

Pressmeddelande
25 oktober 2016

BioInvent delårsrapport 1 januari – 30 september 2016

Viktiga framsteg i BioInvents immunterapeutiska projekt

Tredje kvartalet 2016, juli - september

- Nettoomsättning juli - september 2016 uppgick till 0,8 (1,7) MSEK.
- Resultat efter skatt juli - september 2016 uppgick till -29 (-23) MSEK.
- Resultat efter skatt juli - september 2016 per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,10 (-0,14) SEK.
- Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten juli - september 2016 uppgick till -28 (-12) MSEK.

Niomånadersrapport 2016, januari - september

- Nettoomsättning januari - september 2016 uppgick till 40 (5,9) MSEK.
- Resultat efter skatt januari - september 2016 uppgick till -55 (-70) MSEK.
- Resultat efter skatt januari - september 2016 per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,23 (-0,51) SEK.
- Likvida medel per 30 september 2016 uppgick till 196 (51) MSEK. Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten januari - september 2016 uppgick till -54 (-63) MSEK.

Väsentliga händelser under tredje kvartalet och efter rapportperiodens utgång

- BioInvent meddelade i juli 2016 att bolaget tecknat avtal med Alligator Bioscience AB rörande processutveckling och tillverkning av Alligators nya bispecifika antikropp ADC-1015. Avtalet förväntas generera intäkter på drygt 20 miljoner kronor, varav majoriteten under 2017.
- BioInvent meddelade i september 2016 att företaget beviljats ytterligare patentskydd i Japan, Ryssland och Kina för BI-505. Dessa patent omfattar användning av BI-505 för behandling av patienter som tidigare har behandlats för cancer men som antingen inte har svarat eller som senare har återfallit.

VD:s kommentar

“BioInvent fortsätter att uppnå viktiga framsteg i att genomföra sin strategi att leverera nya och förbättrade immunterapeutiska läkemedel till patienter och vi fortsätter att fokusera på att skapa långsiktigt aktieägarvärde. Med tre av våra läkemedelskandidater i kliniska prövningar, befinner sig nu BioInvent i en stark position. Baserat på de prekliniska data som hittills genererats, tror vi att de nya verkningsmekanismerna hos dessa antikroppar har potential att ge tydliga positiva kliniska effekter för cancerpatienter.

En fas I/II-prövning med BI-1206, som i första hand utvecklas för behandling av kronisk lymfatisk leukemi och non-Hodgkins lymfom, har nu öppnats och dosering av patienter förväntas börja inom kort. BI-505 befinner sig för närvarande i en fas II-prövning för patienter med multipelt myelom, en obotlig form av blodcancer. Dessutom inleddes tidigare i år en fas I/II studie med TB-403, från vårt samarbete med Oncurious.

benmärg, där de anses bidra till sjukdomsprogression och utveckling av resistens mot idag tillgängliga läkemedel. BI-505 har förmåga att få makrofagerna att attackera myelomceller och har i flera relevanta djurmodeller visats sig kunna bekämpa tumörer mer effektivt än existerande läkemedel. Den goda säkerhetsprofilen och substansens potentiella effekt mot cancerceller som inte är tumörbundna, även när dessa förekommer i låga halter, gör BI-505 speciellt lämplig för att förebygga återfall av multipelt myelom.

Status i projektet

Resultaten från en tidigare genomförd fas I-studie med BI-505 på patienter med multipelt myelom i framskridet skede visade att detta nya läkemedel har en god säkerhetsprofil. I de dosgrupper där förlängd behandling erbjöds, stabiliserades sjukdomen hos cirka en av fyra av dessa svårt sjuka patienter under minst två månader. Resultaten från fas I-studien publicerades i den ansedda vetenskapliga tidskriften *Clinical Cancer Research* i februari 2015.

Data som visar prekliniskt proof-of-concept för såväl BI-505 som BioInvents funktionsbaserade F.I.R.S.T.™-plattform, har presenterats i den vetenskapliga tidskriften *Cancer Cell* år 2013. I artikeln redovisades data som visar på kraftfull aktivitet av BI-505 i flera prekliniska modeller för multipelt myelom.

Utvecklingsstrategin för BI-505 är inriktad mot kvarvarande sjukdom, i kombination med moderna standard-of-care läkemedel, för patienter med multipelt myelom. En fas II-studie har inletts i samarbete med University of Pennsylvania för att undersöka om BI-505 kan fördjupa svaret efter autolog stamcellstransplantation. Den randomiserade kontrollerade fas II-studien planeras att inkludera 90 patienter vilka genomgår autolog stamcellstransplantation (ASCT) och cellgiftsbehandling med högdosmelfalan (HDM). Studien inleds med en säkerhetsutvärdering i fem patienter och inkluderar en interimanalys. Den kliniska effekten av BI-505 utvärderas 100 dagar efter transplantation. Samtliga patienter kommer dessutom att följas under upp till tre år för att utvärdera progressionsfri överlevnad. De första patienterna har inkluderats i studien.

BI-505 har erhållit Orphan Drug Designation (säriläkemedelsstatus) för indikationen multipelt myelom av både den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA) och den europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA). Erhållen säriläkemedelsstatus och möjlighet till expedierat godkännande ger förutsättningar för att erhålla ett snabbt marknadsgodkännande.

BI-1206 - Non-Hodgkins lymfom och kronisk lymfatisk leukemi

Bakgrund

Non-Hodgkins lymfom (NHL) är ett samlingsbegrepp för en grupp av cancersjukdomar som utvecklas i kroppens lymfsystem. Högmaligna lymfom behandlas oftast med kombinationer av olika cytotoxiska, målinriktade läkemedel och monoklonala antikroppar såsom rituximab (Rituxan[®], Mabthera[®], Roche).

Kronisk lymfatisk leukemi (KLL) är en obotlig lymfomsjukdom som främst drabbar äldre män. Sjukdomsförloppet är ofta långsamt och patienterna behandlas vanligen med cytotoxiska, målinriktade läkemedel och ofta i kombination med monoklonala antikroppar. I Europa och Nordamerika får årligen omkring 157 000 personer diagnosen NHL och omkring 35 000 personer diagnostiseras med KLL.

BioInvents läkemedelskandidat BI-1206 är en fullt human antikropp riktad mot CD32b, ett immunhämmande protein som förekommer i ökad utsträckning hos patienter med lymfom.

Det är väl känt att CD32b är involverat i utvecklingen av resistens mot dagens standard of care behandling för NHL och KLL – rituximab. CD32b har även i modeller för olika typer av cancer visats vara involverat i utvecklandet av resistens mot behandling med andra antikroppar. BI-1206 bedöms därför ha en mycket intressant verkningsmekanism med potential att användas både i NHL och KLL, men även i andra cancerformer. Genom att med BI-1206 blockera den immunhämmande effekten hos CD32b kan immunförsvaret stimuleras, vilket kan förstärka den terapeutiska effekten hos såväl rituximab som andra antikroppsläkemedel. Kombinerad behandling med BI-1206 och rituximab har i kliniskt relevanta djurmodeller med tumörceller från patienter med KLL och NHL visat på signifikant förbättrade antitumöreffekter jämfört med monoterapibehandling med rituximab. En rad olika studier har visat att så många som hälften av de cancerpatienter som svarat på en första rituximab-behandling är resistenta mot läkemedlet vid återfall, vilket understryker behovet av en förbättrad behandling med potential att bryta resistensen. Kombinationsbehandling har potential att avsevärt förbättra behandlingen av patienter med denna sjukdom. Dessutom har BI-1206 visat förmåga att döda lymfoceller i prekliniska modeller med tumörceller tagna direkt från patienter. Resultaten indikerar att BI-1206 även kan ha potential att användas som monoterapi. Den prekliniska rationalen som stödjer klinisk utveckling publicerades i den vetenskapliga tidskriften *Cancer Cell* i april 2015.

Status i projektet

BioInvent ingick i januari 2015 ett avtal med Cancer Research UK, Cancer Research Technology (CRT) och Leukaemia & Lymphoma Research (LLR) om att genomföra en öppen fas I/II-studie med BI-1206 på upp till 80 patienter med KLL och NHL. Patienterna kommer att behandlas med antingen BI-1206 eller BI-1206 i kombination med rituximab. Studien kommer att finansieras och genomföras av Cancer Research UK, CRT och LLR. BioInvent ges möjlighet att utnyttja en exklusiv licens till studiedata, mot betalning av låga milstolpsbetalningar och royalties till Cancer Research Technology. Ansökan om studiestart har godkänts av den brittiska läkemedelsmyndigheten och ansvarig etikprövningsnämnd och den första patienten beräknas inkluderas under det fjärde kvartalet 2016.

TB-403 - Medulloblastom

Bakgrund

Medulloblastom (tumör i lillhjärnan), neuroblastom (tumör i sympatiska nervsystemet), Ewings sarkom (tumör i stödjevävnad) och alveolärt rhabdomyosarkom (tumör i stödjevävnad) är livshotande, invalidiserande cancersjukdomar som drabbar barn och ungdomar. Sjukdomarna är sällsynta och diagnosticerats hos totalt cirka 20 individer per miljon invånare och år.

TB-403 är en monoklonal antikropp som riktar sig mot proteinet PIGF och hämmar dess signalering genom receptorn Nrp-1, båda uttryckta hos patienter med medulloblastom, Ewings sarkom, neuroblastom och alveolärt rhabdomyosarkom. Prekliniska data från modeller för medulloblastom med TB-403 indikerar möjligheten till bättre behandlingsresultat för dessa patienter än med tillgänglig terapi. Projektet bedrivs i samarbete med Oncurious, ett dotterbolag till det belgiska biopharmabolaget ThromboGenics. BioInvent bidrar med hälften av utvecklingskostnaderna och har rätt till 40 procent av alla framtida intäkter från projektet.

Status i projektet

En öppen fas I/II-studie med TB-403 har inletts i samarbete med NMTRC (Neuroblastoma and Medulloblastoma Translational Research Consortium), ett nätverk av specialistkliniker i USA. I den första säkerhetsutvärderande delen av studien kommer patienter med medulloblastom, neuroblastom, Ewings sarkom och alveolärt rhabdomyosarkom inkluderas. Fas II-delen av studien kommer omfatta barn med medulloblastom. Ansökan om studiestart har godkänts av den amerikanska läkemedelsmyndigheten och ansvarig central etikprövningsnämnd.

TB-403 har i tidigare kliniska prövningar på patienter med levercancer och glioblastom visat en god säkerhetsprofil. Beslutet att inleda den nu planerade kliniska studien och vidare prekliniska utvärderingar grundar sig på nya data om antikroppen, vilken beskrivits i en artikel av Jain et al i den vetenskapliga tidskriften Cell år 2013.

Prekliniska projekt

BioInvents prekliniska forskning är inriktad på att utvidga företagets projektportfölj med nya läkemedelskandidater. Sedan 2012 koncentrerar BioInvent forskningsresurserna uteslutande på cancerområdet. Företaget har egen expertis inom antikroppsbiologi och immunterapiforskning. BioInvent har dessutom skapat en patientcentrerad plattform för läkemedelsforskning (n-CoDeR[®]/F.I.R.S.T.[™]) baserad på primära cancerceller, ett state-of-the-art antikroppsbibliotek och immunkompetenta-, samt PDX- (Patient-Derived Xenograft) djurmodeller. Detta gör det möjligt att identifiera de antikroppar och målstrukturer som är mest kliniskt relevanta inom det immunonkologiska området. BioInvent är en pionjär inom detta tillvägagångssätt som genererat bolagets läkemedelskandidater. Dessutom har välrenommerade cancertidskrifter publicerat resultat baserade på prekliniska hypoteser och på BioInvents funktionsbaserade plattform för identifiering av målstrukturer och utveckling av ledande antikropps-kandidater.

BioInvents prekliniska forskning är inriktad på att ta fram nya immunmodulerande antikroppar som komplement till idag tillgängliga terapier, för att förbättra behandling och öka överlevnaden tillsammans med tillgängliga så kallade "checkpoint inhibitors" (CTLA-4 och PD-1/PD-L1). BioInvents forskningsprogram har till syfte att eliminera verkan hos suppressorceller, cancerassocierade regulatoriska T-celler (T-reg) och tumörassocierade myeloid-deriverade suppressorceller i tumörens mikromiljö. Företagets omfattande kunskap inom antikroppsbiologi, medfödd ("innate") och adaptiv immunitet, samt den translationella F.I.R.S.T.[™]-plattformen, erbjuder sammantaget en mångfasetterad och unik strategi för att utveckla läkemedel med nya verkningsmekanismer.

Det prekliniska projekt AML genomförs inte för närvarande eftersom bolagets resurser är helt inriktade på de tre programmen nedan.

Regulatoriska T-celler (T-reg)

Regulatoriska T-celler (T-reg) kan avsevärt hämma olika immunsvaret som gör det möjligt för tumörceller att undkomma igenkänning och eliminering. Inom T-reg-programmet används

Resultat efter skatt för perioden juli - september uppgick till -29 MSEK (-23). Finansnetto för perioden juli - september uppgick till 0,0 MSEK (-0,1). Resultat per aktie före och efter utspädning under juli - september uppgick till -0,10 SEK (-0,14).

Januari - september

Nettoomsättning för perioden januari - september uppgick till 40 MSEK (5,9). Intäkterna under perioden utgjordes av intäkter från produktion av antikroppar för kliniska studier och från partners som utnyttjar antikroppsbiblioteket n-CoDeR®. BioInvent meddelade i februari 2016 att en milstolpsbetalning på 2 miljoner euro erhållits inom ramen för samarbetet med Daiichi Sankyo i samband med att en klinisk fas I-studie inletts.

Bolagets samlade kostnader under januari - september uppgick till 97 MSEK (77). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 60 MSEK (48), personalkostnader 36 MSEK (28) och avskrivningar 0,5 MSEK (1,2). Forsknings- och utvecklingskostnader under januari - september uppgick till 73 MSEK (54).

Resultat efter skatt för perioden januari - september uppgick till -55 MSEK (-70). Finansnetto för perioden januari - september uppgick till 0,2 MSEK (0,0). Resultat per aktie före och efter utspädning under januari - september uppgick till -0,23 SEK (-0,51).

Finansiell ställning och kassaflöde

Per den 30 september 2016 uppgick koncernens likvida medel till 196 MSEK (51). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick under januari - september till -54 MSEK (-63).

Styrelsen i BioInvent beslutade i februari 2016 om en riktad emission om 43 MSEK till den USA-baserade health care-investeraren Omega Funds och en företrädesemission om 191 MSEK. På extra bolagsstämma i mars 2016 beslutades att godkänna styrelsens beslut om företrädesemission. Nyemissionerna uppgår till totalt 234 MSEK före emissionskostnader. Teckningskursen för emissionerna fastställdes till 1,95 SEK per aktie. 85,4 procent av företrädesemissionen tecknades med stöd av teckningsrätter. 7,8 procent av emissionen, tecknades utan stöd av teckningsrätter och resterande del av emissionen, 6,8 procent, tecknades av emissionsgaranter. Bolagets aktiekapital fördelar sig efter emissionerna på totalt 282 721 619 aktier.

Eget kapital uppgick till 184 MSEK (50) vid periodens slut. Bolagets aktiekapital var 23 MSEK. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 85 (73) procent. Eget kapital per aktie var 0,65 SEK (0,31). Koncernen hade inga räntebärande skulder.

Investeringar

Investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 4,4 MSEK (0,3). Inga investeringar har skett i immateriella anläggningstillgångar (-).

Moderbolaget

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

Organisation

Per den 30 september 2016 hade BioInvent 51 (41) anställda. Av dessa är 45 (35) verksamma inom forskning och utveckling.

Optionsprogram

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 1,207 ny aktie i BioInvent till ett lösenpris om 2,92 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, 74 516 personaloptioner i februari 2015 och 50 250 personaloptioner i februari 2016.

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.

Vid antagande av att samtliga personaloptioner som tilldelats med anledning av Personaloptionsprogram 2013/2017 utnyttjas för teckning av nya aktier, jämte det ytterligare antal teckningsoptioner som säkerställer BioInvents kostnader i anledning av tilldelade personaloptioner, kommer bolagets aktiekapital att öka med 28 617 kronor, vilket motsvarar cirka 0,1 procent av aktierna och rösterna i bolaget efter fullt utnyttjande.

Teckningsoptionsprogram 2016/2019

Vid årsstämman 2016 beslutades att inrätta ett incitamentsprogram för bolagets anställda i form av ett teckningsoptionsprogram. Incitamentsprogrammet innebär att högst 2 650 000 teckningsoptioner ges ut, med en maximal utspädningseffekt om cirka 0,9 procent.

Programmet omfattar samtliga anställda med undantag för VD och de befattningshavare som omfattades av det stay-on bonusprogram som implementerades 2015. Teckningsoptionerna överläts till marknadsvärde och tilldelning sker med högst 50 000 teckningsoptioner per anställd. 855 000 teckningsoptioner har överlåtits under andra kvartalet 2016. Teckning av aktier med stöd av teckningsoptionerna ska kunna äga rum under perioden från och med den 1 juli 2019 till och med den 1 december 2019. Teckningskursen per aktie kommer att uppgå till 2,81 kronor. Deltagare i incitamentsprogrammet som per den 1 juni 2019 kvarstår i sin anställning inom BioInvent erhåller en stay-on bonus som motsvarar två gånger det belopp som investerades i teckningsoptionsprogrammet, dock högst 60 000 kronor.

Transaktioner med närstående

För beskrivning av förmåner till ledande befattningshavare, se sidan 45 i bolagets årsredovisning för 2015. Bolaget har, i enlighet med beslut på årsstämman 2015, beslutat att införa ett stay-on bonus program som för en treårsperiod kan uppgå till maximalt 100 procent av den fasta lönen för ett år. I övrigt föreligger det inga transaktioner med närstående, i enlighet med IAS 24, att rapportera.

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 30, i bolagets årsredovisning för 2015.

Redovisningsprinciper

Denna delårsrapport i sammandrag har upprättats i enlighet med IAS 34, Delårsrapportering samt tillämpliga delar i årsredovisningslagen. Upplysningar enligt IAS 34.16A framkommer förutom i de finansiella rapporterna och dess tillhörande noter även i övriga delar av delårsrapporten.

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 2016 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 och kommande rapporttillfällen

Årsstämma kommer att hållas onsdagen den 17 maj 2017 klockan 16.00 i Lund.

BioInvent avser att avge finansiella rapporter enligt följande:

Bokslutskommuniké 2016 15 februari 2017

Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2016 juli-sep	3 MÅN 2015 juli-sep	9 MÅN 2016 jan-sep	9 MÅN 2015 jan-sep	12 MÅN 2015 jan-dec
Nettoomsättning	812	1 668	40 495	5 941	15 925
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Forsknings- och utvecklingskostnader	-21 621	-17 879	-73 291	-53 694	-80 502
Försäljnings- och administrationskostnader	-7 769	-6 929	-23 710	-22 910	-31 647
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	18	606	975	1 093	1 251
	-29 372	-24 202	-96 026	-75 511	-110 898
Rörelseresultat	-28 560	-22 534	-55 531	-69 570	-94 973
Finansnetto	20	-82	228	-16	-55
Resultat före skatt	-28 540	-22 616	-55 303	-69 586	-95 028
Skatt	-	-	-	-	4 347
Resultat efter skatt	-28 540	-22 616	-55 303	-69 586	-90 681
Övrigt totalresultat					
<i>Poster som har omförts eller kan omföras till periodens resultat</i>					
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar	-	-	-	-	-
Periodens totalresultat	-28 540	-22 616	-55 303	-69 586	-90 681
Årets totalresultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-28 540	-22 616	-55 303	-69 586	-90 681
Resultat per aktie, SEK					
Före utspädning	-0,10	-0,14	-0,23	-0,51	-0,64
Efter utspädning	-0,10	-0,14	-0,23	-0,51	-0,64

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag (KSEK)

	2016 30 sep	2015 30 sep	2015 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	0	0	0
Materiella anläggningstillgångar	5 243	1 414	1 323
Summa anläggningstillgångar	5 243	1 414	1 323
Omsättningstillgångar			
Varulager	1 282	2 911	464
Kortfristiga fordringar	14 352	14 334	12 687
Likvida medel	196 418	50 534	39 973
Summa omsättningstillgångar	212 052	67 779	53 124
Summa tillgångar	217 295	69 193	54 447
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	184 183	50 498	29 454
Kortfristiga skulder	33 112	18 695	24 993
Summa eget kapital och skulder	217 295	69 193	54 447

Koncernens rapport över förändringar av eget kapital (KSEK)

	2016 juli-sep	2015 juli-sep	2016 jan-sep	2015 jan-sep	2015 jan-dec
Eget kapital vid periodens ingång	212 692	73 096	29 454	52 428	52 428
Totalresultat					
Resultat	-28 540	-22 616	-55 303	-69 586	-90 681
Övrigt totalresultat	-	-	-	-	-
Totalresultat	-28 540	-22 616	-55 303	-69 586	-90 681
Summa, exklusive transaktioner med bolagets ägare	184 152	50 480	-25 849	-17 158	-38 253
Transaktioner med bolagets ägare					
Personaloptionsprogram	31	18	12	65	116
Överlåtelse av teckningsoptioner	-	-	479	-	-
Företrädesemission och riktad nyemission	-	-	209 541	-	-
Företrädesemission	-	-	-	67 591	67 591
Eget kapital vid periodens utgång	184 183	50 498	184 183	50 498	29 454

Aktiekapitalet består per den 30 september 2016 av 282 721 619 aktier och aktiens kvotvärde är 0,08. Företrädesemissionen och riktad emission som slutfördes i april 2016 tillförde BioInvent 209 541 KSEK efter nyemissionskostnader om 24 074 KSEK. Företrädesemissionen som slutfördes i maj 2015 tillförde BioInvent 67 591 KSEK efter nyemissionskostnader om 10 108 KSEK.

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag (KSEK)

	2016 juli-sep	2015 juli-sep	2016 jan-sep	2015 jan-sep	2015 jan-dec
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-28 560	-22 534	-55 531	-69 570	-94 973
Avskrivningar	172	414	515	1 220	1 650
Övriga justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	31	18	12	65	116
Erhållen och erlagd ränta	22	-59	22	50	91
Skatt	-	-	-	-	4 347
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-28 335	-22 161	-54 982	-68 235	-88 769
Förändringar i rörelsekapital	<u>3 282</u>	<u>10 099</u>	<u>5 842</u>	<u>5 883</u>	<u>16 196</u>
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-25 053	-12 062	-49 140	-62 352	-72 573
Investeringsverksamheten					
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-2 988	-112	-4 435	-332	-672
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-2 988	-112	-4 435	-332	-672
Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten	-28 041	-12 174	-53 575	-62 684	-73 245
Finansieringsverksamheten					
Överlåtelse av teckningsoptioner	-	-	479	-	-
Företrädesemission	-	-	-	67 591	67 591
Företrädesemission och riktad nyemission	-	-	209 541	-	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-	210 020	67 591	67 591
Förändring av likvida medel	-28 041	-12 174	156 445	4 907	-5 654
Likvida medel vid periodens början	<u>224 459</u>	<u>62 708</u>	<u>39 973</u>	<u>45 627</u>	<u>45 627</u>
Likvida medel vid periodens slut	196 418	50 534	196 418	50 534	39 973
Likvida medel, specifikation:					
Kassa och bank	<u>196 418</u>	<u>50 534</u>	<u>196 418</u>	<u>50 534</u>	<u>39 973</u>

Nyckeltal

	2016 30 sep	2015 30 sep	2015 31 dec
Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK	0,65	0,31	0,18
Antal aktier vid periodens slut (tusental)	282 722	162 919	162 919
Soliditet, %	84,8	73,0	54,1
Antal anställda vid periodens utgång	51	41	40

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2016 juli-sep	3 MÅN 2015 juli-sep	9 MÅN 2016 jan-sep	9 MÅN 2015 jan-sep	12 MÅN 2015 jan-dec
Nettoomsättning	812	1 668	40 495	5 941	15 925
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Forsknings- och utvecklingskostnader	-21 621	-17 879	-73 291	-53 694	-80 502
Försäljnings- och administrationskostnader	-7 769	-6 929	-23 710	-22 910	-31 647
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	18	606	975	1 093	1 251
	-29 372	-24 202	-96 026	-75 511	-110 898
Rörelseresultat	-28 560	-22 534	-55 531	-69 570	-94 973
Finansnetto	20	-82	228	-16	-55
Resultat efter finansiella poster	-28 540	-22 616	-55 303	-69 586	-95 028
Skatt	-	-	-	-	4 347
Resultat	-28 540	-22 616	-55 303	-69 586	-90 681
Övrigt totalresultat					
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar	-	-	-	-	-
Totalresultat	-28 540	-22 616	-55 303	-69 586	-90 681

Moderbolagets balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2016 30 sep	2015 30 sep	2015 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	0	0	0
Materiella anläggningstillgångar	5 243	1 414	1 323
Finansiella anläggningstillgångar	579	100	100
Summa anläggningstillgångar	5 822	1 514	1 423
Omsättningstillgångar			
Varulager	1 282	2 911	464
Kortfristiga fordringar	14 352	14 334	12 687
Kassa och bank	196 418	50 534	39 973
Summa omsättningstillgångar	212 052	67 779	53 124
Summa tillgångar	217 874	69 293	54 547
Eget kapital och skulder			
Eget kapital			
Bundet eget kapital	50 311	40 726	40 726
Fritt eget kapital	133 910	9 810	-11 234
Summa eget kapital	184 221	50 536	29 492
Skulder			
Kortfristiga skulder	33 653	18 757	25 055
Summa eget kapital och skulder	217 874	69 293	54 547

Lund den 25 oktober 2016

Michael Oredsson
Verkställande direktör

Granskningsrapport

Inledning

Vi har utfört en översiktlig granskning av den finansiella delårsinformationen i sammandrag för BioInvent International AB (publ) per den 30 september 2016 och för den niomånaders period som slutade per detta datum. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna delårsrapport i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna delårsrapport grundad på vår översiktliga granskning.

Den översiktliga granskningens inriktning och omfattning

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med Standard för översiktlig granskning ISRE 2410 "Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagets valda revisor". En översiktlig granskning består av att göra förfrågningar, i första hand till personer som är ansvariga för finansiella frågor och redovisningsfrågor, att utföra analytisk granskning och att vidta andra översiktliga granskningsåtgärder. En översiktlig granskning har en annan inriktning och en betydligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision

enligt International Standards on Auditing, ISA, och god revisionsred i övrigt har. De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för oss att skaffa oss en sådan säkerhet att vi blir medvetna om alla viktiga omständigheter som skulle kunna ha blivit identifierade om en revision utförts. Den uttalade slutsatsen grundad på en översiktlig granskning har därför inte den säkerhet som en uttalad slutsats grundad på en revision har.

Slutsats

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

Lund den 25 oktober 2016

KPMG AB

Eva Melzig Henriksson

Auktoriserad revisor

BioInvent International AB (publ)

Org nr 556537-7263

Besöksadress: Sölvegatan 41

Postadress: 223 70 Lund

Tel: 046-286 85 50

info@bioinvent.com

Framåtriktad information

Denna 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.

Denna information är sådan information som BioInvent International AB (publ) är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 25 oktober 2016 kl 08.40 CET.