

Biotie osavuosisikatsaus tammi- syyskuu 2014;***Pääkohdat kolmannella vuosineljänneksellä***

- Valmisteluja totsadenantin siirtämiseksi Faasi 3 kehitykseen Parkinsonin taudissa osana Yhtiön tuotesalkkua jatkettiin kuluneen vuosineljänneksen aikana, ja potilasrekrytoinnin Faasi 3 ohjelmaan odotetaan alkavan suunnitelman mukaisesti vuoden 2015 alkupuoliskolla.
- Totsadenantin globaalien oikeuksien siirtäminen UCB Pharma S.A.:lta (UCB) Biotielle saatiin virallisesti päätökseen elokuussa. Solmitun sopimuksen mukaan UCB sitoutuu täyttämään kaikki totsadenantin käynnissä olevaan kehitysohjelmaan liittyvät sopimukselliset ja tieteelliset velvoitteensa, ja niiden odotetaan valmistuvan vuoden 2014 loppuun mennessä.
- Michael J. Foxin säätiö (Michael J. Fox Foundation; MJFF) myönsi Biotielle kaksi miljoonaa dollaria (noin 1,6 miljoonaa euroa) käytettäväksi Faasi 2 tutkimukseen, jossa selvitetään SYN120:n turvallisuutta ja tehoa Parkinsonin tautiin liittyvän dementian hoidossa. Rahoitus vahvistaa edelleen Yhtiön roolia Parkinsonin taudin lääkehoitojen kehittäjänä. Tutkimuksen potilasrekrytoinnin odotetaan alkavan vuodenvaihteessa 2014 – 2015.
- VAP-1 vasta-aine BTT1023:lla tehtävään Faasi 2 tutkimukseen primaarissa sklerosoivassa kolangiitissa (PSC) myönnettiin ulkopuolista rahoitusta n. 1 miljoonaan euroon asti. Rahoitus on myönnetty Efficacy and Mechanism Evaluation (EME) -ohjelmasta, jota rahoittaa ja johtaa Ison-Britannian kansallinen terveystutkimusvirasto (National Institute for Health Research; NIHR). Tutkimus tehdään yhteistyössä brittiläisen Birminghamin yliopiston kanssa, ja tutkimuksen potilasrekrytoinnin odotetaan käynnistyvän vuoden 2014 loppuun mennessä.
- Biotien partneri H. Lundbeck A/S (Lundbeck) jatkoi Selincron markkinoille tuonteja Euroopassa. Selincro on tähän mennessä tullut markkinoille yli 20 Euroopan maassa, mukaan lukien kaikki viisi maata, joista Biotie oli oikeutettu markkinoille tuontiin liittyvään etappimaksuun. Kolmannen vuosineljänneksen aikana Selincro tuli markkinoille Espanjassa, Saksassa ja Ranskassa, ja Biotie sai kustakin markkinoille tuonnista 2 miljoonan euron etappimaksun. Ison-Britannian National Institute for Health and Care Excellence (NICE), joka vastaa mm. lääkehoitojen korvattavuusarvioinneista, suositteli alustavassa arviossaan Selincroa käytettäväksi myyntilupaehtojensa mukaisesti potilaiden hoitoon Englannin ja Walesin julkisessa terveydenhoitojärjestelmässä (National Health Service). Lopullisen arvion odotetaan valmistuvan marraskuussa 2014.
- Biotie päätti olla käyttämättä optiotaan hankkia Neurelis, Inc. (Neurelis), yksityisessä omistuksessa oleva lääkekehitysyritys. Taatakseen kehitysohjelman mahdollisimman nopean siirtymisen takaisin Neurelisille Biotie ja Neurelis ovat sopineet, että Neurelis tulee korvaamaan Biotien investoinnit Neurelisin kärkehankkeeseen, NRL-1:een, maksamalla ne takaisin osuutena tulevasta liikevaihdostaan.
- Biotien liikevaihto Q3 2014 oli 7,2 miljoonaa euroa (4,5 miljoonaa euroa), ja tulos oli 2,5 miljoonaa euroa (-1,8 miljoonaa euroa).
- Biotien katsauskauden lopun (30.9.2014) rahavarat olivat 35,9 miljoonaa euroa (34,0 miljoonaa euroa 30.6.2014). Operatiivinen kassavirta vuosineljänneksellä oli 0,3 miljoonaa euroa (2,7 miljoonaa euroa).

Avainluvut

1.000 euroa	7-9/ 2014 3 kk	7-9/ 2013 3 kk	1-9/ 2014 9 kk	1-9/ 2013 9 kk	1-12/ 2013 12 kk
Jatkuvat toiminnot					
Liikevaihto	7.192	4.498	13.051	21.891	27.712
Tutkimus- ja kehityskulut	-3.401	-4.363	-10.879	-10.703	-17.360
Tilikauden tulos	2.539	-1.825	-2.741	4.145	6.275
Tulos per osake (euroa)	0,01	-0,00	-0,01	0,01	0,01
Liiketoiminnan rahavirta	293	2.650	-9.346	13.384	10.851

1.000 euroa	30.9.2014	30.9.2013	31.12.2013
Rahavarat	35.867	46.929	43.678
Oma pääoma	84.702	78.869	80.797
Omavaraisuusaste (%)	71,4	65,6	69,2

Toimitusjohtaja Timo Veromaa: Lundbeck jatkoi Selincron markkinoille tuonteja uusissa Euroopan maissa, mukaan lukien Ranska, Saksa ja Espanja, ja saimme uusilta kumppaneilta rahoitusta Faasi 2 tutkimuksiin SYN120:lla Parkinsonin tautiin liittyvän dementian hoidossa sekä BTT1023:lla primaarista sklerosoivaa kolangiittia (PSC) sairastavilla potilailla. Potilasrekrytointien molempiin tutkimuksiin odotetaan alkavan vuoden loppuun mennessä. Odotamme myös tuloksia nepikastaatilla tehdystä NIDA:n rahoittamasta Faasi 2 tutkimuksesta kokaiiniiriippuvuudessa vuodenvaihteessa 2014 -2015. Biotien kliinisen tutkimuksen tiimi on keskittynyt totsadenantin Faasi 3 kehityksen valmisteluun. Uskomme totsadenantin vastaavan merkittävään lääketieteelliseen tarpeeseen niille monille Parkinsonin tautia sairastaville potilaille, jotka eivät saa hyvää hoitovastetta nykyisin käytössä olevilla lääkkeillä. Potilasrekrytointin Faasi 3 ohjelmaan odotetaan alkavan suunnitelman mukaisesti vuoden 2015 alkupuoliskolla.

Tuotesalkun nykytilanne:

Selincro® (nalmefeeni) on opioidijärjestelmän toimintaa säätelevä tuote. Se on ensimmäinen lääkehoito, joka on Euroopassa hyväksytty käytettäväksi alkoholiriippuvaisten potilaitten alkoholinkäytön vähentämiseen. Biotien kumppani Lundbeck sai helmikuussa 2013 EU Euroopan komissiolta myyntiluvan Selincrolle ja on tähän mennessä tuonut sen markkinoille yli 20 Euroopan maassa. Kolmannen vuosineljänneksen aikana Selincro tuli markkinoille Espanjassa, Saksassa ja Ranskassa ja on nyt markkinoilla kaikissa viidessä EU-maassa, joista Biotie oli oikeutettu markkinoille tuontiin liittyvään etappimaksuun.

Biotie on lisensoinut Selincron maailmanlaajuiset oikeudet Lundbeckille. Lisenssisopimuksen perusteella Biotie on oikeutettu saamaan ennako- ja etappimaksuja yhteensä kaikkiaan 89 miljoonaan euroon saakka ja lisäksi rojaltiluloja myynnistä. Biotie on 30.9.2014 mennessä saanut Lundbeckilta etappimaksuina yhteensä 22 miljoonaa euroa.

Lundbeck jatkaa Selincron markkinoilletuonteja Euroopassa vuonna 2014. Yhtiö on oikeutettu saamaan etappimaksuja tuotteen tullessa markkinoille tietyillä Euroopan ulkopuolisilla alueilla sekä tiettyjen ennalta

sovittujen myyntitavoitteiden täytyessä. Biotie tulee saamaan tuotteen myynnistä kaikissa maissa rojaltiluloja, ja tulee osallistumaan lääkeviranomaisten Lundbeckilta edellyttämien myyntiluvan jälkeisten tutkimusten kustannuksiin.

Lundbeck tekee yhteistyötä kumppaninsa Otsuka Pharmaceutical Co. Ltd.:n (Otsuka) on kanssa nalmefeenin kehittämiseksi ja kaupallistamiseksi Japanissa. Lundbeck ja Otsuka viimeistelevät yhdessä nalmefeenin kliinisen kehityssuunnitelman, ja ensimmäisen Faasi 3 tutkimuksen odotetaan käynnistyvän vuonna 2014. Tällä ei ole välittömiä taloudellisia vaikutuksia Biotielle.

Heinäkuussa Ison-Britannian National Institute for Health and Care Excellence (NICE), joka vastaa mm. lääkehoitojen korvattavuusarvioinneista, suosittelee alustavassa arviossaan Selincroa käytettäväksi myyntilupaehtojensa mukaisesti potilaiden hoitoon Englannin ja Walesin julkisessa terveydenhoitojärjestelmässä (National Health Service). Alustava arvio vahvistettiin lokakuussa 2014 julkaistussa lopullisessa luonnosversiossa, ja lopullisen arvion odotetaan valmistuvan marraskuussa 2014.

Totsadenanti (SYN115) on suun kautta otettava, tehokas ja selektiivinen adenosini A2a -reseptorisalpaaja, jota kehitetään Parkinsonin taudin hoitoon. Totsadenantilla oli useilla ennalta määritellyillä tehomittareilla arvioituna kliinisesti merkittävä ja tilastollisesti erittäin merkitsevä vaikutus Parkinsonin taudin oireisiin 420 potilaan Faasi 2b tutkimuksessa, jonka tulokset julkaistiin Lancet Neurology -lehdessä heinäkuussa 2014. Totsadenanti on siirtymässä Faasi 3 kliiniseen kehitykseen osana Yhtiön tuotesalkkua.

Biotie tiedotti 28.8.2014 virallisesti sopineensa UCB:n kanssa yksityiskohdista totsadenanttiohjelman siirtämiseksi Biotielle. Yhtiö oli 21.3.2014 tiedottanut saaneensa ohjelman oikeudet takaisin UCB:lta. Solmitun sopimuksen mukaan UCB sitoutuu täyttämään kaikki totsadenantin käynnissä olevaan kehitysohjelmaan liittyvät sopimukselliset ja tieteelliset velvoitteensa, ja niiden odotetaan valmistuvan vuoden 2014 loppuun mennessä. Osana siirtosopimusta UCB on sitoutunut osittain vastaamaan tietyistä lyhyen aikavälin kehityskustannuksista, jotka liittyvät UCB:n kehitysohjelman lopettamiseen. UCB on oikeutettu saamaan nämä kustannukset takaisin liikevaihdosta, jota Biotielle totsadenantista kertyy. Osana sopimusta UCB on myös sitoutunut tiettyihin kaupankäyntirajoituksiin koskien omistamiaan Biotien osakkeita; rajoitukset ovat voimassa vuoden 2015 puolelle.

Valmistelut totsadenantin Faasi 3 ohjelmaa varten Parkinsonin taudissa ovat edenneet hyvin. Valmisteluihin on sisällytetty tuotteen valmistusprosessiin liittyviä töitä, non-kliinisiä tutkimuksia sekä tiettyjä Faasi 3 ohjelmaa mahdollistavia kliinis-farmakologisia tutkimuksia. Potilasrekrytoinnin Faasi 3 tutkimukseen odotetaan alkavan suunnitelman mukaisesti vuoden 2015 alkupuoliskolla.

Yhtiö pitää totsadenanttia tuotesalkkunsua mahdollisesti arvokkaimpana kehityshankkeena johtuen uusien Parkinson-lääkkeiden merkittävästä tarpeesta ja tuotteen myöhäisestä kehitysvaiheesta. Yhtiö on pohtinut eri vaihtoehtoja tuotteen tehokkaimmaksi ja osakkeenomistajille parhaan arvon tuottavaksi kehitysstrategiaksi ja on päättänyt, että paras vaihtoehto on jatkaa Faasi 3 ohjelmaa osana Yhtiön tuotesalkkua. Yhtiö evaluoi vaihtoehtoja, mukaan lukien mahdolliset pääomarahoitusratkaisut, totsadenantin kliinisen kehitysohjelman rahoittamiseksi ja mahdollisimman vahvan dokumentaation takaamiseksi myyntilupahakemuksia varten.

SYN120 on suun kautta otettava, tehokas kaksivaikutteinen 5HT₆- ja 5HT_{2A} -reseptorien salpaaja. Näiden vaikutusmekanismien yhdistelmä voi tuottaa SYN120:lle ainutlaatuisen, prokognitiivisen ja antipsykoottisen tehon yhdistävän terapeuttisen profiilin. SYN120:lla on tehty Faasi 1 kerta-annostutkimus ja kasvavien toistoannosten tutkimus sekä Faasi 1 PET (positroniemissiotomografia) -kuvantamistutkimus, jonka tarkoituksena oli määrittää sopiva annos jatkossa tehtäviin Faasi 2 tutkimuksiin.

Yhtiö tiedotti 8.7.2014 allekirjoittaneensa tutkimussopimuksen Michael J. Foxin säätiön (Michael J. Fox Foundation; MJFF) kanssa. MJFF myönsi Biotielle kaksi miljoonaa dollaria (noin 1,6 miljoonaa euroa) käytettäväksi tutkimukseen, jossa selvitetään SYN120:n turvallisuutta ja tehoa Parkinsonin tautiin liittyvän dementian hoidossa. Yhtiö on aloittanut valmistelut tätä tutkimusta varten; tutkimukseen rekrytoidaan yhteensä 80 potilasta, ja lääkehoidon kesto tutkimuksessa on 16 viikkoa. Potilasrekrytointin odotetaan alkavan vuodenvaihteessa 2014 – 2015. Biotiellä on SYN120:een täydet oikeudet, ja se on oikeutettu käyttämään tästä tutkimuksesta saatavia tietoja ja tuloksia tulevaisuudessa mahdollisesti tehtävissä myyntilupahakemuksissa.

MJFF:n myöntämästä tutkimusrahoituksesta sekä totsadenantin jatkokehitystä koskevasta päätöksestä johtuen Alzheimerin taudissa tehtäväksi suunniteltu Faasi 2 tutkimus ei tule alkamaan vuoden 2014 loppuun mennessä. Tutkimuksen aloittamisesta tullaan päättämään erikseen riippuen Yhtiön muiden tuotekehityshankkeiden etenemisestä.

Nepikastaatti (SYN117) Nepikastaatti on suun kautta annettava, potentti ja selektiivinen dopamiini-beeta-hydroksylaasi (DBH) -entsyymien estäjä. Tämä entsyymi konvertoi elimistössä dopamiinin noradrenaliiniksi. Nepikastaatti on Faasi 2 kehityksessä kokaiiniriippuvuuden hoitoon.

Biotie tiedotti 27.5.2014, että potilasrekrytointi nepikastaatilla tehtävään Faasi 2 tutkimukseen kokaiiniriippuvuudessa oli valmistunut etuajassa. Tutkimukseen osallistuu 179 potilasta, ja lääkehoidon kesto on 11 viikkoa. Tutkimus tehdään kymmenessä yhdysvaltalaisessa huumeriippuvuuskien hoitoon erikoistuneessa yksikössä, ja sen rahoittaa Yhdysvaltain terveysviraston huumeriippuvuuskien tutkimuskeskus (National Institute on Drug Abuse; NIDA) Biotien ja NIDA:n välillä solmitun tutkimus- ja yhteistyösopimuksen (Collaborative Research and Development Agreement; CRADA) mukaisesti. Tutkimuksen päätulosten odotetaan olevan saatavilla vuodenvaihteessa 2014 - 2015.

Biotiellä on kaikki oikeudet nepikastaattiin ja Yhtiö on oikeutettu käyttämään NIDA:n tekemistä tutkimuksista saatuja tietoja ja tuloksia tulevaisuudessa mahdollisesti tehtävissä myyntilupahakemuksissa.

BTT1023 on VAP-1:een (Vascular Adhesion Protein 1) sitoutuva monoklonaalinen vasta-aine. VAP-1:lla on kliinisesti osoitettu rooli kroonisissa tulehdussairauksissa, mutta sen lisäksi sillä näyttää olevan tärkeä rooli myös fibroottisissa taudeissa, ja VAP-1 vasta-aineella voi olla merkittävä potentiaali esim. tietyissä maksan tulehduksellisissa ja fibroottisissa taudeissa.

Biotie tiedotti 24.7.2014 tekevänsä yhteistyötä brittiläisen Birminghamin yliopiston kanssa, jolle on myönnetty apuraharahoitusta n. 1 miljoonaan euroon asti käytettäväksi BTT1023:lla tehtävään tutkijalähtöiseen Faasi 2 proof-of-concept -tutkimukseen primaarissa sklerosoivassa kolangiitissa (PSC). PSC täyttää ns. harvinaissairauden (orphan disease) kriteerit, ja se on luonteeltaan etenevä ja krooninen arpeuttava maksasairaus, jonka hoitoon ei tällä hetkellä ole olemassa yhtään hyväksyttyä lääkettä. Apuraha myönnettiin Ison-Britannian kansallisen terveystutkimusviraston (National Institute for Health Research; NIHR) Efficacy and Mechanism Evaluation (EME) -ohjelmasta, jota rahoittaa ja johtaa NIHR Ison-Britannian lääketieteellisen tutkimusneuvoston (Medical Research Council; MRC) ja NIHR:n kumppanuuden puitteissa. Isossa-Britanniassa tehtävään tutkimukseen osallistuu 41 potilasta, ja lääkehoidon kesto on 11 viikkoa. Potilasrekrytointin odotetaan käynnistyvän vuoden 2014 loppuun mennessä. Biotiellä on täydet oikeudet BTT1023:een.

NRL-1 on patentoitu nenäsuihkeena annosteltava diatsepaamiformulaatio toistuvien äkillisten epilepsia-kohtausten hoitoon. Biotie tiedotti 11.7., että se on päättänyt olla käyttämättä optiotaan hankkia Neurelis. Koska päätös tehtiin ennen optiosopimuksessa määritellyn takarajan umpeutumista, Biotie on sopinut saavansa osan Neurelisille tuotteesta kertyvästä liikevaihdosta.

Taloudellinen katsaus tammi- syyskuu 2014

Suluissa esitetyt luvut (miljoonaa euroa) viittaavat edellisen vuoden vastaavaan jaksoon, ellei toisin ilmoiteta.

Liikevaihto: Liikevaihto katsauskaudella oli 13,1 miljoonaa euroa (21,9). Liikevaihto koostui UCB:n totsadenantin Faasi 3 kehitykseen liittyvistä maksuista 6,7 miljoonaa euroa, Selincron markkinoille tuonteihin liittyvistä etappimaksuista 6,0 miljoonaa euroa, ja Lundbeckilta Selincron myynnistä saaduista rojaltituloista 0,4 miljoonaa euroa.

Katsauskauden tutkimus- ja kehityskulut olivat 10,9 miljoonaa euroa (10,7). Suurin osa tutkimus- ja kehityskuluista liittyi totsadenantin kehitykseen.

Tulos: Katsauskauden tulos oli -2,7 miljoonaa euroa (4,1).

Kauden laaja tulos muuntoerot mukaan lukien oli 2,9 miljoonaa euroa (2,4).

Rahoitus: Yhtiön rahavarat 30.9.2014 olivat 35,9 miljoonaa euroa (34,0 miljoonaa euroa 30.6.2014 ja 46,9 miljoonaa euroa 30.9.2013).

Oma pääoma: Konsernin oma pääoma 30.9.2014 oli 84,7 miljoonaa euroa (IFRS) (80,8 miljoonaa euroa 31.12.2013). Biotien omavaraisuusaste 30.9.2014 oli 71,4% (69,2% 31.12.2013).

Investoinnit ja rahavirrat: Liiketoiminnan rahavirta katsauskaudella oli -9,3 miljoonaa euroa (13,4).

Konsernin investoinnit aineettomiin hyödykkeisiin ja aineellisiin käyttöomaisuushyödykkeisiin katsauskaudella olivat 1.141 tuhatta euroa (458 tuhatta euroa).

Henkilöstö

Biotien henkilöstömäärä oli katsauskaudella tammi- syyskuu 2014 keskimäärin 35 (37) ja katsauskauden lopussa 35 (35).

Optio-oikeudet ja osakeyksiköt

Sveitsiläinen optio-ohjelma

Biotien helmikuussa 2011 hankkimalla sveitsiläisellä Synosia Therapeutics Holding AG:lla (nykyinen Biotie Therapies AG) on optio-ohjelma, jonka puitteissa on annettu optio-oikeuksia työntekijöille, hallituksen jäsenille sekä konsulteille. Synosian hankinnan toteuttamisen yhteydessä optio-ohjelmaa muutettiin siten, että Synosian osakkeiden sijaan ohjelman nojalla voidaan merkitä yhteensä enintään 14.912.155 Biotien osaketta.

Sveitsiläisen tytäryhtiön hallussa on ja on ollut Biotien osakkeita ja näitä osakkeita on luovutettu sveitsiläisen optio-ohjelman ehtojen mukaisesti. Luovutettuja, aikaisemmin tytäryhtiön omistuksessa olleita osakkeita on käsitelty konsernin hallussa olevina omina osakkeina ja nämä osakkeet eivät ole tuottaneet äänioikeutta. 30.9.2014 mennessä sveitsiläisen optio-ohjelman perusteella oli luovutettu osakkeita yhteensä 9.575.772 kappaletta. Katsauskaudella tammi- syyskuu 2014 osakkeita on luovutettu yhteensä 1.160.407. Koska tietyt optio-oikeudet on peruttu, on jäljellä olevien optio-oikeuksien määrä yhteensä 2.824.784 kappaletta ja täten Biotien ulkona olevien osakkeiden ja äänien määrä voi vielä kasvaa tällä määrällä sveitsiläisen optio-ohjelman perusteella.

Vuoden 2011 ohjelmat

Biotien hallitus päätti joulukuussa 2011 kahdesta osakepohjaisesta kannustinjärjestelmästä konsernin henkilöstölle. Optio-ohjelma on tarkoitettu pääasiassa yhtiön työntekijöille Euroopassa ja osakepalkkiojärjestelmä on tarkoitettu pääasiassa yhtiön työntekijöille Yhdysvalloissa.

2.1.2014 Yhtiön hallitus päätti 4.4.2013 pidetyn varsinaisen yhtiökokouksen antaman valtuutuksen nojalla osakeyhtiölain (624/2006, muutoksineen) 9 luvun 20 §:n mukaisesta 3.321.660 uuden osakkeen maksuttomasta osakeannista yhtiölle itselleen. Yhtiö toteutti osakeannin itselleen, jotta osakkeet voidaan luovuttaa Optio-ohjelman 2011 ja Osakepalkkiojärjestelmän 2011 ehtojen mukaisesti niihin oikeutetuille työntekijöille.

Optio-ohjelma 2011: Optio-oikeuksia annetaan yhteensä enintään 7.401.000 kappaletta ja ne oikeuttavat merkitsemään yhteensä enintään 7.401.000 yhtiön uutta tai sen hallussa olevaa osaketta. 30.9.2014 optio-oikeuksia oli luovuttamatta tai palautettu 1.533.750 kpl ja 1.829.250 osaketta oli merkitty, joten ohjelman mukaisten optio-oikeuksien nojalla voidaan kaikkiaan vielä luovuttaa enintään 4.038.000 yhtiön uutta tai sen hallussa olevaa osaketta.

Tammi- syyskuun 2014 välisenä aikana on merkitty yhteensä 1.829.250 Yhtiön osaketta, joiden merkitsemiseen käytettiin yhteensä 1.829.250 Yhtiön hallussa olevaa omaa osaketta, jotka Yhtiö sai haltuunsa 2.1.2014 toteutetun osakeannin perusteella.

Osakepalkkiojärjestelmä 2011: Osakepalkkiojärjestelmään perustuen voidaan jakaa osakeyksikköjä ja niitä vastaavia osakkeita yhteensä enintään 4.599.000 kappaletta. 30.9.2014 osakeyksikköjä oli luovuttamatta tai palautettu 1.672.215 kpl ja 1.477.410 osaketta oli luovutettu, joten ohjelman puitteissa voidaan vielä luovuttaa enintään 1.449.375 yhtiön uutta tai sen hallussa olevaa osaketta.

Tammi- syyskuun 2014 välisenä aikana yhteensä 3.306.660 Yhtiön hallussa olevaa omaa osaketta, jotka Yhtiö sai haltuunsa 2.1.2014 toteutetun osakeannin perusteella, on luovutettu vastikkeetta työntekijöille 4.4.2013 pidetyn varsinaisen yhtiökokouksen antaman valtuutuksen nojalla.

Vuoden 2014 ohjelmat

Biotien hallitus päätti 2.1.2014 kolmivuotisista henkilöstön kannustinjärjestelmistä. Ohjelmista tiedotettiin pörssitiedotteella 3.1.2014.

Optio-ohjelma 2014: Optio-oikeuksia annetaan yhteensä enintään 10.337.500 kappaletta, joista 4.320.000 optio-oikeutta on kohdistettu ylimmälle johdolle. Optio-oikeudet oikeuttavat merkitsemään yhteensä enintään 10.337.500 yhtiön uutta tai sen hallussa olevaa osaketta. Optio-oikeuksien jakamisesta päättää hallitus.

Osakepalkkiojärjestelmä 2014: Osakepalkkiojärjestelmään perustuen voidaan jakaa osakeyksikköjä ja niitä vastaavia osakkeita yhteensä enintään 14.002.500 kappaletta, joista 2.520.000 on kohdistettu ylimmälle johdolle.

Käytettävissä oleva rahoitusinstrumentti

Biotiellä on Standby Equity Distribution Agreement –sopimus (SEDA) yhdysvaltalaisen Yorkville -rahaston kanssa. Yorkville on antanut Biotielle sitoumuksen merkitä tai ostaa Biotieltä tietyin edellytyksin yhtiön osakkeita useamassa erässä yhteensä enintään 20 miljoonalla eurolla marraskuuhun 2015 asti jatkuvan kauden aikana Biotien niin halutessa. Järjestelyn tarkoituksena on varmistaa Biotien käyttöpääoman rahoitus lyhyellä ja keskipitkällä aikavälillä. Biotie on käyttänyt sopimuksen mukaista järjestelyä vuoden 2010 jälkipuoliskolla ja kerännyt sen kautta varoja yhteensä 1,1 miljoonaa euroa. Tämän jälkeen Biotie ei ole käyttänyt sopimukseen perustuvaa oikeutta.

Osakepääoma ja osakkeet

Yhtiön kaikki osakkeet ovat samanlaisia ja tuottavat samat oikeudet. Kukin osake tuottaa yhden äänen yhtiön yhtiökokouksessa. Osakkeet on noteerattu NASDAQ OMX Helsinki Oy:ssä (Keskisuuret yhtiöt).

Biotie Therapies Oyj:n rekisteröity osakkeiden määrä 30.9.2014 oli 456.032.398 ja näistä osakkeista 5.351.383 oli yhtiön tai sen konserniyhtiöiden hallussa. Biotien rekisteröity osakepääoma oli 195.919.182,85 euroa.

Markkina-arvo ja kaupankäynti

Katsauskauden viimeisen kaupankäyntipäivän päätöskurssi oli 0,22 euroa, ylin kurssi katsauskaudella tammi- syyskuu 2014 oli 0,36 euroa ja alin oli 0,18 euroa ja keskipurssi oli 0,25 euroa. Biotien osakekannan markkina-arvo 30.9.2014 oli 98,5 miljoonaa euroa.

Katsauskauden tammi- syyskuun 2014 aikana vaihdettiin NASDAQ OMX Helsingissä yhteensä 94.167.267 osaketta 23.186.380 euron arvosta.

Varsinaisen yhtiökokouksen päätökset

Varsinaista yhtiökokousta koskevat päätökset on tiedotettu 3.4.2014 julkaistulla pörssitiedotteella.

Lähiajan riskit ja epävarmuustekijät

Biotien strategiset riskit liittyvät pääosin lääkekehitysprojektien tekniseen onnistumiseen, regulatorisiin epävarmuustekijöihin, partnereiden strategiaan päätöksiin sekä immateriaalioikeudellisen suojan hankintaan ja ylläpitoon yhtiön tuotteille. Tuotteiden tullessa markkinoille niiden myynnin kehitykseen voivat merkittävästi vaikuttaa hintoja ja korvattavuutta koskevat viranomaispäätökset, tuotteiden maine ja hyväksyttävyyden lääkäreiden ja potilaiden keskuudessa sekä muutokset kilpailuympäristössä, esimerkiksi kilpailevien tuotteiden markkinoilletulo. Yhtiön tuotteiden kehitys ja menestys on suurilta osin riippuvainen kolmansista osapuolista. Mikä tahansa projekteissa tapahtuva epäsuotuisa muutos saattaa vaarantaa omaisuuden arvoa ja näin ollen edustaa merkittävää riskiä yhtiölle. Tällaiset epäsuotuisat tapahtumat saattavat toteutua lyhyellä varoitusajalla ja ovat mahdollisesti ennakoimattomia.

Yhtiön pääasialliset toiminnalliset riskit liittyvät riippuvuuteen avainhenkilöstöstä, omaisuuteen (erityisesti immateriaalioikeuksiin liittyvään varallisuuteen) ja riippuvuuteen lisensointipartnereiden päätöksistä.

Konserni voi vaikuttaa osaan sen toiminnassa käytetyn pääoman määrään sopeuttamalla kulurakennettaan saatavilla olevan rahoituksen mukaisesti.

Lisäksi lääkekehitysohjelmien eteneminen kaupallistettaviksi lääketuotteiksi edellyttää merkittäviä taloudellisia resursseja. Toimintonsa rahoituksessa Biotie nojautuu kahteen päälähteeseen: lisensointikumppaneilta saatavaan tulovirtaan (etappi- ja rojaltilmaksut) ja pääomamarkkinoilta hankittavaan oman pääoman ehtoiseen rahoitukseen. Rahoitusta voidaan mahdollisesti hakea myös lainamarkkinoilta.

Yhtiö voi myös hakea vieraan pääoman ehtoista rahoitusta. Ei ole varmuutta siitä, että yhtiön suunnittelemien toimien toteuttamiseksi saadaan turvattua riittäviä varoja. Pääomamarkkinoiden nykyiset olosuhteet ovat hyvin epävakait. Vaikka yhtiö on syyskuussa 2012 onnistunut keräämään merkittävän määrän varoja osakeannilla toimintonsa rahoittamiseksi keskipitkällä tähtäimellä, ei ole takeita siitä, että yhtiö voi varmistaa tulevaisuudessa oman pääoman ehtoisen rahoituksen saatavuutta tarvittaessa.

Siitä huolimatta, että Biotiella on voimassaolevia lisensointisopimuksia, minkä tahansa sopimuksen irtisanomisella voisi olla haitallinen vaikutus yhtiön lyhyen ja keskipitkän tähtäimen maksuvalmiuteen.

Vaikka kolmansien osapuolten kanssa solmituista klinisiä ohjelmia koskevista kaupallistamissopimuksista saatavat tulot saattavat parantaa Biotien taloudellista asemaa huomattavasti, ennustetta tulevista lisensointijärjestelyistä mahdollisesti saatavista tuloista ei voida luotettavasti antaa. Tästä johtuen on mahdollista, että Biotie joutuu turvaamaan rahoitustaan osakeanneilla myös tulevaisuudessa.

Tuotesalkkuun ulkopuolelta hankitut tutkimus- ja kehitysprojektit aktivoidaan taseeseen aineettomina hyödykkeinä hankinta-ajankohdan käypään arvoon, ja niiden arvo testataan vuosittain arvonalentumisen varalta. Mikäli nämä projektit eivät etene suunnitellusti, niille tehtävät kumppanuus- tai uloslisensointijärjestelyt muuttavat Biotien tekemiä arvioita tulevista odotuksista ajallisesti tai määrällisesti, tai osa hankkeiden tasearvosta realisoituu, niiden arvoa taseessa voidaan joutua kirjaamaan alaspäin. Tällainen alaskirjaus merkitään ei kassavirtavaikutteisena eränä tilikauden laajaan tulokseen.

Näkymät vuodelle 2014 ja tärkeimmät kehityshankkeet:

Selincro® (nalmefeeni): Lundbeck jatkaa Selincron markkinoilletuonteja Euroopassa vuonna 2014. Biotie on saanut kaikki etappimaksut liittyen markkinoille tuonteihin Euroopassa. Myöhempiä etappimaksuja Yhtiö on oikeutettu saamaan tuotteen tullessa markkinoille tietyillä Euroopan ulkopuolisilla alueilla, sekä tiettyjen ennalta sovittujen myyntitavoitteiden täytyessä. Lisäksi Biotie tulee saamaan tuotteen myynnistä kaikissa maissa rojaltiluloja. Ensimmäisen Lundbeckin ja Otsukan yhteisen kehityssuunnitelman mukaisen Faasi 3 tutkimuksen odotetaan käynnistyvän vuonna 2014, mutta tällä ei tule olemaan vaikutusta Biotien taloudelliseen tulokseen.

Ison-Britannian National Institute for Health and Care Excellence (NICE), joka vastaa mm. lääkehoitojen korvattavuusarvioinneista, suositteli alustavassa arviossaan Selincroa käytettäväksi myyntilupaehdojensa mukaisesti potilaiden hoitoon Englannin ja Walesin julkisessa terveydenhoitojärjestelmässä (National Health Service). Heinäkuussa 2014 julkaistu alustava arvio vahvistettiin lokakuussa 2014 julkaistussa lopullisessa luonnosversiossa, ja lopullisen arvion odotetaan valmistuvan marraskuussa 2014.

Totsadenanti (SYN115): Faasi 3 ohjelman valmistelut ovat aikataulussaan niin, että potilasrekrytointi voi alkaa vuoden 2015 alkupuoliskolla.

SYN120: Potilasrekrytoinnin Faasi 2 tutkimukseen Parkinsonin tautiin liittyvän dementian hoidossa odotetaan alkavan vuodenvaihteessa 2014 – 2015.

Johtuen Yhtiön päätöksestä keskittyä totsadenantin jatkokehitykseen Alzheimerin taudissa tehtäväksi suunniteltu Faasi 2 tutkimus ei tule alkamaan vuoden 2014 loppuun mennessä. Tutkimuksen aloittamisesta tullaan päättämään erikseen riippuen Yhtiön muiden tuotekehityshankkeiden etenemisestä.

Nepikastaatti (SYN117): Potilasrekrytointi nepikastaatilla tehtävään Faasi 2 tutkimukseen kokaiiniriippuvuudessa saatiin valmiiksi toukokuussa 2014, alkuperäiseen aikatauluun nähden etuajassa. Tutkimus on NIDA:n rahoittama, ja sen päätuloksien odotetaan olevan saatavilla vuodenvaihteessa 2014 - 2015.

BTT1023: Potilasrekrytoinnin Faasi 2 tutkimukseen primaarista sklerosoivaa kolangiittia (PSC) sairastavilla potilailla odotetaan alkavan vuoden 2014 loppuun mennessä.

Strategia: Yhtiön taloudellinen asema on tällä hetkeillä vahva ja kaikki valmistelut etenevät potilasrekrytoinnin käynnistämiseksi totsadenantin Faasi 3 ohjelmaan H1 2015. SYN120:n ja BTT1023:n Faasi 2 tutkimukset toteutetaan pääosin osakeomistusta laimentamattomalla rahoituksella, ja niiden arvioidaan alkavan vuodenvaihteessa 2014 – 2015. Yhtiö arvioi, että totsadenanttiohjelman arvon kannalta paras vaihtoehto on jatkaa sitä osana Yhtiön tuotesalkkua ja on pohtimassa eri vaihtoehtoja, mukaan lukien mahdolliset pääomarahoitusratkaisut, kehitysohjelman rahoittamiseksi.

Talous: Loppuvuoden 2014 aikana Yhtiö odottaa Selincron rojalituloista jatkuvaa liikevaihtoa ja UCB:lta korvausta tietyistä totsadenantin tuotekehitykseen liittyvistä kustannuksista. Tutkimus- ja kehityskuluja odotetaan syntyvän totsadenanti-, SYN120- ja BTT1023 –hankkeista.

Taloudellinen kalenteri 2015

Tilinpäätöstiedote 2014	20.2.2015
Tilinpäätös 2014	23.2.2015
Selvitys hallinto- ja ohjausjärjestelmästä vuodelta 2014 (Selvitys annetaan toimintakertomuksesta erillisenä kertomuksena)	23.2.2015
Osavuositarkastus tammi- maaliskuu	29.4.2015
Osavuositarkastus tammi- kesäkuu	30.7.2015
Osavuositarkastus tammi- syyskuu	29.10.2015

Biotien varsinainen yhtiökokous on suunniteltu pidettäväksi 26.3.2015.

Tietoja Biotiestä

Biotie kehittää lääkkeitä erityisesti rappeuttaviin hermosairauksiin ja psykiatrisiin häiriöihin. Biotien lääkekehitystyö on tuonut markkinoille alkoholiriippuvuuden hoitoon tarkoitetun nalmefeenin (Selincro), joka sai EU-myyntiluvan vuonna 2013 ja jota Biotien lisenssikumppani Lundbeck tuo parhaillaan markkinoille Euroopassa. Kehitysvaiheen hankkeita ovat Parkinsonin tautiin tarkoitettu totsadenanti, joka on siirtymässä Faasiin 3 ja lisäksi Faasissa 2 kolme lääkekandidaattia, jotka on tarkoitettu kognitiivisten häiriöiden, mm. Parkinsonin tautiin liittyvän dementian, kokaiiniriippuvuuden sekä harvinaisen arpeuttavan maksasairauden (PSC) hoitoon.

Konsernin rakenne: Konsernin emoyhtiö on Biotie Therapies Oyj, jonka kotipaikka on Turku. Konserniin kuuluvat operatiiviset tytäryhtiöt Biotie Therapies, Inc. San Franciscossa, Yhdysvalloissa sekä Biotie Therapies AG, Baselissa, Sveitsissä.

Lisäksi konserniin kuuluvat tytäryhtiöt Biotie Therapies GmbH, Radebeulissa, Saksassa sekä Biotie Therapies International Oy Suomessa, joilla ei ole liiketoimintaa.

IFRS ja laatimisperiaatteet

Osavuositarkastus on laadittu noudattaen IFRS –standardien kirjaamis- ja arvostusperiaatteita ja laatimisessa on sovellettu samoja IFRS:n laatimisperiaatteita kuin vuoden 2013 tilinpäätöksessä. Konserni on 1.1.2014 alkaen ottanut käyttöön vuositilinpäätöksen 2013 laatimisperiaatteissa mainitut IASB:n julkistamat uudet tai uudistetut IFRS-standardit ja IFRIC-tulkinnat. Näillä uusilla tai uudistetuilla standardeilla ja tulkinnoilla ei ole ollut vaikutusta katsauskaudella esitettyihin lukuihin. Tämä osavuositarkastus ei ole laadittu noudattaen kaikkia IAS 34, Osavuositarkastukset -standardin vaatimuksia.

Osavuositarkastus on tilintarkastamaton.

Turussa 31.10.2014

Biotie Therapies Oyj
Hallitus

KONSERNIN LAAJA TULOSLASKELMA (IFRS)

	7-9/ 2014	7-9/ 2013	1-9/ 2014	1-9/ 2014	1-12/ 2013
1.000 euroa	3 kk	3 kk	9 kk	9 kk	12 kk
Liikevaihto	7.192	4.498	13.051	21.891	27.712
Tutkimus- ja kehityskulut	-3.401	-4.363	-10.879	-10.703	-17.360
Hallinnon kulut	-1.662	-1.984	-5.263	-7.144	-8.988
Liiketoiminnan muut tuotot	507	146	776	421	565
Liiketulos	2.636	-1.703	-2.315	4.465	1.928
Rahoitustuotot	66	46	224	223	3.454
Rahoituskulut	-163	-168	-649	-543	-1.302
Tulos ennen veroja	2.539	-1.825	-2.741	4.145	4.080
Verot	0	0	0	0	2.195
Tilikauden tulos	2.539	-1.825	-2.741	4.145	6.275
Muut laajan tuloksen erät:					
Erät, jotka saatetaan tulevaisuudessa siirtää tulosvaikutteisiksi					
Muuntoerot	4.791	-1.643	5.662	-1.786	-2.433
Tilikauden laaja tulos	7.330	-3.468	2.923	2.359	3.842
Tilikauden tuloksen jakautuminen					
Emoyhtiön omistajille	2.539	-1.825	-2.741	4.145	6.275
Laajan tuloksen jakautuminen					

Emoyhtiön omistajille	7.330	-3.468	2.923	2.359	3.842
Tulos/osake (EPS) laimentamaton & laimennettu, EUR	0,01	-0,00	-0,01	0,01	0,01

**KONSERNITASE
(IFRS)**

 1.000 euroa **30.9.2014** **30.9.2013** **31.12.2013**

Varat
Pitkäaikaiset varat

Aineettomat hyödykkeet	74.561	70.145	69.174
Liikearvo	5.652	5.392	5.315
Aineelliset käyttöomaisuushyödykkeet	658	231	627
Sijoituskiinteistöt	0	827	817
Pitkäaikaiset saamiset	305	0	231
Muut osakkeet	10	10	10
	<hr/> 81.186	76.606	76.175

Lyhytaikaiset varat

Myyntisaamiset ja muut saamiset	3.633	2.693	575
Käypään arvoon tulosvaikuttaisesti kirjattavat rahoitusvarat	30.275	33.687	33.457
Rahavarat	5.592	13.242	10.221
	<hr/> 39.500	49.622	44.253

Varat yhteensä **120.686** **126.228** **120.428**
Oma pääoma ja velat
Oma pääoma

Osakepääoma	193.285	193.285	193.285
Sijoitetun vapaan oman pääoman rahasto	5.361	5.238	5.252
Muuntoerot	8.258	3.243	2.595
Kertyneet voittovarot	-119.461	-127.042	-126.611

Tilikauden tulos	-2.741	4.145	6.275
Oma pääoma yhteensä	84.702	78.869	80.797
Pitkäaikaiset velat			
Pitkäaikaiset rahoitusvelat	20.690	23.492	20.690
Eläkeveloitteet	553	555	553
Muut pitkäaikaiset velat	9.387	8.992	8.798
Pitkäaikaiset saadut ennakkomaksut	2.000	2.629	2.972
Laskennalliset verovelat	0	2.210	0
	32.630	37.878	33.013
Lyhytaikaiset velat			
Eläkeveloitteet	15	15	15
Lyhytaikaiset saadut ennakkomaksut	318	3.283	743
Ostovelat ja muut lyhytaikaiset velat	3.021	6.182	5.860
	3.354	9.480	6.619
Velat yhteensä	35.984	47.359	39.632
Oma pääoma ja velat yhteensä	120.686	126.228	120.428

LASKELMA KONSERNIN OMAN PÄÄOMAN MUUTOKSISTA

Emoyrityksen omistajille kuuluva oma pääoma

1.000 euroa	Osake- määrä (1000 kpl)	Osake- pääoma	Sijoitetun vapaan oman pääoman rahasto	Omat Osakkeet	Kertyneet voitto- varat	Oma pääoma yhteensä
OMA PÄÄOMA 1.1.2013	452.711	193.285	4.882	-15	-123.119	75.032
Kauden laaja tulos					2.359	2.359
Myönnetyt optiot					1.121	1.121
Toteutetut optiot			356			356
	0	0	356	0	3.480	3.836
OMA PÄÄOMA 30.9.2013	452.711	193.285	5.238	-15	-119.639	78.869
OMA PÄÄOMA 1.1.2014	452.711	193.285	5.252	-15	-117.726	80.797
Kauden laaja tulos					2.923	2.923
Omien osakkeiden suunnattu anti	3.322					
Myönnetyt optiot					874	874
Toteutuneet optiot			109			109
	3.322	0	109	0	3.797	3.906
OMA PÄÄOMA 30.9.2014	456.032	193.285	5.361	-15	-113.929	84.702

KONSERNIN RAHAVIRTALASKELMA

	1-9/2014	1-9/2013	1-12/2013
1.000 euroa	9 kk	9 kk	12 kk
Liiketoiminnan rahavirrat			
Tilikauden tulos	-2.741	4.145	6.275
Oikaisut:			
Liiketoimet, joihin ei liity maksutapahtumaa	307	1.338	1.908
Korkokulut ja muut rahoituskulut	649	543	1.302
Korkotuotot	-224	-223	-3.454
Valuuttakurssituotot/-tappiot operatiivisesta toiminnasta	76	-304	-296
Verot	0	0	-2.195
Käyttöpääoman muutokset:			
Myynti- ja muiden saamisten muutos	-3.122	177	2.241
Ostovelkojen ja muiden velkojen muutos	-2.850	3.740	3.305
Saatujen ennakkomaksujen muutos	-1.415	4.012	1.780
Maksetut korot	-27	-44	-44
Saadut korot	0	0	28
Liiketoiminnan nettorahavirta	-9.346	13.384	10.851
Investointien rahavirrat			
Käypään arvoon tulosvaikutteisesti kirjattavien rahoitusvarojen muutos			
Lisäykset	0	-15.564	-15.492
Vähennykset	4.440	2.000	2.000
Korkotulot eräpäivään asti pidettävistä sijoituksista	0	3	3
Sidottujen kassavarojen muutos	-51	0	-192
Sijoituskiinteistön myynti	1.350	0	0

Investoinnit aineellisiin käyttöomaisuushyödykkeisiin	-133	-29	-329
Investoinnit aineettomiin hyödykkeisiin	-1.009	-429	-499
Investointien nettorahavirta	4.597	-14.020	-14.510
Rahoituksen rahavirrat			
Osakeannista saadut maksut	35	356	371
Rahoituksen nettorahavirta	35	356	371
Rahavarojen muutos	-4.713	-279	-3.288
Valuuttakurssien muutosten vaikutus	85	-32	-45
Rahavarat kauden alussa	10.221	13.553	13.553
Rahavarat kauden lopussa	5.592	13.242	10.221
Rahavarat			
Pankkitalletukset	5.592	13.242	10.221
Lyhyen koron rahastot	30.275	33.687	33.457
Rahavarat, yhteensä	35.867	46.929	43.678

SYNOSIAN OPTIO-OHJELMA

Synosia Therapeutics Holding AG:n kanssa solmitun yhdistymissopimuksen mukaisesti Biotie Therapies Oyj on laskenut liikkeeseen 14.912.155 osaketta maksuttomana osakeantina tytäryhtiölleen Biotie Therapies AG:lle pidettäväksi tämän hallussa ja käytettäväksi tilanteissa, joissa käytetään Biotie Therapies AG:n (aiemmin Synosia Therapeutics Holding AG) optioita nykyisten Biotie Therapies AG:n optiojärjestelyjen ehtojen mukaisesti.

Optio-ohjelma on kuvattu tarkemmin 13. toukokuuta julkaistussa Q1 2011 osavuositarkastuksessa.

Seuraavassa taulukossa esitetään tietoja optioiden määrästä ja hinnoittelusta 30 syyskuuta 2014.

	Määrä	Keskimääräinen toteutushinta
Toteutetut optiot	9.575.772	0,16
Ulkonaolevat optiot	2.824.784	0,26
Toteutettavissa olevat optiot	2.760.213	0,26

2011 OPTIO- OHJELMA JA OSAKEPALKKIOJÄRJESTELMÄ

Biotie Therapies Oyj:n hallitus päätti 7.12.2011 kahdesta uudesta osakepohjaisesta kannustinjärjestelmästä konsernin henkilöstölle. Optio-ohjelma on tarkoitettu pääasiassa yhtiön työntekijöille Euroopassa ja osakepalkkiojärjestelmä on tarkoitettu pääasiassa yhtiön työntekijöille Yhdysvalloissa. Järjestelmät on tarkoitettu osaksi konsernin työntekijöiden kannustus- ja sitouttamisjärjestelmää. Palkitseminen tukee yhtiön asettamien tavoitteiden ja yhtiön strategian toteutumista sekä pitkän aikavälin tuloksellisuutta. 2011 optio-ohjelma ja osakepalkkiojärjestelmä on kuvattu tarkemmin 7. joulukuuta 2011 julkaistussa tiedotteessa.

2.1.2014 Biotie Therapies Oyj:n hallitus on 4.4.2013 pidetyn varsinaisen yhtiökokouksen antaman valtuutuksen nojalla päättänyt osakeyhtiölain (624/2006, muutoksineen) 9 luvun 20 §:n mukaisesta 3.321.660 uuden osakkeen ("Uudet Osakkeet") maksuttomasta osakeannista yhtiölle itselleen. Yhtiö toteuttaa osakeannin itselleen, jotta Uudet Osakkeet voidaan luovuttaa Optio-ohjelman 2011 ja Osakepalkkiojärjestelmän 2011 ("Ohjelmat") ehtojen mukaisesti niihin oikeutetuille työntekijöille. Uudet Osakkeet ovat samaa lajia kuin yhtiön muut osakkeet.

Seuraavassa taulukossa esitetään tietoja 2011 optio-ohjelman optioiden määrästä ja hinnoittelusta 30 syyskuuta 2014

	Määrä	Keskimääräinen toteutushinta
Toteutetut optiot	1.829.250	0,01
Ulkonaolevat optiot	15.000	0,01
Toteutettavissa olevat optiot	15.000	0,01

Seuraavassa taulukossa esitetään tietoja 2011 osakepalkkiojärjestelmän osakeyksiköiden määrästä ja hinnoittelusta 30 syyskuuta 2014

	Määrä	Keskimääräinen toteutushinta
Toteutetut osakeyksiköt	1.477.410	0,00
Ulkonaolevat osakeyksiköt	0	0,00
Toteutettavissa olevat osakeyksiköt	0	0,00

VASTUUSITOUMUKSET JA SITOUMUKSET

1.000 euroa	30.9.2014	30.9.2013	31.12.2013
Operatiiviset leasingvastuut	251	156	261
Vuoden kuluessa erääntyvät	123	118	132
Myöhemmin erääntyvät	128	38	129
Vuokrasitoumukset	2.747	2.849	2.821
Vuoden kuluessa erääntyvät	344	380	566
Myöhemmin erääntyvät	2.403	2.469	2.255
Yhteensä	2.998	3.005	3.082

Konserni vuokraa moottoriajoneuvoja sekä koneita ja laitteita 3 – 5 vuoden vuokrasopimuksilla.

Biotien ostositoumusten määrä 30.9.2014 oli 0,3 miljoonaa euroa koostuen pääasiassa sopimukseen perustuvista tutkimuspalveluista.

LÄHIPIIRITAPAHTUMAT

Lähipiirin kanssa ei tehty merkittäviä liiketoimia Q3 2014 aikana.

TUNNUSLUKUJA

Tunnuslukujen laskentakaavat on esitetty konsernitilinpäätöksen 2013 liitetiedoissa

	1-9/2014	1-9/2013	1-12/2013
1.000 euroa	9 kk	9 kk	12 kk
Liiketoiminnan kehitys			
Liikevaihto	13.051	21.891	27.712
Henkilöstön lukumäärä keskimäärin	35	37	35
Henkilöstö kauden lopussa	35	35	37
Tutkimus- ja kehitysmenot	10.879	10.703	17.360
Investoinnit	1.141	458	954
Kannattavuus			
Liikevoitto/tappio	-2.315	4.465	1.928
Prosenttia liikevaihdosta, %	-17,7	20,4	7,0
Voitto/tappio ennen veroja	-2.741	4.145	4.080
Prosenttia liikevaihdosta, %	-21,0	18,9	14,7
Tase			
Rahavarat	35.867	46.929	43.678
Oma pääoma	84.702	78.869	80.797
Taseen loppusumma	120.686	126.228	120.428
Rahoitus ja taloudellinen asema			
Oman pääoman tuotto, %	-4,4	7,2	5,2
Sijoitetun pääoman tuotto, %	-2,7	6,2	5,4

Omavaraisuusaste, %	71,4	65,6	69,2
Nettovelkaantumisaste, %	-17,9	-29,7	-28,5

Osakekohtaiset tunnusluvut

Tulos/osake (EPS) laimentamaton, EUR	-0,01	0,01	0,01
Tulos/osake (EPS) laimennettu, EUR	-0,01	0,01	0,01
Oma pääoma/osake, EUR	0,18	0,18	0,18
Osinko/osake, EUR	-	-	-
Osinko/tulos, %	-	-	-
Efektiivinen osinkotuotto, %	-	-	-
Hinta/voitto suhde (P/E-luku)	-	-	-

Osakekohtainen kurssikehitys

Alin kurssi	0,18	0,32	0,26
Ylin kurssi	0,36	0,46	0,46
keskikurssi	0,25	0,38	0,35
Kauden päätöskurssi	0,22	0,36	0,28
Osakekannan markkina-arvo kauden lopussa EUR M	98,5	163,0	126,8

Osakevaihto

Vaihdettujen osakkeiden lukumäärä, kpl	94.167.267	95.584.046	157.920.531
Osuus osakkeista, %	20,6	21,1	34,9
Osakkeiden osakeantioikaistun määrän painotettu keskiarvo kaudella, kpl	456.032.398	452.710.738	452.710.738
Osakkeiden osakeantioikaistu lukumäärä kauden lopussa, kpl	456.032.398	452.710.738	452.710.738

Biotie Therapies Oyj

Joukahaisenkatu 6
20520 Turku

Puh. 02 274 89 00
Faksi 02 274 89 10

www.biotie.com

Lisätietoja antaa:

David Cook
Talousjohtaja CFO
sähköposti: david.cook@biotie.com

Puh: 02 274 89 00

Virve Nurmi
Sijoittajasuhdepäällikö
sähköposti: virve.nurmi@biotie.com

Puh: 02 2748 911