0
	30 juni				31 dec
Balansräkning i sammandrag					
MSEK					
Materiella anläggningstillgångar			0.4	0.4	0.4
Finansiella anläggningstillgångar			229.4	231.9	231.9
Summa anläggningstillgångar			229.8	232.2	232.2
Kortfristiga fordringar			68.8	75.0	66.8
Kortfristiga placeringar			125.0	173.6	99.5
Kassa och bank			64.6	34.8	23.4
Summa omsättningstillgångar			258.4	283.5	189.6
Summa tillgångar			488.1	515.7	421.8
Eget kapital			360.8	391.4	297.2
Långfristiga skulder			-	-	-
Kortfristiga skulder			127.3	124.3	124.7
Summa eget kapital och skulder			488.1	515.7	421.8

Eventuella summeringsfel beror på avrundningar.

Redovisnings- och värderingsprinciper

Active Biotech upprättar koncernredovisning i enlighet med (IFRS) International Financial Reporting Standards. Delårsrapporten har utformats i enlighet med IAS 34, Delårsrapportering. De nya eller ändrade standarder och tolkningsuttalanden som trätt i kraft från och med räkenskapsåret 2008 påverkar inte Active Biotechs finansiella rapporter. De redovisningsprinciper som anges i årsredovisningen avseende 2007 följs således i denna delårsrapport.

Moderbolaget har upprättat sin finansiella rapportering i enlighet med årsredovisningslagen och Rådet för finansiell rapporteringsrekommendation RFR 2, Redovisning för juridiska personer. Moderbolagets redovisningsprinciper är oförändrade jämfört med de som anges i årsredovisningen avseende 2007.

Segmentsrapportering

Active Biotechs verksamhet omfattar endast en rörelsegren, läkemedelsforskning, och koncernens resultat- och balansräkning i sin helhet utgör därför primärt segment.

Juridisk friskrivning

Denna finansiella rapport innehåller uttalanden som är framåtblickande och faktiska resultat kan komma att skilja sig väsentligt från de förutsedda. Utöver de faktorer som diskuteras, kan de faktiska utfallen påverkas av utvecklingen inom forskningsprogrammen, inklusive kliniska prövningar, påverkan av konkurrerande forskningsprogram, effekten av ekonomiska och konjunkturförhållanden, effektiviteten av patentskydd och hinder på grund av teknologisk utveckling, valutakurs- och räntefluktuationer och politiska risker.

Kommande rapporttillfällen

Delårsrapport januari-september: 14 november 2008

Bokslutsrapport 2008: 12 februari 2009

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

Lund den 6 augusti 2008

Active Biotech AB (publ)

Sven Andréasson
Verkställande Direktör

Denna bokslutsrapport har inte varit föremål för granskning av bolagets revisorer.

Om Active Biotech

Active Biotech AB (OMX NORDIC: ACTI) är ett bioteknikföretag fokuserat på forskning och utveckling av läkemedel mot autoimmuna/inflammatoriska sjukdomar och cancer. De projekt som är i registreringsgrundande fas är laquinimod, en substans i tablettform med unika immunmodulerande egenskaper, avsedd för behandling av multipel skleros, samt ANYARA för immunterapi, "targeted therapy", av i första hand njurcancer. Företaget har ytterligare tre projekt i klinisk utveckling, TASQ för prostatacancer, 57-57 för SLE och RhuDex® för RA, samtliga i tablettform. För ytterligare information besök www.activebiotech.com.

Informationen i denna rapport är sådan som Active Biotech AB (publ) är skyldig att offentliggöra enligt lagen om värdepappersmarknader och/eller lagen om handel med finansiella instrument. Informationen har lämnats till medierna för offentliggörande onsdagen den 6 augusti, 2008, kl. 08.30.