

Pressmeddelande den 7 februari 2008

BOKSLUTSRAPPORT JANUARI-DECEMBER 2007

Året i korthet

- Koncernens nettoomsättning uppgick till 7,5 (44,0) MSEK
- Koncernens resultat uppgick till -203,4 (-126,1) MSEK
- Resultat per aktie uppgick till -1,92 (-1,38) SEK
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -178,3 (-110,4) MSEK. Likvida medel och andra kortfristiga placeringar uppgick den 31 december 2007 till 432,3 (231,0) MSEK
- Under andra kvartalet genomfördes en nyemission med företrädesrätt som tillförde bolaget 387,2 MSEK i nytt kapital
- I juni presenterades lovande kliniska fas IIa-data beträffande den kolesterolsänkande substansen eprotirom (KB2115)
- I december inleddes en klinisk fas IIb-studie med eprotirom, där eprotirom ges till dyslipidemi-patienter som är under statinbehandling
- I december gick KB3305, för behandling av typ 2-diabetes, in i kliniska fas I studier. Engångsdoser respektive upprepade doser till friska frivilliga kommer att följas av en fas IIa-studie med upprepade dosering till patienter
- Utvecklingen av KB5359 avbröts på grund av substansspecifika toxikologiska fynd
- Samarbetspartnern Merck avbröt utvecklingen av en substans i klinisk utveckling fas I och valde en ny substans för preklinisk utveckling
- Samarbetspartnern Wyeth avbröt utvecklingen av en kandidatsubstans i fas I, men förlängde samarbetsavtalet med avsikt att identifiera nya läkemedelskandidater
- I oktober tillkännagav Karo Bio att man fokuserar verksamheten och minskar personalen med 14 personer
- I oktober utsågs Leon E. Rosenberg till interimistisk styrelseordförande och ersatte därmed Per-Olof Mårtensson som avgick på grund av familjeskäl

Viktiga händelser efter rapportperiodens utgång

- Ett forskningssamarbete med Zydus Cadila har inletts med syfte att utveckla nya antiinflammatoriska substanser som verkar via glukokortikoidreceptorn

För ytterligare information, var vänlig kontakta:

Per Olof Wallström, verkställande direktör, tel. 08 608 60 20

Per Otteskog, Senior Vice President Investor Relations, tel. 08 608 60 18

Erika Johnson, Chief Financial Officer, tel. 08 608 60 52

Utvalda finansiella data i sammandrag

(MSEK)	Oktober-december		Januari-december	
	2007	2006	2007	2006
Nettoomsättning	1,8	2,0	7,5	44,0
Rörelsens kostnader	-61,0	-56,2	-223,4	-176,0
- varav FoU-kostnader	-53,4	-46,2	-190,8	-145,0
Periodens resultat	-54,7	-53,0	-203,4	-126,1
Resultat per aktie (SEK)	-0,47	-0,58	-1,92	-1,38
Periodens kassaflöde	-254,2	15,0	105,4	-213,5
Likvida medel och kortfristiga placeringar i slutet av perioden			432,3	231,0
Soliditet (%)			86,9	83,5
Antal utestående aktier ('000)				
- vägt genomsnitt under perioden	116 119	91 587	105 897	91 587
- i slutet av perioden, före utspädning	116 119	91 587	116 119	91 587
- i slutet av perioden, full utspädning	117 315	92 787	117 315	92 787

Om Karo Bio

Karo Bio är ett forsknings- och utvecklingsbolag som specialiserat sig på kärnreceptorer för utveckling av nya läkemedel.

Företaget har en stark projektportfölj med innovativa substanser som primärt är inriktade på metabola sjukdomar som diabetes, åderförkalkning och höga blodfetter. Inom alla dessa områden finns det betydande marknadsmöjligheter och ett behov av nya läkemedel med nya verkningsmekanismer. Karo Bio avser att gå vidare med utvalda substanser inom terapeutiska nischområden till sen klinisk utvecklingsfas och eventuellt även hela vägen till marknaden. Förutom att rikta in sig på nischområden fortsätter Karo Bio att utveckla substanser avsedda för breda patientgrupper till klinisk fas II innan utlicensiering.

Utöver egna projekt har Karo Bio tre strategiska samarbeten med internationella läkemedelsföretag och ett samarbete med ett bioteknikföretag för utveckling av innovativa behandlingar av vanligt förekommande sjukdomar.

Karo Bio är noterat på OMX Nordiska Börs Stockholm sedan 1998 (Reuters: KARO.ST).

Projektportfölj

PROJEKT	VALIDERING AV MÅLPROTEIN	LÄKEMEDELS-UPPTÄCKT	PREKLINISK UTVECKLING	FAS I	FAS II	FAS III	REGISTRERINGS-FAS
Eprotirome (KB2115) Höga blodfetter							
KB3305 Typ 2 diabetes							
Selektiva ER beta agonister Depression, Cancer, Inflammation							
Karo Bio/Wyeth LXR Åderförkalkning							
Karo Bio/Merck ER Kvinnosjukdomar							
Karo Bio/Radius SARM Osteoporos							
Karo Bio/Zydus Cadila Selektiva GR agonister, Inflammation							

VD-KOMMENTAR TILL 2007

Under 2007 drabbades några av Karo Bios projekt av bakslag. Våra samarbetspartners Merck och Wyeth avbröt utvecklingen av kliniska kandidater i fas I. Dessa samarbeten fortsätter emellertid och målet är att ersätta dessa substanser med nya kliniska kandidater. Karo Bio avbröt även utvecklingen av KB5359, som var tänkt att vara en efterföljare till eprotirom (KB2115). Karo Bios två interna substanser eprotirom och KB3305 har däremot gått framåt enligt plan. I juni 2007 avslutades en framgångsrik klinisk fas IIa-studie med eprotirom. Senare under året gick eprotirom även in i en klinisk fas IIb studie. Dessutom inleddes en klinisk fas I-studie med KB3305, som är avsedd för behandling av typ 2-diabetes.

Framsteg i utvecklingen av eprotirom

Vår substans eprotirom för behandling av dyslipidemi (höga blodfetter) visade i den första fas II-studien resultat som överträffade våra förväntningar. Riskerna fanns att det terapeutiska fönstret skulle vara smalt eller att toleransen hos patienterna skulle bli ett problem. Trots att patienterna fick eprotirom i relativt höga doser visade det sig att toleransen var god och att effektprofilen är mycket lovande.

Våra data visar att eprotirom ger signifikanta effekter, inte bara när det gäller total kolesterol och LDL-kolesterol, utan även i fråga om triglycerider och lipoprotein(a), en oberoende riskfaktor för utveckling av hjärtsjukdom som varit mycket svår att påverka med andra typer av läkemedel.

Den senaste tidens diskussioner om värdet hos nuvarande tilläggläkemedel till statiner visar att det finns betydande marknadsmöjligheter för eprotirom. Vi går nu vidare med eprotirom i kliniska fas IIb-studier där vi ger eprotirom som tillägg till statinbehandling. Studien kommer att avslutas under det tredje kvartalet 2008 och ha stor betydelse för samarbeten och klinisk utveckling i fas III.

KB3305 har gått in i kliniska fas I/IIa-studier

Vår substans KB3305, för behandling av typ 2-diabetes, har gått vidare till klinisk utveckling. Läkemedelsberedningen har varit svår att utveckla men vi har gjort stora framsteg under 2007 beträffande biotillgängligheten. Vid utgången av 2008 räknar vi med att ha de första resultaten från patienter med typ 2-diabetes.

Möjligheter inom tidig läkemedelsforskning

ER-betareceptorn erbjuder många kliniska möjligheter inom områden som depression, inflammationssjukdomar och cancer. Målet är att utveckla oralt aktiva och högradigt selektiva ER-betastimulerare. Vi gör goda framsteg med konkurrenskraftig substansselektivitet men biotillgängligheten är en utmaning. Vårt mål är att välja en läkemedelskandidat under 2008.

Karo Bio har nyligen inlett ett forskningssamarbete med läkemedelsföretaget Zydus Cadila, med syfte att utveckla antiinflammatoriska läkemedel baserat på modulering av glukokortikoidreceptorn. Detta är ett exempel på en samarbetsstrategi inom läkemedelsforskningen där gemensamma resurser och kompetenser minskar den finansiella risken och gör det möjligt för Karo Bio att driva en större projektportfölj.

Per Olof Wallström
Verkställande direktör

VIKTIGA HÄNDELSE EFTER RAPPORTPERIODENS UTGÅNG

Karo Bio i nytt forskningssamarbete med Zydus Cadila

I början av 2008 inledde Karo Bio ett forskningssamarbete med Zydus Cadila med syfte att utveckla nya antiinflammatoriska substanser med en förbättrad säkerhets- och effektprofil jämfört med de glukokortikoider som används idag. Zydus Cadila upptäcker, utvecklar, tillverkar och marknadsför en rad olika hälsovårdsprodukter. Zydus Cadila har sitt huvudkontor i Ahmedabad i Indien och har 8 000 anställda världen över.

FORSKNING OCH UTVECKLING

Eprotirom (KB2115) – dyslipidemi (höga blodfetter)

Eprotirom, för behandling av dyslipidemi, är en innovativ leverselektiv stimulerare av sköldkörtelhormonreceptorn (TR). Eprotirom ger farmakologiska effekter i levern, medan en normal sköldkörtelhormonbalans kvarstår i resten av kroppen. Substansen är mycket potent och förutom leverselektiviteten har den även en relativ selektivitet för TR-beta framför TR-alfa.

Lovande fas IIa-data

Mer än 190 patienter har hittills behandlats med eprotirom i kliniska fas I- och fas II-studier och data är samstämmiga. Substansen ger en signifikant sänkning av LDL-kolesterolet med mellan 25 och 30 procent och tolereras väl. Förutom att sänka LDL-kolesterolet har eprotirom även positiva effekter på andra riskfaktorer, som triglycerider och lipoprotein (a).

Pågående fas IIb-studie

Prekliniska data visar att eprotirom är effektivt i kombination med statiner. En klinisk fas IIb-studie av patienter som är under statinbehandling inleddes under det fjärde kvartalet 2007. Resultaten förväntas finnas tillgängliga under tredje kvartalet 2008.

KB3305 – typ 2-diabetes

Fastebloodglukosnivåerna är förhöjda hos patienter med typ 2-diabetes på grund av en ökad glukosproduktion i levern. KB3305 är en leverselektiv glukokortikoidantagonist som hämmar glukosproduktionen i levern, vilket leder till sänkta fastebloodglukosnivåer och förbättrade nivåer av HbA_{1c}, en generellt accepterad markör för diabetesaktivitet. Denna nya verkningsmekanism för en förbättrad kontroll av blodsockernivå har potential att bli ett viktigt bidrag till behandlingen av typ 2-diabetes.

Attraktiv substansprofil

I prekliniska farmakodynamiska studier och toxicitetsstudier har KB3305 visat sig vara både effektivt och säkert. Förutom att sänka glukosnivån minskar KB3305 även andra viktiga riskfaktorer för typ 2-diabetiker, som nivåerna av triglycerider och fria fettsyror i plasma.

Kliniska fas I-prövningar går framåt

Nya och förbättrade läkemedelsberedningar har utvecklats och en klinisk fas I/IIa-studie inleddes i december 2007. Studien genomförs i tre delar. Först ges ökande engångsdoser till friska frivilliga följt av ökande upprepade doser. I den tredje delen av studien ges substansen upprepade gånger till patienter med typ 2-diabetes. Detta studieupplägg kommer att ge preliminära data om effekt och säkerhet i målgruppen redan i den första kliniska studien. Karo Bio räknar med att studien ska avslutas under 2008.

ER-betaselektiva substanser – Depression, cancer, inflammation

Dagens antidepressiva läkemedel är effektiva hos ett stort antal patienter men de är även förknippade med en fördröjd effekt och med biverkningar som begränsar deras användning. Det finns därför behov av nya behandlingar. En rad kliniska studier visar att östrogen har antidepressiva effekter.

Det finns även belegg för att östrogen påverkar ett antal signalvägar i däggdjurshjärnan, vilket kan leda till en snabb antidepressiv effekt. ER-betareceptorsubtypen medierar sannolikt dessa effekter.

Ett flertal kliniska möjligheter

Karo Bio har visat att ER-betaselektiva substanser är effektiva i prekliniska depressionsmodeller. Det finns också belegg för ER-betaeffekter på inflammatoriska tillstånd och på cancer. Mycket selektiva substanser har utvecklats och för närvarande är syftet att förbättra biotillgängligheten. Målet är att välja en läkemedelskandidat under 2008. Karo Bio utvärderar även flera kliniska tillämpningar för bolagets ER-betasubstanser.

Åderförkalkning – Wyeth Pharmaceuticals

Samarbetet med Wyeth Pharmaceuticals, som inleddes under 2001, fokuserar på utveckling av nya behandlingar mot åderförkalkning med lever X-receptorn (LXR) som målprotein. Prekliniska studier har visat att substanser som stimulerar LXR motverkar plackbildning i blodkärlen.

Förlängt samarbete

I de kliniska fas I-studierna konstaterades att den första kliniska kandidaten hade en ogynnsam profil för ytterligare utveckling, varför utvecklingen avbröts i september 2007. Karo Bio och Wyeth är inriktade på fortsatt forskningssamarbete och på att ta fram en ny kandidatsubstans enligt villkoren i samarbetet, som under 2007 förlängdes till den 31 augusti 2008. Andra kliniska möjligheter när det gäller LXR-agonister kommer också att undersökas.

Östrogenreceptorer – Merck & Co., Inc.

Östrogenreceptorer är viktiga målproteiner för ett flertal sjukdomar inom området kvinnosjukdomar. Samarbetet med Merck inleddes under 1997. Den gemensamma forskningsfasen i samarbetet med Merck avslutades under 2002 och Merck ansvarar för utvecklingen av utvalda substanser.

Ny substans under utveckling

Utvecklingen av den kandidatsubstans från samarbetet som gick in i klinisk fas I-utveckling under 2006, avbröts under 2007 på grund av en ogynnsam profil. En uppföljningssubstans har valts för preklinisk utveckling med syfte att åter gå in i kliniska prövningar.

Osteoporos – Radius Health, Inc.

Under 2006 offentliggjorde Karo Bio ett licensavtal med Radius, ett privatägt amerikanskt bioteknikbolag. Enligt villkoren i avtalet förvärvade Radius exklusiva globala rättigheter, med undantag av de nordiska och baltiska länderna, till en ny klass selektiva androgenreceptormodulatorer (SARM), som tagits fram av Karo Bio, jämte specifik kompetens. Radius utvärderar SARM-substanser i prekliniska studier för behandling av osteoporos och muskelförtvinning relaterad till förlust av muskelmassa.

Inflammatoriska sjukdomar – Zydus Cadila

I början av 2008 inledde Karo Bio ett forskningssamarbete med Zydus Cadila med syfte att utveckla nya antiinflammatoriska glukokortikoids substanser med en förbättrad säkerhetsprofil.

RESULTAT OCH FINANSIELL STÄLLNING

Verksamheten i koncernen bedrivs främst i moderbolaget. Moderbolaget har endast ett dotterbolag med tillgångar på 0,1 (0,1) MSEK, skulder på 0,0 (0,0) MSEK och eget kapital på 0,1 (0,1) MSEK. Dotterbolaget har inte haft några intäkter eller kostnader. Under 2006 avvecklades det förra dotterbolaget Karo Bio USA, Inc., vilket ledde till en likvidationsvinst om 6,5 MSEK. Koncernens redovisning motsvarar i allt väsentligt moderbolagets redovisning, varför denna inte redovisas separat.

Intäkter

Nettoomsättningen för 2007 minskade till 7,5 MSEK jämfört med 44,0 MSEK för 2006. Redovisad nettoomsättning för 2007 utgörs av forskningsbetalningar från samarbeten. Under 2006 fick Karo Bio milstolpsbetalningar från Wyeth Pharmaceuticals och en betalning från Radius Health, Inc. som ersättning för tillgång till Karo Bios teknologi.

Nettoomsättningen för det fjärde kvartalet uppgick till 1,8 MSEK jämfört med 2,0 MSEK för samma period föregående år.

Kostnader

Rörelsens kostnader för året ökade med 47,4 MSEK till 223,4 (176,0) MSEK. Ökningen kan främst tillskrivas forsknings- och utvecklingskostnader och speglar att Karo Bios projekt inom läkemedelsutveckling avancerat ytterligare i den kliniska utvecklingen. Administrationskostnadernas ökning om 1,5 MSEK är främst hänförlig till en högre aktivitet inom bolagets affärsutvecklingsverksamhet. Redovisade kostnader för 2007 innehåller engångskostnader för omstruktureringar i samband med personalminskningar på totalt 10,2 MSEK.

I övriga rörelseintäkter och -kostnader ingår statliga bidrag på 0,7 MSEK från forskningssamarbeten inom EUs 6:e ramprogram.

Rörelsens kostnader för det fjärde kvartalet ökade med 4,8 MSEK till 61,0 (56,2) MSEK. Ökningen om 7,2 MSEK av forsknings- och utvecklingskostnader, vilken speglar projektportföljens framsteg, motverkades delvis av en minskning om 2,3 MSEK av administrationskostnaderna. Den senare återspeglar en total minskning av bolagets interna kostnadsmassa som initierades under det fjärde kvartalet. För 2007 utgjorde kostnader för externa underleverantörer och konsulter cirka en tredjedel av rörelsens totala kostnader. Kostnader för det fjärde kvartalet innehåller engångskostnader för omstruktureringar i samband med personalminskningar på totalt 8,0 MSEK.

Resultat

Rörelseresultatet för året uppgick till -215,8 (-132,0) MSEK. Försämringen om 83,8 MSEK är en kombinerad effekt av minskningen på 36,5 MSEK av nettoomsättningen och ökningen på 47,4 MSEK av rörelsens kostnader. Finansiellt netto förbättrades till 12,4 (5,9) MSEK. Redovisat resultat för året försämrades med 77,3 MSEK till -203,4 (-126,1) MSEK.

Rörelseresultatet för det fjärde kvartalet uppgick till -59,2 (-54,2) MSEK. Redovisat resultat för kvartalet uppgick till -54,7 (-53,0) MSEK.

Investeringar

Investeringar i inventarier för året uppgick till 2,4 (1,1) MSEK och för det fjärde kvartalet till 0,2 (0,1) MSEK. En uppföljningsinvestering om 3,5 (-) MSEK gjordes i en licens från Duke University.

Kassaflöde

Kassaflödet från den löpande verksamheten för året uppgick till -178,3 (-110,4) MSEK. Motsvarande siffra för det fjärde kvartalet var -39,1 (-36,1) MSEK.

Finansiell ställning

Likvida medel uppgick till 199,2 (93,8) MSEK vid årets slut. Inklusive andra kortfristiga placeringar, med en löptid överstigande 90 dagar, uppgick dessa tillgångar till 432,3 (231,0) MSEK. Netto erhållet kapital från den nyemission med företrädesrätt som slutfördes under 2007 var 387,2 MSEK, vilket säkrar finansieringen av verksamheten fram till 2010.

Eget kapital och aktiedata

Aktiekapitalet uppgick vid årets slut till 58,1 MSEK. Totalt antal aktier uppgick till 116 119 192 aktier med ett kvotvärde på 0,50 SEK. Totalt eget kapital för koncernen uppgick till 394,3 MSEK efter beaktande av årets resultat.

Resultat per aktie för året, baserat på ett vägt genomsnitt av antalet utestående aktier, uppgick till -1,92 (-1,38) SEK. Koncernens soliditet vid årets slut var 86,9 (83,5) procent och eget kapital per aktie var 3,36 (2,27) SEK, baserat på fullt utspätt antal aktier vid årets slut.

Organisation

Vid årets utgång hade Karo Bio 62 (73) anställda, varav 57 (64) är verksamma inom forskning och utveckling. Under det fjärde kvartalet meddelade bolaget att 14 anställda hade friställts som ett led i arbetet med att fokusera bolagets verksamhet.

Risikfaktorer

Det finns ingen garanti för att Karo Bios forskning och utveckling resulterar i kommersiella framgångar.

Det kan inte garanteras att de kliniska prövningarna som utförs av Karo Bio, självständigt eller i samarbete med partners, kommer att påvisa tillräcklig säkerhet och effekt för att nödvändiga myndighetstillstånd skall erhållas, eller att prövningarna kommer att leda fram till ett läkemedel som kommer att kunna säljas på marknaden.

Det går inte att garantera att Karo Bio kommer att utveckla produkter som kan patenteras, att beviljade patent kommer att kunna vidmakthållas, att framtida upptäckter kommer att leda till patent eller att beviljade patent kommer att utgöra tillräckligt skydd för Karo Bios rättigheter.

Bolaget kan även i framtiden komma att behöva vända sig till kapitalmarknaden för kapitalanskaffning. Såväl storleken som tidpunkten för bolagets potentiella framtida kapitalbehov beror på ett antal faktorer, däribland möjligheterna att ingå samarbets- eller licensieringsavtal och de framsteg som görs i forsknings- och utvecklingsprojekten.

KONCERNENS RESULTATRÄKNINGAR I SAMMANDRAG (KSEK)

	Oktober-december		Januari-december	
	2007	2006	2007	2006
Nettoomsättning	1 811	1 994	7 534	44 021
Rörelsens kostnader				
Administrationskostnader	-7 506	-9 796	-33 320	-31 828
Forsknings- och utvecklingskostnader	-53 438	-46 225	-190 754	-144 969
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	-38	-183	712	782
	-60 982	-56 204	-223 362	-176 015
Rörelseresultat	-59 171	-54 210	-215 828	-131 994
Finansiellt netto	4 516	1 179	12 393	5 878
Resultat efter finansiella poster	-54 655	-53 031	-203 435	-126 116
Skatt	-	-	-	-
RESULTAT	-54 655	-53 031	-203 435	-126 116
Avskrivningar ingående i rörelsens kostnader	-1 525	-1 267	-5 531	-5 559
Resultat per aktie (SEK) *)				
- baserat på vägt genomsnitt av antalet utestående aktier före och efter utspädning	-0,47	-0,58	-1,92	-1,38
Antal utestående aktier (000)				
- vägt genomsnitt under perioden	116 119	91 587	105 897	91 587
- i slutet av perioden före utspädning	116 119	91 587	116 119	91 587
- i slutet av perioden efter full utspädning	117 315	92 787	117 315	92 787

*) De utställda teckningsoptionerna innebär ingen utspädning av resultatet per aktie, eftersom en konvertering till aktier skulle medföra ett förbättrat redovisat resultat per aktie.

KONCERNENS BALANSRÄKNINGAR I SAMMANDRAG (KSEK)

	31 december	
	2007	2006
Tillgångar		
Licenser och liknande rättigheter	2 851	-
Inventarier	5 884	8 632
Övriga omsättningstillgångar	12 580	12 291
Andra kortfristiga placeringar	233 093	137 270
Likvida medel	199 164	93 779
SUMMA TILLGÅNGAR	453 572	251 972
Eget kapital och skulder		
Eget kapital	394 263	210 503
Långfristiga skulder	225	712
Kortfristiga skulder	59 084	40 757
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	453 572	251 972

KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYSER I SAMMANDRAG (KSEK)

	Oktober-december		Januari-december	
	2007	2006	2007	2006
Den löpande verksamheten				
Rörelseresultat före finansiella poster	-59 171	-54 210	-215 828	-131 994
Avskrivningar	1 525	1 267	5 531	5 559
Övriga ej likviditetspåverkande poster	46	45	154	180
	-57 600	-52 898	-210 143	-126 255
Erhållna och betalda finansiella poster	5 930	3 227	16 029	7 686
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	-51 670	-49 671	-194 114	-118 569
Förändring i rörelsekapital	12 532	13 602	15 818	8 210
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-39 138	-36 069	-178 296	-110 359
Investeringsverksamheten				
Förvärv av licenser och liknande rättigheter	-	-	-3 460	-
Nettoinvesteringar i inventarier	-230	-345	-3 087	-2 043
Nettoinvesteringar i andra kortfristiga placeringar	-214 839	51 430	-96 933	-101 089
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-215 069	51 085	-103 480	-103 132
Finansieringsverksamheten				
Nyemissioner	-	-	387 161	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-	387 161	-
Periodens kassaflöde	-254 207	15 016	105 385	-213 491
Likvida medel vid periodens slut	199 164	93 779	199 164	93 779

FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL I SAMMANDRAG (KSEK)

	Oktober-december		Januari-december	
	2007	2006	2007	2006
Eget kapital vid periodens början	448 909	263 516	210 503	336 548
Valutakursdifferens	-	1	-	1
Personaloptionsprogram - värde på anställdas tjänstgöring	9	17	34	70
Aktieemissioner	-	-	387 161	-
Periodens resultat	-54 655	-53 031	-203 435	-126 116
Eget kapital vid periodens slut	394 263	210 503	394 263	210 503

FINANSIELLA NYCKELTAL

	31 december	
	2007	2006
Soliditet	86,9%	83,5%
Eget kapital per aktie vid periodens slut, SEK - före utspädning	3,40	2,30
Eget kapital per aktie vid periodens slut, SEK - efter utspädning	3,36	2,27

Redovisnings- och värderingsprinciper

Denna delårsrapport har upprättats i enlighet med International Accounting Standards 34 avseende delårsrapporter och internationella redovisningsstandarder IFRS sådana de antagits av EU. De redovisnings- och värderingsprinciper som har använts är oförändrade jämfört med vad som tillämpades i årsredovisningen för 2006. Ett antal nya eller uppdaterade redovisningsrekommendationer och tolkningar gäller för räkenskapsår som påbörjas 1 januari 2007 eller senare. Dessa rekommendationer och tolkningar bedöms inte ha någon effekt på koncernens redovisning annat än vad gäller utformning och omfattning av de tilläggsupplysningar som presenteras i rapporterna. Därutöver finns vissa redovisningsrekommendationer och tolkningar som inte är relevanta för Karo Bio.

Belopp är uttryckta i KSEK (tusental svenska kronor) om inget annat anges. MSEK är en förkortning för miljoner svenska kronor. Belopp och siffror inom parentes avser jämförelsesiffror för motsvarande period föregående år.

Årsstämma

Styrelsen avser att kalla till årsstämma fredagen den 25 april 2008 kl. 14.00 i Wenströmsalen, IVA, Kungliga Ingenjörsvetenskapsakademien, Grev Turegatan 16, Stockholm. Kallelse till årsstämman kommer att finnas tillgänglig på Karo Bios hemsida på www.karobio.com/agm.

I enlighet med styrelsens policy för utdelning kommer styrelsen att föreslå att ingen utdelning lämnas för räkenskapsåret 2007.

Finansiell information

- Årsredovisning 2007 på hemsidan 7 april 2008
- Årsstämma 25 april 2008
- Delårsrapport januari - mars 2008 24 april 2008
- Delårsrapport april - juni 2008 5 augusti 2008
- Delårsrapport juli - september 2008 23 oktober 2008
- Bokslutsrapport 2008 6 februari 2008

Distribution av årsredovisningen till aktieägare som så begär beräknas starta den 7 april 2008. Finansiella rapporter, pressmeddelanden och annan information finns tillgänglig på Karo Bios hemsida www.karobio.se. Det är också möjligt att ladda ned och prenumerera på Karo Bios finansiella rapporter och pressmeddelanden på hemsidan www.karobio.se/finans. Finansiella rapporter finns tillgängliga på hemsidan från offentliggörandet.

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 utvecklingen av prekliniska och kliniska prövningar, påverkan av konkurrerande forskningsprogram, effekten av ekonomiska och konjunkturförhållanden, effektiviteten av patentskydd och hinder på grund av tredje parts potentiella patenträttigheter, teknologisk utveckling, valutakurs- och räntefluktuationer samt politiska risker.

Huddinge den 7 februari 2008

Styrelsen

Denna bokslutsrapport har inte varit föremål för granskning av bolagets revisorer.

Analytiker som följer bolaget

ABG Sundal Collier, Stockholm

Alexander Lindström

Danske Markets, Stockholm

Mattias Häggblom

D. Carnegie, Stockholm

Camilla Oxhamre

Handelsbanken Capital Markets, Stockholm

Erik Hultgård

Kaupthing Bank, Stockholm

Benjamin Nordin

Redeye, Stockholm

Björn Andersson

Karo Bio AB (publ.), Novum, 141 57 Huddinge

Telefon: 08-608 60 00

Fax: 08-774 82 61

Organisationsnummer 556309-3359

Hemsida: www.karobio.se

Informationen är sådan som Karo Bio är skyldigt att offentliggöra enligt lagen om börs- och clearing-
verksamhet och/eller lagen om handel med finansiella instrument. Informationen offentliggjordes den
7 februari kl. 8.30.