

Pressmeddelande
30 januari 2018

BioInvent bokslutskommuniké 1 januari – 31 december 2017

BioInvent utvecklar anti-cancerläkemedel med dubbel verkningsmekanism tillsammans med Transgene

Fjärde kvartalet 2017, oktober - december

- Nettoomsättning uppgick till 14 (31) MSEK.
- Resultat efter skatt uppgick till -33 (-7,3) MSEK.
- Resultat efter skatt per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,11 (-0,03) SEK.
- Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick till -29 (-24).

Helåret 2017, januari - december

- Nettoomsättning uppgick till 45 (71) MSEK.
- Resultat efter skatt uppgick till -101 (-63) MSEK.
- Resultat efter skatt per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,33 (-0,25) SEK.
- Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick till -92 (-77) MSEK. Likvida medel per 31 december 2017 uppgick till 134 (226) MSEK.

Väsentliga händelser under fjärde kvartalet och efter rapportperiodens utgång

- BioInvent tillkännagav i oktober 2017 att Michael Oredsson avgår som Vd för BioInvent den 31 december 2017. Michael Oredsson tillträdde som Vd för BioInvent 2013 för att omstrukturera företaget och fokusera på onkologi. Från den 1 januari 2018, är BioInvents Chief Scientific Officer Björn Frendeus tillförordnad Vd till dess att en ny Vd har utsetts och tillträtt.
- BioInvent och Transgene, ett bolag som designar och utvecklar virus-baserade immunterapier, meddelade i december 2017 att de ingått ett samarbete för att utveckla nästa generations onkolytiska viruskandidater (OV-kandidater) som kodar för en anti-CTLA-4-antikroppssekvens – eventuellt med fler transgener – som kan användas i behandling av olika solida tumörer.
- BioInvent meddelade i januari 2018 att Europapatentverket, EPO, hade utfärdat ett besked om att det avser bevilja bolaget ett patent relevant för bolagets unika funktionsbaserade plattform F.I.R.S.T.™. Närmare bestämt bygger patentet vidare på tidigare patent för F.I.R.S.T.™, och utvidgar skyddet till kombinerad användning av differentiell biopanning och high throughput-sekvensering, som Next Generation Sequencing, vid identifiering av antikroppar mot låguttryckta cellyteantigen.

Vd:s kommentar

"I december 2017 kunde vi meddela att vår prekliniska portfölj utökas med ett projekt där BioInvent och Transgene tillsammans kommer att utveckla potentiellt mer effektiva och säkra behandlingar mot solida tumörer genom en kombination av onkolytiska virus och anti-CTLA-4-antikroppar. Detta samarbete stärker BioInvents attraktivitet som partner för andra ledande utvecklare av immunterapier mot cancer. Att kombinera onkolytiska virus med checkpoint-hämmare är ett kliniskt bevisat koncept, och CTLA-4-antikroppar har en dokumenterad effekt på cancerpatienter genom att främja immunsystemets aktivering mot tumörer. Det onkolytiska viruset ska framför allt replikera inuti cancerceller och därigenom möjliggöra målriktat uttryck av CTLA-4-antikroppen. Detta ökar möjligheten att undvika de biverkningar som är förknippade med systemisk exponering och kan förbättra effekten av den här gruppen av antikroppar. Att koda in en human anti-CTLA-4-antikropp i det onkolytiska virusets genom erbjuder därmed en potentiellt användbar immunterapeutisk

kombinationsstrategi för cancerpatienter. Under 2016 uppgick de globala intäkterna för den första godkända CTLA-4-hämmaren, Yervoy[®], till över en miljard USD.

Under fjärde kvartalet 2017 fortsatte BioInvent sina förberedelser för att expandera det kliniska utvecklingsprogrammet för BI-1206, med målsättningen att bredda antikroppens potentiella användning till nytta för fler patientgrupper. En öppen, enarmad klinisk fas I/IIa-studie med en kombination av BI-1206 och rituximab är planerad att påbörjas under första halvåret 2018. Denna studie blir ett komplement till den pågående CRUK-finansierade kliniska studien och beräknas omfatta ett tjugotal patienter med indolent Non-Hodgkins B-cellslymfom (B-cells-NHL) som är recidiverande eller refraktärt mot rituximab, inklusive patienter med mantelcellslymfom, follikulärt lymfom och marginalzonslymfom. Den nya studien kommer att ge BioInvent möjlighet att snabbare undersöka säkerhet, terapeutisk dos för BI-1206 och effekten av kombinationsbehandlingen.

Vårt strategiska samarbete med Pfizer för att utveckla antikroppar riktade mot tumörassocierade myeloida celler gör goda framsteg. En pool av antikroppar har genererats och kommer nu att karakteriseras med avseende på funktionell aktivitet.

I januari 2018 tillträdde jag som tillförordnad Vd, och jag ser fram mot att leda våra affärsaktiviteter till dess att en permanent efterträdare har utsetts och är på plats”, säger Björn Frendéus, tillförordnad Vd för BioInvent.

Kontakt

Frågor med anledning av denna rapport besvaras av Björn Frendéus, tillförordnad Vd, 046-286 25 45, mobil 0708-11 25 45. Rapporten finns även tillgänglig på www.bioinvent.com.

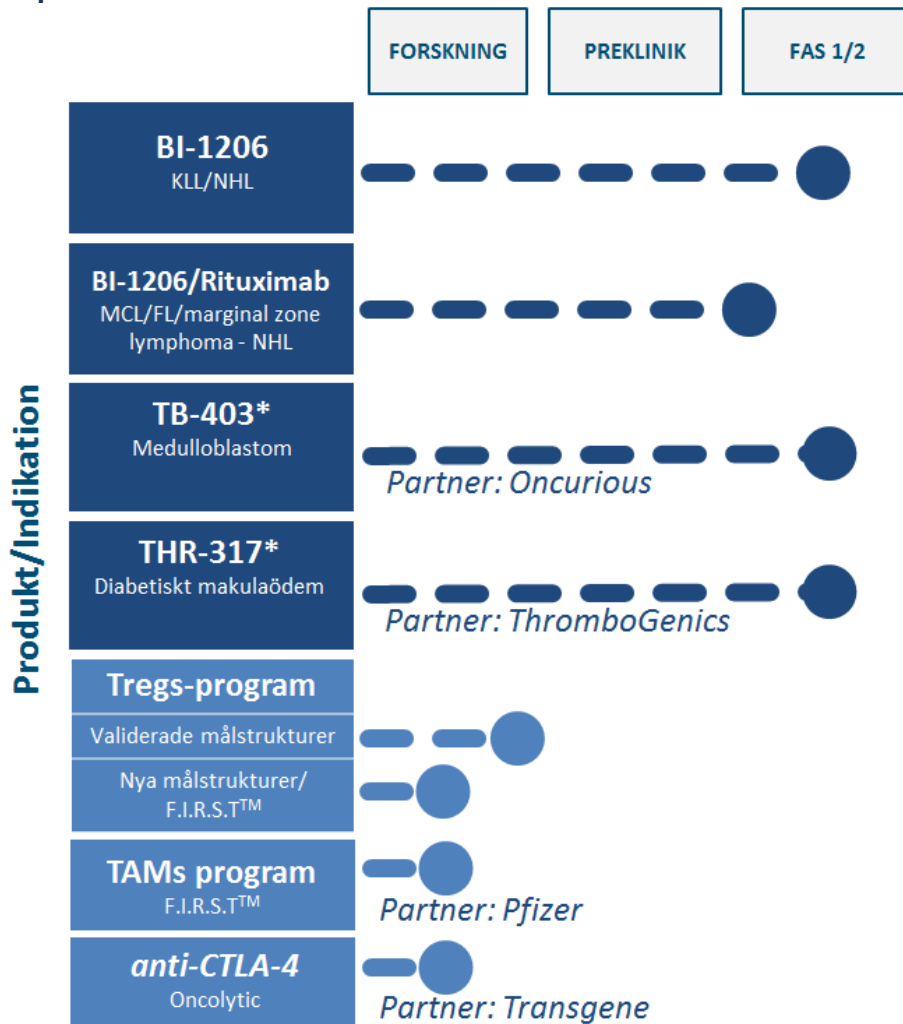
Affärsfokus

Baserat på sina spetskunskaper inom immunologi, cancerbiologi och antikroppsbiologi utvecklar BioInvent immunterapier för att förbättra och förlänga cancerpatienters liv. Företaget strävar efter en position i läkemedelsutvecklingens framkant för att skapa bättre hälsa för cancerpatienter och betydande värden för våra aktieägare.

BioInvents nuvarande operativa fokus är att:

- Driva och expandera den kliniska utvecklingen av företagets ledande antikropp BI-1206 för behandling av hematologiska cancersjukdomar.
- Utveckla prekliniska first-in-class-antikroppar riktade mot tumörassocierade myeloida celler, i samarbete med Pfizer.
- Arbeta vidare med sina innovativa prekliniska immunonkologiska Treg-program som identifierar både antikroppar mot nya målstrukturer och nya signalvägar, och differentierade antikroppar med nya verkningsmekanismer mot validerade målstrukturer.
- Säkerställa en snabb och effektiv start av det nya samarbetet med Transgene för att utveckla onkolytiska viruskandidater (OV-kandidater) som kodar för en validerad anti-CTLA-4-antikroppssekvens – eventuellt med fler transgener – som kan användas i behandling av olika solida tumörer.
- Utveckla TB-403, i samarbete med Oncurious, som en potentiell behandling av hjärntumörer hos barn.
- Skapa ytterligare intäkter genom avtal avseende kontraktstillverkning och företagets teknologi.

Pipeline



*THR-317 är baserat på samma antikropp som TB-403 och denna antikropp riktar sig mot proteinet PIGF. BioInvent har en ägarandel om 50 procent i TB-403 och 5 procent i THR-317.

Kliniska projekt

BI-1206 vid non-Hodgkins lymfom och kronisk lymfatisk leukemi

BioInvents ledande läkemedelskandidat BI-1206 är en fullt human antikropp riktad mot CD32b, ett immunhämmande protein som uttrycks hos vissa patienter med B-cells cancer. Forskning har visat att uttrycket av CD32b kan leda till utveckling av resistens mot rituximab, dagens standardbehandling av non-Hodgkins B-cellslymfom (B-cells-NHL) och kronisk lymfatisk leukemi (KLL). BioInvent utvecklar därför BI-1206 som en läkemedelskandidat i kombination med rituximab vid B-cells cancer.

Den första kliniska studien (fas I/II) med BI-1206 pågår i patienter med NHL och KLL som är resistent mot rituximab. De första säkerhets- och dosresultaten från studien förväntas under det första halvåret 2018. Studien finansieras och utförs av Cancer Research UK (CRUK), Cancer Research Technology (CRT) och Leukaemia & Lymphoma Research (LLR).

Under det tredje kvartalet 2017 meddelade BioInvent sina planer på att expandera BI-1206-antikroppens terapeutiska potential genom ytterligare en fas I/IIa-studie i kombination med rituximab. Studien planeras omfatta ungefär 20 patienter med indolent non-Hodgkins B-cellslymfom (B-cells-NHL) som är recidiverande eller refraktärt mot rituximab. De subindikationer som är tänkta att studeras är patienter med mantelcellslymfom, follikulärt lymfom och marginalzonslymfom. Studien är planerad att påbörjas under det första halvåret 2018. Det kommer att vara en öppen, enarmad studie och den sista patienten förväntas avsluta studien före årsslutet 2019.

TB-403 vid hjärntumörer hos barn – utvecklas i samarbete med Oncurious

TB-403 är en humaniserad antikropp riktad mot proteinet PIGF, som anses hämma dess signalering via Nrp-1-receptorn. PIGF uttrycks i vissa former av barn cancer inklusive medulloblastom, Ewings sarkom, neuroblastom och alveolärt rhabdomyosarkom.

En fas I/II-studie genomförs med TB-403 för behandling av patienter med medulloblastom i samarbete med ett USA-baserat nätverk inom pediatrik onkologi, Beat Childhood Cancer. Studien fortskrider enligt plan och den tredje dosnivån pågår.

TB-403 har erhållit Orphan Drug Designation (sär läkemedelsstatus) för indikationen medulloblastom av den europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA).

Utvecklingen av TB-403 sker i samarbete med Oncurious, ett dotterbolag till ThromboGenics. I juli 2017 ökade BioInvents ägande i TB-403 från 40 till 50 procent efter omförhandling av det mångåriga samarbetsavtalet som undertecknades 2004. BioInvent bidrar fortsatt med 50 procent av utvecklingskostnaderna.

THR-317 vid diabetiskt makulaödem – utvecklas av ThromboGenics

THR-317 utvärderas i en fas II-studie på patienter med diabetiskt makulaödem (DME). I juli 2017 omförhandlades samarbetsavtalet från 2004. Enligt det reviderade avtalet erhåller ThromboGenics fullt och exklusivt ägande av THR-317 för utveckling och kommersialisering inom alla indikationer som inte rör onkologi. ThromboGenics fortsätter att bära alla kostnader för utvecklingen av THR-317 inom indikationer som inte rör onkologi och BioInvent har rätt till fem procent av projektets ekonomiska värde.

Prekliniska projekt

BioInvents prekliniska forskning är inriktad på att ta fram nya immunmodulerande antikroppar för behandling av cancer. Sådana antikroppar har potential att väsentligt förbättra effektiviteten hos de terapier med checkpoint-hämmare som finns tillgängliga idag och/eller att aktivera anti-cancerimmunitet hos patienter och cancertyper som inte svarar på nuvarande behandling.

BioInvent utvecklar antikroppar avsedda att övervinna effekterna av två viktiga celler som hämmar immunsystemet i tumörens mikromiljö. Dessa är

- cancerassocierade regulatoriska T-celler (Treg) och
- tumörassocierade myeloidderiverade suppressorceller.

Utveckling av antikroppar riktade mot regulatoriska T-celler (Treg) via antingen nya eller validerade målstrukturer

Regulatoriska T-celler kan avsevärt hämma olika immunsvaret vilket gör det möjligt för tumörceller att undkomma upptäckt. BioInvent använder sin F.I.R.S.T™-plattform för att identifiera och karakterisera monoklonala antikroppar riktade mot cancerrelaterade Treg-målstrukturer efter principen "function-first, target agnostic" (det vill säga målstrukturen identifieras först när sökt funktionell aktivitet verifierats). Bolaget undersöker även differentierade antikroppar mot kända målstrukturer via nya mekanismer och reaktionsvägar.

Strategiskt samarbete med Pfizer – utveckling av antikroppar riktade mot tumörassocierade myeloida celler

I december 2016 tillkännagav BioInvent att bolaget ingått ett forskningssamarbete avseende cancerimmunoterapi och ett licensavtal med Pfizer Inc. för att utveckla antikroppar mot tumörassocierade myeloida celler. BioInvent utnyttjar sin expertis för att identifiera nya onkologiska målstrukturer och terapeutiska antikroppar som hämmar cancercellväxt genom att antingen upphäva tumörassocierade myeloida cellers immunsuppressiva aktivitet eller reducera antalet tumörassocierade myeloida celler i tumören. Samarbetet fortskrider väl – en pool av antikroppar har genererats och kommer nu att karakteriseras med avseende på funktionell aktivitet.

Villkoren i avtalet innebär att BioInvent kan komma att erhålla framtida milstolpsersättningar på drygt 0,5 miljarder dollar (under förutsättning att fem antikroppar utvecklas till kommersialisering). Bolaget kan också komma att erhålla upp till tvåsiffriga royalties relaterade till produktförsäljning. I gengäld har Pfizer rätt att utveckla och kommersialisera antikroppar som tagits fram under detta avtal.

BioInvent erhöll en initial licensavgift på 3 miljoner dollar när avtalet tecknades i december 2016 och 1 miljon dollar i forskningsfinansiering har erhållits under 2017. Pfizer investerade också 6 miljoner dollar i nya aktier i BioInvent när avtalet tecknades.

Partnersamarbete med Transgene – utveckling av nästa generations onkolytiska virus som uttrycker en anti-CTLA-4-antikropp för behandling av solida tumörer

BioInvent och Transgene samarbetar för att utveckla onkolytiska viruskandidater (OV-kandidater) som kodar för en validerad anti-CTLA-4-antikropssekvens – eventuellt med fler transgener – som kan användas i behandling av olika solida tumörer.

Transgene bidrar med sin OV-design, sin tekniska expertis och egenutvecklade *Vaccinia*-virus. Dessa onkolytiska virus är utvecklade för att direkt och selektivt förstöra cancerceller genom att viruset replikerar inuti cancercellen (onkolys). Onkolys är viktig eftersom den inducerar ett immunsvår mot tumörer. Dessutom möjliggör virusreplikeringen uttryck av gener som bärs i det onkolytiska virusets genom, inklusive terapeutiska "vapen" som en immunmodulerande anti-CTLA-4-antikropp, som förbättrar immunsvåren mot tumören.

I samarbetet bidrar BioInvent med sin expertis inom cancerbiologi och antikroppar samt med anti-CTLA-4-antikropssekvenser som har tagits fram med hjälp av bolagets egna n-CoDeR[®]/F.I.R.S.T.[™]-plattformar. En anti-CTLA-4-antikropskandidat kommer att väljas ut och kodas in i virusvektorerna. Lokalt uttryck av terapeutiska antikroppar som levereras in i cancercellen förväntas förstärka virusonkolysens anti-cancereffekter genom att effektivt modulera tumörens mikromiljö och förstärka tumörens immunogenicitet.

Kostnaderna för forskning och utveckling, liksom intäkter och royalties från kandidater som genereras inom ramarna för samarbetet, kommer att delas lika.

Genom att föra in BioInvents anti-CTLA-4-antikropssekvens i Transgenes vaccinia-virus bör effekten av denna potenta checkpoint-hämmare kunna optimeras samtidigt som biverkningarna som ses vid systemisk administrering bör kunna minimeras. Denna nya OV-produkt har även potential att bli signifikativt mer effektiv än om dessa båda produkter ges samtidigt men var för sig. Transgene har tidigare tagit fram prekliniskt proof-of-concept som visar att ett onkolytiskt vaccinia-virus som kodar för en checkpoint-hämmare resulterade i bättre total överlevnad än om produkterna administreras samtidigt men var för sig.

Intäkter från produktion och teknologi

BioInvent har flera avtal avseende antikroppstillverkning med stora läkemedels- och bioteknikföretag. Med tanke på bolagets produktionskapacitet och expertis arbetar BioInvent aktivt med att säkerställa fler tillverkningskontrakt för att generera ytterligare intäkter.

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

Intäkter och resultat

Fjärde kvartalet

Nettoomsättningen uppgick till 14 MSEK (31). Intäkterna under perioden utgjordes av intäkter från produktion av antikroppar för kliniska studier och intäkter från forskningsfinansiering. Intäkterna under fjärde kvartalet 2016 utgjordes av en initial licensavgift på 3 miljoner dollar i december 2016 från forskningssamarbetet och licensavtalet med Pfizer samt av intäkter från produktion av antikroppar för kliniska studier.

Bolagets samlade kostnader uppgick till 50 MSEK (38). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 28 MSEK (22), personalkostnader 21 MSEK (16) och avskrivningar 1,1 MSEK (0,5). I personalkostnader ingår reserv 3,0 MSEK för uppsägningslön och avgångsvederlag till den avgående Vd:n. Forsknings- och utvecklingskostnader uppgick till 37 MSEK (26).

Resultat efter skatt uppgick till -33 MSEK (-7,3). Finansnetto uppgick till 0,0 MSEK (0,0). Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,11 SEK (-0,03).

Januari - december

Nettoomsättning uppgick till 45 MSEK (71). Intäkterna under perioden utgjordes av intäkter från produktion av antikroppar för kliniska studier, intäkter från forskningsfinansiering och en milstolpsbetalning på 0,5 miljoner euro, som erhöles i april 2017, inom ramen för samarbetet med Mitsubishi Tanabe Pharma i samband med godkännande av att starta en klinisk fas I-studie. Intäkterna under 2016 utgjordes av en initial licensavgift på 3 miljoner dollar i december 2016 från forskningssamarbetet och licensavtalet med Pfizer samt av intäkter från produktion av antikroppar för kliniska studier och från partners som utnyttjar antikropsbiblioteket n-CoDeR[®]. I februari 2016 erhöles en milstolpsbetalning på 2 miljoner euro inom ramen för samarbetet med Daiichi Sankyo i samband med att en klinisk fas I-studie inletts.

Bolagets samlade kostnader uppgick till 149 MSEK (135). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 87 MSEK (82), personalkostnader 59 MSEK (52) och avskrivningar 2,9 MSEK (1,0). I

personalkostnader ingår reserv 3,0 MSEK för uppsägningslön och avgångsvederlag till den avgående Vd:n. Forsknings- och utvecklingskostnader uppgick till 110 MSEK (99).

Resultat efter skatt uppgick till -101 MSEK (-63). Finansnetto uppgick till 0,1 MSEK (0,3). Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,33 SEK (-0,25).

Finansiell ställning och kassaflöde

Per den 31 december 2017 uppgick koncernens likvida medel till 134 MSEK (226). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick under januari - december till -92 MSEK (-77).

Eget kapital uppgick till 130 MSEK (230) vid periodens slut. Bolagets aktiekapital var 24 MSEK. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 77 (83) procent. Eget kapital per aktie var 0,43 SEK (0,76). Koncernen hade inga räntebärande skulder.

Investeringar

Under perioden januari - december uppgick investeringar i materiella anläggningstillgångar till 16 MSEK (5,3).

Moderbolaget

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

Organisation

Per den 31 december 2017 hade BioInvent 56 (51) anställda. Av dessa är 49 (45) 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. Under programmet har 225 513 personaloptioner tilldelats. Sista utnyttjandedag var den 1 december 2017. Inga personaloptioner har påkallats för inlösen.

Teckningsoptionsprogram 2016/2019

Vid årsstämman 2016 beslutades att inrätta ett incitamentsprogram för bolagets anställda i form av ett teckningsoptionsprogram. Under programmet har 957 571 teckningsoptioner överlåtit, med en maximal utspädningseffekt om cirka 0,3 procent. Programmet omfattar samtliga anställda med undantag för Vd och de befattningshavare som omfattades av det stay-on bonusprogram som implementerades 2015.

Styrelseaktieprogram 2017

Vid årsstämman 2017 beslutades att inrätta ett styrelseaktieprogram för styrelsens ledamöter, innebärande att de styrelseledamöter som önskar delta i programmet tilldelas 45 procent av grundarvodet för styrelseuppdraget i form av aktier i BioInvent till ett antal som vid tilldelningstillfället värdemässigt motsvarar 45 procent av arvodet. Beslutet innefattar riktad emission av högst 900 000 teckningsoptioner (motsvarande cirka 0,3 procent av samtliga aktier och röster i bolaget) respektive godkännande av förfogande över teckningsoptionerna för att säkerställa bolagets åtaganden enligt programmet. Teckning av aktier med stöd av teckningsoptionerna ska ske senast den 30 juli 2018 och teckningskursen per aktie ska uppgå till aktiens kvotvärde (f.n. 0,08 kr).

Optionsprogram 2017/2020

Vid årsstämman 2017 beslutades att inrätta ett långsiktigt incitamentsprogram i form av ett optionsprogram omfattande till ledning och andra nyckelpersoner, innefattande riktad emission av högst 7 117 000 teckningsoptioner (motsvarande cirka 2,3 procent av samtliga aktier och röster i bolaget) samt godkännande av överlåtelse av teckningsoptioner för fullgörande av bolagets åtaganden enligt programmet jämte säkring av sociala avgifter. Programmet innebär att deltagarna kan tilldelas maximalt 5 650 000 teckningsoptioner beroende på prestation och bolagets långsiktiga värdeutveckling. Varje option berättigar innehavaren att förvärva en ny aktie i BioInvent under perioden efter offentliggörandet av bolagets bokslutskommuniké för räkenskapsåret 2019 till och med den 15 december 2020. Teckningskursen per aktie kommer att uppgå till 3,00 kronor. Programmet har implementerats under tredje kvartalet och omfattar f.n. 10 personer. Tilldelning av 591 759 optioner har skett i januari 2018.

För mer information se www.bioinvent.se (Investerare / bolagsstyrning / incitamentsprogram)

Transaktioner med närstående

För beskrivning av förmåner till ledande befattningshavare, se sidan 41 i bolagets årsredovisning för 2016. 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 26, i bolagets årsredovisning för 2016.

Redovisningsprinciper

Denna delårsrapport i sammandrag för koncernen har upprättats i enlighet med IAS 34, Delårsrapportering samt tillämpliga bestämmelser i årsredovisningslagen. Delårsrapporten för moderbolaget har upprättats i enlighet med årsredovisningslagens 9 kapitel, Delårsrapport. För koncernen och moderbolaget har samma redovisningsprinciper och beräkningsgrunder tillämpats som i den senaste årsredovisningen.

Förändringar i IFRS som trätt i kraft under 2017 har inte haft någon väsentlig påverkan på de finansiella rapporterna. De finansiella rapporterna för moderbolaget är i allt väsentligt lika med koncernens finansiella rapporter.

Förändringar i IFRS som träder ikraft 2018, IFRS 15 *Intäkter från avtal med kunder* och IFRS 9 *Finansiella instrument*, bedöms inte få någon väsentlig påverkan på koncernens finansiella rapporter.

Definitionen av alternativa nyckeltal som inte är definierade av IFRS är oförändrade jämfört med de som presenterades i den senaste årsredovisningen.

Årsstämma och kommande rapporttillfällen

Årsstämma kommer att hållas tisdagen den 24 april 2018 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 onsdagen den 18 april 2018 och anmäla deltagandet till BioInvent senast onsdagen den 18 april 2018, gärna före 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 onsdagen den 18 april 2018 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 2017.

BioInvent avser att avge finansiella rapporter enligt följande:

- Årsredovisning beräknas finnas tillgänglig på hemsidan den 3 april 2018.
- Delårsrapporter 24 april, 24 juli, 24 oktober 2018

Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2017 okt-dec	3 MÅN 2016 okt-dec	12 MÅN 2017 jan-dec	12 MÅN 2016 jan-dec
Nettoomsättning	13 536	30 789	45 014	71 284
<i>Rörelsens kostnader</i>				
Forsknings- och utvecklingskostnader	-37 471	-26 186	-109 723	-99 477
Försäljnings- och administrationskostnader	-12 354	-12 005	-39 263	-35 715
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	<u>2 973</u>	<u>74</u>	<u>3 340</u>	<u>1 049</u>
	-46 852	-38 117	-145 646	-134 143
Rörelseresultat	-33 316	-7 328	-100 632	-62 859
Finansnetto	26	44	104	272
Resultat före skatt	-33 290	-7 284	-100 528	-62 587
Skatt	-	-	-	-
Resultat efter skatt	-33 290	-7 284	-100 528	-62 587
Övrigt totalresultat				
<i>Poster som har omförts eller kan omföras till periodens resultat</i>	-	-	-	-
Periodens totalresultat	-33 290	-7 284	-100 528	-62 587
Årets totalresultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-33 290	-7 284	-100 528	-62 587
Resultat per aktie, SEK				
Före utspädning	-0,11	-0,03	-0,33	-0,25
Efter utspädning	-0,11	-0,03	-0,33	-0,25

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag (KSEK)

	2017 31 dec	2016 31 dec
Tillgångar		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	0	0
Materiella anläggningstillgångar	19 246	5 648
Summa anläggningstillgångar	19 246	5 648
Omsättningstillgångar		
Varulager	2 386	1 918
Kortfristiga fordringar	14 655	42 618
Likvida medel	133 760	226 114
Summa omsättningstillgångar	150 801	270 650
Summa tillgångar	170 047	276 298
Eget kapital och skulder		
Eget kapital	130 225	230 437
Kortfristiga skulder	39 822	45 861
Summa eget kapital och skulder	170 047	276 298

Koncernens rapport över förändringar av eget kapital (KSEK)

	2017 okt-dec	2016 okt-dec	2017 jan-dec	2016 jan-dec
Eget kapital vid periodens ingång	163 391	184 183	230 437	29 454
Totalresultat				
Resultat	-33 290	-7 284	-100 528	-62 587
Övrigt totalresultat	-	-	-	-
Totalresultat	-33 290	-7 284	-100 528	-62 587
Summa, exklusive transaktioner med bolagets ägare	130 101	176 899	129 909	-33 133
Transaktioner med bolagets ägare				
Personaloptionsprogram	124	46	316	58
Överlåtelse av teckningsoptioner	-	108	-	587
Företrädesemission och riktad nyemission	-	-	-	209 541
Riktad nyemission	-	53 384	-	53 384
Eget kapital vid periodens utgång	130 225	230 437	130 225	230 437

Aktiekapitalet består per den 31 december 2017 av 304 695 213 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. Den riktade emission som slutfördes i december 2016 tillförde BioInvent 53 384 KSEK efter nyemissionskostnader om 2 868 KSEK.

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag (KSEK)

	2017 okt-dec	2016 okt-dec	2017 jan-dec	2016 jan-dec
Den löpande verksamheten				
Rörelseresultat	-33 316	-7 328	-100 632	-62 859
Avskrivningar	1 149	481	2 880	996
Övriga justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	124	46	316	58
Erhållen och erlagd ränta	67	12	102	34
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-31 976	-6 789	-97 334	-61 771
Förändringar i rörelsekapital	9 648	-16 120	21 458	-10 278
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-22 328	-22 909	-75 876	-72 049
Investeringsverksamheten				
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-6 463	-887	-16 478	-5 322
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-6 463	-887	-16 478	-5 322
Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten	-28 791	-23 796	-92 354	-77 371
Finansieringsverksamheten				
Överlåtelse av teckningsoptioner	-	108	-	587
Företrädesemission och riktad nyemission	-	-	-	209 541
Riktad nyemission	-	53 384	-	53 384
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	53 492	-	263 512
Förändring av likvida medel	-28 791	29 696	-92 354	186 141
Likvida medel vid periodens början	162 551	196 418	226 114	39 973
Likvida medel vid periodens slut	133 760	226 114	133 760	226 114
Likvida medel, specifikation:				
Kortfristiga placeringar	30 060	-	30 060	-
Kassa och bank	103 700	226 114	103 700	226 114
	133 760	226 114	133 760	226 114

Nyckeltal

	2017 31 dec	2016 31 dec
Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK	0,43	0,76
Antal aktier vid periodens slut (tusental)	304 695	304 695
Soliditet, %	76,6	83,4
Antal anställda vid periodens utgång	56	51

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2017 okt-dec	3 MÅN 2016 okt-dec	12 MÅN 2017 jan-dec	12 MÅN 2016 jan-dec
Nettoomsättning	13 536	30 789	45 014	71 284
<i>Rörelsens kostnader</i>				
Forsknings- och utvecklingskostnader	-37 471	-26 186	-109 723	-99 477
Försäljnings- och administrationskostnader	-12 354	-12 005	-39 263	-35 715
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	2 973	74	3 340	1 049
	-46 852	-38 117	-145 646	-134 143
Rörelseresultat	-33 316	-7 328	-100 632	-62 859
Finansnetto	26	44	104	272
Resultat efter finansiella poster	-33 290	-7 284	-100 528	-62 587
Skatt	-	-	-	-
Periodens resultat	-33 290	-7 284	-100 528	-62 587
Övrigt totalresultat	-	-	-	-
Totalresultat	-33 290	-7 284	-100 528	-62 587

Moderbolagets balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2017 31 dec	2016 31 dec
Tillgångar		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	0	0
Materiella anläggningstillgångar	19 246	5 648
Finansiella anläggningstillgångar	687	687
Summa anläggningstillgångar	19 933	6 335
Omsättningstillgångar		
Varulager	2 386	1 918
Kortfristiga fordringar	14 655	42 618
Kortfristiga placeringar	30 060	-
Kassa och bank	103 700	226 114
Summa omsättningstillgångar	150 801	270 650
Summa tillgångar	170 734	276 985
Eget kapital och skulder		
Eget kapital		
Bundet eget kapital	52 069	52 069
Fritt eget kapital	78 194	178 406
Summa eget kapital	130 263	230 475
Skulder		
Kortfristiga skulder	40 471	46 510
Summa eget kapital och skulder	170 734	276 985

Lund den 30 januari 2018, 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.

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 30 januari 2018 kl 8.30 CET.