

**PRESSMEDDELANDE**  
**18 februari 2015**

## **BioInvent delårsrapport** **1 januari – 31 december 2014**

### **BioInvent säkrar finansiering av fas I/II-studie med BI-1206**

#### **Fjärde kvartalet 2014, oktober - december**

- ❑ Nettoomsättning oktober – december 2014 uppgick till 1,7 (50) MSEK.
- ❑ Resultat efter skatt oktober – december 2014 uppgick till -28 (20) MSEK.
- ❑ Resultat efter skatt oktober – december per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,25 (0,24) SEK.
- ❑ Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten oktober – december 2014 uppgick till -25 (25) MSEK.

#### **Helåret 2014, januari - december**

- ❑ Nettoomsättning januari – december 2014 uppgick till 47 (82) MSEK.
- ❑ Resultat efter skatt januari – december 2014 uppgick till -54 (-18) MSEK.
- ❑ Resultat efter skatt januari – december per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,53 (-0,23) SEK.
- ❑ Likvida medel per 31 december 2014 uppgick till 46 (65) MSEK. Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten januari – december 2014 uppgick till -76 (-55) MSEK.

#### **Väsentliga händelser under fjärde kvartalet och efter rapportperiodens utgång**

- ❑ BioInvent meddelade i januari att antikropp BI-1206 avancerar till fas I/II-studie med full finansiering av Cancer Research UK, CRT och LLR.
- ❑ BioInvent meddelade i januari att Anna Wickenberg utsetts som chef för klinisk utveckling.

#### **VD:s kommentar**

”Cancer Research UK:s åtagande att för BioInvents räkning genomföra en fas I/II studie med BI-1206 motsvarar ett värde om mer än 60 miljoner kronor för BioInvent. Deras beslut att inleda kliniska prövningar med BI-1206 baseras på den övertygande prekliniska dokumentation vi har tagit fram för antikroppen och som vi avser att publicera i en högt rankad vetenskaplig tidskrift.

Vår målsättning är att under 2015 starta fler viktiga kliniska studier för andra antikroppar, baserat på finansieringsmodeller liknande den som vi lyckats avtala med CRUK. Det innebär betydande kostnadsbesparingar för BioInvent samtidigt som vi behåller värdet i projekten och får tillgång till ett nätverk av ledande kliniker.

Vi kommer att under året investera en stor del av våra prekliniska resurser i projekten T-reg och TAM, där vår plattform F.I.R.S.T.<sup>™</sup> är en ”motor” för att utveckla framtidens läkemedel inom immunonkologi. Dessa breda projekt är viktiga komponenter i vår pågående marknadsbearbetning och vi ser goda möjligheter att under året skapa licensaffärer där BioInvent behåller ett stort strategiskt värde i projekten.

Jag ser en unik möjlighet att utveckla våra produkter i kliniska prövningar i sär-läkemedelsindikationer, där vi har möjlighet att skapa patientnytta jämfört med dagens standardbehandling, och därigenom skapa betydande värde genom ett flertal kliniska milstolpar de närmaste åren.”, 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](http://www.bioinvent.com)  
*BioInvent International AB, listat på NASDAQ 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. Screeningverktuget F.I.R.S.T.<sup>TM</sup> och antikropps-biblioteket n-CoDeR<sup>®</sup> 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 värdeskapande.

Projekt	Primär indikation	Forskning	Preklinisk	Fas I	Fas II	Samarbete
<b>Utvecklingsprojekt</b>						
BI-505	Multipelt Myelom	████████████████████				
BI-1206	NHL	████████████████████				University of Southampton
<b>Prekliniska projekt (baserade på F.I.R.S.T.<sup>TM</sup> och n-CoDeR<sup>®</sup>)</b>						
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. Förmågan hos BI-505 att engagera dessa sjukdomsassocierade, sjukdomsdrivande, immunceller för att avdöda myelomceller utgör därför en mycket intressant verkningsmekanism. BI-505 har i flera relevanta djurmodeller visats kunna bekämpa tumörer mer effektivt än existerande läkemedel. Antal nya patienter i världen med multipelt myelom beräknas uppgå till ca 60 000 per år.

BI-505 har erhållit "Orphan Drug Designation" (sär-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. Studien visade att BI-505 har en god säkerhetsprofil, och i de dosgrupper där förlängd behandling erbjöds visade 24 procent av patienterna stabil sjukdom under minst två månader, vilket indikerar en positiv effekt av BI-505. Optimal dos för vidare utveckling har bestämts enligt studieprotokollet och används i den pågående kliniska fas II-studien.

Resultaten från fas I-studien presenterades i april 2013 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-tumöreffekt när BI-505 kombineras med de registrerade läkemedlen Velcade<sup>®</sup> eller Revlimid<sup>®</sup>, jämfört med monoterapi med dessa läkemedel. Tillsammans representerar Velcade<sup>®</sup> och Revlimid<sup>®</sup> ett årligt försäljningsvärde om ca 6 Mdr USD.

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.<sup>TM</sup> som antikroppen tagits fram med. I artikeln presenteras data som visar på den kraftfulla anti-tumöreffekten 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, och detta överuttryck korrelerar med dåligt svar på idag tillgängliga läkemedel. Data visar att CD32b är direkt involverat i utvecklingen av tumörcellers resistens mot dagens state-of-the-art behandling – rituximab (Rituxan<sup>®</sup>/Mabthera<sup>®</sup>, Roche), en antikropp riktad mot målproteinet CD20. I linje med detta har kombinerad behandling med BI-1206 och rituximab, med en årlig försäljning om ca 7,9 Mdr USD, visat på signifikant förbättrade antitumöreffekter jämfört med monoterapibehandling med rituximab när det har undersökts i kliniskt relevanta djurmodeller. Kombinationsbehandling med BI-1206 och rituximab har därmed potential att avsevärt förbättra behandlingen av patienter med non-Hodgkins lymfom. Denna hypotes kommer undersökas i en klinisk studie, med start under 2015.

BI-1206 har även visat effekt genom att direkt döda lymfoceller 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 även kan ha potential att användas som monoterapi för att stänga av den immunhämmande effekten hos CD32b. Detta skulle i sin tur, skapa en mer immunostimulerande omgivning, och därmed förstärka den terapeutiska effekten hos flera andra immunonkologiska läkemedel.

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<sup>®</sup>-behandling visat sig vara resistenta mot läkemedlet vid återfall.

### Status i projektet

Under första kvartalet 2015 säkrade BioInvent finansiering av en fas I/II studie med BI-1206 i samarbete med CRUK. Studien kommer genomföras på ett antal kliniker i UK, i samarbete med världsledande forskare och läkare från University of Southampton, och kommer inkludera 60 patienter med NHL. I studien undersöks om BI-1206 kan ges med god säkerhet tillsammans med rituximab, och om detta leder till förbättrad effekt, jämfört med BI-1206 som monoterapi. Första patienten är beräknad att inkluderas i studien under slutet av 2015.

Dessutom har en viktig toxikologisk studie genomförts, för att stödja den regulatoriska ansökan inför studiestart, och läkemedlet till studien har producerats.

## **Teknologiplattform**

BioInvents patenterade plattform F.I.R.S.T.<sup>TM</sup> är en unik metod som, i kombination med antikroppsbiblioteket n-CoDeR<sup>®</sup>, har fördelen att samtidigt identifiera sjukdomsalstrande målstrukturer/targets och antikroppar som binder till dessa. Metoden bygger på att man 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.<sup>TM</sup> 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, ett arbete som fortsatt under hela 2014.

För att utveckla framgångsrika läkemedel tror BioInvent att det är essentiellt att redan i den tidiga utvecklingsfasen fokusera på att i laboratoriet återskapa den biologi som är relevant för mänskliga sjukdomar. I F.I.R.S.T.<sup>TM</sup> metodologin använder vi därför bara biologiskt material som tagits direkt från patienter. I nuläget har vi fokuserat på att använda F.I.R.S.T.<sup>TM</sup> vid utveckling av immunmodulerande terapier som förstärker immunförsvaret mot blodcancers. Även i nästa steg av forsknings- och utvecklingsprocessen använder vi unika patientcellsbaseade modeller, som utvecklats av BioInvent specifikt för bolagets syften. Detta tror vi kommer att leda till mer förutsägbara resultat och lägre risk för misslyckande i senare utvecklingsfaser.

## Externa samarbeten

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

<sup>1)</sup> 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<sup>®</sup> 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, fem projekt i preklinisk fas samt mer än tio projekt i tidig forskningsfas. Dessa samarbetsprojekt kan ge betydande framtida intäkter. BioInvent har under september 2014 erhållit en milstolpsbetalning från Bayer till följd av att den första patienten inkluderats i en klinisk fas I-studie.

## Intäkter och resultat

### oktober-december

Nettoomsättning för perioden oktober-december uppgick till 1,7 MSEK (50). Intäkterna under perioden utgjordes av intäkter från partners som utnyttjar antikroppsbiblioteket n-CoDeR<sup>®</sup>. BioInvent erhöll under fjärde kvartalet 2013 en väsentlig licensavgift i samband med att BioInvent och Bayer förlängde och utvidgade samarbetet för utveckling av terapeutiska antikroppar.

Bolagets samlade kostnader under, oktober-december, uppgick till 31 MSEK (30). Rörelse-kostnaderna fördelas på externa kostnader 23 MSEK (14), personalkostnader 8,2 MSEK (15) och avskrivningar 0,5 MSEK (0,7). I personalkostnader per 31 december 2013 ingick reserv 2,1 MSEK för uppsägningslön till t.f. VD Cristina Glad och reserv för omstruktureringskostnader (personalkostnader) med 4,4 MSEK i samband med neddragning av personalstyrkan. Forsknings- och utvecklingskostnader under oktober-december uppgick till 23 MSEK (21).

Resultat efter skatt för perioden oktober-december uppgick till -28 MSEK (20). Finansnetto för perioden oktober-december uppgick till 0,2 MSEK (0,6). Resultat per aktie före och efter utspädning under oktober-december uppgick till -0,25 SEK (0,24).

### januari-december

Nettoomsättning för perioden januari-december uppgick till 47 MSEK (82). Intäkterna under perioden utgjordes av intäkter från partners som utnyttjar antikroppsbiblioteket n-CoDeR<sup>®</sup> samt från försäljning av BioInvents rättigheter till produktkandidaten ADC-1013 till Alligator Bioscience.

Bolagets samlade kostnader under januari-december uppgick till 105 MSEK (101). Rörelse-kostnaderna fördelas på externa kostnader 69 MSEK (46), personalkostnader 34 MSEK (52) och avskrivningar 2,0 MSEK (2,9). Forsknings- och utvecklingskostnader under januari-december uppgick till 73 MSEK (71).

Under perioden har finansiellt stöd från EU:s ramprogram redovisats för tidiga forskningsprojekt. Bidraget uppgår till 3,4 MSEK (0,9) och redovisas i resultaträkningen under posten övriga rörelseintäkter och -kostnader.

Resultat efter skatt för perioden januari–december uppgick till -54 MSEK (-18). Finansnetto för perioden januari–december uppgick till 0,9 MSEK (1,1). Resultat per aktie före och efter utspädning under januari–december uppgick till -0,53 SEK (-0,23).

### **Finansiell ställning och kassaflöde**

Per den 31 december 2014 uppgick koncernens likvida medel till 46 MSEK (65). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick under januari–december till -76 MSEK (-55). Under 2014 redovisade men ännu ej inbetalda intäkter och utbetalning av reserv från 2013 för omstruktureringskostnader, påverkade kassaflödet negativt under 2014. 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 52 MSEK (49) vid periodens slut. Bolagets aktiekapital var 9,0 MSEK. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 71 (60) procent. Eget kapital per aktie var 0,46 SEK (0,58). Koncernen hade inga räntebärande skulder.

### **Investeringar**

Investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 0,4 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 31 december 2014 hade BioInvent 37 (43) anställda. Av dessa är 31 (36) verksamma inom forskning och utveckling.

### **Personaloptionsprogram**

#### Personaloptionsprogram 2011/2015

Vid årsstämman 2011 beslutades om ett komplement till tidigare beslutat Personaloptionsprogram 2008/2012 som riktade sig till nyanställda ledande befattningshavare och nyckelpersoner som inte deltog i Personaloptionsprogram 2008/2012. Antalet personaloptioner låg inom ramen för det antal personaloptioner som kvarstod outnyttjade från Personaloptionsprogram 2008/2012, inklusive tidigare 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 har 48 105 personaloptioner tilldelats.

#### 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 och 74 516 personaloptioner i februari 2015.

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 1,1 procent av aktierna i bolaget.

### **Risikfaktorer**

Bolagets verksamhet är förenad med risker relaterade till bland annat läkemedelsutveckling, kliniska prövningar och produktansvar, kommersialisering och samarbetspartners, konkurrens och snabb teknologiutveckling, bioteknik och patentrisker, ersättning vid läkemedelsförsäljning, kvalificerad personal och nyckelpersoner, ytterligare finansieringsbehov, valutarisk och ränterisk. Dessa risker utgör ett sammanfattande urval av riskfaktorer som har betydelse för BioInvent och därmed för en investering i BioInventaktien.

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 bokslutskommuniké 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.

### **Årsstämma, utdelningsförslag och kommande rapporttillfällen**

Årsstämma kommer att hållas onsdagen den 22 april 2015 klockan 16.00 på Elite Hotel Ideon på Scheelevägen 27 i Lund. Kallelsen kommer att annonseras i Post och Inrikes Tidningar och på bolagets hemsida.

Aktieägare som önskar delta i årsstämman skall vara införd i den av Euroclear förda aktieboken senast tisdagen den 14 april 2015 och anmäla deltagandet till BioInvent senast tisdagen den 14 april 2015, klockan 16.00 på adress Sölvegatan 41, 223 70 Lund, att: Stefan Ericsson eller telefon 046-286 85 50, eller per e-mail stefan.ericsson@bioinvent.com.

Aktieägare som har sina aktier förvaltarregistrerade måste, för att ha rätt att delta i årsstämman, begära att tillfälligt föras in i aktieboken hos Euroclear. Omregistreringen måste vara genomförd senast tisdagen den 14 april 2015 och förvaltare bör således underrättas härom i god tid före nämnda datum.

Anmälan ska innehålla namn, personnummer/organisationsnummer, aktieinnehav, telefonnummer samt eventuellt biträdes namn. För aktieägare som företräds av ombud bör fullmakt översändas tillsammans med anmälan. Den som företräder juridisk person skall förete kopia av registreringsbevis eller motsvarande behörighetshandlingar som utvisar behörig firmatecknare. Bolaget tillhandahåller fullmaktsformulär till de aktieägare som önskar.

Styrelsen och verkställande direktören föreslår att ingen utdelning lämnas för räkenskapsåret 2014.

BioInvent avser att avge finansiella rapporter enligt följande:

Årsredovisning	Beräknas finnas tillgänglig på hemsidan den 23 mars 2015
Delårsrapporter	22 april, 22 juli, 22 oktober 2015

## Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2014 okt-dec	3 MÅN 2013 okt-dec	12 MÅN 2014 jan-dec	12 MÅN 2013 jan-dec
Nettoomsättning	1 672	49 984	46 932	81 713
<i>Rörelsens kostnader</i>				
Forsknings- och utvecklingskostnader	-22 842	-20 887	-73 372	-71 180
Försäljnings- och administrationskostnader	-8 585	-9 220	-31 900	-30 220
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	1 063	28	3 415	511
	-30 364	-30 079	-101 857	-100 889
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-28 692</b>	<b>19 905</b>	<b>-54 925</b>	<b>-19 176</b>
Finansnetto	224	558	940	1 137
<b>Resultat före skatt</b>	<b>-28 468</b>	<b>20 463</b>	<b>-53 985</b>	<b>-18 039</b>
Skatt	-	-	-	-
<b>Resultat efter skatt</b>	<b>-28 468</b>	<b>20 463</b>	<b>-53 985</b>	<b>-18 039</b>
<b>Övrigt totalresultat</b>				
<i>Poster som har omförts eller kan omföras till periodens resultat</i>				
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar	-	-	-	-10
<b>Periodens totalresultat</b>	<b>-28 468</b>	<b>20 463</b>	<b>-53 985</b>	<b>-18 049</b>
Totalresultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-28 468	20 463	-53 985	-18 049
Resultat per aktie, SEK				
Före utspädning	-0,25	0,24	-0,53	-0,23
Efter utspädning	-0,25	0,24	-0,53	-0,23

## Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag (KSEK)

	2014 31 dec	2013 31 dec
<b>Tillgångar</b>		
<b>Anläggningstillgångar</b>		
Immateriella anläggningstillgångar	0	0
Materiella anläggningstillgångar	2 301	3 928
Finansiella anläggningstillgångar	4 500	-
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>6 801</b>	<b>3 928</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>		
Varulager	61	205
Kortfristiga fordringar	21 619	12 559
Likvida medel	45 627	64 745
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>67 307</b>	<b>77 509</b>
<b>Summa tillgångar</b>	<b>74 108</b>	<b>81 437</b>
<b>Eget kapital och skulder</b>		
Eget kapital	52 428	49 007
Kortfristiga skulder	21 680	32 430
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>74 108</b>	<b>81 437</b>

## Koncernens rapport över förändringar av eget kapital (KSEK)

	2014 okt-dec	2013 okt-dec	2014 jan-dec	2013 jan-dec
<b>Eget kapital vid periodens ingång</b>	<b>80 891</b>	<b>28 531</b>	<b>49 007</b>	<b>47 624</b>
<b>Totalresultat</b>				
Resultat	-28 468	20 463	-53 985	-18 039
Övrigt totalresultat	-	-	-	-10
<b>Totalresultat</b>	<b>-28 468</b>	<b>20 463</b>	<b>-53 985</b>	<b>-18 049</b>
<b>Summa, exklusive transaktioner med bolagets ägare</b>	<b>52 423</b>	<b>48 994</b>	<b>-4 978</b>	<b>29 575</b>
<b>Transaktioner med bolagets ägare</b>				
Personaloptionsprogram	5	13	82	49
Företrädesemission och riktad nyemission			57 324	
Företrädesemission				19 383
<b>Eget kapital vid periodens ingång</b>	<b>52 428</b>	<b>49 007</b>	<b>52 428</b>	<b>49 007</b>

Aktiekapitalet består per den 31 december 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 okt-dec	2013 okt-dec	2014 jan-dec	2013 jan-dec
<b>Den löpande verksamheten</b>				
Rörelseresultat	-28 692	19 905	-54 925	-19 176
Avskrivningar	522	725	2 041	2 896
Övriga justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	5	13	82	49
Erhållen och erlagd ränta	<u>135</u>	<u>270</u>	<u>622</u>	<u>929</u>
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>	<b>-28 030</b>	<b>20 913</b>	<b>-52 180</b>	<b>-15 302</b>
Förändringar i rörelsekapital	<u>3 420</u>	<u>3 890</u>	<u>-23 848</u>	<u>-39 350</u>
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-24 610</b>	<b>24 803</b>	<b>-76 028</b>	<b>-54 652</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>				
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	<u>-157</u>	<u>-</u>	<u>-414</u>	<u>-47</u>
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>-157</b>	<b>-</b>	<b>-414</b>	<b>-47</b>
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten</b>	<b>-24 767</b>	<b>24 803</b>	<b>-76 442</b>	<b>-54 699</b>
<b>Finansieringsverksamheten</b>				
Företrädesemission och riktad nyemission	-	-	57 324	-
Företrädesemission	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>19 383</u>
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>57 324</b>	<b>19 383</b>
<b>Förändring av likvida medel</b>	<b>-24 767</b>	<b>24 803</b>	<b>-19 118</b>	<b>-35 316</b>
Likvida medel vid periodens början	<u>70 394</u>	<u>39 942</u>	<u>64 745</u>	<u>100 061</u>
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>45 627</b>	<b>64 745</b>	<b>45 627</b>	<b>64 745</b>
<b>Likvida medel, specifikation:</b>				
Kortfristiga placeringar	37 029	50 073	37 029	50 073
Kassa och bank	<u>8 598</u>	<u>14 672</u>	<u>8 598</u>	<u>14 672</u>
	<b>45 627</b>	<b>64 745</b>	<b>45 627</b>	<b>64 745</b>

## Nyckeltal

	2014 31 dec	2013 31 dec
Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK	0,46	0,58
Antal aktier vid periodens slut (tusental)	112 790	85 015
Soliditet, %	70,7	60,2
Antal anställda vid periodens utgång	37	43



## Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2014 okt-dec	3 MÅN 2013 okt-dec	12 MÅN 2014 jan-dec	12 MÅN 2013 jan-dec
Nettoomsättning	1 672	49 984	46 932	81 713
<i>Rörelsens kostnader</i>				
Forsknings- och utvecklingskostnader	-22 842	-20 887	-73 372	-71 180
Försäljnings- och administrationskostnader	-8 585	-9 220	-31 900	-30 220
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	<u>1 063</u>	<u>28</u>	<u>3 415</u>	<u>511</u>
	-30 364	-30 079	-101 857	-100 889
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-28 692</b>	<b>19 905</b>	<b>-54 925</b>	<b>-19 176</b>
Finansnetto	224	558	940	1 137
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-28 468</b>	<b>20 463</b>	<b>-53 985</b>	<b>-18 039</b>
Skatt	-	-	-	-
<b>Resultat</b>	<b>-28 468</b>	<b>20 463</b>	<b>-53 985</b>	<b>-18 039</b>
<b>Övrigt totalresultat</b>				
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar	-	-	10	-10
<b>Totalresultat</b>	<b>-28 468</b>	<b>20 463</b>	<b>-53 975</b>	<b>-18 049</b>

## Moderbolagets balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2014 31 dec	2013 31 dec
<b>Tillgångar</b>		
<b>Anläggningstillgångar</b>		
Immateriella anläggningstillgångar	0	0
Materiella anläggningstillgångar	2 301	3 928
Finansiella anläggningstillgångar	4 600	100
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>6 901</b>	<b>4 028</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>		
Varulager	61	205
Kortfristiga fordringar	21 619	12 559
Kortfristiga placeringar	37 029	50 073
Kassa och bank	8 598	14 672
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>67 307</b>	<b>77 509</b>
<b>Summa tillgångar</b>	<b>74 208</b>	<b>81 537</b>
<b>Eget kapital och skulder</b>		
<b>Eget kapital</b>		
Bundet eget kapital	36 716	34 494
Fritt eget kapital	15 750	14 541
<b>Summa eget kapital</b>	<b>52 466</b>	<b>49 035</b>
<b>Skulder</b>		
Kortfristiga skulder	21 742	32 502
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>74 208</b>	<b>81 537</b>

Lund den 18 februari 2015, Styrelsen

Denna rapport har inte varit föremål för särskild granskning av bolagets revisorer.

### 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 bokslutskommuniké 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 bokslutskommuniké är sådan som BioInvent International AB (publ) ska offentliggöra enligt lagen om värdepappersmarknaden och/eller lagen om handel med finansiella instrument. Informationen lämnades för offentliggörande den 18 februari 2015 kl 08.40.