

Pressmeddelande
17 februari 2016

BioInvent bokslutskommuniké **1 januari – 31 december 2015**

BioInvent genomför riktad emission till den USA-baserade health care-investeraren Omega Funds samt en fullt ut garanterad företrädesemission

Fjärde kvartalet 2015, oktober - december

- Nettoomsättning oktober - december 2015 uppgick till 10 (1,7) MSEK.
- Resultat efter skatt oktober - december 2015 uppgick till -21 (-28) MSEK.
- Resultat efter skatt oktober - december 2015 per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,13 (-0,25) SEK.
- Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten oktober - december 2015 uppgick till -11 (-25) MSEK.

Helåret 2015, januari - december

- Nettoomsättning januari - december 2015 uppgick till 16 (47) MSEK.
- Resultat efter skatt januari - december 2015 uppgick till -91 (-54) MSEK.
- Resultat efter skatt januari - december 2015 per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,64 (-0,53) SEK.
- Likvida medel per 31 december 2015 uppgick till 40 (46) MSEK. Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten januari - december 2015 uppgick till -73 (-76) MSEK.

Väsentliga händelser under fjärde kvartalet och efter rapportperiodens utgång

- Styrelsen i BioInvent beslutade den 16 februari 2016 om en riktad emission om 43 miljoner kronor till den USA-baserade health care-investeraren Omega Funds och en företrädesemission om 191 miljoner kronor under förutsättning av godkännande vid extra bolagsstämma den 18 mars 2016. Kallelse till bolagsstämman offentliggörs genom särskilt pressmeddelande.
- BioInvent meddelade i december 2015 att BioInvent fått i uppdrag att tillhandahålla produktionstjänster för ett större globalt läkemedelsbolag. Uppdraget gäller en produkt ur läkemedelsbolagets utvecklingsportfölj. Intäkterna väntas uppgå till ca 25 miljoner kronor.
- I december 2015 meddelade BioInvent om ett utökat engagemang i projektet BI-505 och om inlämning av ansökan om klinisk prövning till den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA.
- BioInvent meddelade i december 2015 att bolaget säkrat tillgång till en ny teknologi för framställning av högeffektiva, immunstimulerande antikroppar avsedda för behandling av cancer. Initiativet bidrar till att fördjupa BioInvents mångåriga forskningssamarbete med University of Southampton.
- I januari 2016 meddelade BioInvent att den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA slutfört granskningen av dokumentationen för en Investigational New Drug-ansökan för TB-403 och konkluderat att den planerade pediatrika kliniska studien kan påbörjas.

VD:s kommentar

"Under 2015 har BioInvent genom samarbeten med ledande internationella forskargrupper, välgörenhetsorganisationer och patientorganisationer säkerställt majoriteten av de finansiella och

operationella resurser som behövs för att genomföra våra tre kliniska program i fas I och II om totalt omkring 200 patienter. Vi har lyckats säkerställa finansiering samtidigt som vi kunnat bibehålla vårt ägande i projekten.

Jag är glad över att kunna meddela ytterligare ett viktigt steg framåt i utvecklingen av BioInvent. Baserat på de senaste framstegen i vår projektportfölj, viktiga vetenskapliga publikationer och den planerade starten under 2016 av kliniska prövningar i tre av våra immunonkologiprogram, har BioInvent väckt stort intresse hos internationella och lokala investerare inom healthcare. Från denna styrkeposition avser vi nu skapa en finansiell hävstång för att fullt ut utnyttja den kommersiella potentialen i våra viktigaste projekt.

Den igår meddelade finansieringen om 234 miljoner kronor, baseras på en riktad emission om 43 miljoner kronor till Omega Funds - en ledande amerikansk investerare inom healthcare, känd för att aktivt stödja sina portföljbolag för att skapa långsiktigt aktieägarvärde. Samtidigt erbjuder vi våra nuvarande aktieägare att delta i en fullt garanterad företrädesemission om 191 miljoner kronor på lika villkor. Investerarna som garanterar företrädesemissionen är välrenommerade stiftelser, privatpersoner och institutionsliknande investerare såsom LMK, Bengt Sjöberg, Familjen Kamprads Stiftelse, Crafoordska stiftelsen, Peter Edwall och Laurent Leksell.

Omega Funds är ett välkommet tillskott som aktieägare, dels för att de ställer sina egna team av experter till förfogande, men också genom att BioInvent får möjlighet att dra nytta av Omegas mångåriga och goda relationer med större läkemedelsbolag, finansiella aktörer och investerare.

Tillförd likvid från emissionerna planeras att huvudsakligen användas för att täcka BioInvents kostnader för kommande kliniska prövningar och för stödjande prekliniskt arbete i syfte att optimera värdet i respektive projekt samt för fortsatt utveckling av Bolagets prioriterade prekliniska projekt. En förstärkt kassaposition ger dessutom en ökad strategisk flexibilitet och en bättre förhandlingsposition mot potentiella framtida kommersiella licenspartners.

BioInvent har en attraktiv klinisk portfölj med sär läkemedelsprojekt inom onkologi; nischovråden med betydande medicinskt behov. Detta fokus innebär både kortare ledtider och en mer kostnadseffektiv väg fram till marknads lansering samtidigt som det skapar möjlighet till kostnadsersättning och snabbt marknadsupptag för våra produkter. Vår prekliniska forskningsportfölj inom immunonkologi håller hög kvalitet och har tilldragit sig ett betydande intresse från läkemedelsindustrin.

Alla tre studier som vi planerar att starta under 2016 är utformade som öppna studier vilket gör det möjligt att kontinuerligt övervaka resultatet. Detta ökar möjligheterna för öppenhet mot aktiemarknaden och ger flexibilitet i förhandling med potentiella partners med syfte att maximera värdet för aktieägarna. BioInvents antikropp BI-1206 kommer att genomgå en fas I/II-prövning i patienter med non-Hodgkins lymfom och kronisk lymfatisk leukemi. Ytterligare utveckling kommer att fokuseras på subgrupper med stora medicinska behov och kort tid till marknaden. Två av BioInvents projekt, BI-505 för multipelt myelom och TB-403 för barncancer har båda sär läkemedelsstatus. De kliniska prövningarna för dessa program är designade för att utgöra grunden för registrering, givet att de kliniska målen uppnås.

Emissionerna ger BioInvent en ny stor internationell aktieägare och kommer att, under en period av minst två år, göra det möjligt att nå viktiga värdedrivande milstolpar i våra viktigaste projekt. Jag är övertygad om att denna viktiga fas i BioInvents utveckling, kommer att ytterligare öka vår förmåga att leverera betydande värden för våra aktieägare på kort och på lång sikt", 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

BioInvent International AB utvecklar immunonkologiska läkemedel. Med ett av världens största antikroppsbibliotek och en unik, egenutvecklad metod kan BioInvent identifiera optimala angreppspunkter och antikroppar för behandling av olika tumörtyper. BioInvent har också stor erfarenhet av och en egen anläggning för processutveckling och produktion av antikroppar för kliniska studier. Det gör det möjligt att initiera egna läkemedelsprojekt, men också att förse ledande internationella läkemedelsföretag med effektiva verktyg för deras läkemedelsutveckling. BioInvent har för närvarande tre egna projekt i eller nära klinisk fas och samarbetsavtal med sju globala läkemedelsföretag.

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

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 cytostatika och i många fall med monoklonala antikroppar såsom rituximab (Rituxan[®], Mabthera[®], Roche). Lågmaligna lymfom har en bättre prognos och behandlingen inleds ofta först i ett skede då patienten får symptom av sin sjukdom.

Kronisk lymfatisk leukemi (KLL) är en obotlig lymfomsjukdom som främst drabbar äldre män. Sjukdomsförloppet är ofta långsamt och patienterna behandlas vanligen med cytostatika, 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 state-of-the-art 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 lymfomceller i prekliniska modeller med tumörceller tagna direkt från patienter. Resultaten indikerar att BI-1206 även kan ha potential att användas som monoterapi.

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. En ansökan om studiestart beräknas kunna lämnas in till den brittiska läkemedelsmyndigheten i april 2016. 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.

Data från kliniskt relevanta djurmodeller som visar att BI-1206 har en tumörhämmande effekt – och dessutom kan överkomma resistens mot antikropsbehandling – har varit en viktig grund för utformandet av studien. Dessa data publicerades i den ansedda vetenskapliga tidskriften *Cancer Cell* i april 2015.

Parallellt med fas I/II-studien kommer det prekliniska arbetet att fortsätta, med fokus på att dokumentera kombinationseffekter av BI-1206 och andra immunonkologiska antikroppar.

BioInvent har även, i samarbete med ledande akademiska institutioner, påbörjat prekliniska utvärderingar av relevansen av CD32b inom olika subpopulationer inom NHL med hjälp av humant material från biobanker. Resultaten kommer utgöra ett viktigt underlag för att utforma det fortsatta kliniska utvecklingsprogrammet.

Medulloblastom (TB-403)

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 uteslutande drabbar barn och ungdomar. Sjukdomarna är sällsynta och diagnostiseras hos totalt cirka 20 individer per miljon invånare och år.

TB-403 är en monoklonal antikropp som riktar sig mot proteinet PIGF och dess signalering genom receptorn Nrp-1, båda uttryckta hos patienter med medulloblastom, Ewings sarkom och neuroblastom.

Prekliniska data från modeller för medulloblastom med TB-403 indikerar möjligheten till bättre behandlingsresultat för dessa patienter än med tillgänglig terapi. Läkemedelsprojektet 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

Den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA har slutfört granskningen av dokumentationen i en Investigational New Drug (IND)-ansökan inför start av en klinisk fas I/II-studie med antikroppen TB-403. Den genomförs i samarbete med ett nätverk av specialistkliniker i USA med god tillgång till de relevanta patientgrupperna. I den första säkerhetsutvärderande delen av studien kommer patienter med medulloblastom, neuroblastom, Ewings sarkom och alveolärt rhabdomyosarkom inkluderas. Den effektutvärderande delen av studien kommer omfatta barn med medulloblastom. Initiala resultat från studien förväntas i början av 2017.

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 ny kunskap om antikroppen, vilken beskrivits i en artikel som publicerats av Jain et al i den ansedda vetenskapliga tidskriften Cell år 2013.

I pågående prekliniska studier utvärderas antikroppens effekt i modeller för neuroblastom, en tumörtyper med många likheter med medulloblastom.

Projektet har en relativt hög utvecklingsrisk som dock balanseras av den gynnsamma säkerhetsprofil som TB-403 uppvisat i tidigare prövningar. Satsningen motiveras av den låga kostnaden för den planerade studien och potentialen att genom expedierat godkännande och sär-läkemedelsstatus – förutsatt positiva studieresultat – erhålla ett snabbt marknadsgodkännande.

Prekliniska projekt

BioInvent bedriver preklinisk forskning för att utvidga den egna portföljen av läkemedelskandidater. Sedan 2012 är de egna forskningsresurserna helt inriktade på cancerområdet. Bolaget har under de senaste tio åren byggt upp en betydande erfarenhet av sjukdomsmodeller inom cancerbiologi och tumörimmunologi. Grunden för den prekliniska forskningen utgörs av försöksmodeller som används för att identifiera de mest effektiva och potenta antikroppskandidaterna. Dessa modeller gör det möjligt att samtidigt utförligt undersöka antikroppens säkerhet och tolerabilitet, baserat på sjukdomens biologi och antikroppens verkningsmekanism.

BioInvents forskning är inriktad på att ta fram antikroppar med förmåga att döda tumörceller via programmerad celledöd eller via aktivering av det egna immunsystemet. Med hjälp av F.I.R.S.T™-plattformen letar Bolaget aktivt efter nya läkemedelskandidater för behandling av olika cancersjukdomar. BioInvent samarbetar med ledande svenska och internationella akademiska grupper för att få tillgång till nya terapeutiska koncept för behandling av svår blodcancer och solid cancer, vilka kan tjäna som bas för utvecklingen av nya projekt. Ett exempel är samarbetet med Professor Martin Glennie och Professor Mark Cragg och deras grupp vid University of Southampton i Storbritannien, med vilken BioInvent driver flera parallella samarbetsprojekt inom immunonkologi.

Licensavtal och forskningssamarbeten med externa partners

Projekt	Forskning	Preklinik	Fas I	Fas II
Licensavtal och forskningssamarbeten (baserade på n-CoDeR®)¹⁾				
Partnerprojekt 1	████████████████████			
Partnerprojekt 2	████████████████████			
Partnerprojekt 7	████████████████████			
Partnerprojekt 4	████████████████████			
Partnerprojekt 5	████████████████████			
Partnerprojekt 10	████████████████████			
Partnerprojekt 6	████████████████████			
Partnerprojekt 8	████████████████████			
Partnerprojekt 9	████████████████████			

¹⁾ Inkluderar Bayer Pharma, Daiichi Sankyo, Mitsubishi Tanabe Pharma, Servier och Xoma

Bolaget har ingått flera licensavtal, och i några fall forskningssamarbeten, med en rad externa partners, bland annat Bayer Pharma, Daiichi Sankyo, Mitsubishi Tanabe Pharma, Servier och Xoma. Formerna och villkoren för dessa avtal och samarbeten varierar, men gemensamt är att BioInvent erhåller licensersättningar, forskningsfinansiering, milstolpsersättningar samt royalty på försäljningen av kommersiella produkter. Av dessa externa läkemedelsutvecklingsprogram befinner sig för närvarande fyra projekt i fas I och fem projekt i preklinisk fas.

Intäkter och resultat

Oktober-december

Nettoomsättning för perioden oktober-december uppgick till 10 MSEK (1,7). Intäkterna under perioden utgjordes av intäkter från produktion av antikroppar för kliniska studier och från partners som utnyttjar antikroppsbiblioteket n-CoDeR[®].

Bolagets samlade kostnader under, oktober-december, uppgick till 36 MSEK (31).

Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 24 MSEK (21), personalkostnader 11 MSEK (9,3) och avskrivningar 0,4 MSEK (0,5). Forsknings- och utvecklingskostnader under oktober-december uppgick till 27 MSEK (23). BioInvent Handelsbolag förvärvades i november. Avsikten med förvärvet var att bidra till att finansiera verksamheten, genom att kvitta delar av BioInvent International ABs ackumulerade underskottsavdrag mot obeskattade vinstmedel i det förvärvade handelsbolaget. Resultat efter skatt förbättrades med 4,3 MSEK genom förvärvet.

Resultat efter skatt för perioden oktober-december uppgick till -21 MSEK (-28). Finansnetto för perioden oktober-december uppgick till 0,0 MSEK (0,2). Resultat per aktie före och efter utspädning under oktober-december uppgick till -0,13 SEK (-0,25).

Januari-december

Nettoomsättning för perioden januari-december uppgick till 16 MSEK (47). Intäkterna under perioden utgjordes av intäkter från produktion av antikroppar för kliniska studier och från partners som utnyttjar antikroppsbiblioteket n-CoDeR[®]. BioInvent erhöll under andra kvartalet 2014 en intäkt från försäljning av BioInvents rättigheter till produktkandidaten ADC-1013 till Alligator Bioscience AB.

Bolagets samlade kostnader under januari-december uppgick till 112 MSEK (105).

Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 72 MSEK (69), personalkostnader 39 MSEK (34) och avskrivningar 1,7 MSEK (2,0). Forsknings- och utvecklingskostnader under januari-december uppgick till 81 MSEK (73).

Under perioden har finansiellt stöd från EU:s ramprogram redovisats för tidiga forskningsprojekt. Bidraget uppgår till 0,6 MSEK (3,4) och redovisas i resultaträkningen under posten övriga rörelseintäkter och -kostnader.

Resultat efter skatt för perioden januari-december uppgick till -91 MSEK (-54). Finansnetto för perioden januari-december uppgick till -0,1 MSEK (0,9). Resultat per aktie före och efter utspädning under januari-december uppgick till -0,64 SEK (-0,53).

Finansiell ställning och kassaflöde

Per den 31 december 2015 uppgick koncernens likvida medel till 40 MSEK (46). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick under januari-december 2015 till -73 MSEK (-76).

På årsstämma i april 2015 beslutades att godkänna styrelsens beslut i mars 2015 att genomföra en nyemission med företrädesrätt för aktieägarna om 77,7 MSEK före emissionskostnader. Nyemissionen slutfördes under maj 2015. Teckningskursen för emissionen fastställdes till 1,55 SEK per aktie. Företrädesemissionen var övertecknad. Bolagets aktiekapital fördelar sig efter emissionen på totalt 162 918 961 aktier.

Eget kapital uppgick till 29 MSEK (52) vid periodens slut. Bolagets aktiekapital var 13 MSEK. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 54 (71) procent. Eget kapital per aktie var 0,18 SEK (0,46). Koncernen hade inga räntebärande skulder.

Investeringar

Investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 0,7 MSEK (0,4). 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 2015 hade BioInvent 40 (37) anställda. Av dessa är 34 (31) 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 tilläggsprogram. Under programmet har 48 105 personaloptioner tilldelats. Sista utnyttjandedag var den 1 december 2015. Inga personaloptioner har påkallats för inlösen.

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 1,157 ny aktie i BioInvent till ett lösenpris om 3,04 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.

Fullt utnyttjat representerar Personaloptionsprogram 2011/2015 och Personaloptionsprogram 2013/2017 en utspädning motsvarande cirka 0,7 procent av aktierna i bolaget.

Transaktioner med närstående

För beskrivning av förmåner till ledande befattningshavare, se sidan 45 i bolagets årsredovisning för 2014. 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 29, i bolagets årsredovisning för 2014.

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 2015 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 torsdagen den 12 maj 2016 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 fredagen den 6 maj 2016 och anmäla deltagandet till BioInvent senast fredagen den 6 maj 2016,

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 fredagen den 6 maj 2016 och förvaltaren 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 2015.

BioInvent avser att avge finansiella rapporter enligt följande:

- Årsredovisning beräknas finnas tillgänglig på hemsidan den 30 mars 2016
- Delårsrapporter 26 april, 26 juli, 25 oktober 2016

Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2015 okt-dec	3 MÅN 2014 okt-dec	12 MÅN 2015 jan-dec	12 MÅN 2014 jan-dec
Nettoomsättning	9 984	1 672	15 925	46 932
<i>Rörelsens kostnader</i>				
Forsknings- och utvecklingskostnader	-26 808	-22 842	-80 502	-73 372
Försäljnings- och administrationskostnader	-8 737	-8 585	-31 647	-31 900
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	158	1 063	1 251	3 415
	-35 387	-30 364	-110 898	-101 857
Rörelseresultat	-25 403	-28 692	-94 973	-54 925
Finansnetto	-39	224	-55	940
Resultat före skatt	-25 442	-28 468	-95 028	-53 985
Skatt	4 347	-	4 347	-
Resultat efter skatt	-21 095	-28 468	-90 681	-53 985
Övrigt totalresultat				
<i>Poster som har omförts eller kan omföras till periodens resultat</i>				
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar	-	-	-	-
Periodens totalresultat	-21 095	-28 468	-90 681	-53 985
Årets totalresultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-21 095	-28 468	-90 681	-53 985
Resultat per aktie, SEK				
Före utspädning	-0,13	-0,25	-0,64	-0,53
Efter utspädning	-0,13	-0,25	-0,64	-0,53

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag (KSEK)

	2015 31 dec	2014 31 dec
Tillgångar		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	0	0
Materiella anläggningstillgångar	1 323	2 301
Finansiella anläggningstillgångar	-	4 500
Summa anläggningstillgångar	1 323	6 801
Omsättningstillgångar		
Varulager	464	61
Kortfristiga fordringar	12 687	21 619
Likvida medel	39 973	45 627
Summa omsättningstillgångar	53 124	67 307
Summa tillgångar	54 447	74 108
Eget kapital och skulder		
Eget kapital	29 454	52 428
Kortfristiga skulder	24 993	21 680
Summa eget kapital och skulder	54 447	74 108

Koncernens rapport över förändringar av eget kapital (KSEK)

	2015 okt-dec	2014 okt-dec	2015 jan-dec	2014 jan-dec
Eget kapital vid periodens ingång	50 498	80 891	52 428	49 007
Totalresultat				
Resultat	-21 095	-28 468	-90 681	-53 985
Övrigt totalresultat	-	-	-	-
Totalresultat	-21 095	-28 468	-90 681	-53 985
Summa, exklusive transaktioner med bolagets ägare	29 403	52 423	-38 253	-4 978
Transaktioner med bolagets ägare				
Personaloptionsprogram	51	5	116	82
Företrädesemission och riktad nyemission				57 324
Företrädesemission			67 591	
Eget kapital vid periodens utgång	29 454	52 428	29 454	52 428

Aktiekapitalet består per den 31 december 2015 av 162 918 961 aktier och aktiens kvotvärde är 0,08. Företrädesemissionen som slutfördes i maj 2015 tillförde Biolnvent 67 591 KSEK efter nyemissionskostnader om 10 108 KSEK. Företrädesemissionen och riktad emission som slutfördes i april 2014 tillförde Biolnvent 57 324 KSEK efter nyemissionskostnader om 6 559 KSEK.

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag (KSEK)

	2015 okt-dec	2014 okt-dec	2015 jan-dec	2014 jan-dec
Den löpande verksamheten				
Rörelseresultat	-25 403	-28 692	-94 973	-54 925
Avskrivningar	430	522	1 650	2 041
Övriga justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	51	5	116	82
Erhållen och erlagd ränta	41	135	91	622
Skatt	4 347	-	4 347	-
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-20 534	-28 030	-88 769	-52 180
Förändringar i rörelsekapital	10 313	3 420	16 196	-23 848
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-10 221	-24 610	-72 573	-76 028
Investeringsverksamheten				
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-340	-157	-672	-414
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-340	-157	-672	-414
Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten	-10 561	-24 767	-73 245	-76 442
Finansieringsverksamheten				
Företrädesemission	-	-	67 591	-
Företrädesemission och riktad nyemission	-	-	-	57 324
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-	67 591	57 324
Förändring av likvida medel	-10 561	-24 767	-5 654	-19 118
Likvida medel vid periodens början	50 534	70 394	45 627	64 745
Likvida medel vid periodens slut	39 973	45 627	39 973	45 627
Likvida medel, specifikation:				
Kortfristiga placeringar	-	37 029	-	37 029
Kassa och bank	39 973	8 598	39 973	8 598
	39 973	45 627	39 973	45 627

Nyckeltal

	2015 31 dec	2014 31 dec
Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK	0,18	0,46
Antal aktier vid periodens slut (tusental)	162 919	112 790
Soliditet, %	54,1	70,7
Antal anställda vid periodens utgång	40	37

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2015 okt-dec	3 MÅN 2014 okt-dec	12 MÅN 2015 jan-dec	12 MÅN 2014 jan-dec
Nettoomsättning	9 984	1 672	15 925	46 932
<i>Rörelsens kostnader</i>				
Forsknings- och utvecklingskostnader	-26 808	-22 842	-80 502	-73 372
Försäljnings- och administrationskostnader	-8 737	-8 585	-31 647	-31 900
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	158	1 063	1 251	3 415
	-35 387	-30 364	-110 898	-101 857
Rörelseresultat	-25 403	-28 692	-94 973	-54 925
Finansnetto	-39	224	-55	940
Resultat efter finansiella poster	-25 442	-28 468	-95 028	-53 985
Skatt	4 347	-	4 347	-
Resultat	-21 095	-28 468	-90 681	-53 985
<i>Övrigt totalresultat</i>				
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar	-	-	-	10
Totalresultat	-21 095	-28 468	-90 681	-53 975

Moderbolagets balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2015 31 dec	2014 31 dec
Tillgångar		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	0	0
Materiella anläggningstillgångar	1 323	2 301
Finansiella anläggningstillgångar	100	4 600
Summa anläggningstillgångar	1 423	6 901
Omsättningstillgångar		
Varulager	464	61
Kortfristiga fordringar	12 687	21 619
Kortfristiga placeringar	-	37 029
Kassa och bank	39 973	8 598
Summa omsättningstillgångar	53 124	67 307
Summa tillgångar	54 547	74 208
Eget kapital och skulder		
Eget kapital		
Bundet eget kapital	40 726	36 716
Fritt eget kapital	-11 234	15 750
Summa eget kapital	29 492	52 466
Skulder		
Kortfristiga skulder	25 055	21 742
Summa eget kapital och skulder	54 547	74 208

Lund den 17 februari 2016, 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 17 februari 2016 kl 08.40.