

Biovitrum Delårsrapport 1 januari – 30 september 2007

Kiobrina™ och Faktor IXFc på väg mot kliniska studier

Juli – september

- Nettointäkterna uppgick till 199,8 Mkr (248,2 Mkr). Kvartalet uppvisade ett negativt resultat -22,5 Mkr (5,6), vilket motsvarar ett resultat per aktie om -0,49 kr (0,13). Utfallet är i linje med vad som tidigare kommunicerats, och beror framförallt på lägre utleveranser av ReFacto® till följd av stora utleveranser under första halvåret samt lägre intäkter från kontraktsutveckling.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten för tredje kvartalet förbättrades med 25 Mkr till -46,4 Mkr.
- Det första godkännandet för start av kliniska fas II provningar med Kiobrina™ erhöles i Italien och Frankrike.
- Ansökan om att inleda den första kliniska fas I/II studien med FIXfc i hemofili B-patienter lämnades in till den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA.
- Marknadsföringsaktiviteter inleddes för hemofili B-läkemedlet BeneFIX® i Norden.
- Ett avtal ingicks med det danska läkemedelsbolaget Lundbeck, som får icke-exklusiv rätt att vidareutveckla vissa patentskyddade substanser inom 5-HT området och som inte överlappar med Biovitrums intressen.

Januari - september

- Nettointäkterna var oförändrade jämfört med samma period föregående år och uppgick till 956,9 Mkr (956,3 Mkr). Resultatet under perioden uppgick till 81,4 Mkr (99,0 Mkr), vilket motsvarar ett resultat per aktie om 1,78 Kr (2,12). Utfallet, som tidigare kommunicerats, är huvudsakligen en följd av ökade forskningskostnader och minskade intäkter från kontraktsutveckling som kompenseras av högre utleveranser av ReFacto®.
- Intäkterna från hemofili A-läkemedlet ReFacto® ökade under perioden med 18% till 695,8 Mkr (591,0).
- Intäkterna från övriga läkemedel ökade med 30%.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten förbättrades till -14,7 Mkr (-44,6 Mkr). Likvida medel och kortfristiga placeringar uppgick per 30 september till 805,3 Mkr (929,4).

Biovitrum arrangerar kapitalmarknadsdagar den 7 och 8 november i Stockholm respektive London. Mer information finns på vår hemsida www.biovitrum.se.

Belopp i miljoner kronor	1 jul - 30 sep		1 jan - 30 sep		Helår
	2007	2006	2007	2006	2006
Rörelsens intäkter	199,8	248,2	956,9	956,3	1 201,1
Rörelseresultat	-28,8	-7,4	65,3	82,4	54,6
Resultat efter finansiella poster	-22,5	6,1	81,4	99,0	94,2
Periodens resultat	-22,5	5,6	81,4	99,0	92,7
Resultat per aktie (kr)	-0,49	0,13	1,78	2,12	2,00
Forsknings- och utvecklingskostnader	-163,2	-166,3	-509,7	-469,5	-650,4
Likvida medel och kortfristiga placeringar	805,3	929,4	805,3	929,4	903,8

VD kommenterar

"Tredje kvartalets finansiella resultat speglar effekten av de stora utleveranser av ReFacto® som skett under årets första sex månader samt en medveten ökad resursallokering till interna projekt och därmed lägre intäkter från kontraktsutveckling. Det är tillfredställande att notera de fortsatt starka ReFacto®-intäkterna under årets första nio månader samt att intäkterna för övriga läkemedel också fortsätter att öka starkt. Forskningskostnaderna har ökat något jämfört med motsvarande period förra året vilket är ett tecken på att vi flyttar fram positionerna. Ett sådant exempel är att vi nu tagit viktiga steg mot de första kliniska provningarna för två av våra nyckelprojekt, Kiobrina och FIXFc", säger Biovitrums VD Martin Nicklasson.

Översikt tredje kvartalet

Specifikation intäkter

	1 jul–30 sep		1 jan–30 sep		Helår
<i>Belopp i miljoner kronor</i>	2007	2006	2007	2006	2006
Utlicensierings- och milstolpsintäkter	63,8	44,2	152,1	132,5	176,6
ReFacto®-intäkter	103,3	135,7	695,8	591,0	768,0
Intäkter från övrig läkemedelsförsäljning	22,2	16,2	57,7	44,4	57,9
Övrigt ¹⁾	10,5	52,1	51,4	188,4	198,7
Rörelsens intäkter	199,8	248,2	956,9	956,3	1 201,1

¹⁾ Inkluderat i övriga intäkter är bland annat intäkter från forskning, kontraktutveckling och royalty hänförlig till andra produkter än ReFacto®

De totala intäkterna för kvartalet uppgick till 199,8 Mkr (248,2). Minskningen är enligt plan och beror främst på lägre intäkter från ReFacto® och lägre intäkter från kontraktutveckling och forskningssamarbeten.

ReFacto®

Specifikation ReFacto® intäkter

	1 jul–30 sep		1 jan–30 sep		Helår
<i>Belopp i miljoner kronor</i>	2007	2006	2007	2006	2006
Tillverkningsintäkter	44,7	77,1	516,0	416,0	536,0
Kommissionsintäkter	17,3	16,0	53,4	52,9	71,4
Royaltyintäkter	41,3	42,7	126,4	122,1	160,6
Rörelsens intäkter	103,3	135,7	695,8	591,0	768,0

Intäkterna från ReFacto® uppgick till 103,3 Mkr under tredje kvartalet 2007 jämfört med 135,7 Mkr under motsvarande period 2006.

Under tredje kvartalet 2007 minskade tillverkningsintäkterna till 44,7 Mkr (77,1) som en följd av stora utleveranser under första halvåret. Fjärde kvartalet beräknas bli i linje med föregående år eller något högre. De totala intäkterna för helåret beräknas uppgå till 870–910 Mkr. Det är en ökning jämfört med 2006, som framför allt är hänförlig till utleveranser under första kvartalet av valideringsbatcher för nästa generation ReFacto®.

Den globala försäljningen av ReFacto® ökade med 10% till 85,7 MUSD under tredje kvartalet. Kommissionsintäkterna från försäljningen av ReFacto® i Norden ökade med 8% under kvartalet.

Övrig läkemedelsförsäljning

Intäkterna från produktförsäljningen under tredje kvartalet, inklusive co-promotion, ökade med drygt 37% till 22,2 Mkr (16,2).

Produkt	Indikationsområde
BeneFIX®	Hemofili B
Novastan®	Antikoagulation
Mimpara®	Bisköldkörtelhormonrubbing
Kineret®	Reumatologi
Kepivance®	Biverkningar vid cancerbehandling
Aloxi®	Biverkningar vid cancerbehandling

Under tredje kvartalet inledde Biovitrum marknadsföringen av läkemedlet BeneFIX®, för behandling av blödarsjuka (hemofili B).

Kontraktstillverkning och Processutveckling

Biovitrum har en unik kompetens inom tillverkning och avancerad processutveckling av rekombinanta proteineläkemedel. Denna kapacitet används både till interna projekt och som en tjänst åt externa kunder. Biovitrum har påbörjat en successiv minskning av andelen externa projekt, varför under perioden en större andel av kapaciteten utnyttjades för de interna projekten Exinalda™, Anti-RhD, FIXFc och Kiobrina™.

Som en konsekvens av detta, samt att Biovitrums fasta ramavtal med Pfizer och Amgen enligt plan löpte ut under 2006, uppgick de externa kontraktutvecklingsintäkterna under tredje kvartalet till 10,1 (34,7) Mkr.

Forskning och Utveckling

	Indikation	Projekt	Partner	Preklinik	Fas I	Fas II	Fas III
Klinik	Hemofili A	ReFacto® nästa generation	Wyeth				
	Försämr.fettupptag	Exinalda™					
	Glaukom	5-HT _{2A}					
	Neuropatisk smärta	A _{2A}					
	Prematur nutrition	Kiobrina™					
	Diabetes	11β-HSD ₁	Amgen				
	Fetma	5-HT ₆					
	AntiD profylax	Anti-Rh(D)	Symphogen				
	Trombocytopeni	Anti-Rh(D)	Symphogen				
	Hemofili B	FIXFc	Biogen/Idec				
	Diabetes	DPP-IV	Santhera				
	Fetma	Leptin mimetic					
	Glaukom	11β-HSD ₁					
	Diabetes	Mnk					
	Fetma	SCD					

Under perioden juli-september 2007, har projektportföljen fortsatt att utvecklas. Ansökningar för kliniska prövningar har lämnats in till myndigheter och etisk kommitté för två projekt. För Kiobrina™, som utvecklas för ökat fettupptag hos för tidigt födda, har ansökan för två fas II-prövningar lämnats in i flera europeiska länder. Projektet har även fått det första godkännandena, i Italien och Frankrike, och förbereder studiestart.

Ansökan om att inleda den första kliniska fas I/II studien med FIXFc i hemofili B patienter, i samarbete med vår partner Syntonix/Biogen Idec, lämnades in till FDA.

Merparten av de övriga projekten löper enligt plan. Dessutom har de aktiva studiefaserna i fas I för Anti-Rh(D)- respektive 5-HT₆-projekten avslutats.

Kliniska projekt

Exinalda™ mot försämrat fettupptag på grund av bristande bukspottkörtelfunktion

Biovitrum utvecklar biotekniskt framställt BSSL under varumärket Exinalda™. Målet med Exinalda™ är att underlätta tillvaron för patienter som lider av försämrat fettupptag på grund av bristande bukspottkörtelfunktion vid till exempel cystisk fibros. För närvarande pågår en klinisk studie för att stödja beredningsutvecklingen av Exinalda™.

5-HT_{2A} mot glaukom

Biovitrum utvecklar substanser för behandling av glaukom (grön starr) med 5-HT_{2A}-hämmare, en helt ny princip för glaukomläkemedel. Projektet befinner sig i

klinisk fas II och resultaten kommer att finnas tillgängliga i början av 2008.

A_{2A} mot neuropatisk smärta

Projektets syfte är att utveckla ett nytt läkemedel med en unik verkningsmekanism för behandling av neuropatisk smärta, en kronisk smärta som uppkommer vid skador på nerver. Till skillnad från existerande behandlingar som verkar via hjärnan, förväntas Biovitrums läkemedelskandidat påverka smärtan lokalt i den skadade nerven. I den pågående fas II-studien som kan komma att omfatta upp till 300 patienter, löper rekryteringen enligt plan. Resultatet förväntas under första halvåret 2008.

Kiobrina™ för ökat fettupptag hos för tidigt födda

Biotekniskt framställt BSSL, under varumärket Kiobrina™, utvecklas för att förbättra fettupptaget hos för tidigt födda barn. Något motsvarande preparat finns inte på marknaden i dag. Regulatoriska ansökningar för två parallella kliniska prövningar, en där BSSL administreras med pastöriserad bröstmjolk och en där det administreras med bröstmjölksersättning har inlämnats till myndigheter och etiska kommittéer i flera europeiska länder. Projektet har fått de första godkännandena, i Italien och Frankrike, och förbereder studiestart.

11β-HSD₁ mot diabetes

Detta program är utlicensierat till Amgen, som äger exklusiv global rätt att utveckla och kommersialisera substanserna. Projektet befinner sig i fas I och drivs vidare i Amgens regi under överinseende av en gemensam styrkommitté.

5-HT₆ mot fetma

Biovitrum utvecklar en 5-HT₆-antagonist för behandling av fetma. Projektet befinner sig i fas I och studien syftar till att undersöka säkerhet och tolererbarhet hos friska frivilliga. Den aktiva studiefasen är klar och resultatet förväntas före årets slut.

Anti-Rh D mot trombocytopeni och anti-D-profylax

I samarbete med det danska bolaget Symphogen A/S utvecklar Biovitrum biotekniskt framställt anti-Rhesus D (anti-RhD), med en ny polyklonal teknologi. Anti-RhD utvecklas för två olika användningsområden, dels för behandling av en sjukdom som drabbar blodplättar (trombocytopeni) och dels för användning vid förebyggande Rh-immunisering vid graviditeter (anti-D profylax). Doseringarna i fas I är nu avslutade och resultaten från denna första kliniska studie förväntas vara klara innan årets slut.

Prekliniska projekt

FIXFc mot hemofili B

I samarbete med Syntonix/Biogen Idec utvecklar Biovitrum ett rekombinant proteinläkemedel för behandling av hemofili B, en ärftlig blödarsjukdom med försämrad produktionen av faktor IX och därmed nedsatt koaguleringsförmåga i blodet. Målet med FIXFc-projektet är att utveckla ett läkemedel med förlängd effekt, vilket betyder att patienterna inte skulle behöva mer än en infusion per vecka för förebyggande behandling mot dagens 2-3 gånger per vecka. Den regulatoriska ansökan för den första fas I/II studien har lämnats in till FDA.

Utöver dessa har Biovitrum ytterligare fem forskningsprogram: DPP-IV mot typ 2 diabetes, Mnk-inhibitor mot typ 2-diabetes, leptin mimetikum och SCD-inhibitorer mot fetma och inhibition av 11 β -HSD₁ mot glaukom. Dessa projekt baseras på mekanismer som inte tidigare utnyttjats i terapier för respektive indikation. Mer information om projekten finns på www.biovitrum.se.

Övrigt

Biovitrum har genom åren byggt upp en omfattande biologisk och kemisk kunskap om serotonerga (5-HT) mekanismer och deras betydelse vid bland annat reglering av födointag. Forskningen och utvecklingsarbetet har resulterat i ett stort antal patentskyddade substanser som specifikt kan interagera med olika 5-HT-receptorer. Genom ett avtal med det danska läkemedelsföretaget Lundbeck ställer nu Biovitrum vissa av dessa substanser till Lundbecks förfogande för utveckling av läkemedel inom områden som inte överlappar med Biovitrums intressen.

Vid årsstämman 2007 fattades beslut om ett nytt personaloptionsprogram. Tilldelning av personaloptionerna kan ske inom två kategorier. Kategori 1 omfattar den verkställande direktören med tilldelning om upp till 300 000 personaloptioner. Kategori 2 omfattar övriga ledande befattningshavare med tilldelning om upp till 150 000 personaloptioner per person. 300 000 personaloptioner har tilldelats kategori 1.

Envar av dessa optioner, med löptid till 1 april 2012, berättigar till teckning av en aktie till lösenpriset 110 kronor.

Finansiell information

Intäkter

Intäkterna för tredje kvartalet 2007 uppgick till 199,8 Mkr (248,2).

Under tredje kvartalet uppgick ReFacto®-intäkterna till 103,3 Mkr jämfört med 135,7 Mkr under samma period föregående år. Tillverkningsintäkterna minskade till 44,7 Mkr (77,1) som en följd av stora utleveranser under första halvåret 2007. Under fjärde kvartalet beräknas tillverkningsintäkterna ligga i linje med eller bli något högre än föregående år. Försäljningen av ReFacto® i Norden ökade något under perioden och kommissionsintäkterna uppgick till 17,3 Mkr (16,0).

Den globala rapporterade försäljningen av ReFacto® ökade med 10% till 85,7 MUSD. Biovitrum redovisar dock en minskning av royaltyintäkterna under tredje kvartalet som en följd av en försvagning av dollarns värde mot kronan. Resultatet förbättrades dock med drygt 6 Mkr genom valutasäkringar av framtida royaltybetalningar som redovisas som övriga rörelseintäkter/kostnader.

Intäkterna från försäljningen av övriga läkemedel ökade under tredje kvartalet med 37%, till 22,2 Mkr (16,2).

Licens- och milstolpsintäkter uppgick under tredje kvartalet till 63,8 Mkr (44,2).

Övriga intäkter uppgick till 10,5 Mkr (52,1). Perioden genererade inga forskningsintäkter. Forskningsintäkterna under tredje kvartalet 2006, 17,2 Mkr, härrörde sig från ett forskningsavtal med Amgen som avslutades 2006. Vidare minskade intäkterna från kontraktsutveckling till 10,1 Mkr (34,7) som en följd av att ramavtalen med Pfizer och Amgen löpte ut 2006 och att en större andel av kapaciteten utnyttjas för utvecklingen av egna proteinprojekt.

Koncernens resultaträkning

Belopp i miljoner kronor	1 jul - 30 sep 2007	2006	1 jan - 30 sep 2007	2006	Helår 2006
Rörelsens intäkter	199,8	248,2	956,9	956,3	1 201,1
Kostnad för sålda varor och tjänster	-34,1	-51,5	-260,6	-241,9	-293,8
Bruttoresultat	165,7	196,7	696,3	714,4	907,3
Försäljningskostnader	-8,6	-7,4	-29,1	-24,5	-41,6
Administrationskostnader	-27,2	-33,9	-91,8	-100,1	-121,9
Forsknings- och utvecklingskostnader	-163,2	-166,3	-509,7	-469,5	-650,4
Övriga rörelseintäkter	8,0	2,6	13,8	8,0	8,9
Övriga rörelsekostnader	-3,7	0,8	-14,1	-46,1	-47,7
Rörelseresultat	-28,8	-7,4	65,3	82,4	54,6
Finansiella intäkter	6,7	13,8	16,9	17,9	41,1
Finansiella kostnader	-0,4	-0,3	-0,8	-1,2	-1,5
Resultat efter finansiella poster	-22,5	6,1	81,4	99,0	94,2
Skatt på periodens resultat	-	-0,5	-	-	-1,5
Periodens resultat	-22,5	5,6	81,4	99,0	92,7
Resultat per aktie (SEK)	-0,49	0,13	1,78	2,12	2,00
Resultat per aktie efter full utspädning (SEK)	-0,49	0,12 ²⁾	1,75	1,94 ²⁾	1,86 ¹⁾

1) Aktiens genomsnittliga marknadspris för perioden 15 september - 29 december, 2006, har använts för beräkning av utspädningseffekten.

2) Aktiens genomsnittliga marknadspris för perioden 15 september - 30 september, 2006, har använts för beräkning av utspädningseffekten.

Resultat

Kostnaden för sålda varor och tjänster sjönk under kvartalet till 34,1 Mkr (51,5), som ett resultat av lägre utleveranser av ReFacto® samt lägre intäkter från kontraktsutveckling. Bruttoresultatet uppgick till 165,7 Mkr (196,7).

Den förbättrade bruttomarginalen är ett resultat av en bättre produktmix, högre ReFacto®-intäkter, lägre intäkter från kontraktsutveckling med låg marginal samt licensintäkter från Lundbeck.

Kostnader för forskning och utveckling under tredje kvartalet var i linje med samma period 2006 och uppgick till 163,2 Mkr (166,3).

Rörelseresultatet för tredje kvartalet sjönk till -28,8 Mkr (-7,4).

Finansnettot var 6,3 Mkr (13,5) och periodens resultat för kvartalet uppgick till -22,5 Mkr (5,6).

Finansiell ställning

Likvida medel och kortfristiga placeringar uppgick den 30 september 2007 till 805,3 Mkr (929,4). Av detta var 92,0 Mkr banktillgodohavanden (111,9), och 310,4 Mkr (245,7) placeringar i värdepapper med löptid på mindre än tre månader från anskaffningstidpunkten. Dessa kortfristiga placeringar klassificeras som likvida medel. Förutom likvida medel fanns per den 30 september 2007 även andra kortfristiga placeringar, med en löptid på mer än tre månader, uppgående till 402,9 Mkr (571,8).

Förändringar i eget kapital

Koncernens eget kapital per den 30 september 2007 uppgick till 1 463,9 Mkr jämfört med 1 381,8 den 31 december 2006.

Moderbolaget

Moderföretaget rapporterade under tredje kvartalet intäkter uppgående till 199,4 Mkr (248,0). Likvida medel uppgick per den 30 september 2007 till 395,0 Mkr (352,2). Eget kapital i Biovitrum AB (publ) uppgick till 1 460,6 Mkr (1 376,3). För mer detaljerad information, se bilaga 2.

Skatter

Bolaget har ackumulerade underskottsavdrag, vilka inte redovisats som tillgång. Detta innebär att bolagets skattesats avviker från svensk skattesats. Biovitrums skattekostnad för kvartalet var 0 Mkr (0).

Personal

Per den 30 september 2007 hade Biovitrum 546 anställda, varav 58% kvinnor. Inga optioner löstes in under perioden.

Koncernens balansräkning i sammandrag

	30 sep 2007	30 sep 2006	31 dec 2006
Belopp i miljoner kronor			
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	499,6 ¹⁾	446,3 ¹⁾	472,9 ¹⁾
Materiella anläggningstillgångar	283,3	247,2	262,5
Finansiella anläggningstillgångar	26,0	32,6	42,3
	808,9	726,1	777,7
Omsättningstillgångar			
Varulager m m	96,8	134,6	161,2
Kortfristiga fordringar, ej räntebärande	291,6	313,7	235,0
Kortfristiga placeringar	402,9	571,8	527,2
Likvida medel	402,4	357,6	376,6
	1 193,8	1 377,7	1 300,0
Summa tillgångar	2 002,6	2 103,8	2 077,7
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	1 463,9	1 315,0	1 381,8
Långfristiga skulder			
Långfristiga skulder, ej räntebärande	89,3	268,7	224,1
	89,3	268,7	224,1
Kortfristiga skulder			
Kortfristiga skulder, ej räntebärande	449,4	520,1	471,8
	449,4	520,1	471,8
Summa eget kapital och skulder	2 002,6	2 103,8	2 077,7

1) Varav goodwill 41,1 Mkr

Förändring i koncernens eget kapital

	2007 1 jan - 30 sep	2006 1 jan - 30 sep	2006 1 jan - 31 dec
Belopp i miljoner kronor			
Ingående balans	1 381,8	1 707,7	1 707,7
Emission optioner (+)	–	105,6	105,6
Återköp optioner (-)	–	-282,3	-282,3
Emission under registrering	–	5,9	–
Emission av aktier	–	57,2	136,9
Återköp av aktier ¹⁾	–	-378,9	-378,9
Omräkningsdifferens	0,7	0,8	0,1
Periodens resultat	81,4	99,0	92,7
Eget kapital, vid periodens slut	1463,9	1315,0	1381,8

1) Avser inlösen och betalning av Pfizers aktier

Kassaflöde

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under tredje kvartalet 2007 till -46,4 Mkr (-71,4).

Förvärv av immateriella tillgångar uppgick till 0 Mkr (0).

Likvida medel och kortfristiga placeringar uppgick per den 30 september 2007 till 805,3 Mkr (929,4).

Investeringar

Koncernens investeringar i materiella anläggningstillgångar under tredje kvartalet uppgick till 25,4 Mkr (18,2). Avskrivningarna under tredje kvartalet uppgick till 15,2 Mkr (19,2).

Utsikter 2007

ReFacto®-intäkterna för helåret beräknas uppgå till ca 870-910 Mkr. Ökningen under 2007 är framför allt hänförlig till utleveranserna av valideringsbatcher för nästa generation av ReFacto® under första kvartalet.

Ökningen av ReFacto®-intäkterna, tillsammans med övrig produktförsäljning, kompenserar för intäktsminskningen från kontraktsutveckling och forskningssamarbeten. Helårsprognosen för totala intäkter beräknas ligga i linje med föregående år eller bli något bättre, d v s i intervallet 1200 – 1250 Mkr.

Under fjärde kvartalet beräknas forsknings- och utvecklingskostnaderna ligga på samma nivå som under motsvarande period 2006.

Kapitalmarknadsdagar

Som uppföljning av rapporten för tredje kvartalet och utvecklingen för både våra forsknings- och utvecklingsprojekt anordnar Biovitrum kapitalmarknadsdagar den 7 och 8 november i Stockholm respektive London, där vi kommer att presentera vår framtida strategi och samtidigt ge en djupare inblick i vår forskningsportfölj. Ytterligare information finns på www.biovitrum.com.

Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag

Belopp i miljoner kronor	1 jul - 30 sep		1 jan - 30 sep		Helår
	2007	2006	2007	2006	2006
Resultat	-22,5	5,5	81,4	99,0	92,7
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet mm					
Av- och nedskrivningar av tillgångar	15,2	19,2	54,7	56,1	74,5
Realisationsförlust/nedskrivning av inventarier	-	1,5	-2,5	45,4	45,4
Omvärdering av finansiella anläggningstillgångar	-	-	-	-	-7,8
Pensionskostnader	0,1	-	0,1	-	-4,9
Periodisering av Amgenintäkter	-44,2	-44,2	-132,5	-132,5	-176,6
Övriga poster	-	-	-	-3,5	-3,5
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-51,3	-18,0	1,3	64,6	19,9
Förändring i rörelsekapital exkl förändring i omstrukturingsreserv	8,3	6,0	-4,1	-35,8	-24,7
Förändring omstrukturingsreserv	-3,4	-59,4	-11,9	-73,4	-83,1
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-46,4	-71,4	-14,7	-44,6	-88,0
Investering i dotterföretag	-	-41,2	-	-41,2	-41,1
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	0,0	0,0	-31,0	-53,6	-84,3
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-25,4	-18,2	-75,0	-40,3	-70,2
Avyttring av materiella anläggningstillgångar	-	-	6,1	-	-
Investering/Avyttring finansiella anläggningstillgångar	0,4	-5,0	16,1	-20,8	-15,8
Kortfristiga placeringar	62,3	-34,1	124,3	-9,2	35,5
Kassaflöde från investeringsverksamheten	37,2	-98,4	40,5	-165,0	-175,9
Emission av aktier	-	63,1	-	63,1	136,9
Återköp av aktier	-	0,1	-	-378,9	-378,9
Emission av optioner	-	105,6	-	105,6	105,6
Återköp av optioner	-	-281,6	-	-281,6	-282,3
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-112,8	-	-491,8	-418,7
Förändring i likvida medel	-9,1	-282,7	25,8	-701,4	-682,6
Likvida medel vid periodens början	411,5	638,6	376,6	1 058,6	1 058,6
Kursdifferens i kassaflödet	0,1	1,7	0,0	0,4	0,6
Likvida medel vid periodens slut	402,4	357,6	402,4	357,6	376,6
Kortfristiga placeringar	402,9	571,8	402,9	571,8	527,2
Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens slut	805,3	929,4	805,3	929,4	903,8

Nyckeltal och övrig information

	1 jul- 30 sep 2007	2006	1 jan - 30 sep 2007	2006	Helår 2006
Avkastning på					
Eget kapital	-1,5%	0,4%	5,7%	6,6%	6,0%
Totalt kapital	-1,1%	0,3%	4,0%	4,1%	3,9%
Marginaler					
Bruttomarginal	82,9%	79,3%	72,8%	74,7%	75,5%
Rörelsemarginal	-14,4%	-3,0%	6,8%	8,6%	4,5%
Vinstmarginal	-11,2%	2,3%	8,5%	10,4%	7,7%
EBITDA-marginal	-6,8%	4,8%	12,5%	14,5%	10,8%
Aktiedata (SEK)					
Eget kapital per aktie	32,1	29,7	32,1	29,7	30,3
Eget kapital per aktie efter full utspädning	31,5	28,5	31,4	28,5	29,6
Kassaflöde per aktie	-0,2	-6,5	0,6	-15,0	-14,7
Kassaflöde per aktie efter full utspädning	-0,2	-6,5	0,6	-15,0	-14,7
Övrig information					
Soliditet	73,1%	62,5%	73,1%	62,5%	66,5%
Antal aktier	45 622 700	44 271 700	45 622 700	44 271 700	45 622 700
Genomsnittligt antal aktier	45 622 700	43 325 137	45 622 700	46 683 593	46 323 738
Utestående optioner	2 686 136 ³⁾	3 151 636	2 686 136	3 151 636	2 371 136
Antal aktier efter full utspädning	46 490 221	46 078 780 ²⁾	46 626 409	46 078 780 ²⁾	46 745 433 ¹⁾
Genomsnittligt antal aktier efter full utspädning	46 490 221	47 283 689 ²⁾	46 626 728	51 031 724 ²⁾	49 855 707 ¹⁾

1) Aktiens genomsnittliga marknadspris för perioden 15 september – 29 december, 2006 har använts för beräkning av utspädnings-effekten. Genomsnittligt antal aktier efter full utspädning har justerats jämfört med det som rapporterades i årsredovisningen för 2006 pga av ett fel i tidigare beräkningar.

2) Aktiens genomsnittliga marknadspris för perioden 15 september – 30 september, 2006 har använts för beräkning av utspädningseffekten

3) Bolaget har vid kvartalets slut tre olika optionsprogram utestående. Optionerna kan maximalt ge upphov till 2 746 136 nya aktier vid full utspädning.

Avkastning på eget kapital

Resultat efter skatt i förhållande till genomsnittligt eget kapital.

Avkastning på totalt kapital

Resultat efter finansnetto plus finansiella kostnader i förhållande till genomsnittlig balansomslutning

Bruttomarginal

Bruttoresultat i förhållande till omsättning.

Rörelsemarginal

Rörelseresultat i förhållande till omsättning.

Vinstmarginal

Periodens resultat i förhållande till omsättning.

EBITDA-marginal

Rörelseresultat plus av- och nedskrivningar i förhållande till omsättning.

Eget kapital per aktie

Eget kapital i förhållande till antal aktier.

Eget kapital per aktie efter utspädning

Eget kapital i förhållande till antal aktier efter utspädning.

Kassaflöde per aktie

Förändring i likvida medel i förhållande till viktat genomsnittligt antal utestående aktier.

Kassaflöde per aktie efter utspädning

Förändring i likvida medel i förhållande till viktat genomsnittligt antal utestående aktier efter utspädning.

Soliditet

Eget kapital i förhållande till balansomslutningen.

Redovisnings- och värderingsprinciper samt övrig information

Redovisnings- och värderingsprinciper

Denna delårsrapport är upprättad i enlighet med IAS 34, Interim Financial Reporting, vilket är i enlighet med de krav som ställs i Redovisningsrådet rekommendation RR 31, Delårsrapporter för koncerner.

Biovitrum AB (publ) tillämpar från och med 1 januari, 2005 internationella redovisningsstandarder, International Financial Reporting Standards, (IFRS), i enlighet med EU:s förordning. De redovisningsprinciper som tillämpats är de som beskrivits i Biovitrums årsredovisning 2006.

Synphoras läkemedelskandidat för behandling av bland annat den inflammatoriska hudsjukdomen psoriasis. Enligt avtalet delfinansierade Biovitrum Synphoras studier med sammanlagt maximalt 5 Mkr, varav 2 Mkr utbetalades i oktober 2006 och 3 Mkr utbetalades i februari 2007.

En klinisk fas II studie avslutades under 2007 och substansen visade ingen signifikant effekt vid någon av de testade doserna. Biovitrum ämnar inte investera ytterligare i projektet

Transaktioner med närstående

Hösten 2006 ingick Biovitrum ett avtal med det svenska bioteknikbolaget Synphora AB. Avtalet gav Biovitrum en rättighet att under vissa villkor förvärva

Toni Weitzberg är styrelseledamot i Biovitrum AB (publ) och styrelseordförande i Synphora AB.

I denna delårsrapport ingår uttalanden som är framåtblickande. Verkligt resultat kan avvika från vad som angivits. Interna faktorer som framgångsrik förvaltning av forskningsprogram och immateriella rättigheter kan påverka framtida resultat. Det finns också externa förhållanden, t.ex. ekonomiska klimatet, politiska förändringar och konkurrerande forskningsprogram, som kan påverka Biovitrums resultat.

Solna den 23 oktober 2007

Martin Nicklasson
Verkställande direktör

Granskningsrapport

Vi har utfört en översiktlig granskning av rapporten för Biovitrum AB (publ) för perioden 1 januari 2007 till 30 september 2007. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna finansiella delårsinformation i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna finansiella delårsinformation grundad på vår översiktliga granskning.

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med Standard för översiktlig granskning (SÖG) 2410 Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagets valda revisor. En översiktlig granskning består av att göra förfrågningar, i första hand till personer som är ansvariga för finansiella frågor och redovisningsfrågor, att utföra analytisk granskning och att vidta andra översiktliga granskningsåtgärder. En översiktlig granskning har en annan inriktning och en betydligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt Revisionsstandard i Sverige RS och god revisionssed i övrigt har. De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för oss att skaffa oss en sådan säkerhet att vi blir medvetna om alla viktiga omständigheter som skulle kunna ha blivit identifierade om en revision utförts. Den uttalade slutsatsen grundad på en översiktlig granskning har därför inte den säkerhet som en uttalad slutsats grundad på en revision har.

Grundat på vår översiktliga granskning har det inte kommit fram några omständigheter som ger oss anledning att anse att delårsrapporten inte, i allt väsentligt, är upprättad för koncernens del i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen samt för moderbolagets del i enlighet med årsredovisningslagen.

Stockholm den 23 oktober 2007
PricewaterhouseCoopers AB

Peter Bladh
Auktoriserad revisor
Huvudansvarig

Mikael Winkvist
Auktoriserad revisor

Biovitrum AB (publ)

Org nr 556038-9321
SE-112 76 Stockholm
Besöksadress: Berzelius väg 8
Telefon 08-697 20 00

För ytterligare information kontakta:

Martin Nicklasson, VD, tfn 08-697 23 27
Göran Arvidson, Finansdirektör, tfn 08-697 23 68
Anna Karin Källén, Kommunikationsdirektör, tfn 08-697 20 85

Kommande rapporttillfällen:

Bokslutskommuniké för 2007	21 februari, 2008
Delårsrapport jan-mar 2008	24 april, 2008
Delårsrapport apr-jun 2008	24 juli, 2008
Delårsrapport jul-sep 2008	22 oktober, 2008



Biovitrum är ett av Europas största biopharmabolag. Med verksamhet i Sverige och Storbritannien bedriver Biovitrum forskning och utvecklar läkemedel för både utbredda sjukdomar och sjukdomar som drabbar mindre patientgrupper. Biovitrum fokuserar på läkemedel för behandling av fetma, diabetes, inflammation och blodsjukdomar liksom ett antal väl definierade specialistindikationer. Biovitrum utvecklar och producerar också proteinläkemedel på kontraktbasis samt marknadsför ett antal specialistläkemedel huvudsakligen i Norden.

Ytterligare information finns på www.biovitrum.se.

Bilaga 1

Verksamhetsrelaterade risker

All affärsverksamhet medför risker. Ett kontrollerat risktagande är en förutsättning för att upprätthålla en uthålligt god lönsamhet. Risk kan vara beroende av händelser i omvärlden och påverka en viss bransch eller marknad. Risken kan även vara rent företagsspecifik. Biovitrum arbetar med att identifiera, mäta och hantera risker, och i vissa fall kan Biovitrum påverka sannolikheten att en riskrelaterad händelse inträffar. I de fall händelsen ligger utom Biovitrums kontroll inriktas arbetet på att mildra konsekvenserna.

Biovitrum är exponerad mot tre huvudkategorier av risker:

Omvärldsrisker, t ex

- det finns ingen garanti för att produkter och processer, som i och för sig omfattas av beviljade patent, inte kommer att angripas eller bestridas av konkurrenter eller att beviljade patent inte kan utgöra intrång i konkurrenters patent.
- det finns alltid risk att bolagets produktkoncept blir utkonkurrerat av en liknande produkt eller att helt nya produktkoncept visar sig vara överlägsna.

Verksamhetsrisker, t ex

- Utveckling av nya läkemedel är en process som både kapitalkrävande och riskfylld.
- Samarbeten med externa parter är i stor utsträckning beroende av bolagets partners eller licensinnehavares arbete, eftersom dessa fortfarande har stor beslutanderätt när det gäller att fastställa vilket arbete och vilka resurser som skall läggas på projekten,
- Försäljning och tillverkning av ReFacto®, som svarar för den största delen av bolagets intäkter, där det, om Biovitrums produktionsanläggning skulle förstöras, skadas eller av något annat skäl behöva stängas, skulle innebära att företagets möjlighet att tillverka ReFacto® allvarligt skulle påverkas och man skulle förlora en väsentlig del av intäkterna.
- Tillverkning och försäljning av läkemedelsprodukter medför en betydande risk för produktansvarsanspråk
- Hantering av miljöfarligt avfall där bolaget omfattas av lagar och förordningar som styr användning, tillverkning, förvaring, hantering och bortskaffande av sådant material och avfallsprodukter. Trots att bolaget anser att dess säkerhetsrutiner för hantering och bortskaffande av sådant material uppfyller föreskrivna standarder, kan det inte helt eliminera risken för oavsiktlig kontamination från eller personskada på grund av sådant material.

Finansiella risker, t ex

- Bolaget är föremål för valutakursrisker då en betydande del av intäkterna är i andra valutor och för olika skatteexponeringar till följd av ett flertal betydande omstruktureringar och andra transaktioner som bolaget har genomfört eller varit part i, bland annat omstruktureringar för överlåtelser av verksamheter och fastigheter. Biovitrum bedömer att samtliga dessa transaktioner har genomförts, redovisats och deklarerats på ett korrekt sätt och i enlighet med tillämplig skattelagstiftning och praxis.

Utförligare beskrivning av risker Biovitrum står inför finns i Årsredovisningen för 2006. Årsredovisningen finns tillgänglig på www.biovitrum.se.

Bilaga 2

Finansiella tabeller för moderbolaget Biovitrum AB (publ)

Moderbolagets resultaträkning

Belopp i miljoner kronor	1 jul - 30 sep		1 jan - 30 sep		Helår 2006
	2007	2006	2007	2006	
Rörelsens intäkter	199,4	248,0	956,3	955,7	1 200,3
Kostnad för sålda varor och tjänster	-34,1	-51,4	-260,6	-241,9	-293,8
Bruttoresultat	165,3	196,5	695,7	713,8	906,5
Försäljningskostnader	-8,6	-7,4	-29,1	-24,5	-41,6
Administrationskostnader	-18,9	-34,0	-94,0	-102,6	-125,6
Forsknings- och utvecklingskostnader	-162,0	-163,5	-506,0	-446,6	-634,2
Övriga rörelseintäkter	8,0	-0,1	13,8	1,6	2,4
Övriga rörelsekostnader	-11,4	1,1	-11,6	-44,1	-47,4
Rörelseresultat	-27,5	-7,2	68,6	97,7	60,1
Resultat från andelar i koncernföretag	-	0,0	-	-2,0	-56,7
Finansiella intäkter	6,5	13,7	16,5	17,7	40,9
Finansiella kostnader	-0,4	-0,3	-0,8	-1,0	-1,3
Resultat efter finansiella poster	-21,4	6,2	84,3	112,4	43,0
Skatt på periodens resultat	-	-	-	-	-1,5
Periodens resultat	-21,4	6,2	84,3	112,4	41,5

Moderbolagets balansräkning i sammandrag

Belopp i miljoner kronor	30 sep	30 sep	31 dec
	2007	2006	2006
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	149,1	95,5	122,2
Materiella anläggningstillgångar	275,7	238,8	255,0
Finansiella anläggningstillgångar	760,5	802,7	776,8
	1 185,4	1 137,0	1 154,0
Omsättningstillgångar			
Varulager m m	96,8	134,6	161,2
Kortfristiga fordringar, ej räntebärande	243,5	277,5	231,7
Kortfristiga placeringar	402,9	571,9	527,2
Likvida medel	395,0	352,2	370,6
	1 138,2	1 336,2	1 290,6
Summa tillgångar	2 323,6	2 473,2	2 444,6
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	1 460,6	1 374,1	1 376,3
Långfristiga skulder			
Långfristiga skulder, ej räntebärande	-	176,6	132,5
	-	176,6	132,5
Kortfristiga skulder			
Kortfristiga skulder, ej räntebärande	863,0	922,4	935,9
	863,0	922,4	935,9
Summa eget kapital och skulder	2 323,6	2 473,2	2 444,6

Förändring i moderbolagets eget kapital

Belopp i miljoner kronor	2007	2006	2006
	1 jan - 30 sep	1 jan - 30 sep	1 jan - 31 dec
Ingående balans	1 376,3	1 753,5	1 753,5
Emission optioner (+)	-	105,6	105,6
Återköp optioner (-)	-	-281,6	-282,3
Emission under registrering	-	5,9	-
Emission av aktier	-	57,2	136,9
Återköp av aktier ¹⁾	-	-378,9	-378,9
Periodens resultat	84,3	112,4	41,5
Eget kapital, vid periodens slut	1460,6	1374,1	1376,3

¹⁾ Avser inlösen och betalning av Pfizers aktier