



## DELÅRSRAPPORT JANUARI-MARS 2009 TRIPEP AB (PUBL)

- Forsknings- och utvecklingskostnader 1,1 (6,6) MSEK
- Resultat efter skatt -3,5 (-9,9) MSEK
- Resultat per aktie -0,15 (-1,66) SEK
- Bolaget hade ingen nettoomsättning under perioden
- I samförstånd med Tripeps styrelse lämnade VD Jan Nilsson bolaget den 31 mars. Forskningschefen Anders Vahlne tillträdde som ny VD för bolaget den 1 april 2009.
- De sista tre patienterna har påbörjat högdosbehandling i ChronVac-C<sup>®</sup>- studien
- Data från ChronVac-C<sup>®</sup>- studien presenterades vid International Symposium on Viral Hepatitis and Liver Disease i Washington mellan 20-24/3 2009
- Den 23 januari godkände det svenska läkemedelsverket start av ChronSeal<sup>®</sup>-studien som nu pågår både i Norge och i Sverige
- Genom Tripeps samarbetspartner Kringle Pharma har ett optionsavtal tecknats med det japanska specialty pharma-bolaget Maruho avseende ChronSeal<sup>®</sup>

Tripep utvecklar läkemedel mot kroniska sjukdomar baserade på egna och andras patenterade och patentsökta teknologier. Bolaget fokuserar på följande forskningsprojekt: såråkningsbehandlingen ChronSeal<sup>®</sup>, det terapeutiska hepatit C-vaccinet ChronVac-C<sup>®</sup>, samt teknologiplattformen RAS<sup>®</sup>. Tripeps aktie är listad på First North. Remium AB är Certified Adviser för Tripep AB. För mer information, se [www.tripep.se](http://www.tripep.se)

Vid avvikelser mellan svensk och engelsk delårsrapport gäller den svenska versionen.

## VERKSAMHETEN

### Kliniska studier

#### **ChronVac-C® – Terapeutiskt vaccin mot hepatit C**

Efter en interimanalys under november månad 2008 har de sista tre patienterna nu påbörjat behandling med högsta dosen av ChronVac-C®. Tripep har tidigare rapporterat om de nio första patienterna som fullföljt behandlingen i den pågående öppna fas I/II-studien. I lågdosgruppen sågs en kortvarig T-cellsaktivering hos 2 av 3 patienter vilken inte sänkte virusnivåer i blod. I hög- och mellandosgrupperna sänktes hepatit C-virusnivåer hos 2 av 3 patienter i respektive grupp, ofta samtidigt med en T-cellsaktivering. Sänkningar varade från 2 till mer än 10 veckor. Detta ger proof-of-concept för att ChronVac-C®-behandling har en klar antiviral effekt. Inga oväntade eller allvarliga biverkningar har noterats. Dessa resultat presenterades vid International Symposium on Viral Hepatitis and Liver Disease i Washington mellan 20-24/3 2009.

I studien ingår tidigare obehandlade patienter med kronisk hepatit C-virusinfektion med låga virusnivåer av genotyp 1. Varje patient får fyra vaccinationer med en månads mellanrum och därefter följs varje patient i sex månader. Syftet med studien är i första hand att klargöra om behandlingen är säker. Dessutom mäts aktiveringen av kroppens immunsvär och eventuella effekter på virusförökningen. Studien är den första i världen där patienter med kronisk hepatit C-virusinfektion behandlas med DNA-vaccination. Dessutom är det första gången som ett DNA-vaccin mot ett smittämne ges till människa med hjälp av *in vivo*-elektroporering.

#### **ChronSeal® – Behandling av kroniska hudsår**

ChronSeal®, den patentsökta terapin för behandling av kroniska hudsår, baserad på hepatocyte growth factor (HGF) skyddad i en unik patentsökt antibiotikafri formulering godkändes för testning i en fas I/II-studie på människa av det norska läkemedelsverket i oktober 2008 och av det svenska läkemedelsverket den 23 januari 2009. I studien kommer två olika dosnivåer att jämföras och utvärderas mot placebo. Inalles kommer 75 patienter att inkluderas från fyra centra i Norge och åtta centra i Sverige. Patienterna kommer att behandlas under en veckas tid med ChronSeal® såsom tillägg till standardomläggningar och därefter följs upp under ytterligare 11 veckor för att avgöra om en bestående läkning av såren erhålls. Eftersom HGF:s mekanism är att sätta igång sårhelingsprocessen förväntas längre behandlingstider inte ge ytterligare läkningseffekt. Bara de patienter kommer att inkluderas i studien vars sår inte läker med mer än 50% under en 14 dagars "run in"-period med standardomläggningar. Syftet med studien, som nu startat både i Norge och Sverige, är dels att säkerställa att ChronSeal® är säkert och väl tolererat dels att utvärdera den kliniska effekten.

### Övriga forskningsprojekt

#### **ChronVac-B – Terapeutiskt vaccin mot hepatit B**

Tripep har undertecknat en avsiktsförklaring med Inovio Inc. i San Diego om en gemensam utveckling av ChronVac-B, ett behandlande vaccin mot kroniska hepatit B-virusinfektioner. Under 2008 fortskred arbetet med att ta fram en läkemedelskandidat. Det nya samarbetet mellan Tripep och Inovio bygger på kombinationen av Tripeps ChronVac-B-teknologi som administreras med Inovios teknik för *in vivo*-elektroporering.

Man uppskattar att 400 miljoner är kroniskt infekterade och att dessa har en ökad risk för allvarlig leverskada och cancer. Dagens godkända läkemedel har problem med biverkningar eller utveckling av antiviral resistens varför det föreligger ett stort behov av att förbättra behandlingen av patienter med kroniska hepatit B-virusinfektioner. Ett behandlande vaccin avser att förbättra den infekterades möjlighet att via en specifik aktivering av sitt immunförsvar få kontroll över infektionen. För närvarande finns enbart förebyggande vaccin mot hepatit B på marknaden.

#### **RAS®**

Den internationella populärvetenskapliga tidskriften New Scientist och den ansedda amerikanska vetenskapliga tidskriften Proceedings of the National Academy of Sciences (PNAS) uppmärksammade i slutet av augusti 2008 i varsin kommentar ett vetenskapligt arbete från Tripeps forskare som publicerats i PNAS. Det var en vetenskaplig artikel skriven i samarbete med Karolinska Institutet om Tripeps helt nya och patenterade immunterapi för att angripa HIV. I artikeln beskrivs Tripeps vidareutvecklade RAS-teknologi och hur "molekylära adaptrar" gör annars överflödiga naturliga antikroppar till angripare av HIV och HIV-infekterade celler. Denna metod öppnar för kommersiell utveckling av en helt ny typ av läkemedel mot HIV och även mot andra infektionssjukdomar och tillfällen då antikroppar kan vara av betydelse, som exempelvis för behandling av cancersjukdom.

### Samarbetsavtal

Tripep har omförhandlat samarbetsavtalet med bolagets japanska partner Kringle Pharma Inc. avseende sårhelingsprojektet ChronSeal®. I det nya avtalet övertar Kringle Pharma Inc. finansieringen av hela ChronSeal®-projektet, inklusive Tripeps interna kostnader, för den förestående kliniska studien. Tripep har minskat sin andel i projektet men behåller en återköpsrätt. Detta innebär att Tripep för närvarande inte bär någon risk i detta projekt. Tripep erhöll en ersättning om cirka 3,8 MSEK i köpeskillning. För Tripep motsvarar värdet av överenskommelsen drygt 19 MSEK i kostnadsbesparingar hänförliga till ChronSeal®-projektet, vilka nu tas över av Kringle Pharma, Inc. I gengäld har Tripep minskat sin andel av projektet från 60 till 10 procent. Tripep behåller en återköpsrätt upp till 40 procent före den 30 juni 2010. Skulle Tripep välja att inte återköpa del i projektet, kommer Tripep ändå att behålla 10 procent av alla intäkter från projektet.

Genom Tripeps samarbetspartner Kringle Pharma har ett optionsavtal tecknats med det japanska specialty pharma-bolaget Maruho avseende ChronSeal®, Tripeps och Kringle Pharmas samägda produkt för behandling av kroniska bensår. Optionsavtalet ger Maruhos rättigheter att som första bolag få utvärdera resultaten från den pågående fas I/II-studien samt förhandla om försäljningsrättigheterna för den japanska marknaden.

Tripep har också samarbetsavtal med det amerikanska bolaget Inovio om gemensam utveckling av Tripeps terapeutiska vaccin ChronVac-C®. Genom samarbetet har bolaget fått tillgång till en världsledande teknik när det gäller administrering av DNA-vaccin.

Bolaget har dessutom tecknat en avsiktsförklaring med Inovio Inc. om gemensam utveckling av ChronVac-B.

### Patent

Tripeps strategi är att skapa ett patentskydd i de för bolaget viktiga regionerna, dvs Nordamerika, Europa och Asien. Patentportföljen omfattar 58 godkända patent och 37 inlämnade patentansökningar.

### Personal

Bolaget hade vid periodens utgång 5 (7) anställda. Häri ingår en person som avslutat sin anställning den 4 april 2009, samt Jan Nilsson vars anställning upphör 30 september 2009.

#### **VD**

I samförstånd med Tripeps styrelse lämnade VD Jan Nilsson bolaget den 31 mars. Forskningschefen Anders Vahlne tillträdde som ny VD för bolaget den 1 april 2009.

### Resultat

Bolaget hade ingen nettoomsättning under perioden. 0,5 MSEK under Övriga rörelseintäkter avser Management fees som är relaterade till ChronSeal®-projektet.

Rörelsens kostnader uppgick till 4,0 (9,9) MSEK för första kvartalet 2009. Resultat efter finansnetto uppgick till -3,5 (-9,9) MSEK för första kvartalet 2009.

Forsknings- och utvecklingskostnader uppgick till 1,1 (6,6) MSEK för första kvartalet 2009, varav externa forskare och underleverantörer uppgick till 1,0 (6,3) MSEK.

### Investeringar

Nettoinvesteringar i inventarier uppgick till 0,0 (0,0) MSEK för första kvartalet 2009.

### Finansiell ställning

Bolagets likvida medel uppgick den 31 mars 2009 till 1,8 (9,1) MSEK. Utöver en licensintäkt från optionsavtalet med Maruho, planerar bolaget att under kvartal 2 2009 göra en riktad emission för att finansiera verksamheten över sommaren och tidig höst. En företrädesemission planeras också att genomföras under andra halvåret 2009.

Det egna kapitalet uppgick den 31 mars 2009 till -2,8 (2,9) MSEK. Styrelsen har upprättat kontrollbalansräkning per 2008-12-31 som visar att det egna kapitalet är intakt. Kontrollbalansräkningen är granskad av bolagets revisor.

Bolagets aktiekapital uppgick per den 31 mars 2009 till 2 357 531,40 SEK.

Antalet aktier uppgick per 31 mars 2009 till 23 575 314 aktier. Varje aktie har ett kvotvärde om 0,10 SEK.

Långfristiga skulder uppgick den 31 mars 2009 till 1,7 (2,8) MSEK. Detta

är ett åtagande som Tripep gjort i samband med köpet av sår-läkningsprojektet ChronSeal®.

Kortfristiga skulder uppgick den 31 mars 2009 till 4,9 (6,4) MSEK.

### Nyemission med företrädesrätt

Tripep har genomfört en företrädesemission under fjärde kvartalet 2008 som per 2008-12-31 tillfört bolaget 3,1 MSEK före transaktionskostnader. Ytterligare 1,8 MSEK tillfördes bolaget i denna emission i januari 2009.

### Teckningsoptioner

Antalet TO2 uppgår till 32 418 905 st. 20 TO2 ger rätt att teckna 1,2 aktier till en teckningskurs om 8,35 SEK per aktie under perioden 1 april 2008 - 30 september 2009. TO2 handlas på First North. För det fall teckningsoptionerna (TO2) utnyttjas fullt ut kommer ytterligare 1 945 134 aktier att emitteras och bolaget att tillföras ytterligare ca 16,2 MSEK.

### Aktierelaterade ersättningar

Bolaget har ett personaloptionsprogram omfattande 600 000 optioner i tre serier (B-D) med slutdagarna 30 juni 2009, 2010 och 2011. Serie A (150 000 optioner) har förfallit utan att optionerna har utnyttjats. Till följd av den omvända spliten 1:10 och företrädesemissionen i november 2008 så har en omräkning av lösenpriset för teckningsoptionerna serie B-D skett: lösenpriset för serie B var tidigare 2,03 SEK och har omräknats till 16,94 SEK, lösenpriset för serie C var tidigare 2,29 SEK och har omräknats till 19,11 SEK, lösenpriset för serie D var tidigare 2,54 SEK och har omräknats till 21,19 SEK. Efter den omvända spliten och företrädesemissionen krävs 10 teckningsoptioner för att teckna 1,37 aktier för serie B-D.

### Risker och osäkerhetsfaktorer

Tripeps finansiella risker är framförallt kopplade till bolagets affärsrisker och möjligheter till finansiering av utvecklingen.

Den största risken för ChronVac-C® bedöms vara att immunsvaret inte aktiveras tillräckligt kraftigt i människa med de dosnivåer som kan ges.

För ChronSeal® finns bl a risken att de positiva kliniska effekterna av ChronSeal® inte kan upprepas i framtida kliniska prövningar.

Dessutom kan det inte garanteras att de kliniska prövningar som utförs av Tripep tillräckligt tydligt kan påvisa att de potentiella produkterna är

tillräckligt säkra och verkningsfulla. I så fall kan ett godkännande komma att utebli, vilket skulle påverka Tripeps verksamhet, finansiella ställning och resultat negativt.

Ytterligare en risk bolaget utsätts för är den konkurrensutsatta marknaden med risken för nya och bättre läkemedel från konkurrerande bolag.

För en utförligare beskrivning av bolagets riskexponering hänvisas till avsnittet Riskfaktorer (sid 22-23) och not 19 i Tripeps Årsredovisning 2008.

### Händelser efter periodens utgång

På årsstämman den 1 april 2009 beslutades följande:

#### *Val av styrelse, styrelseordförande och beslut om arvoden*

Till styrelse valdes Thomas Lynch, Anders Vahlne och Matti Sällberg (samtliga omval). Thomas Lynch omvaldes till styrelseordförande. Årsstämman beslutade att inget styrelsearvode skall utgå.

#### *Bemyndigande att besluta om nyemission av aktier, konvertibler och teckningsoptioner*

Årsstämman bemyndigade styrelsen att vid ett eller flera tillfällen under tiden fram till nästkommande årsstämma besluta om nyemission av aktier, konvertibla skuldebrev och/eller teckningsoptioner mot kontant betalning och/eller med bestämmelse om apport eller kvittning eller eljest med villkor samt att därvid kunna avvika från aktieägarnas företrädesrätt.

#### *Minskning av aktiekapital och ny bolagsordning*

Årsstämman beslutade att minska aktiekapitalet för förlusttäckning och att anta en ny bolagsordning som återspeglar det lägre aktiekapitalet.

### Redovisningsprinciper

Delårsrapporten har upprättats enligt BFNAR 2007:1, Frivillig Delårsrapportering. Samma redovisningsprinciper och beräkningsmetoder har använts som i årsredovisningen för år 2008.

### Kommande rapporttillfällen

Rapport för andra kvartalet 2009	26 augusti 2009
Rapport för tredje kvartalet 2009	23 oktober 2009
Bokslutskommuniké för verksamhetsåret 2009	29 januari 2010

---

Styrelsen och verkställande direktören försäkras att delårsrapporten ger en rättvisande översikt av bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver de väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som bolaget står inför.

Huddinge, den 24 april 2009

Thomas Lynch  
Styrelseordförande

Anders Vahlne  
VD och Styrelseledamot

Matti Sällberg  
Styrelseledamot

Denna delårsrapport har inte varit föremål för granskning av bolagets revisorer

#### FÖR YTTERLIGARE INFORMATION KONTAKTA:

Anders Vahlne, VD och Forskningschef  
Telefon 08-5858 1313, mobil 0709-28 05 28  
e-post: [anders.vahlne@ki.se](mailto:anders.vahlne@ki.se)

## RESULTATRÄKNINGAR

MSEK	3 mån jan-mar 2009	3 mån jan-mar 2008	12 mån jan-dec 2008
Nettoomsättning	-	-	3,8
Övriga rörelseintäkter	0,5	0,0	0,7
<b>Summa rörelseintäkter</b>	<b>0,5</b>	<b>0,0</b>	<b>4,5</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>			
Övriga externa kostnader <sup>1)</sup>	-2,3	-7,4	-20,9
Personalkostnader	-1,6	-2,5	-8,3
Avskrivning av materiella anläggningstillgångar	-0,1	-0,0	-0,2
<b>Summa rörelsekostnader</b>	<b>-4,0</b>	<b>-9,9</b>	<b>-29,4</b>
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-3,5</b>	<b>-9,9</b>	<b>-24,9</b>
<b>Resultat från finansiella investeringar</b>			
Ränteintäkter och liknande resultatposter	0,0	0,0	0,2
Räntekostnader och liknande resultatposter	-0,0	-0,0	-0,2
<b>Summa resultat från finansiella investeringar</b>	<b>-0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-3,5</b>	<b>-9,9</b>	<b>-24,9</b>
Skatt på periodens resultat	-	-	-
<b>Periodens resultat</b>	<b>-3,5</b>	<b>-9,9</b>	<b>-24,9</b>

1) för specifikation av forsknings- och utvecklingskostnader se nyckeltal sid 6

## RESULTAT PER AKTIE

SEK	3 mån jan-mar 2009	3 mån jan-mar 2008	12 mån jan-dec 2008
Resultat per aktie	-0,15	-1,66	-2,14
Resultat per aktie efter utspädning	-0,15	-1,66	-2,14
Utestående genomsnittligt antal aktier	22 528 120	5 970 124	11 639 665

Resultat per aktie: Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier. Resultat efter utspädning: Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier efter utspädning. Inga utestående optioner ger upphov till utspädningseffekt vid beräkning av resultat per aktie. Omräkning har skett för fondemissionselement i genomförd företrädesemission.

En omvänd split 1:10 genomfördes i juni 2008. Omräkning av jämförelsetal har skett.

## ANTAL UTESTÅENDE AKTIER

	3 mån jan-mar 2009	3 mån jan-mar 2008	12 mån jan-dec 2008
Antal utestående aktier vid periodens början	19 950 412	4 826 087	4 826 087
Företrädesemission	-	3 120 571	3 241 891
Företrädesemission	-	-	1 718 246
Riktad emission	-	-	4 000 000
Företrädesemission	3 624 902	-	6 161 322
Nyemission, TO3	-	-	2 866
<b>Utestående antal aktier vid periodens slut</b>	<b>23 575 314</b>	<b>7 946 658</b>	<b>19 950 412</b>

Beskrivning av aktiekapitalets utveckling återfinns i Tripeps Årsredovisning 2008 på sid 19

En omvänd split 1:10 genomfördes i juni 2008. Omräkning av jämförelsetal har skett.

## TECKNINGSOPTIONER

	Antal	Varav i bolagets ägo	Varav tilldelade anställda	Lösenpris, SEK	Lösenperiod
Serie B	200 000	50 000	150 000	16,94	1-30 juni 2009
Serie C	250 000	62 500	187 500	19,11	1-30 juni 2010
Serie D	350 000	87 500	262 500	21,19	1-30 juni 2011
TO2	32 418 905		Företrädesemission	8,35	1 apr 2008-30 sep 2009

Serie A har förfallit den 30 juni 2008 utan att optionerna utnyttjats.

Serie B-D - 10 optioner ger rätt att teckna 1,37 aktier. Omräkning av villkoren har skett till följd av företrädesemission samt omvänd split 1:10. Vid periodens slut fanns 560 000 utestående personaloptioner då 40 000 förfallit på grund av anställnings upphörande, samt 150 000 serie A förfallit 2008-06-30.

TO2 - tjugo optioner ger rätt att teckna 1,2 aktier.

## BALANSRÄKNINGAR

MSEK	2009-03-31	2008-03-31	2008-12-31
Materiella anläggningstillgångar	0,3	0,5	0,4
Finansiella anläggningstillgångar	0,1	-	0,1
Kortfristiga fordringar	1,6	2,5	3,3
Kassa och bank <sup>1)</sup>	1,8	9,1	3,3
<b>Summa tillgångar</b>	<b>3,8</b>	<b>12,1</b>	<b>7,1</b>
Eget kapital (se not nedan)	-2,8	2,9	-1,1
Långfristiga skulder	1,7	2,8	1,9
Kortfristiga skulder	4,9	6,4	6,3
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>3,8</b>	<b>12,1</b>	<b>7,1</b>

1) varav 0,2 MSEK avser spärrade medel för hyra.

## FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

MSEK	2009-03-31	2008-03-31	2008-12-31
Eget kapital vid periodens början	-1,1	-1,6	-1,6
Nyemission 3 241 891 aktier <sup>1,2)</sup>	-	14,4	14,9
Nyemission 1 718 246 aktier <sup>3)</sup>	-	-	2,8
Riktad emission 4 000 000 aktier	-	-	5,0
Nyemission 9 786 224 aktier <sup>4)</sup>	1,8	-	2,7
Nyemission 2 866 aktier	0,0	-	0,0
Personaloptioner	0,0	0,0	0,1
Periodens resultat	-3,5	-9,9	-24,9
<b>Eget kapital vid periodens slut</b>	<b>-2,8</b>	<b>2,9</b>	<b>-1,1</b>

1) Här ingår emissionskostnader med 1,6 MSEK

2) En omvänd split 1:10 genomfördes i juni 2008. Omräkning av jämförelsetal har skett.

3) Här ingår emissionskostnader med 0,7 MSEK

4) Här ingår emissionskostnader med 0,4 MSEK

## EK PER AKTIE

SEK	2009-03-31	2008-03-31	2008-12-31
Eget kapital per aktie	-0,12	0,28	-0,06

Eget kapital per aktie: Eget kapital dividerat med antalet utestående aktier vid periodens slut.

Omräkning har skett för fondemissionselement i genomförd företrädesemission.

En omvänd split 1:10 genomfördes i juni 2008. Omräkning av jämförelsetal har skett.

## KASSAFLÖDESANALYSER

MSEK	3 mån	3 mån	12 mån
	jan-mar 2009	jan-mar 2008	jan-dec 2008
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>			
Periodens resultat	-3,5	-9,9	-24,9
Avskrivningar	0,1	0,0	0,2
Förändring av långfristig skuld <sup>1)</sup>	-0,2	-0,2	-1,1
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>	<b>-3,6</b>	<b>-10,1</b>	<b>-25,8</b>
<b>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital</b>			
Minskning/ökning(-) av fordringar	1,7	-0,4	-1,2
Minskning(-)/ökning av kortfristiga skulder	-1,4	-0,1	-0,2
<b>Nettokassaflöde som använts i den löpande verksamheten</b>	<b>-3,3</b>	<b>-10,6</b>	<b>-27,2</b>
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>			
Förvärv av dotter-/intresseföretag	-	-	-0,1
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-	-0,0	-0,1
<b>Nettokassaflöde som använts i investeringsverksamheten</b>	<b>-</b>	<b>-0,0</b>	<b>-0,2</b>
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>			
Nyemission/Kapitaltillskott	1,8	14,4	25,4
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>1,8</b>	<b>14,4</b>	<b>25,4</b>
Periodens kassaflöde	-1,5	3,8	-2,0
Likvida medel vid periodens början	3,3	5,3	5,3
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>1,8</b>	<b>9,1</b>	<b>3,3</b>

1) Detta är ett åtagande som Tripep gjort i samband med köpet av sårfläkkningsprojektet ChronSeal.

## NYCKELTAL

	3 mån	3 mån	12 mån
	jan-mar 2009	jan-mar 2008	jan-dec 2008
Avkastning på sysselsatt kapital, %	neg	neg	neg
Avkastning på eget kapital, %	neg	neg	neg
Soliditet, %	neg	24,0	neg
Skuldsättningsgrad	neg	0,97	neg
Likvida medel, MSEK	1,8	9,1	3,3
Andel riskbärande kapital, %	neg	24,0	neg
Periodens kassaflöde, MSEK	-1,5	3,8	-2,0
Nettoinvesteringar i materiella anläggningstillgångar, MSEK	0,0	0,0	0,1
Intern forskning och utveckling (kostnadsförd), MSEK	0,1	0,3	0,9
Extern forskning och utveckling (kostnadsförd), MSEK	1,0	6,3	16,2
Löner, ersättningar och sociala kostnader, MSEK	1,6	2,5	8,3
Medelantal anställda	4	5	5