



Hansa Medical

DELÄRSRAPPORT januari – juni 2014

Perioden i korthet

- Framgångsrikt genomförd fas I-studie med IdeS
- Läkemedelsverket godkänner IdeS fas II-studie
- Nyemissionen tecknad med 137 procent
- Medicinskt vetenskapligt råd utses
- Ökat internationellt intresse för IdeS
- Nettoomsättning för koncernen: 3,0 (0,6) MSEK
- Koncernens resultat: -10,8 (-8,6) MSEK
- Koncernens rörelseresultat: -10,7 (-8,6) MSEK
- Resultat per aktie: -0,46 (-0,39)

Händelser efter periodens slut

- IdeS fas II-studie har påbörjats



Bästa aktieägare

I skrivandets stund har fas II-studien med Hansa Medicals läkemedelskandidat IdeS precis påbörjats. Detta är en stor stund för oss anställda i Hansa Medical men framförallt för vården och alla de patienter som väntar på en fungerande behandlingsmetod för snabb inaktivering av antikroppar inför njurtransplantation. Vi hade aldrig kommit så här långt om det inte hade varit för tålamodet och uthålligheten hos er, våra aktieägare, och för mina medarbetares målmedvetenhet, kreativitet och hårda arbete.

Vi utvecklar IdeS för snabb och effektiv inaktivering av IgG-antikroppar hos sensitiserade njurtransplantationspatienter. Målsättningen är att möjliggöra njurtransplantation för tusentals njursjuka patienter inom loppet av minuter efter en intravenös IdeS-injektion. I januari 2014 slutförde vi en framgångsrik fas I-studie som inkluderade 29 friska försökspersoner. Resultaten från denna studie visade att IdeS har god effekt och tolereras väl med fördelaktig säkerhetsprofil.

Avsikten med den påbörjade fas II-studien är att studera IdeS säkerhet och effekt på antikroppar riktade mot ytproteinet HLA i sensitiserade njurpatienter. Under tredje kvartalet 2014 avser vi att inleda ytterligare en fas II-studie där IdeS effekt och säkerhet kommer att studeras hos sensitiserade njurpatienter vid transplantation. Totalt kommer de båda studierna att pågå under uppskattningsvis tolv månader. Syftet med våra fas II-studier är att skapa ett underlag som möjliggör registreringsgrundande fas III-studier.

Under våren och sommaren har vi presenterat IdeS kliniska resultat för möjliga samarbetspartner, bland annat på World Orphan Drug Congress i Washington D.C. och på BIO International Convention i San Diego, USA.

Intresset för läkemedelskandidaten IdeS har ökat påtagligt efter slutförandet av fas I-studien.

Kan vi med fas II-studien visa att IdeS inaktiverar anti-HLA antikroppar effektivt och säkert även i patienter, är jag övertygad om att vi kan teckna attraktiva licensaffärer med större marknadsetablerade bioteknikbolag vars fokus ligger på transplantation eller ovanliga sjukdomar.

Vi kan också välja att utveckla IdeS i egen regi och lansera denna unika produkt på en stor marknad där försäljningsfokus riktas mot ett relativt begränsat antal specialistkliniker.

Under året knöt vi ett synnerligen kompetent och erfaret medicinskt vetenskapligt råd till Hansa Medical. Detta är ett led i en fortsatt hög kvalitetssäkring av vårt utvecklingsarbete samtidigt som IdeS internationella trovärdighet förstärks. Från vårt växande internationella nätverk av transplantationskirurger och kliniska experter inom ovanliga autoimmuna sjukdomar, noterar vi nu ett snabbt stigande intresse för vårt behandlingskoncept IdeS och dess potential att hjälpa tusentals patienter.

Marknadsföring av HBP-assay, *en kraftfull metod för förutsägande av svår sepsis vid akutkliniker*, fortsätter enligt plan i vår samarbetspartner Axis-Shield Diagnostics regi. Centralt för marknadsföringen är en fullständig publicering av studiedata från IMPRESSED-studien vilken genomförts av Axis-Shield Diagnostics. Studien inkluderade 763 patienter i Sverige och i USA. Ett färdigställt manuskript med studiedata har skickats till en vetenskaplig tidskrift för publicering.

Emanuel Björne

VD Hansa Medical

Väsentliga händelser under perioden

Framgång i avslutad IdeS fas I-studie

Fas I-studien med IdeS slutfördes i januari 2014 och inkluderade totalt 29 friska försökspersoner. Studien var en dubbelblind randomiserad studie med intravenösa singeldoser av IdeS, alternativt placebo. Syftet med studien var att studera läkemedelskandidatens tolerabilitet, säkerhet, farmakokinetik (omsättning i kroppen) samt dess IgG-klyvande effekt. Resultaten från studien visar att IdeS har god effekt och tolereras väl med fördelaktig säkerhetsprofil. IdeS klyver effektivt IgG antikroppar och inom några minuter efter dosering finns inte något detekterbart, intakt IgG kvar hos försökspersonerna.

Medicinskt vetenskapligt råd utsett

Hansa Medical bildade under våren 2014 ett internationellt medicinskt vetenskapligt råd bestående av professor Kathryn Wood, professor Christophe Legendre och professor Gunnar Tufveson. Dessa framstående experter kommer att förse bolaget med kvalificerad medicinsk expertis inom njurtransplantation och desensitisering.

Kathryn Wood är professor i immunologi vid Nuffield Department of Surgical Sciences, University of Oxford, där hon driver Transplantation Research Immunology Group (TRIG). Professor Wood är en internationellt erkänd forskare inom toleransinduktion vid transplantation, immunreglering samt immunsystemets samspel med vävnad av stamcellsursprung.

Christophe Legendre är professor i nefrologi vid Université Paris Descartes och avdelningschef vid Nefrologi- och transplantationsenheten för vuxna vid Hôpital Necker i Paris. Professor Legendres forskning omfattar klinisk utvärdering av nya immunsupprimerande läkemedel, virusinfektioner efter transplantation, transplantation av högriskpatienter, systematisering av biopsier från njure samt sjukdom efter transplantation.

Gunnar Tufveson är professor i transplantationskirurgi vid Uppsala universitet och överläkare vid kirurgiska kliniken vid Akademiska sjukhuset i Uppsala. Professor Tufveson har mer än 30 års erfarenhet av alla aspekter kring njur- och pankreastransplantation och har fungerat som ansvarig vid ett flertal olika kliniska studier.

Ökat internationellt intresse för IdeS

Hansa Medical har presenterat resultat från den kliniska fas I-studien vid World Orphan Drug Congress i Washington D.C. samt vid BIO International Convention i San Diego. De båda kongresserna samlar ett stort antal marknadsledande aktörer, både internationella och från USA, och har med tiden vuxit till att bli två av de viktigaste branschkongresserna som lockar internationellt namnkunniga huvudtalare med bred mediabevakning.

Övertecknad nyemission

Hansa Medical genomförde under perioden en företrädesemission om 3,7 miljoner aktier som tecknades till 137 procent varav 99 procent med företrädesrätt. Emissionen inbringade 37 miljoner kronor före emissionskostnader och kapitalet skall användas till genomförandet av fas II-studier med läkemedelskandidaten IdeS under 2014 - 2015.

LMV godkänner fas II-studie med IdeS

Läkemedelsverket godkände i maj bolagets ansökan om genomförande av en klinisk fas II-studie med IdeS. Avsikten med fas II-studien är att studera IdeS säkerhet och effekt på antikroppar riktade mot HLA i sensitiserade njurpatienter. Under tredje kvartalet 2014 avser Hansa Medical att inleda ytterligare en fas-II prövning där IdeS effekt och säkerhet kommer att studeras vid transplantation av sensitiserade njurpatienter. Totalt kommer de båda studierna att pågå under tolv månader med start i juli 2014.

Väsentliga händelser efter periodens slut

Påbörjad fas II-studie med IdeS.

I juli 2014 påbörjade Hansa Medical fas II-studien med IdeS vid Akademiska sjukhuset i Uppsala. Avsikten med studien är att studera IdeS säkerhet och effekt på antikroppar riktade mot ytproteinet HLA i sensitiserade njurpatienter. Under tredje kvartalet 2014 avser Hansa Medical att inleda

ytterligare en fas II studie där IdeS effekt och säkerhet kommer att studeras vid transplantation av sensitiserade njurpatienter.

Totalt kommer de båda studierna att pågå under uppskattningsvis tolv månader.

Produkter och produktkandidater i korthet

Läkemedelskandidaten IdeS

Hansa Medical utvecklar läkemedelskandidaten IdeS som en engångsbehandling i samband med njurtransplantationer. IdeS är ett enzym som snabbt inaktiverar (klyver) IgG antikroppar. IgG antikroppar är normalt en välfungerande komponent i det humana immunsystemet, men för 15 till 30 procent av de patienter som inväntar en njurtransplantation utgör en del av dessa antikroppar ett direkt hinder för genomförandet av transplantationen. Patienter med höga nivåer av antikroppar riktade mot ett möjligt nytt organ kallas sensitiserade. Dessa patienter riskerar att aldrig kunna bli transplanterade.

Läkemedelskandidaten IdeS har potential att bli den primära behandlingsmetoden för att möjliggöra transplantation för dessa patienter. Den totala marknaden för desensitisering inför njurtransplantation uppskattas till en miljard kronor.

Konkurrens

Idag saknas en direkt motsvarighet till IdeS på marknaden. Mest snarlika är de medicintekniska produkterna immunoabsorption eller plasmaferes, vilka renar patienters blod från antikroppar med dialysliknade utrustning. Metoderna är tidskrävande eftersom de kräver upprepade behandlingar. IdeS har potential att göra patienten transplanterbar på några minuter i omedelbar anslutning till själva transplantationen.

Sensitiserade patienter

Sensitiserade njurtransplantationspatienter utgör en relativt liten patientgrupp men det medicinska behovet är stort. Möjligheterna för Hansa Medical att erhålla Orphan Drug status (särskilda läkemedels-

status) för IdeS bedöms som mycket goda så snart kliniska data från patienter genererats.

Läkemedelskandidater som IdeS, vilka utvecklas för behandling av ovanliga sjukdomar och medicinska tillstånd med relativt få patienter men med betydande medicinska behov, är generellt förenade med mindre omfattande kliniska studier. Detta tillsammans med möjligheten att erhålla särskilda läkemedelsstatus innebär att både investeringsbehovet och tidsramarna för att ta IdeS till marknadsgodkännande bedöms vara betydligt mindre än för ett traditionellt läkemedelsprojekt.

IdeS sekundära indikationer

IdeS har även stor potential att fungera effektivt som akutbehandling vid en rad olika ovanliga och allvarliga autoimmuna sjukdomar där det råder ett tydligt samband mellan sjukdomsalstrande IgG-antikroppar och kliniska symptom.

Vid det neurologiska tillståndet *Guillain-Barrés syndrom (GBS)* angrips det perifera nervsystemet akut av autoantikroppar vilket leder till tilltagande förlamning. Vid *Goodpastures syndrom (GPS)* angrips njurarna akut vilket leder till allvarlig njursvikt. Vidare kan antikroppar ställa till bekymmer för transplantationspatienter även en tid efter en i övrigt lyckosam njur- eller hjärtrtransplantation. Tillståndet kallas *akut antikropsmedierad avstötning* och IdeS har potential att behandla även dessa tillstånd.

Det finns idag ett stort behov av snabbare och mer effektiva behandlingsmetoder för dessa akuta medicinska tillstånd.

HBP-analys för diagnos av svår sepsis

HBP-analys är en ny metod utvecklad av Hansa Medical för att förutsäga (prediktera) svår sepsis hos patienter på akutmottagningar.

HBP (Heparin Binding Protein) är ett i kroppen naturligt förekommande protein som används av vissa immunceller för bland annat förflyttning från blodbanan ut i vävnad. Dessa celler aktiveras vid infektion varpå HBP frisätts.

Sambandet mellan förhöjda nivåer HBP och svår sepsis upptäcktes av kliniska forskare vid avdelningen för infektionsmedicin på Lunds universitet och har patenterats av Hansa Medical.

Svår sepsis

Svår sepsis och septisk chock drabbar hundratusentals människor världen över varje år och cirka 20 procent av patienterna avlider. När en lokal infektion sprider sig systemiskt kan kroppen reagera våldsamt och försätta patienten i livsfara. Initialt kan denna reaktion visa sig i en kombination av till exempel feber, förhöjd hjärtfrekvens och förhöjd andningsfrekvens.

Tillståndet kallas då sepsis. Sepsis övergår till *svår sepsis* när patienten dessutom drabbas av cirkulatorisk påverkan vilket leder till sänkt funktion i vitala organ såsom hjärna, hjärta, lungor, njure eller lever. Svår sepsis är ett livshotande tillstånd som måste undvikas med alla medel.

Snabb diagnos räddar liv

Möjligheten för medicinsk personal att vid akut-kliniker, infektionsmottagningar och intensivvårdsavdelningar kunna förutse och diagnostisera sepsispatienter är mycket viktig för att möjliggöra adekvat omhändertagande och därmed rädda liv. Ett effektivare omhändertagande av sepsispatienter genom bättre prediktion och diagnostik räddar liv och kan dramatiskt sänka vårdkostnader. Enbart i USA avlider 258 000 patienter årligen till följd av sepsis

Kliniska studier

Två separata kliniska studier visar att kvantifiering av HBP i blod är en bättre biomarkör för diagnos eller prognos av svår sepsis än någon annan etablerad inflammationsmarkör som till exempel procalcitonin, IL-6, laktat eller C-reaktivt protein.

Den första studien omfattade 233 patienter och genomfördes 2006-2007 vid universitetssjukhuset i Lund och publicerades 2009 i *Clinical Infectious Diseases* (Linder et al.).

Den andra kliniska studien inkluderade 763 patienter vid universitetssjukhusen i Lund, Malmö, Örebro, Linköping samt vid Cooper University Hospital i Camden, New Jersey, USA. Resultaten från denna studie presenterades vid 6th Annual Symposium of the International Sepsis Forum i Rio de Janeiro, Brasilien, den 5:e november 2013. Ett fullständigt manuskript med studiedata har skickats till en vetenskaplig tidskrift för publicering.

HBP-analys på marknaden

Hansa Medical och Axis-Shield Diagnostic ingick i juni 2009 ett exklusivt och världsomspännande samarbetsavtal för utveckling och kommersialisering av HBP-analys. Axis-Shield Diagnostic har vidareutvecklat analysmetoden samt lanserat en CE-märkt version av HBP-analys. Hansa Medical har rätt till betydande royalty-betalningar från Axis-Shield Diagnostic från försäljning av HBP-assays. Marknaden uppskattas till tre miljoner analyser enbart i USA och Europa.

EndoS

EndoS, *Endoglycosidase from Streptococcus pyogenes*, är ett enzym som modifierar sockerstrukturen (glykostrukturen) som finns på anti-kroppar. En rad prekliniska forskningsstudier har visat på EndoS terapeutiska potential för behandling av ovanliga autoimmuna sjukdomar.

Hansa Medical arbetar enskilt och i samarbete med universitetsforskare med att verifiera och stärka de prekliniska fynden för att möjliggöra kliniska studier även med EndoS.

Finansiell information

Omsättning och resultat

Koncernens *nettoomsättning* under perioden uppgick till 3,0 (0,6) MSEK, *rörelseresultatet* till -10,7 (-8,6) MSEK, *resultatet efter finansiella poster* till -10,8 (-8,6) MSEK och *periodens resultat* uppgick till -10,8 (-8,6) MSEK. *Resultatet per aktie* uppgick till -0,46 (-0,39) SEK.

Nettoomsättningen utgörs framförallt av ersättningsar för patentkostnader från Axis-Shield Diagnostics samt bidrag ifrån VINNOVA.

Koncernens *rörelsekostnader* är framförallt fördelade på *personalkostnader* 4,3 (3,8) MSEK, *patentkostnader* 0,6 (0,9) MSEK, *forskningsavtal* 0,5 (0,5) MSEK, *externa projektkostnader* 5,0 (2,0) MSEK, *lokalkostnader* 1,0 (0,5) MSEK, samt *avskrivningar* 0,05 (0,05) MSEK.

Finansiell ställning, kassaflöde och tillgångar

För koncernen uppgick *likvida medel* den 30 juni 2014 till 25,2 (9,1) MSEK och *eget kapital* uppgick till 70,7 (54,6) MSEK. *Kassaflödet från den löpande verksamheten* uppgick till -10,0 (-7,7) MSEK för året. *Kassaflödet från finansieringsverksamheten* uppgick till 35,5 (0) MSEK.

Investeringar

Under perioden har bolaget som en strategisk investering, förvärvat ytterligare 566 016 aktier i Genovis AB (publ). Hansa Medicals totala innehav i Genovis uppgick den 30 juni 2014 till 2 177 065 aktier motsvarande en ägarandel om 10 %.

Genovis AB är ett bioteknikbolag fokuserat på verktyg för proteinmodifiering baserade på enzymen IdeS och EndoS. Verktygen Genovis tillhandahåller förenklar och förbättrar utveckling samt kvalitetskontroll av antikroppsbaseade läkemedel.

Koncernstruktur

Koncernen Hansa Medical består av moderbolaget Hansa Medical AB (publ) och det helägda dotterbolaget Cartela R & D AB.

Medarbetare

Vid periodens utgång uppgick antalet anställda till 10 (8).

Antal aktier

Antalet aktier vid periodens start 2014-01-01 var 225 374 och antalet aktier vid periodens slut 2014-06-30 var 25 929 603.

Ägarstruktur per (2014-06-30)

Namn	Antal aktier	Andel (%)
Håkansson, Bo (via bolag)	11 070 320	42,7
Nexttobe AB	7 555 009	29,1
Försäkringsaktiebolaget Avanza pension	2 572 957	9,9
Sandberg, Sven	285 000	1,1
Ellesson Ljunggren, Anja	269 097	1,0
Aktiebolaget Protiga	233 333	0,9
Nordnet pensionsförsäkring AB	211 049	0,8
Strategic Wisdom Nordic AB	138 630	0,5
Ekman, Tobias	100 000	0,4
Wigzellproduktion AB	71 505	0,3
Övriga	3 422 703	13,2
Totalt	25 929 603	100

Redovisningsprinciper

Sedan den 1 januari 2014 redovisar koncernen enligt Bokföringsnämndens allmänna råd "K3" (BFNAR 2012:1). Övergången till K3 har inte medfört några effekter på vare sig balansräkning, resultaträkning eller kassaflödesanalys.

Revisors rapport:

översiktlig granskning av delårsrapport upprättad i
enlighet med 9 kap. årsredovisningslagen (1995:1554)

Inledning

Jag har utfört en översiktlig granskning av delårsinformation för Hansa Medical AB (publ) org nr 556734-5359 för perioden 1 januari - 30 juni 2014. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna delårsrapport i enlighet med årsredovisningslagen. Mitt ansvar är att uttala en slutsats om denna delårsrapport grundad på min översiktliga granskning.

Den översiktliga granskningens inriktning och omfattning

Jag har utfört min översiktliga granskning i enlighet med Standard för översiktlig granskning (SÖG) 2410 Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagets valda revisor. 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 ISA och god revisions sed i övrigt har. De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för mig att skaffa mig en sådan säkerhet att jag blir medveten 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 min översiktliga granskning har det inte kommit fram några omständigheter som ger mig anledning att anse att den bifogade delårsrapporten inte, i allt väsentligt, är upprättad i enlighet med årsredovisningslagen.

Malmö den 25 juli 2014

Dan Kjellqvist

Auktoriserad revisor

Kommande rapporttillfällen

Bokslutskommuniké 2014

5 februari 2015

Årsredovisning 2014

april 2015

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att delårsrapporten ger en rättvisande översikt av bolagets verksamhet, finansiell ställning, och resultat.

Lund den 25 juli 2014

Styrelsen och verkställande direktören Hansa Medical AB (publ)

För ytterligare information

Emanuel Björne, VD

Tel: +46 707 17 54 77

E-mail: emanuel.bjorne@hansamedical.com

Bo Håkansson, Styrelseordförande

Tel: +46 705 98 57 22

E-mail: bh@farstorp.com

Adress

Hansa Medical AB

Scheelevägen 22

P.O. Box 785

SE-220 07 Lund

Webb

www.hansamedical.com

Organisationsnummer

556734-5359

Certified adviser

Remium Nordic AB

Kungsgatan 12-14

111 35 Stockholm

Telefon: 08-454 32 00

Webb: www.remium.se

E-mail: info@remium.com

Resultaträkning koncern (SEK)

	1 jan - 30 juni 2014	1 jan - 30 juni 2013	1 jan - 31 dec 2013
Nettoomsättning	2 997 276	611 979	1 727 017
Aktiverat arbete för egen räkning		64 456	64 456
Rörelsens kostnader	-13 733 759	-9 315 824	-19 430 936
Rörelseresultat	-10 736 483	-8 639 389	-17 639 463
Resultat från finansiella poster	-111 421	-189	77 464
Resultat efter finansiella poster	-10 847 904	-8 639 578	-17 561 999
Skatt på årets resultat	0	0	0
Periodens resultat	-10 847 904	-8 639 578	-17 561 999
Genomsnittligt antal aktier	22 655 146	22 225 374	22 225 374
Resultat per aktier	-0,46	-0,39	-0,79

Balansräkning koncern (SEK)

	30 juni 2014	30 juni 2013	31 dec 2013
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	40 414 922	40 427 426	40 421 174
Materiella anläggningstillgångar	257 487	156 669	114 597
Finansiella anläggningstillgångar	8 432 061	5 899 978	8 316 549
Summa anläggningstillgångar	49 104 470	46 484 073	48 852 320
Omsättningstillgångar			
Kortfristiga fordringar	1 293 861	1 889 917	1 833 859
Kassa och bank	25 216 278	9 139 309	90 343
Summa omsättningstillgångar	26 510 139	11 029 226	1 924 202
Summa tillgångar	75 614 609	57 513 299	50 776 522
Eget kapital	70 750 299	54 602 387	45 679 966
Kortfristiga skulder	4 864 310	2 910 912	5 096 556
Summa eget kapital och skulder	75 614 609	57 513 299	50 776 522

Kassaflödesanalys koncern (SEK)

	1 jan - 30 juni 2014	1 jan - 30 juni 2013	1 jan - 31 dec 2013
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	-9 971 105	-8 646 184	-17 575 212
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapitalet	-93 346	931 981	2 709 890
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-10 064 451	-7 714 203	-14 865 322
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-309 127	-2 112 829	-4 529 400
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	35 499 513	0	518 724
Likvida medel vid periodens början	90 343	18 966 341	18 966 341
Likvida medel vid periodens slut	25 216 278	9 139 309	90 343

Förändring av eget kapital koncern (SEK)

	Aktiekapital	Övr. tillskjutet kapital	Balanserat resultat	Periodens resultat	Summa
Belopp 2013-01-01	22 225 374	1 479 744	56 002 882	-16 466 035	63 241 965
Omf. föregående periods resultat			-16 466 035	16 466 035	
Periodens resultat				-8 639 578	-8 639 578
Belopp 2013-06-30	22 225 374	1 479 744	39 536 847	-8 639 578	54 602 387
Belopp 2014-01-01	22 225 374	1 479 744	39 536 847	-17 561 999	45 679 966
<i>Effekt av bytt Redovisningsprincip</i>					
Omf. föregående periods resultat			-17 561 999	17 561 999	
Nyemission	3 704 229	32 214 008			35 918 237
Periodens resultat				-10 847 904	-10 847 904
Belopp 2014-06-30	25 929 603	33 693 752	21 974 848	-10 847 904	70 750 299

Resultaträkning Moderbolaget Hansa Medical AB publ. (SEK)

	1 jan - 30 juni 2014	1 jan - 30 juni 2013	1 jan - 31 dec 2013
Nettoomsättning	2 997 278	611 979	1 727 017
Aktiverat arbete för egen räkning	0	64 456	64 456
Rörelsens kostnader	-13 731 961	-9 313 724	-19 428 836
Rörelseresultat	-10 734 683	-8 637 289	-17 637 363
Resultat från finansiella poster	-111 411	-189	77 461
Resultat efter finansiella poster	-10 846 094	-8 637 478	-17 559 902
Skatt på årets resultat	0	0	0
Periodens resultat	-10 846 094	-8 637 478	-17 559 902

Balansräkning Moderbolaget Hansa Medical AB publ. (SEK)

	30 juni 2014	30 juni 2013	31 dec 2013
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	38 022 416	38 034 920	38 028 668
Materiella anläggningstillgångar	257 487	156 669	114 597
Finansiella anläggningstillgångar	10 830 483	8 296 650	10 713 221
Summa anläggningstillgångar	49 110 386	46 488 239	48 856 486
Omsättningstillgångar			
Kortfristiga fordringar	1 293 297	1 889 357	1 833 297
Kassa och bank	25 216 256	9 139 225	90 260
Summa omsättningstillgångar	26 509 553	11 028 582	1 923 557
Summa tillgångar	75 619 939	57 516 821	50 780 043
Eget kapital	70 755 629	54 605 910	45 683 486
Kortfristiga skulder	4 864 310	2 910 911	5 096 557
Summa eget kapital och skulder	75 619 939	57 516 821	50 780 043



Hansa Medical

Hansa Medical AB (publ) | IDEON Science Park | Sheelevägen 22 | Box 785 | 220 07 Lund