

BioInvent delårsrapport 1 januari – 30 juni 2014

Milstolpsbetalningar och försäljning av produkträttigheter ger vinst i andra kvartalet

Andra kvartalet 2014, april - juni

- Nettoomsättning april – juni 2014 uppgick till 32 (12) MSEK.
- Resultat efter skatt april – juni 2014 uppgick till 3,7 (-9,4) MSEK.
- Resultat efter skatt april – juni per aktie före och efter utspädning uppgick till 0,04 (-0,13) SEK.
- Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten april – juni 2014 uppgick till -25 (-37) MSEK.

Första halvåret 2014, januari - juni

- Nettoomsättning januari – juni 2014 uppgick till 34 (24) MSEK.
- Resultat efter skatt januari – juni 2014 uppgick till -15 (-24) MSEK.
- Resultat efter skatt januari – juni per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,17 (-0,32) SEK.
- Likvida medel per 30 juni 2014 uppgick till 74 (40) MSEK. Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten januari – juni 2014 uppgick till -48 (-60) MSEK.

Väsentliga händelser under andra kvartalet och efter rapportperiodens utgång

- BioInvent tillfördes under andra kvartalet totalt 63,9 MSEK genom en företrädesemission kombinerat med en riktad emission. Företrädesemissionen övertecknades med 101% och tillförde ca 48,9 MSEK. Den riktade emissionen om 15 MSEK tecknades av Henrik Rhenman genom Rhenman Healthcare Equity L/S och Peter Thelin genom East Bay AB.
- BioInvent sålde tillbaka sina rättigheter till produktkandidaten ADC-1013 till Alligator Bioscience AB för att fokusera resurser på de helägda produktkandidaterna.
- BioInvent beviljades patent i USA för BI-505 och ICAM-1 antikroppar som inducerar apoptos. Patentet ger ett brett skydd för BI-505 som befinner sig i en fas II studie och som utvecklats med hjälp av F.I.R.S.T™, BioInvents patenterade utvecklingsplattform för antikroppsbaseade läkemedelskandidater och cellulära målstrukturer.
- BioInvent har erhållit milstolpsbetalningar från Bayer och Servier om totalt en miljon EUR. Betalningarna baseras på utveckling av antikroppar som identifierats från BioInvents antikroppsbibliotek n-CoDeR®. Ersättningarna erhöles i samband med att Bayer inkluderade första patienten i en klinisk fas I-studie och att Servier nådde *in vivo* proof of concept mot en specifik målstruktur.

VD:s kommentar

"Under andra kvartalet visade vi prov på att vi kan skapa goda intäkter från vår teknologi. Vi har sett ett växande intresse från internationella läkemedels- och biotechbolag för vår utvecklingsplattform F.I.R.S.T™ och för våra nyckelprojekt i samband med att vi ökat vår marknadsbearbetning. Vårt forskningsarbete fokuserat på immuno-onkologi förväntas bli den största läkemedelsmarknaden inom onkologi med en potential på över 200 miljarder SEK.", säger Michael Oredsson, VD för BioInvent.

Kontakt

Frågor med anledning av denna rapport besvaras av Michael Oredsson, VD, 046-286 85 67, mobil 0707-18 89 30. Rapporten finns även att tillgå på www.bioinvent.com

BioInvent International AB, listat på NASDAQ OMX Stockholm (BINV), är ett forskningsbaserat läkemedelsföretag med fokus på framtagning och utveckling av innovativa antikropps-läkemedel mot cancer.

Bolagets har en unik kompetens att utveckla antikropps-baserade läkemedel från idé till sen klinisk fas. Screeningverktyget F.I.R.S.T.TM och antikropps-biblioteket n-CoDeR[®] är två patenterade verktyg som möjliggör identifikation av relevanta humana antikroppar och disease targets under discovery-fasen. Bredden och styrkan i denna plattform utnyttjas också av partners som finansierar utvecklingen av nya läkemedel och ger BioInvent rätt till milstolpsersättningar och royalties på försäljning. Sådana partners inkluderar Bayer Pharma, Daiichi Sankyo, Mitsubishi Tanabe Pharma, Servier och Xoma.

Översikt av projektportföljen

Projekt	Primär indikation	Forskning	Preklinik	Fas 1	Fas 2	Samarbete
Interna projekt						
BI-505	Multipelt Myelom					
BI-1206	Hematologisk cancer					University of Southampton
Forskningsprogram						
T-reg	Onkologi					University of Southampton
TAM	Onkologi					Cancer Research Technology
Bloodcancer	Hematologisk cancer					University of Southampton
Externa samarbeten (n-CoDeR[®])¹⁾						
Partnerprojekt 1						
Partnerprojekt 2						
Partnerprojekt 7						
Partnerprojekt 3						
Partnerprojekt 4						
Partnerprojekt 5						
Partnerprojekt 6						
Partnerprojekt 8						
Partnerprojekt 9						
>10 projekt						

¹⁾ Inkluderar Bayer Pharma, Daiichi Sankyo, Mitsubishi Tanabe Pharma, Servier och Xoma

Multipelt myelom (BI-505)

Bakgrund

Läkemedelskandidaten BI-505 är en human antikropp som binder specifikt till adhesionsproteinet ICAM-1 (också benämnt CD54). På myelomceller är uttrycket av ICAM-1 förhöjt, vilket gör det till ett lämpligt mål för en läkemedelskandidat. BI-505 utövar antitumöraktivitet genom att inducera celldöd hos myelomceller samt genom att engagera patientens immunceller, så kallade makrofager att angripa myelomceller. Makrofager är rikligt förekommande i myelompatienters benmärg, där de anses bidra till sjukdomsprogression och utveckling av resistens mot idag tillgängliga läkemedel. BI-505s förmåga att engagera dessa sjukdomsassocierade, sjukdomsdrivande, immunceller för att avdöda myelomceller utgör därför en mycket intressant verkningsmekanism. BI-505 har i flera relevanta djurmodeller visats kunna bekämpa tumörer mer effektivt än existerande läkemedel. Antal nya patienter i världen med multipelt myelom beräknas uppgå till ca 60 000 per år.

BI-505 har erhållit "Orphan Drug Designation" (särsläkemedelsstatus) för indikationen multipelt myelom av både den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA) och den europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA).

Status i projektet

De första resultaten från fas I-studien med BI-505 på patienter med multipelt myelom i framskridet skede rapporterades i januari 2013. Enligt den preliminära analysen visade BI-505 god säkerhetsprofil. I de dosgrupper där förlängd behandling erbjöds visade 24 procent av dessa svårt sjuka patienter stabil sjukdom under minst två månader, vilket indikerar positiv effekt av BI-505. Optimal dos har bestämts enligt studieprotokollet och används i nästa kliniska studie.

I april 2013 presenterades resultaten från fas I-studien vid ett internationellt möte om multipelt myelom i Kyoto, Japan. Vid samma tillfälle och i december 2013 i New Orleans, USA, presenterades nya

prekliniska data som visar på signifikant förbättrad anti-tumöraktivitet jämfört med monoterapi när de registrerade läkemedlen Velcade® eller Revlimid®, som tillsammans representerar ett årligt försäljningsvärde om ca 6 Mdr USD, kombineras med BI-505.

Tidsskriften Cancer Cell presenterade i april 2013 data som visar prekliniskt proof-of-concept dels för BI-505, dels för BioInvents funktionsbaserade plattform F.I.R.S.T.™ som antikroppen tagits fram med. I artikeln presenteras data som visar på den kraftfulla aktiviteten av BI-505s i flera prekliniska multipelt myelom-modeller.

Under det första kvartalet och i början av det andra kvartalet 2014 har ytterligare två patienter doserats i den pågående fas II-studien av BI-505. Studien utförs på patienter med asymtomatiskt multipelt myelom (s.k. "smoldering multiple myeloma"). Vid asymtomatiskt myelom har patienten inga kliniska symptom varför sjukdomen observeras genom laboratorieprover. Studien omfattar upp till 10 patienter och utvärderar hur BI-505 påverkar sjukdomsaktiviteten hos dessa patienter. Sekundära mål innefattar säkerhet, farmakokinetik och utvärdering av biomarkörer.

BioInvent för aktiva diskussioner med potentiella partners i syfte att genomföra en fas II studie där BI-505 kombineras med ett befintligt läkemedel för behandling multipelt myelom.

Hematologisk cancer (BI-1206)

Bakgrund

BI-1206 är en så kallad antagonistisk (blockerande) antikropp riktad mot det immunhämmande målproteinet Fc gamma receptor IIb, CD32b. CD32b är överuttryckt på tumörceller hos patienter med lymfom, i synnerhet hos de patienter som svarar dåligt på idag tillgängliga läkemedel. Data visar att CD32b är direkt involverad i utvecklingen av tumörcellers resistens mot dagens state-of-the-art behandling – rituximab (Rituxan®/Mabthera®, Roche), en antikropp riktad mot målproteinet CD20. Kombinerad behandling med BI-1206 och rituximab, med en årlig försäljning om ca 7,9 Mdr USD, har i kliniskt relevanta djurmodeller med patienters tumörceller visat på signifikant förbättrade antitumöreffekter jämfört med monoterapibehandling med rituximab. Kombinationsbehandling har därmed potentialen att avsevärt förbättra behandlingen av patienter med non-Hodgkins lymfom.

BI-1206 har även visat stark förmåga att ensam avdöda lymfomceller i prekliniska modeller med tumörceller tagna direkt från patienter. Vidare har andra grupper visat att djur som saknar CD32b (CD32b knockout möss) svarar bättre på antikroppsbehandling och bättre förmår avdöda tumörceller i en lungcancermodell jämfört med djur som har CD32b proteinet. Dessa resultat indikerar att BI-1206 kan ha potential att användas även som monoterapi och genom att stänga av den immunhämmande effekten hos CD32b, skapa en mer immunostimulerande omgivning, samt därmed förstärka den terapeutiska effekten hos flera, redan idag godkända antikropps-läkemedel utöver rituximab.

BI-1206 kommer initialt att utvecklas för svårt sjuka patienter med blodcellscancer och arbete pågår för närvarande med att prioritera den mest relevanta patientgruppen. Prekliniska studier är också planerade för utvärdering av antikroppens potential i andra former av hematologisk cancer, i solida cancerformer och i kombination med andra antikroppar än rituximab. Produkten utvecklas i samarbete med en ledande forskargrupp i Southampton, England. I olika studier har så många som hälften av de cancerpatienter som svarat på en första Rituxan®-behandling visat sig vara resistenta mot läkemedlet vid återfall.

Status i projektet

Utveckling av processen för produktion av BI-1206 är påbörjad. Efter uppskalning och produktion av antikroppen är nästa steg i utvecklingen toxikologiska studier, vilka inletts under andra kvartalet 2014. De första kliniska studierna med BI-1206 beräknas starta vid årsskiftet 2014/2015.

Externa samarbeten

Bolaget bedriver sedan tidigare forskning och utveckling av antikropps-läkemedel i samarbete med en rad externa partners. Exempel på sådana partners är Bayer Bayer Pharma, Daiichi Sankyo, Mitsubishi Tanabe Pharma, Servier och Xoma. Formen för de olika samarbetena varierar, men gemensamt för dem är att BioInvent erhåller licensersättningar och forskningsfinansiering samt milstolpsersättningar och royalty på försäljningen av kommersiella produkter. Dessa externa läkemedelsprogram omfattar idag tre program i klinisk fas I, varav två gått in i klinisk fas under 2014, och sex projekt i preklinisk fas och mer än tio projekt i tidig forskningsfas. Dessa samarbetsprojekt kan ge betydande framtida intäkter. BioInvent har under andra kvartalet erhållit milstolpsbetalningar från Bayer och Servier om totalt en miljon EUR, när Bayer inkluderade första patienten i en klinisk fas I studie och när Servier nådde *in vivo* proof of concept mot en specifik målstruktur.

Teknologiplattform

BioInvents patenterade plattform F.I.R.S.T.TM är en unik metod som, i kombination med antikroppsbiblioteket n-CoDeR[®], har fördelen att samtidigt identifiera sjukdomsalstrande målstrukturer/targets och antikroppar som binder till dessa. Metoden bygger på att vi parallellt undersöker antikroppsbindning till både sjuk och frisk vävnad för att selektera ut de antikroppar och målstrukturer som är unika för sjuk vävnad vad gäller inbindning respektive uttryck.

BioInvent har under senare år använt plattformen F.I.R.S.T.TM framgångsrikt för att ta fram egna antikroppar, t. ex. BI-505. Under första kvartalet och början av andra kvartalet 2014 har BioInvent påbörjat en lansering av teknologin gentemot internationella bioteknik- och läkemedelsföretag.

BioInvent tror att det är mycket viktigt att i den tidiga utvecklingsfasen så nära som möjligt återskapa den biologi som är relevant för mänsklig sjukdom. I F.I.R.S.T.TM använder vi därför biologiskt material som tagits direkt från patienter. I nuläget har vi fokuserat på att använda F.I.R.S.T.TM vid utveckling av immunmodulerande terapier som förstärker immunförsvaret mot blodcancer. Även i nästa steg av forsknings- och utvecklingsprocessen använder vi unika patientcellsbaseerade provrörs- och djurmodeller, som utvecklats av BioInvent. Detta tror vi kommer att leda till mer förutsägbara resultat och lägre risk för misslyckande i kliniska projekt.

Intäkter och resultat

April-juni

Nettoomsättning för perioden april-juni uppgick till 32 MSEK (12). Intäkterna under perioden utgjordes av intäkter från partners som utnyttjar antikroppsbiblioteket n-CoDeR[®] samt från försäljning av BioInvents rättigheter till produktkandidaten ADC-1013 till Alligator Bioscience AB.

Bolagets samlade kostnader under, april-juni, uppgick till 29 MSEK (22). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 18 MSEK (8,5), personalkostnader 10 MSEK (13) och avskrivningar 0,5 MSEK (0,7). Forsknings- och utvecklingskostnader under april-juni uppgick till 20 MSEK (16).

Resultat efter skatt för perioden april-juni uppgick till 3,7 MSEK (-9,4). Finansnetto för perioden april-juni uppgick till 0,3 MSEK (0,8). Resultat per aktie före och efter utspädning under april-juni uppgick till 0,04 SEK (-0,13).

Januari-juni

Nettoomsättning för perioden januari-juni uppgick till 34 MSEK (24). Intäkterna under perioden utgjordes av intäkter från partners som utnyttjar antikroppsbiblioteket n-CoDeR[®] samt från försäljning av BioInvents rättigheter till produktkandidaten ADC-1013 till Alligator Bioscience.

Bolagets samlade kostnader under januari-juni uppgick till 51 MSEK (49). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 31 MSEK (22), personalkostnader 19 MSEK (26) och avskrivningar 1,0 MSEK (1,4). Forsknings- och utvecklingskostnader under januari-juni uppgick till 34 MSEK (36).

Under perioden har finansiellt stöd från EU:s ramprogram redovisats för tidiga forskningsprojekt. Bidraget uppgår till 1,2 MSEK (0,7) och redovisas i resultaträkningen under posten övriga rörelseintäkter och -kostnader.

Resultat efter skatt för perioden januari-juni uppgick till -15 MSEK (-24). Finansnetto för perioden januari-juni uppgick till 0,4 MSEK (0,6). Resultat per aktie före och efter utspädning under januari-juni uppgick till -0,17 SEK (-0,32).

Finansiell ställning och kassaflöde

Per den 30 juni 2014 uppgick koncernens likvida medel till 74 MSEK (40). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick under januari-juni till -48 MSEK (-60). Redovisade men ännu ej inbetalda intäkter påverkade rörelsekapitalet under senaste kvartalet. Utbetalning av reserv från 2012 för återstående kostnader i TB-402 projektet och reserver från 2012 för omstruktureringskostnader, påverkade kassaflödet negativt under 2013.

På extra bolagsstämma i mars 2014 beslutades att godkänna styrelsens beslut i februari 2014 att genomföra en nyemission med företrädesrätt för aktieägarna om 48,9 MSEK och en riktad nyemission om 15,0 MSEK. Nyemissionerna slutfördes under april 2014 och uppgår till totalt 63,9 MSEK före emissionskostnader. Teckningskursen för emissionerna fastställdes till 2,30 SEK per aktie. Företrädesemissionen var övertecknad. Aktierna i den riktade emissionen har tecknats av två investerare av institutionell karaktär; Henrik Rhenman genom Rhenman Healthcare Equity L/S och Peter Thelin genom East Bay AB. Bolagets aktiekapital fördelar sig efter emissionerna på totalt 112 790 050 aktier.

Eget kapital uppgick till 91 MSEK (24) vid periodens slut. Bolagets aktiekapital var 9,0 MSEK. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 76 (42) procent. Eget kapital per aktie var 0,81 SEK (0,32). Koncernen hade inga räntebärande skulder.

Investeringar

Inga investeringar har skett i materiella anläggningstillgångar eller immateriella anläggningstillgångar (-).

Moderbolaget

All verksamhet i koncernen bedrivs i moderbolaget. Koncernens och moderbolagets finansiella rapporter sammanfaller i allt väsentligt.

Organisation

Per den 30 juni 2014 hade BioInvent 36 (46) anställda. Av dessa är 30 (38) verksamma inom forskning och utveckling.

Personaloptionsprogram

Personaloptionsprogram 2011/2015

Vid årsstämman 2011 beslutades om ett komplement till tidigare beslutat Personaloptionsprogram 2008/2012 som riktade sig till nyanställda ledande befattningshavare och nyckelpersoner som inte deltog i Personaloptionsprogram 2008/2012. Antalet personaloptioner låg inom ramen för det antal personaloptioner som kvarstod outnyttjade från Personaloptionsprogram 2008/2012, inklusive tidigare tilläggsprogram.

Varje personaloption berättigar innehavaren att förvärva 1,069 ny aktie i BioInvent till ett lösenpris om 28,42 SEK under tiden fram till och med den 1 december 2015. Lösenpris och det antal aktier som varje personaloption berättigar är omräknade till följd av genomförda företrädesemissioner. Under programmet kan maximalt 33 750 personaloptioner komma att utnyttjas.

Personaloptionsprogram 2013/2017

Vid årsstämman 2013 beslutades att inrätta ett nytt, långsiktigt personaloptionsprogram omfattande vederlagsfri tilldelning av högst 900 000 personaloptioner till samtliga anställda i koncernen.

Optionerna erhålls baserat på prestation avseende verksamhetsåren 2013, 2014 resp. 2015 och tilldelning sker i samband med offentliggörandet av bokslutskommunikén påföljande år. Varje personaloption berättigar innehavaren att förvärva 1,064 ny aktie i BioInvent till ett lösenpris om 3,31 SEK under tiden från dagen för offentliggörande av bolagets bokslutskommuniké för räkenskapsåret 2016 fram till och med den 1 december 2017. Lösenpris och det antal aktier som varje personaloption berättigar är omräknade till följd av genomförda företrädesemissioner. Tilldelning av 100 747 personaloptioner har skett i februari 2014.

För att säkerställa BioInvents åtaganden och kostnader i anledning av personaloptionsprogram 2013/2017 beslutade årsstämman 2013 att emittera högst 1 182 780 teckningsoptioner till BioInvent Finans AB.

Fullt utnyttjat representerar Personaloptionsprogram 2011/2015 och Personaloptionsprogram 2013/2017 en utspädning motsvarande cirka 1,4 procent av aktierna i bolaget.

Risikfaktorer

Bolagets verksamhet är förenad med risker relaterade till bland annat läkemedelsutveckling, kliniska prövningar och produktansvar, kommersialisering och samarbetspartners, konkurrens och snabb teknologiutveckling, bioteknik och patentrisker, ersättning vid läkemedelsförsäljning, kvalificerad personal och nyckelpersoner, ytterligare finansieringsbehov, valutarisk och ränterisk. Dessa risker utgör ett sammanfattande urval av riskfaktorer som har betydelse för BioInvent och därmed för en investering i BioInventaktien. För en mer utförlig beskrivning av riskfaktorer hänvisas till avsnittet "Risker och riskhantering", sidan 29, i bolagets årsredovisning för 2013.

Redovisningsprinciper

Denna delårsrapport i sammandrag har upprättats i enlighet med IAS 34, Delårsrapportering samt tillämpliga delar i årsredovisningslagen. De redovisningsprinciper som tillämpas stämmer överens med de redovisningsprinciper som användes vid upprättandet av den senaste årsredovisningen. Förändringar i IFRS som trätt i kraft under 2014 har inte haft någon väsentlig påverkan på de finansiella rapporterna. De finansiella rapporterna för moderbolaget är i allt väsentligt lika med koncernens finansiella rapporter.

Denna rapport har varit föremål för översiktlig granskning av bolagets revisorer.

Kommande rapporttillfällen

BioInvent avser att avge finansiella rapporter enligt följande:

Delårsrapporter 23 oktober 2014

Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2014 april-juni	3 MÅN 2013 april-juni	6 MÅN 2014 jan-juni	6 MÅN 2013 jan-juni	12 MÅN 2013 jan-dec
Nettoomsättning	32 442	12 274	34 206	23 912	81 713
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Forsknings- och utvecklingskostnader	-19 629	-15 848	-33 973	-35 574	-71 180
Försäljnings- och administrationskostnader	-9 439	-6 645	-17 110	-12 964	-30 220
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	48	-17	1 213	376	511
	-29 020	-22 510	-49 870	-48 162	-100 889
Rörelseresultat	3 422	-10 236	-15 664	-24 250	-19 176
Finansnetto	292	812	445	567	1 137
Resultat före skatt	3 714	-9 424	-15 219	-23 683	-18 039
Skatt	-	-	-	-	-
Resultat efter skatt	3 714	-9 424	-15 219	-23 683	-18 039
Övrigt totalresultat					
<i>Poster som har omförts eller kan omföras till periodens resultat</i>					
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar	-5	-	-5	-10	-10
Periodens totalresultat	3 709	-9 424	-15 224	-23 693	-18 049
Årets totalresultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	3 709	-9 424	-15 224	-23 693	-18 049
Resultat per aktie, SEK					
Före utspädning	0,04	-0,13	-0,17	-0,32	-0,23
Efter utspädning	0,04	-0,13	-0,17	-0,32	-0,23

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag (KSEK)

	2014 30 juni	2013 30 juni	2013 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	0	0	0
Materiella anläggningstillgångar	2 924	5 377	3 928
Finansiella anläggningstillgångar	9 000		
Omsättningstillgångar			
Varulager	79	124	205
Kortfristiga fordringar	32 954	12 468	12 559
Likvida medel	74 297	39 764	64 745
Summa tillgångar	119 254	57 733	81 437
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	91 163	23 955	49 007
Kortfristiga skulder	28 091	33 778	32 430
Summa eget kapital och skulder	119 254	57 733	81 437

Koncernens rapport över förändringar av eget kapital (KSEK)

	2014 april-juni	2013 april-juni	2014 jan-juni	2013 jan-juni	2013 jan-dec
Ingående balans	30 111	33 367	49 007	47 624	47 624
Effekt av personaloptionsprogram	19	12	56	24	49
Företrädesemission och riktad nyemission	57 324		57 324		
Företrädesemission					19 383
Periodens totalresultat	3 709	-9 424	-15 224	-23 693	-18 049
Utgående balans	91 163	23 955	91 163	23 955	49 007
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare	91 163	23 955	91 163	23 955	49 007

Aktiekapitalet består per den 30 juni 2014 av 112 790 050 aktier och aktiens kvotvärde är 0,08. Företrädesemissionen och riktad emission som slutfördes i april 2014 tillförde BioInvent 57 324 KSEK efter nyemissionskostnader om 6 559 KSEK. Företrädesemissionen som slutfördes i augusti 2013 tillförde BioInvent 19 383 KSEK efter nyemissionskostnader om 3 903 KSEK.

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag (KSEK)

	2014 april-juni	2013 april-juni	2014 jan-juni	2013 jan- juni	2013 jan-dec
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	3 422	-10 236	-15 664	-24 250	-19 176
Avskrivningar	502	725	1 004	1 447	2 896
Övriga justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	19	12	56	24	49
Erhållen och erlagd ränta	101	146	291	606	929
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	4 044	-9 353	-14 313	-22 173	-15 302
Förändringar i rörelsekapital	-28 847	-28 007	-33 459	-38 124	-39 350
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-24 803	-37 360	-47 772	-60 297	-54 652
Investeringsverksamheten					
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-	-	-	-	-47
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-	-	-	-47
Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten	-24 803	-37 360	-47 772	-60 297	-54 699
Finansieringsverksamheten					
Företrädesemission och riktad nyemission	57 324	-	57 324	-	-
Företrädesemission	-	-	-	-	19 383
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	57 324	-	57 324	-	19 383
Förändring av likvida medel	32 521	-37 360	9 552	-60 297	-35 316
Likvida medel vid periodens början	41 776	77 124	64 745	100 061	100 061
Likvida medel vid periodens slut	74 297	39 764	74 297	39 764	64 745
Likvida medel, specifikation:					
Kortfristiga placeringar	70 054	20 081	70 054	20 081	50 073
Kassa och bank	4 243	19 683	4 243	19 683	14 672
	74 297	39 764	74 297	39 764	64 745

Nyckeltal

	2014 30 juni	2013 30 juni	2013 31 dec
Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK	0,81	0,32	0,58
Antal aktier vid periodens slut (tusental)	112 790	73 926	85 015
Soliditet, %	76,4	41,5	60,2
Antal anställda vid periodens utgång	36	46	43

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2014 april-juni	3 MÅN 2013 april-juni	6 MÅN 2014 jan-juni	6 MÅN 2013 jan-juni	12 MÅN 2013 jan-dec
Nettoomsättning	32 442	12 274	34 206	23 912	81 713
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Forsknings- och utvecklingskostnader	-19 629	-15 848	-33 973	-35 574	-71 180
Försäljnings- och administrationskostnader	-9 439	-6 645	-17 110	-12 964	-30 220
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	48	-17	1 213	376	511
	-29 020	-22 510	-49 870	-48 162	-100 889
Rörelseresultat	3 422	-10 236	-15 664	-24 250	-19 176
Finansnetto	292	812	445	567	1 137
Resultat efter finansiella poster	3 714	-9 424	-15 219	-23 683	-18 039
Skatt	-	-	-	-	-
Resultat	3 714	-9 424	-15 219	-23 683	-18 039
Övrigt totalresultat					
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar	5	-	5	-10	-10
Totalresultat	3 719	-9 424	-15 214	-23 693	-18 049

Moderbolagets balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2014 30 juni	2013 30 juni	2013 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	0	0	0
Materiella anläggningstillgångar	2 924	5 377	3 928
Finansiella anläggningstillgångar	9,100	100	100
Omsättningstillgångar			
Varulager	79	124	205
Kortfristiga fordringar	32 954	12 468	12 559
Kortfristiga placeringar	70 054	20 081	50 073
Kassa och bank	4 243	19 683	14 672
Summa tillgångar	119 354	57 833	81 537
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	91 201	23 983	49 035
Kortfristiga skulder	28 153	33 850	32 502
Summa eget kapital och skulder	119 354	57 833	81 537

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att denna delårsrapport för perioden 2014-01-01 -- 2014-06-30 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 24 juli 2014

Björn O. Nilsson
Styrelseordförande

Vessela Alexieva
Styrelseledamot

Lars Backsell
Styrelseledamot

Dharminder Chahal
Styrelseledamot

Lars Ingelmark
Styrelseledamot

Jonas Jendi
Styrelseledamot

Elisabeth Lindner
Styrelseledamot

Ulrika T. Mattson
Styrelseledamot

Michael Oredsson
Verkställande direktör

Granskningsrapport

Inledning

Vi har utfört en översiktlig granskning av den finansiella delårsinformationen i sammandrag för BioInvent International AB (publ) per den 30 juni 2014 och för den sexmånaders period som slutade per detta datum. 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 ISRE 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 International Standards on Auditing, ISA, och god revisionssed 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 24 juli 2014
KPMG AB

Alf Svensson
Auktoriserad revisor

BioInvent International AB (publ)

Org nr 556537-7263

Besöksadress: Sölvegatan 41

Postadress: 223 70 Lund

Tel: 046-286 85 50

info@bioinvent.com

Framåtriktad information

Denna halvårsrapport 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 denna halvårsrapport är sådan som BioInvent International AB (publ) ska offentliggöra enligt lagen om värdepappersmarknaden och/eller lagen om handel med finansiella instrument. Informationen lämnades för offentliggörande den 24 juli 2014 kl 08.40.