

Active Biotech AB
Delårsrapport
Januari - mars 2009

- **Laquinimod — Fast Track-status erhållet från FDA**
- **57-57 — planering av explorativ studie pågår**
- **RhuDex™ — prekliniska tester pågår**
- **ANYARA — fas III-studien fortskrider enligt plan**
- **TASQ — säkerhetsprofil utvärderad av oberoende internationell expertgrupp, fas II-studien fortskrider enligt plan**
- **Nettoomsättning 2,2 (3,2) MSEK**
- **Rörelseresultat -63,7 (-52,2) MSEK**
- **Resultat efter skatt -62,2 (-52,7) MSEK**
- **Resultat per aktie för perioden uppgick till -1,21 (-1,11) SEK/aktie**

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Tomas Leanderson
VD
Tfn 046-19 20 95

Göran Forsberg
VP Investor Relations & 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 11 00

Laquinimod – en ny oral immunmodulerande substans för behandling av autoimmuna sjukdomar

Laquinimod är en quinolinsubstans i fas III-utveckling för behandling av [multipel skleros](#) (MS). Active Biotech har träffat avtal med det israeliska läkemedelsbolaget [Teva Pharmaceutical Industries Ltd](#) (juni 2004) avseende utveckling och kommersialisering av laquinimod. Positiva data från en [fas IIb-studie](#) av relapserande remitterande multipel skleros (RRMS) har publicerats i den vetenskapliga tidskriften *Lancet* (2008; 371:2085-92). I september 2008 presenterades data från [förlängningsstudien](#) efter fas IIb som visade en signifikant minskning av genomsnittligt antal skade-ställen i hjärnan både hos patienter som bytt från placebo till laquinimod och patienter som fortsatt med sin ursprungliga dos laquinimod. För närvarande är laquinimod i två globala kliniska fas III-prövningar, vilka kommer att omfatta totalt 2 200 MS-patienter på 175 kliniker världen över. Teva avslutade patientrekryteringen till den första av två fas III-studier ([Allegro](#)) i november 2008 och för den andra studien ([Bravo](#)) pågår rekrytering av patienter med RRMS globalt. Information kring de pågående kliniska studierna finns på [www.TevaClinicalTrials.com](#) samt [www.clinicaltrials.gov](#).

– Laquinimod erhöll i februari 2009 ”[Fast Track](#)”-status från det amerikanska läkemedelsverket, FDA. Läkemedel med Fast Track-status är avsedda för behandling av allvarliga eller livshotande sjukdomar och har uppvisat en potential att möta ett stort medicinskt behov. Fast Track-status kan underlätta utvecklingen och påskynda registreringsprocessen, vilket kan innebära att laquinimod blir tillgängligt på marknaden redan i slutet av 2011.

57-57 – en ny oral immunmodulerande substans för behandling av systemisk lupus erythematosus

57-57 är en quinolinsubstans primärt avsedd för behandling av [systemisk lupus erythematosus](#) (SLE), en sjukdom som orsakar inflammation och skador på bindväv i hela kroppen med allvarliga sekundära symptom som till exempel njursvikt. Tidigare dokumentation från [prekliniska studier](#) indikerar att 57-57 kan förebygga relapser och sänka steroidanvändningen i SLE-patienter. På den vetenskapliga konferensen American College of Rheumatology i oktober 2008 presenterades nya data från [fas I-studien](#) av 57-57. De nya resultaten visar att man genom att behandla patienter med 57-57 kan påverka signalvägar som är centrala i utvecklingen av sjukdomen SLE.

– Active Biotech beslutade i februari 2009 att inte initiera ett fas II/III kliniskt utvecklingsprogram för 57-57 i egen regi. Ett färdigt fas II/III kliniskt utvecklingsprogram är utarbetat i samarbete med europeiska och amerikanska myndigheter. Under 2009 kommer bolaget aktivt att söka en samarbetspartner för projektets fortsatta genomförande.

En mindre explorativ klinisk studie i SLE-patienter kommer att genomföras under 2009-2010.

RhuDexTM – en ny oral substans för behandling av ledgångsreumatism

I projektet med Active Biotechs patenterade CD80-antagonister utvecklas läkemedelskandidaten RhuDex för behandling av ledgångsreumatism, [reumatoid artrit](#) (RA). I april 2002 ingick Active Biotech ett licensavtal med Avidex Ltd, numera helägt dotterbolag till det tyska bioteknikföretaget [MediGene](#), enligt vilket MediGene har exklusiv rätt att vidareutveckla CD80-antagonisterna samt marknadsföra produkter där dessa substanser ingår. Två [fas I-studier](#) har sedan tidigare framgångsrikt genomförts där man studerat läkemedelskandidaten RhuDex säkerhet, tolerabilitet och farmakokinetik i friska frivilliga. I juni 2008 rapporterade MediGene att en klinisk [fas IIa-studie](#) uppnått sitt mål. För ytterligare information och senaste nytt kring RhuDex, se [www.medigene.com](#).

– RhuDex [undersöks](#) för närvarande i en serie laborietester under det brittiska läkemedelsverkets (Medicines and Healthcare products Regulatory Agency) översyn. Dessa studier kommer att undersöka om det finns några potentiellt skadliga interaktioner mellan RhuDex och åderförcalkade blodkärl. MediGene planerar kunna slutföra dessa tester i mitten av 2009 och därefter inleda kompletterande fas IIb kliniska studier.

ANYARA – fusionsprotein för immunologisk behandling av njurcancer

ANYARA är en så kallad **TTS** (Tumor Targeting Superantigens)-substans som gör behandlingen av cancer tumorspecifik. Utvecklingen av ANYARA inriktas primärt mot **njurcancer**. Positiva data har uppvisats dels vid **interimsanalys i fas II/III** dels i kliniska fas I-prövningar i lungcancer, njurcancer och bukspottkörtelcancer. Den med ANYARA observerade medianöverlevnaden 26.2 månader för patienter med avancerad njurcancer är dubbelt så lång som den förväntade överlevnaden. För närvarande pågår registreringsgrundande **fas III-prövningar** i patienter med avancerad njurcancer. Den primära kliniska effektparametern är överlevnad och studien kommer att omfatta totalt cirka 500 patienter vid cirka 50 kliniker i Europa. ANYARA har **orphan-drug status** från det europeiska läkemedelsverket för indikationen njurcancer. Information kring den pågående kliniska studien finns på www.activebiotech.com samt på www.clinicaltrials.gov.

– Den pågående, registreringsgrundande, 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. Vid slutet av perioden hade cirka 485 patienter rekryterats till studien.

TASQ – antiangiogen substans för behandling av prostatacancer

Utvecklingen av TASQ inriktas främst mot behandling av **prostatacancer**. TASQ är en antiangiogen substans, dvs. den stryper näringstillförseln till tumören och tillhör inte den vanligt förekommande gruppen tyrosinkinashämmare. Positiva resultat från den avslutade **fas I-studien** visar att TASQ tolereras väl och har en fördelaktig säkerhetsprofil. I september 2008 presenterades effektdata från fas Ib-studien som visade att patienter som behandlats med TASQ fick få nya skelettmetastaser och en långsam stegring av sjukdomsmarkören PSA (prostata-specifikt antigen). För ytterligare information, se **presentationen** från konferensen UBS Global Life Sciences. Projektet är för närvarande i en placebo-kontrollerad klinisk **fas II-prövning** som pågår i USA, Kanada och Sverige. Information kring den pågående kliniska studien finns på www.activebiotech.com samt på www.clinicaltrials.gov.

– En oberoende internationell expertgrupp, "Data Safety Monitoring Board" (DSMB), utvärderade i februari 2009 den pågående kliniska fas II-studien av prostatacancerprojektet TASQ. Kommittén hade tillgång till studiens oblindade säkerhetsdata och studerade biverkningar av TASQ. Säkerhetsgruppen rekommenderade, efter analys av långtidsdata på över 50 patienter som behandlats med TASQ, att studien fortsätter enligt fastlagt protokoll.

– Den pågående fas II-studien fortskrider enligt plan och resultat förväntas under andra halvåret 2009.

ISI – nytt projekt som bygger på quinolinsubstansernas verkningsmekanism

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

– Under perioden har en så kallad "lead"-substans valts ut för vidare prekliniska tester. Målet är att välja en läkemedelskandidat under 2010.

– Manuskriptet som beskriver en målmolekyl för Q-substanserna har blivit accepterat i en vetenskaplig tidskrift och beräknas publiceras inom kort.

HÄNDELSER EFTER PERIODENS SLUT

Nyemission

Styrelsen föreslår årsstämman den 7 maj 2009 att fatta beslut om att genomföra en garanterad företrädesemission om cirka 256 MSEK för att stärka bolagets finansiella ställning och driva utvecklingen av bolagets kliniska projektportfölj. Emissionen föreslås ge nuvarande aktieägare rätt att med företrädesrätt teckna en ny aktie för varje fyrantal befintliga aktier till en teckningskurs om 20 kronor per aktie.

Huvudägarna MGA Holding AB (30,0%) och Nordstjernen AB (15,3%) har förbundit sig att teckna för sina företrädesandelar och härutöver har MGA Holding AB och Nordstjernen AB förbundit sig att, om emissionen inte skulle bli fulltecknad, teckna de ytterligare aktier som inte tecknas med företrädesrätt. Emissionen är därmed garanterad till fullo.

FINANSIELL INFORMATION

Kommentar till koncernens resultat för perioden januari – mars, 2009

Nettoomsättningen för perioden uppgick till 2,2 (3,2) MSEK och omfattade service- och hyresintäkter, föregående år inkluderade även 0,8 MSEK i forskningsbidrag från Vinnova.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 65,9 (55,4) MSEK, varav forskningskostnaderna uppgick till 61,5 (49,8) MSEK. Kostnadsökningen förklaras framförallt av den pågående fas III-studien för njurcancerprojektet ANYARA, den pågående fas II-studien för prostatacancerprojektet TASQ samt 57-57 projektet mot SLE. Därutöver har Active Biotech bedrivit studier för att klargöra verkningsmekanismen och målmolekyler som ligger bakom den farmakologiska effekten av de quinolinsubstanser som ligger i klinisk utveckling. Periodens höga kostnadsutfall är inte representativt för resterande del av året då perioden belastats med kostnader av engångskaraktär.

Den kliniska utvecklingen av RhuDex för behandling av RA samt de pågående kliniska fas III-studierna för laquinimod, finansieras till fullo av respektive samarbetspartner.

Rörelseresultatet uppgick till -63,7 (-52,2) MSEK. Resultatförändringen förklaras av kostnadsökningar för det mer omfattande kliniska utvecklingsprogrammet. Periodens finansiella netto uppgick till 1,5 (-0,5) MSEK. Resultatet efter skatt uppgick till -62,2 (-52,7) MSEK.

Kassaflöde, likviditet och finansiell ställning

Likvida medel uppgick vid periodens utgång till 71,8 MSEK, att jämföras med 138,7 MSEK vid föregående års utgång.

Kassaflöde för perioden uppgick därmed till -67,0 (-46,4) MSEK varav kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -65,1 (-44,9) MSEK och kassaflödet för investeringsverksamheten uppgick till 0,0 (-0,3) MSEK.

Som en konsekvens av låneamorteringar uppgick kassaflödet från finansieringsverksamheten till -1,9 (-1,2) MSEK.

Utdelning

Någon utdelning föreslås inte.

Kommentar till moderbolagets resultat och finansiella ställning

Verksamheten i moderbolaget Active Biotech AB består av koncernsamordnande administrativa funktioner. Moderbolagets nettoomsättning för perioden uppgick till 0,9 (1,7) MSEK.

Rörelsekostnaderna uppgick under perioden till 4,7 (6,8) MSEK och det finansiella nettot till 0,4 (1,1) MSEK. Resultatet efter finansiella poster uppgick till -3,4 (-4,0) MSEK. Under perioden har inga investeringar i anläggningstillgångar genomförts.

Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 55,9 MSEK jämfört med 131,6 MSEK vid årets början.

Aktiekapital

Koncernens egna kapital vid periodens utgång uppgick till 101,2 MSEK, att jämföras med 163,6 MSEK vid utgången av föregående år.

Totalt antal utestående aktier vid periodens utgång uppgick till 51 241 791 aktier. Vid eventuell lösen av utestående teckningsoptioner ökar antalet aktier i Active Biotech till maximalt cirka 52,6 miljoner aktier.

Koncernens soliditet vid utgången av perioden uppgick till 24,7 procent, att jämföras med 34,6 procent vid utgången av 2008. Motsvarande siffror för moderbolaget Active Biotech AB uppgick till 92,8 respektive 91,1 procent.

Organisation

Medelantalet anställda uppgick till 90 (89), varav andelen anställda i forsknings- och utvecklingsverksamheten uppgick till 73 (73). Vid periodens slut var antalet anställda i koncernen 90 (89).

Framtidsutsikter inklusive väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Avgörande för Active Biotechs långsiktiga finansiella styrka och uthållighet är bolagets förmåga att utveckla läkemedelsprojekt till den punkt då partnerskapsavtal kan ingås och partnern tar över den fortsatta utvecklingen och kommersialiseringen av projektet. Under denna utvecklingsfas förväntas en värdeökning i projekten. Utvecklingen av redan ingångna och tillkomsten av nya partnerskap bedöms ha en betydande påverkan på framtida intäkter och kassabehållning. Det är styrelsens bedömning att befintliga likvida medel, den av styrelsen föreslagna nyemissionen och övriga tillgängliga finansieringsalternativ säkerställer finansieringen av verksamheten enligt nuvarande planer.

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 2008.

Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag MSEK	jan – mars		Helår 2008
	2009	2008	
Nettoomsättning	2.2	3.2	53.5
Administrationskostnader	-4.4	-5.7	-30.7
Forsknings- och utvecklingskostnader	-61.5	-49.8	-207.4
Rörelseresultat	-63.7	-52.2	-184.6
Finansnetto	1.5	-0.5	4.0
Resultat efter finansiella poster	-62.2	-52.7	-180.6
Skatt	-	-	-1.0
Periodens resultat	-62.2	-52.7	-181.6
Periodens resultat hänförligt till:			
Moderbolagets aktieägare	-62.2	-52.7	-181.6
Minoritetsintresse	-	-	-
Periodens resultat	-62.2	-52.7	-181.6
Övrigt totalresultat			
Förändring av omvärderingsreserv	-	-	1.0
Förändring av omräkningsreserv	-	-0.6	-0.6
Periodens övrigt totalresultat	-62.2	-53.4	-181.3
Periodens övrigt totalresultat hänförligt till:			
Moderbolagets aktieägare	-62.2	-53.4	-181.3
Minoritetsintresse	-	-	-
Periodens övrigt totalresultat	-62.2	-53.4	-181.3
Avskrivningar ingår med	2.4	4.6	11.5
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-	0.3	2.9
Resultat per aktie före utspädning (sek)	-1.21	-1.11	-3.66
Resultat per aktie efter utspädning (sek)	-1.21	-1.11	-3.66
Vägt antal utestående stamaktier före utspädning (tusental)	51 242	47 300	49 605
Vägt antal utestående stamaktier efter utspädning (tusental)	51 242	47 300	49 605
Antal aktier vid periodens slut, tusental	51 242	47 300	51 242
Antal aktier vid periodens slut inklusive teckningsoptioner, tusental	52 572	48 630	52 572

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag MSEK	31 mars		31 dec
	2009	2008	2008
Materiella anläggningstillgångar	325.5	326.6	324.6
Finansiella anläggningstillgångar	0.0	2.5	0.0
Summa anläggningstillgångar	325.5	329.0	324.6
Kortfristiga fordringar	13.2	8.6	9.7
Likvida medel	71.8	92.2	138.7
Summa omsättningstillgångar	84.9	100.8	148.4
Summa tillgångar	410.4	429.8	472.9
Eget kapital	101.2	137.1	163.6
Långfristiga skulder	253.3	250.6	251.7
Kortfristiga skulder	55.9	42.2	57.6
Summa eget kapital och skulder	410.4	429.8	472.9
Koncernens rapport över förändring av eget kapital			
Belopp vid periodens ingång	163.6	189.6	189.6
Personaloptionsprogram	–	0.9	1.5
Nyemission	-0.2	–	153.9
Periodens totalresultat	-62.2	-53.4	-181.3
Belopp vid periodens utgång	101.2	137.1	163.6
Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag			
MSEK	jan – mars		Helår
	2009	2008	2008
Resultat efter finansiella poster	-62.2	-52.7	-180.6
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet, m.m.	2.4	4.8	5.4
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-59.9	-47.9	-175.3
Förändringar i rörelsekapital	-5.2	3.1	15.8
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-65.1	-44.9	-159.5
Investering i materiella anläggningstillgångar	–	-0.3	-2.9
Investering i finansiella anläggningstillgångar	–	–	–
Minskning i finansiella anläggningstillgångar	–	–	9.8
Kassaflöde från investeringsverksamheten	–	-0.3	7.0
Nyemission	-0.2	–	153.9
Upptagna lån/amortering av låneskulder	-1.7	-1.2	-1.2
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-1.9	-1.2	152.6
Periodens kassaflöde	-67.0	-46.4	0.1
Likvida medel vid periodens början	138.7	138.6	138.6
Kursdifferens i likvida medel	–	–	–
Likvida medel vid periodens slut	71.8	92.2	138.7
Nyckeltal			
	31 mars		31 dec
	2009	2008	2008
Eget kapital, MSEK	101.2	137.1	163.6
Eget kapital per aktie, SEK	1.98	2.90	3.19
Soliditet i moderbolaget	92.8%	64.7%	91.1%
Soliditet i koncernen	24.7%	31.9%	34.6%
Medelantal årsanställda	90	89	89

Active Biotech - moderbolaget

Resultaträkning MSEK	jan – mars		Helår 2008
	2009	2008	
Nettoomsättning	0.9	1.7	46.4
Administrationskostnader	-4.7	-6.8	-33.2
Rörelseresultat	-3.8	-5.1	13.1
<i>Resultat från finansiella poster:</i>			
Resultat från andelar i koncernföretag	-	-	37.6
Resultat från övriga värdepapper och fordringar som är anläggningstillgångar	-	-	7.4
Räntei ntäkter och liknande resultatposter	0.4	1.1	5.5
Räntekostnader och liknande resultatposter	0.0	-	0.0
Resultat efter finansiella poster	-3.4	-4.0	63.6
Skatt	-	-	-
Årets resultat	-3.4	-4.0	63.6
Balansräkning i sammandrag			
MSEK	31 mars		31 dec
	2009	2008	2008
Materiella anläggningstillgångar	0.4	0.4	0.4
Finansiella anläggningstillgångar	202.5	231.9	202.5
Summa anläggningstillgångar	202.8	232.2	202.8
Kortfristiga fordringar	11.3	66.4	10.3
Kortfristiga placeringar	-	59.8	-
Kassa och bank	55.9	18.7	131.6
Summa omsättningstillgångar	67.1	144.9	141.9
Summa tillgångar	269.9	377.1	344.7
Eget kapital	250.5	244.1	314.1
Kortfristiga skulder	19.4	133.1	30.6
Summa eget kapital och skulder	269.9	377.1	344.7

Eventuella summeringsfel beror på avrundningar.

Redovisningsprinciper

Delårsrapporten för koncernen har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering. Vidare har tillämpliga bestämmelser i årsredovisningslagen och lagen om värdepappersmarknaden tillämpats. Samma redovisningsprinciper och beräkningsgrunder har tillämpats som i den senaste årsredovisningen.

Omarbetade IAS 1 Utformning av finansiella rapporter tillämpas från den 1 januari 2009. Ändringen har påverkat Active Biotechs redovisning retroaktivt från den 31 december 2007. Ändringen medför bland annat att intäkter och kostnader som tidigare redovisats direkt i eget kapital numera redovisas i en separat rapport direkt efter resultatrapporten. En annan förändring är att nya benämningar på de finansiella rapporterna har använts.

Delårsrapporten för moderbolaget har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och lagen om värdepappersmarknaden, vilket är i enlighet med bestämmelserna i RFR 2.2 Redovisning för juridisk person. Samma redovisningsprinciper och beräkningsgrunder har tillämpats som i den senaste årsredovisningen.

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.

Årsstämma 2009

Ordinarie årsstämma hålls den 7 maj 2009, kl.17.00 i bolagets lokaler på Scheelevägen 22 i Lund. Rätt att delta i stämman har den som dels upptagits som aktieägare i den av Euroclear Sweden AB förda aktieboken avseende förhållandena torsdagen den 30 april 2009, dels senast torsdagen den 30 april 2009 klockan 16.00 till bolaget anmäler sin avsikt att delta i stämman. Aktieägare som låtit förvaltarregistrera sina aktier måste tillfälligt registrera aktierna i eget namn hos Euroclear för att få delta i stämman. Sådan registrering måste vara verkställd senast torsdagen den 30 april 2009. Detta innebär att aktieägare i god tid före denna dag måste meddela sin önskan härom till förvaltaren.

Anmälan om deltagande i stämman kan ske skriftligen till Active Biotech AB (publ), Att: Susanne Jönsson, Box 724, 220 07 Lund, per fax 046-19 20 50, per telefon 046-19 20 00 eller via e-post susanne.jonsson@activebiotech.com. Vid anmälan skall anges namn, person- eller organisationsnummer, antal aktier, telefon dagtid samt, i förekommande fall, det antal biträden (högst två) som avses medföras vid stämman.

Fullständig kallelse till stämman, årsredovisning samt övrigt beslutsunderlag finns tillgängligt på bolagets hemsida.

Kommande rapporttillfällen

Delårsrapport januari-juni 2009: 6 augusti 2009

Delårsrapport januari-september 2009: 5 november 2009

Bokslutsrapport 2009: 11 februari 2010

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

Lund den 23 april, 2009
Active Biotech AB (publ)

Tomas Leanderson
Verkställande direktör

Denna delårsrapport har inte varit föremål för granskning av bolagets revisorer

Om Active Biotech

Active Biotech AB (NASDAQ 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 riktad terapi, "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.

Active Biotech är skyldigt att offentliggöra informationen i detta pressmeddelande enligt lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades för offentliggörande den 23 april 2009, kl.08.30.

Active Biotech AB
Box 724, 220 07 Lund
Tfn 046-19 20 00
Fax 046-19 11 00