

BioInvent delårsrapport **1 januari – 30 september 2014**

Ytterligare milstolpsbetalning och framsteg inom prioriterade projekt

Tredje kvartalet 2014, juli - september

- ❑ Nettoomsättning juli – september 2014 uppgick till 11 (7,8) MSEK.
- ❑ Resultat efter skatt juli – september 2014 uppgick till -10 (-15) MSEK.
- ❑ Resultat efter skatt juli – september per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,09 (-0,19) SEK.
- ❑ Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten juli – september 2014 uppgick till -3,9 (-19) MSEK.

Niomånadersrapport 2014, januari - september

- ❑ Nettoomsättning januari – september 2014 uppgick till 45 (32) MSEK.
- ❑ Resultat efter skatt januari – september 2014 uppgick till -26 (-39) MSEK.
- ❑ Resultat efter skatt januari – september per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,26 (-0,51) SEK.
- ❑ Likvida medel per 30 september 2014 uppgick till 70 (40) MSEK. Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten januari – september 2014 uppgick till -52 (-80) MSEK.

Väsentliga händelser under tredje kvartalet och efter rapportperiodens utgång

- ❑ BioInvent meddelade i september att milstolpsbetalning erhållits från Bayer till följd av att den första patienten inkluderats i en klinisk fas I-studie. Bayer har nu tre antikroppar från BioInvents antikroppsbibliotek n-CoDeR[®] i kliniska fas I-studier.

VD:s kommentar

”Vi har under 2014 genomfört en omfattande satsning på att presentera BioInvents plattformsteknologi F.I.R.S.T[™] och våra läkemedelsprojekt för utvalda internationella företag och organisationer. Intresset har varit stort och resulterat i aktiva diskussioner kring våra nyckelprojekt. Vårt fokuserade arbete och betydande kompetens inom immunonkologi är en viktig drivkraft bakom intresset.

BioInvent har valt att strategiskt prioritera arbetet med BI-1206. Bakgrunden till denna prioritering är att vi under de senaste åren genererat omfattande prekliniska data som indikerar breda applikationsmöjligheter inom cancerområdet för denna läkemedelskandidat. Resultaten av det prekliniska arbetet kommer att offentliggöras under kommande vinter/vår. Vi har under kvartalet startat produktion av BI-1206 samt genomför en viktig toxikologisk studie, med målet att starta en fas I-studie inom blodcancer (non-Hodgkins lymfom) under 2015”, 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. Screeningverktöget 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. BioInvent har också stor erfarenhet av och en egen anläggning för processutveckling och produktion av antikroppar för kliniska studier. 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.

Projektöversikt

BioInvent bygger upp en klinisk portfölj inom cancerområdet med optimerad riskprofil och ökat fokus på intäkter och strategiskt värde.

Projekt	Primär indikation	Forskning	Preklinik	Fas I	Fas II	Samarbete
Utvecklingsprojekt						
BI-505	Multipelt Myelom	██████████	██████████	██████████	██████████	
BI-1206	NHL	██████████	██████████			University of Southampton
Prekliniska projekt (baserade på F.I.R.S.T.TM och n-CoDeR[®])						
T-reg	Onkologi	██████████				University of Southampton
Tumor Macrophage	Onkologi	██████████				Cancer Research Technology
AML	Hematologisk cancer	██████████				
CLL	Hematologisk cancer	██████████				

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 verkningmekanism. 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" (särskild läkemedelsstatus) 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.TM 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

BioInvent har under tredje kvartalet startat produktion av BI-1206 samt genomför en viktig toxikologisk studie, med målet att starta en fas I-studie inom blodcancer (non-Hodgkins lymfom) under 2015.

Teknologiplattform

BioInvents patenterade plattform F.I.R.S.T.[™] 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.[™] 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.[™] använder vi därför biologiskt material som tagits direkt från patienter. I nuläget har vi fokuserat på att använda F.I.R.S.T.[™] vid utveckling av immunmodulerande terapier som förstärker immunförsvaret mot blodcellscancer. Även i nästa steg av forsknings- och utvecklingsprocessen använder vi unika patientcells-baserade 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.

Externa samarbeten

Projekt	Forskning	Preklinik	Fas I	Fas II
Externa samarbeten (baserade på n-CoDeR®)¹⁾				
Partnerprojekt 1	=====			
Partnerprojekt 2	=====			
Partnerprojekt 7	=====			
Partnerprojekt 4	=====			
Partnerprojekt 3	=====			
Partnerprojekt 5	=====			
Partnerprojekt 6	=====			
Partnerprojekt 8	=====			
Partnerprojekt 9	=====			
>10 projekt	=====			

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

Bolaget bedriver sedan tidigare forskning och utveckling av antikropps-läkemedel i samarbete med en rad externa partners. Exempel på sådana partners är Bayer Pharma, Daiichi Sankyo, Mitsubishi Tanabe Pharma, Servier och Xoma. Formen för de olika samarbetena varierar, men gemensamt för dem är att samtliga omfattar olika typer av licenser till antikroppsbiblioteket n-CoDeR® och att BioInvents partners finansierar utvecklingen. BioInvent erhåller licensersättningar och forskningsfinansiering samt milstolpsersättningar och royalty på försäljningen av kommersiella produkter. Dessa externa läkemedelsprogram omfattar idag fyra program i klinisk fas I, varav tre gått in i klinisk fas under 2014, och fem projekt i preklinisk fas och mer än tio projekt i tidig forskningsfas. Dessa samarbetsprojekt kan ge betydande framtida intäkter. BioInvent har under september erhållit en milstolpsbetalning från Bayer till följd av att den första patienten inkluderats i en klinisk fas I-studie.

Intäkter och resultat

juli-september

Nettoomsättning för perioden juli-september uppgick till 11 MSEK (7,8). Intäkterna under perioden utgjordes av intäkter från partners som utnyttjar antikroppsbiblioteket n-CoDeR®.

Bolagets samlade kostnader under, juli-september, uppgick till 23 MSEK (23). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 16 MSEK (11), personalkostnader 6,2 MSEK (11) och avskrivningar 0,5 MSEK (0,7). Forsknings- och utvecklingskostnader under juli-september uppgick till 17 MSEK (15).

Resultat efter skatt för perioden juli-september uppgick till -10 MSEK (-15). Finansnetto för perioden juli-september uppgick till 0,3 MSEK (0,0). Resultat per aktie före och efter utspädning under juli-september uppgick till -0,09 SEK (-0,19).

januari-september

Nettoomsättning för perioden januari-september uppgick till 45 MSEK (32). 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-september uppgick till 74 MSEK (71). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 47 MSEK (32), personalkostnader 26 MSEK (37) och avskrivningar 1,5 MSEK (2,2). Forsknings- och utvecklingskostnader under januari-september uppgick till 51 MSEK (50).

Under perioden har finansiellt stöd från EU:s ramprogram redovisats för tidiga forskningsprojekt. Bidraget uppgår till 2,3 MSEK (0,9) och redovisas i resultaträkningen under posten övriga rörelseintäkter och -kostnader.

Resultat efter skatt för perioden januari-september uppgick till -26 MSEK (-39). Finansnetto för perioden januari-september uppgick till 0,7 MSEK (0,6). Resultat per aktie före och efter utspädning under januari-september uppgick till -0,26 SEK (-0,51).

Finansiell ställning och kassaflöde

Per den 30 september 2014 uppgick koncernens likvida medel till 70 MSEK (40). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick under januari-september till -52 MSEK

(-80). Redovisade men ännu ej inbetalda intäkter påverkade rörelsekapitalet under det andra kvartalet 2014. Under det tredje kvartalet har rörelsekapitalet påverkats positivt genom att delar av dessa intäkter erhållits. 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 81 MSEK (29) vid periodens slut. Bolagets aktiekapital var 9,0 MSEK. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 80 (51) procent. Eget kapital per aktie var 0,72 SEK (0,34). Koncernen hade inga räntebärande skulder.

Investeringar

Investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 0,3 MSEK (0,0). Inga investeringar har skett i immateriella anläggningstillgångar (-).

Moderbolaget

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

Organisation

Per den 30 september 2014 hade BioInvent 38 (46) anställda. Av dessa är 32 (37) 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 utnyttjade från Personaloptionsprogram 2008/2012, inklusive tidigare tillägsprogram.

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.

Riskfaktorer

Bolagets verksamhet är förenad med risker relaterade till bland annat läkemedelsutveckling, kliniska prövningar och produktansvar, kommersialisering och samarbetspartners, konkurrens och snabb teknologitveckling, 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.

Ingen väsentlig förändring av risker och osäkerhetsfaktorer har skett under perioden. 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:

Bokslutskommuniké 2014 18 februari 2015

Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2014 juli-sep	3 MÅN 2013 juli-sep	9 MÅN 2014 jan-sep	9 MÅN 2013 jan-sep	12 MÅN 2013 jan-dec
Nettoomsättning	11 054	7 817	45 260	31 729	81 713
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Forsknings- och utvecklingskostnader	-16 557	-14 719	-50 530	-50 293	-71 180
Försäljnings- och administrationskostnader	-6 205	-8 036	-23 315	-21 000	-30 220
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	1 139	107	2 352	483	511
	-21 623	-22 648	-71 493	-70 810	-100 889
Rörelseresultat	-10 569	-14 831	-26 233	-39 081	-19 176
Finansnetto	271	12	716	579	1 137
Resultat före skatt	-10 298	-14 819	-25 517	-38 502	-18 039
Skatt	-	-	-	-	-
Resultat efter skatt	-10 298	-14 819	-25 517	-38 502	-18 039
Övrigt totalresultat					
<i>Poster som har omförts eller kan omföras till periodens resultat</i>					
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar	5	-	-	-10	-10
Periodens totalresultat	-10 293	-14 819	-25 517	-38 512	-18 049
Årets totalresultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-10 293	-14 819	-25 517	-38 512	-18 049
Resultat per aktie, SEK					
Före utspädning	-0,09	-0,19	-0,26	-0,51	-0,23
Efter utspädning	-0,09	-0,19	-0,26	-0,51	-0,23

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag (KSEK)

	2014 30 sep	2013 30 sep	2013 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	0	0	0
Materiella anläggningstillgångar	2 667	4 652	3 928
Finansiella anläggningstillgångar	9 000	-	-
Summa anläggningstillgångar	11 667	4 652	3 928
Omsättningstillgångar			
Varulager	105	268	205
Kortfristiga fordringar	18 671	10 774	12 559
Likvida medel	70 394	39 942	64 745
Summa omsättningstillgångar	89 170	50 984	77 509
Summa tillgångar	100 837	55 636	81 437
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	80 891	28 531	49 007
Kortfristiga skulder	19 946	27 105	32 430
Summa eget kapital och skulder	100 837	55 636	81 437

Koncernens rapport över förändringar av eget kapital (KSEK)

	2014 juli-sep	2013 juli-sep	2014 jan-sep	2013 jan-sep	2013 jan-dec
Eget kapital vid periodens ingång	91 163	23 955	49 007	47 624	47 624
Årets totalresultat					
Årets resultat	-10 298	-14 819	-25 517	-38 502	-18 039
Årets övrigt totalresultat	5	-	-	-10	-10
Periodens totalresultat	-10 293	-14 819	-25 517	-38 512	-18 049
Summa, exklusive transaktioner med bolagets ägare	80 870	9 136	23 490	9 112	29 575
Transaktioner med bolagets ägare					
Personaloptionsprogram	21	12	77	36	49
Företrädesemission och riktad nyemission			57 324		
Företrädesemission		19 383		19 383	19 383
Eget kapital vid periodens ingång	80 891	28 531	80 891	28 531	49 007

Aktiekapitalet består per den 30 september 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 juli-sep	2013 juli-sep	2014 jan-sep	2013 jan-sep	2013 jan-dec
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-10 569	-14 831	-26 233	-39 081	-19 176
Avskrivningar	515	724	1 519	2 171	2 896
Övriga justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	21	12	77	36	49
Erhållen och erlagd ränta	196	53	487	659	929
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-9 837	-14 042	-24 150	-36 215	-15 302
Förändringar i rörelsekapital	6 191	-5 116	-27 268	-43 240	-39 350
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-3 646	-19 158	-51 418	-79 455	-54 652
Investeringsverksamheten					
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-257	-47	-257	-47	-47
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-257	-47	-257	-47	-47
Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten	-3 903	-19 205	-51 675	-79 502	-54 699
Finansieringsverksamheten					
Företrädesemission och riktad nyemission	-		57 324		
Företrädesemission	-	19 383	-	19 383	19 383
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	19 383	57 324	19 383	19 383
Förändring av likvida medel	-3 903	178	5 649	-60 119	-35 316
Likvida medel vid periodens början	74 297	39 764	64 745	100 061	100 061
Likvida medel vid periodens slut	70 394	39 942	70 394	39 942	64 745
Likvida medel, specifikation:					
Kortfristiga placeringar	50 040	20 044	50 040	20 044	50 073
Kassa och bank	20 354	19 898	20 354	19 898	14 672
	70 394	39 942	70 394	39 942	64 745

Nyckeltal

	2014 30 sep	2013 30 sep	2013 31 dec
Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK	0,72	0,34	0,58
Antal aktier vid periodens slut (tusental)	112 790	85 015	85 015
Soliditet, %	80,2	51,3	60,2
Antal anställda vid periodens utgång	38	46	43

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2014 juli-sep	3 MÅN 2013 juli-sep	9 MÅN 2014 jan-sep	9 MÅN 2013 jan-sep	12 MÅN 2013 jan-dec
Nettoomsättning	11 054	7 817	45 260	31 729	81 713
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Forsknings- och utvecklingskostnader	-16 557	-14 719	-50 530	-50 293	-71 180
Försäljnings- och administrationskostnader	-6 205	-8 036	-23 315	-21 000	-30 220
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	1 139	107	2 352	483	511
	-21 623	-22 648	-71 493	-70 810	-100 889
Rörelseresultat	-10 569	-14 831	-26 233	-39 081	-19 176
Finansnetto	271	12	716	579	1 137
Resultat efter finansiella poster	-10 298	-14 819	-25 517	-38 502	-18 039
Skatt	-	-	-	-	-
Resultat	-10 298	-14 819	-25 517	-38 502	-18 039
<i>Övrigt totalresultat</i>					
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar	5	-	10	-10	-10
Totalresultat	-10 293	-14 819	-25 507	-38 512	-18 049

Moderbolagets balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2014 30 sep	2013 30 sep	2013 31 dec
<i>Tillgångar</i>			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	0	0	0
Materiella anläggningstillgångar	2 667	4 652	3 928
Finansiella anläggningstillgångar	9 100	100	100
Summa anläggningstillgångar	11 767	4 752	4 028
Omsättningstillgångar			
Varulager	105	268	205
Kortfristiga fordringar	18 671	10 774	12 559
Kortfristiga placeringar	50 040	20 044	50 073
Kassa och bank	20 354	19 898	14 672
Summa omsättningstillgångar	89 170	50 984	77 509
Summa tillgångar	100 937	55 736	81 537
<i>Eget kapital och skulder</i>			
Eget kapital			
Bundet eget kapital	36 716	34 494	34 494
Fritt eget kapital	44 213	-5 924	14 541
Summa eget kapital	80 929	28 570	49 035
Skulder			
Kortfristiga skulder	20 008	27 166	32 502
Summa eget kapital och skulder	100 937	55 736	81 537

Lund den 23 oktober 2014

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 september 2014 och för den niomånaders 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 23 oktober 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 delårsrapport 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 delårsrapport är sådan som BioInvent International AB (publ) ska offentliggöra enligt lagen om värdepappermarknaden och/eller lagen om handel med finansiella instrument. Informationen lämnades för offentliggörande den 23 oktober 2014 kl 08.40.