



BioInvent Delårsrapport

1 januari – 30 juni 2008

- Strategiskt avtal ingått med Roche för utveckling och kommersialisering av TB-403 för behandling av cancer. BioInvent och dess partner ThromboGenics mottar initialt 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, är avslutad. Produktkandidaten var säker och tolererades väl. Studien genomfördes på friska individer.
- De första patienterna med framskriden cancer har inkluderats i nästa fas I studie med upprepade doser av TB-403.
- Två interaktionsstudier med produktkandidaten TB-402, för förebyggande av blodproppar, är avslutad med resultat som stärker förutsättningarna för det kommande fas II programmet.
- Fas I programmet med produktkandidaten BI-204, för behandling av åderförkalkning avancerar enligt plan.
- Avtal ingått med Bayer HealthCare för forskning och utveckling av antikropps-läkemedel.
- Nettoomsättning januari - juni 2008: 211,8 miljoner kronor (130,3).
- Kortfristiga placeringar samt kassa och bank per 30 juni 2008: 121,7 miljoner kronor (143,5). Inklusiv andel av initial delbetalning, avseende TB-403, som kommer att erhållas under juli månad, skulle BioInvents kortfristiga placeringar samt kassa och bank uppgått till 309 miljoner kronor.
- Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten januari - juni 2008: -95,2 miljoner kronor (55,4). Den positiva kassaflödeseffekten av den initiala delbetalningen avseende TB-403, uppkommer under det tredje kvartalet.
- Resultat efter skatt januari - juni 2008 uppgick till 93,8 miljoner kronor (40,4) och resultat efter skatt per aktie uppgick till 1,68 kronor (0,86).

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

VDs kommentarer

Under de senaste arton månaderna har vi slutit avtal kring våra utvecklingsprojekt med två av de dominerande bolagen inom antikropps-läkemedel – Genentech och Roche, vilket åter igen måste betraktas som en bekräftelse av vår teknologi och organisation. För cancerpreparatet TB-403 har vi genom avtalet med Roche säkerställt de bästa förutsättningarna för att produktkandidaten skall klara sig genom den kliniska utvecklingen till marknaden. Roche har visat sin styrka att utveckla både antikropps-läkemedel och angiogeneshämmare inom cancerbehandling.

Finansiellt betyder avtalet ett betydande tillskott. Inledningsvis i form av en första kontantersättning på närmare 190 miljoner kronor, men också möjligheter till en löpande intäktsström, om utvecklingen går väl, i form av milstolpsbetalningar som för vår del kan nå upp till 1,7 miljarder kronor och slutligen en royalty på en eventuell produktförsäljning. Som en första effekt innebär avtalet att det första halvåret summeras till ett positivt resultat på 94 miljoner kronor.

Avtalet ger oss också större flexibilitet att ta våra övriga projekt ett steg vidare i värdekedjan innan vi eventuellt tar in en partner. Nog så viktigt demonstrerar båda avtalen vår förmåga att sluta avtal med starka aktörer i branschen, vilket tillsammans med den finansiella flexibiliteten möjliggör för BioInvent att med styrka sätta agendan i både pågående och framtida kommersiella förhandlingar.

Utöver kommersiella framgångar är det glädjande att projekten utvecklas väl. Fas I studien av BI-204 mot åderförkalkning, vårt samarbetsprojekt med Genentech, fortlöper enligt plan. För blodproppshämmaren TB-402, har vi avslutat två interaktionsstudier som klart stärker förutsättningarna för det kommande fas II programmet. I vårt nyligen inledda samarbete med Roche kring TB-403 har vi framgångsrikt avslutat den första fas I studien och initierat en efterföljande studie på patienter med långt framskriden cancer. För vår nya läkemedelskandidat, BI-505, mot bl a blodcancer, är vi just nu sysselsatta med förberedande aktiviteter för de kliniska studierna.

I mars slöt vi ett avtal med Bayer HealthCare för utveckling av upp till 14 projekt med utgångspunkt i vår teknikplattform, vilket förutom intäkter i form av potentiella milstolpsersättningar och royalty, ytterligare utgör en validering från en stor internationell läkemedelsgrupp av vår teknologi.

En bekräftelse på våra framgångar var också mottagandet i maj av SwedenBio Award – det pris som delas ut av bioteknikindustrins branschorganisation till det mest framgångsrika bolaget inom sektorn under det senaste året. Pris och framgång förpliktigar – ribban för förväntningar har höjts ytterligare en bit. Inom BioInvent är vi fast beslutna att göra vårt bästa för att också infria dessa förväntningar.

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 skulle 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, vilket 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.

Två interaktionsstudier är framgångsrikt avslutade under det andra kvartalet. I en av studierna visades att effekten av TB-402 reverserades genom att ge det målprotein (faktor VIII) som TB-402 blockerar. I en annan studie visades 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. Resultaten har stärkt förutsättningarna för det kommande fas II programmet som förväntas starta mot slutet av året. Denna studie, som sker i ett flertal länder, genomförs för att utvärdera läkemedlets säkerhet och dess förmåga att förebygga djup ventrombos i samband med ortopedisk kirurgi.

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 regression av redan befintliga plack. Målsättningen är att utveckla ett läkemedel som förebygger följd effekter i form 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 kommer att 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.

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 specificitet och har visat på god hämning av tumörtillväxt i djurmodeller. TB-403 verkar genom att blockera blodkärlsnybildning (angiogenes) i tumörer och stryker 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 är framgångsrikt avslutad. Resultaten visar att TB-403 är säkert och tolereras väl samt har farmakokinetiska egenskaper som gör det lämpligt att utvecklas till ett nytt läkemedel. Den avslutade studien var dubbelblind, placebokontrollerad och randomiserad med singel-doser av TB-403 i tre eskalerande doser på 16 friska manliga individer.

Denna studie följs upp med en studie i upp till 30 patienter med framskriden cancer. Denna studie skall utvärdera tolererbarhet, farmakokinetik och farmakodynamik efter upprepade doser med TB-403. De första patienterna har inkluderats i studien.

Avtal med Roche

I juni ingick BioInvent och dess partner ThromboGenics ett strategiskt licensavtal med Roche för utveckling och kommersialisering av TB-403. Enligt avtalet, effektivt från 17 juni, skall Roche betala en kontantersättning till BioInvent och ThromboGenics på 469 miljoner kronor. Under förutsättning av 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 royalt 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 erhåller 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 kommer att tillsammans med Roche upprätta 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 visats kunna bekämpa tumörer mycket effektivt och mer verksamt än existerande läkemedel.

BioInvent avser att i ett första steg utveckla kandidaten som en behandling av blodcancer, till exempel multipelt myelom. Inom blodcancer finns det ett stort behov av nya effektiva läkemedel för att ersätta eller komplettera redan befintliga läkemedel. Antal nya patienter med blodcancer beräknas uppgå till mer än 200 000 per år. Även möjligheten att behandla ICAM-1 uttryckande solida tumörer kommer att undersökas genom ytterligare prekliniska försök.

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 inom cancer, inflammation och ögonsjukdomar. 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 övertagit 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.

Intäkter och resultat

Nettoomsättningen för perioden januari–juni uppgick till 211,8 MSEK (130,3). BioInvents andel av initial delbetalning från Roche, avseende TB-403, 187,6 miljoner kronor (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 april–juni uppgick till 195,6 MSEK (12,3).

Bolagets samlade kostnader under januari-juni uppgick till 121,4 MSEK (93,9). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 76,2 MSEK (50,4), personalkostnader 39,8 MSEK (37,1) och avskrivningar 5,4 MSEK (6,4). De externa kostnaderna avser kostnader i huvudsak för toxikologiska studier, kliniska provningar, uppdragsforskning och milstolpsersättningar. Ökningen i externa kostnader är till hälften hänförlig till milstolpsersättningar inom BI-204 projektet och förvärv av immateriella rättigheter, samt till hälften hänförlig till ökade utvecklingskostnader i takt med att projekten flyttas fram i värdekedjan.

Forsknings- och utvecklingskostnader, januari–juni, uppgick till 106,0 MSEK (78,9). Avskrivningar enligt plan har belastat rörelseresultatet under perioden med 5,4 MSEK (6,4), varav avskrivningar på immateriella tillgångar utgör 2,9 MSEK (3,5).

Resultat efter skatt, januari–juni, uppgick till 93,8 MSEK (40,4). Resultat efter skatt, april-juni, uppgick till 133,7 MSEK (-32,3). Finansnettot, januari–juni, uppgick till 3,4 MSEK (2,4). Resultat efter skatt per aktie, januari–juni, uppgick till 1,68 kronor (0,86).

Finansiell ställning och kassaflöde

Per den 30 juni 2008 uppgick koncernens kortfristiga placeringar samt kassa och bank till 121,7 MSEK (143,5). Inklusive andel av initial delbetalning, avseende TB-403, som kommer att erhållas under juli månad skulle BioInvents kortfristiga placeringar samt kassa och bank uppgått till 309 miljoner kronor. Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick under januari-juni till -95,2 MSEK (55,4). Kassaflödet för motsvarande period föregående år påverkades positivt av erhållen kontantersättning avseende BI-204. Den positiva kassaflödeseffekten av den initiala delbetalningen avseende TB-403, uppkommer under det tredje kvartalet.

Eget kapital uppgick till 308,0 MSEK (150,8) vid periodens slut. Bolagets aktiekapital var 27,8 MSEK. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 83,0 (77,7) procent. Eget kapital per aktie var 5,53 SEK (3,20). Koncernen hade inga räntebärande skulder.

Investeringar

Investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 3,7 MSEK (1,2). Inga investeringar har skett i immateriella anläggningstillgångar (-).

Organisation

Per den 30 juni 2008 hade BioInvent 102 (96) anställda. Av dessa är 87 (80) verksamma inom forskning och utveckling.

Personaloptionsprogram

Vid årsstämman den 14 april 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.

Risikfaktorer

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.

Kommande rapporttillfällen

BioInvent avser att avge finansiella rapporter enligt följande:

Delårsrapporter	16 oktober 2008
Bokslutskommuniké 2008	12 februari 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 april-juni	3 MÅN 2007 april-juni	6 MÅN 2008 jan-juni	6 MÅN 2007 jan-juni	12 MÅN 2007 jan-dec
Nettoomsättning	195 648	12 297	211 832	130 263	143 437
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Forsknings- och utvecklingskostnader	-54 862	-39 900	-105 958	-78 884	-140 861
Försäljnings- och administrationskostnader	-8 645	-6 685	-15 585	-14 971	-28 715
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	<u>-78</u>	<u>837</u>	<u>93</u>	<u>1 639</u>	<u>2 690</u>
	-63 585	-45 748	-121 450	-92 216	-166 886
Rörelseresultat	132 063	-33 451	90 382	38 047	-23 449
Resultat från finansiella investeringar	1 620	1 162	3 399	2 390	7 356
Resultat efter finansiella poster	133 683	-32 289	93 781	40 437	-16 093
Skatt	-	-	-	-	-
Resultat	133 683	-32 289	93 781	40 437	-16 093
Resultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	133 683	-32 289	93 781	40 437	-16 093
Resultat per aktie, genomsnittligt antal aktier, SEK					
Före utspädning	2,40	-0,68	1,68	0,86	-0,31
Efter full utspädning	**	*	**	*	*
Genomsnittligt antal aktier					
Före utspädning (tusental)	55 661	47 161	55 661	47 161	51 175
Efter full utspädning (tusental)	55 760	*	55 710	*	*

*Vid utgången av perioden fanns inga utestående teckningsoptioner.

**Ingen utspädning föreligger då lösenkurs överstiger genomsnittlig aktiekurs.

Koncernens balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2008 30 juni	2007 30 juni	2007 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	9 668	15 396	12 532
Materiella anläggningstillgångar	15 451	14 528	14 182
Omsättningstillgångar			
Varulager m m	8 399	2 757	3 825
Kortfristiga fordringar	215 654	17 785	23 611
Kortfristiga placeringar	107 834	131 314	191 212
Kassa och bank	13 864	12 185	25 639
Summa tillgångar	370 870	193 965	271 001
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	307 976	150 760	214 118
Kortfristiga skulder	62 894	43 205	56 883
Summa eget kapital och skulder	370 870	193 965	271 001

Koncernens förändring av eget kapital (KSEK)

	2008 april-juni	2007 april-juni	2008 jan-juni	2007 jan-juni	2007 jan-dec
Ingående balans	174 134	182 950	214 118	110 152	110 152
Förändring reserv verkligt värde	101		19	72	-63
Effekt av personaloptionsprogram	58		58		
Periodens resultat	133 683	-32 289	93 781	40 437	-16 093
Optionspremium		99		99	99
Riktad nyemission					120 023
Utgående balans	307 976	150 760	307 976	150 760	214 118
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare	307 976	150 760	307 976	150 760	214 118

Aktiekapitalet består per den 30 juni 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
	april-juni	april-juni	jan-juni	jan-juni	jan-dec
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	132 063	-33 451	90 382	38 047	-23 449
Avskrivningar	2 709	3 064	5 338	6 396	12 312
Erhållen och erlagd ränta	<u>624</u>	<u>1 282</u>	<u>3 188</u>	<u>2 082</u>	<u>6 012</u>
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	135 396	-29 105	98 908	46 525	-5 125
Förändringar i rörelsekapital	-169 221	-447	-190 318	10 067	17 752
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-33 825	-29 552	-91 410	56 592	12 627
Investeringsverksamheten					
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-2 161	-760	-3 743	-1 203	-3 909
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-2 161	-760	-3 743	-1 203	-3 909
Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten	-35 986	-30 312	-95 153	55 389	8 718
Finansieringsverksamheten					
Riktad nyemission	-	-	-	-	120 023
Optionspremium	-	99	-	99	99
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	99	-	99	120 122
Förändring av kortfristiga placeringar**	34 369	-60 648	46 531	-59 632	-134 408
Förändring av likvida medel	-1 617	-90 861	-48 622	-4 144	-5 568
Likvida medel vid periodens början	15 481	154 771	62 486	68 054	68 054
Likvida medel vid periodens slut	13 864	63 910	13 864	63 910	62 486
Likvida medel, specifikation:					
Kortfristiga placeringar som utgör likvida medel*	-	51 725	-	51 725	36 847
Kassa och bank	<u>13 864</u>	<u>12 185</u>	<u>13 864</u>	<u>12 185</u>	<u>25 639</u>
	13 864	63 910	13 864	63 910	62 486
Kortfristiga placeringar**	<u>107 834</u>	<u>79 589</u>	<u>107 834</u>	<u>79 589</u>	<u>154 365</u>
	121 698	143 499	121 698	143 499	216 851

*löptid kortare än 3 månader

**löptid längre än 3 månader

Nyckeltal

	2008	2007	2007
	30 juni	30 juni	31 dec
Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK			
Före utspädning	5,53	3,20	3,85
Efter full utspädning	**	*	*
Antal aktier vid periodens slut			
Före utspädning (tusental)	55 661	47 161	55 661
Efter full utspädning (tusental)	56 130	*	*
Soliditet, %	83,0	77,7	79,0
Antal anställda vid periodens utgång	102	96	94

*Vid utgången av perioden fanns inga utestående teckningsoptioner.

**Ingen utspädning föreligger då lösenkurs överstiger aktiekurs.

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	6 MÅN 2008 jan-juni	6 MÅN 2007 jan-juni	12 MÅN 2007 jan-dec
Nettoomsättning	211 832	130 263	143 437
<i>Rörelsens kostnader</i>			
Forsknings- och utvecklingskostnader	-105 911	-78 884	-140 861
Försäljnings- och administrationskostnader	-15 574	-14 971	-28 715
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	93	1 762	2 686
	-121 392	-92 093	-166 890
Rörelseresultat	90 440	38 170	-23 453
Resultat från finansiella investeringar	3 400	2 408	7 356
Resultat efter finansiella poster	93 840	40 578	-16 097
Skatt	-	-	-
Resultat	93 840	40 578	-16 097

Moderbolagets balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2008 30 juni	2007 30 juni	2007 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	9 668	15 396	12 532
Materiella anläggningstillgångar	15 451	14 528	14 182
Finansiella anläggningstillgångar	100	100	100
Omsättningstillgångar			
Varulager m m	8 399	2 757	3 825
Kortfristiga fordringar	214 524	17 785	23 602
Kortfristiga placeringar	107 932	131 332	191 329
Kassa och bank	13 864	12 185	25 639
Summa tillgångar	369 938	194 083	271 209
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	308 088	150 900	214 248
Kortfristiga skulder	61 850	43 183	56 961
Summa eget kapital och skulder	369 938	194 083	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 värdepappersmarknaden och/eller lagen om handel med finansiella instrument. Informationen lämnades för offentliggörande den 16 juli 2008 kl 08.30.

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att denna delårsrapport för perioden 2008-01-01 -- 2008-06-30 ger en rättvisande översikt av företagets och koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som företaget och de företag som ingår i koncernen står för.

Lund den 16 juli 2008

Karl Olof Borg
Styrelseordförande

Carl Borrebaeck

Lars Henriksson

Lars Ingelmark

Elisabeth Lindner

Ulrika T Mattson

Björn Nilsson

Kenth Petersson

Svein Mathisen
Verkställande direktör

Granskningsrapport

Inledning

Vi har utfört en översiktlig granskning av delårsrapporten för BioInvent International AB (publ) för perioden 2008-01-01 -- 2008-06-30. 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" som är utgiven av FAR. 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.

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 juli 2008
ERNST & YOUNG AB

Johan Thuresson
Auktoriserad revisor