

Pressmeddelande  
25 februari 2019

## BioInvent bokslutskommuniké 1 januari – 31 december 2018

### Fjärde kvartalet 2018, oktober - december

- Nettoomsättning uppgick till 10,4 (13,5) MSEK.
- Resultat efter skatt uppgick till -32,7 (-33,3) MSEK.
- Resultat efter skatt per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,09 (-0,11) SEK.
- Kassaflöde från den löpande verksamheten och investerings-verksamheten uppgick till -38,2 (-28,8).

### Helåret 2018, januari - december

- Nettoomsättning uppgick till 38,5 (45,0) MSEK.
- Resultat efter skatt uppgick till -123,2 (-100,5) MSEK.
- Resultat efter skatt per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,36 (-0,33) SEK.
- Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick till -145,2 (-92,4) MSEK. Likvida medel per 31 december 2018 uppgick till 68,9 (133,8) MSEK.

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

- Tillverkningsavtal ingicks i november 2018 med ett icke namngivet amerikanskt cellterapiföretag för produktion av cGMP-material till deras kliniska utvecklingsprogram. Produktionsavtalet förväntas generera intäkter om ca 1,5 miljoner USD, huvudsakligen under 2019.
- I januari 2019 meddelade BioInvent att den amerikanska läkemedelsmyndigheten (U.S. Food and Drug Administration, FDA) beviljat sällskapsstatus (orphan designation) för antikroppen BI-1206 för behandling av mantelcellslymfom.
- Idag har BioInvent beslutat att göra en fullt garanterad företrädesemission om 210 miljoner kronor och en riktad emission om 30 miljoner kronor med en svensk pensionsfond och en svensk life science-fond. Därutöver föreslås styrelsen bemyndigas att besluta om en övertilldelningsoption om upp till 70 miljoner kronor, vilken kan utnyttjas om företrädesemissionen blir övertecknad. Företrädesemissionen och övertilldelningsoptionen förutsätter godkännande från en extra bolagsstämma som kommer att hållas den 20 mars 2019. Fullföljandet av den riktade emissionen är villkorat av att den extra bolagsstämman godkänner företrädesemissionen.

### Vd:s kommentar

Martin Welschof, BioInvents vd, säger "Vi är glada för att ha säkerställt finansieringen som meddelats idag, eftersom det ger oss möjlighet att accelerera vår pipeline med läkemedelskandidater. Kliniska resultat kommer att driva värdet på vår pipeline. Finansieringen består av en fullt garanterad företrädesemission om 210 miljoner kronor och en riktad emission om 30 miljoner kronor på lika villkor, och dessutom en övertilldelningsoption om upp till 70 miljoner kronor, vilken kan utnyttjas om företrädesemissionen blir övertecknad.

Vi avser att använda nettolikviden huvudsakligen för att expandera den kliniska utvecklingen av BI-1206 för behandling av hematologiska cancersjukdomar, som för närvarande är i en fas I/IIa-studie med förväntade topline-resultat under H1 2020, såväl som för att föra tre substanser vidare in i kliniska program inom solida tumörsjukdomar. Dessa är en anti-FcγRIIB-antikropp i kombination med en anti-PD-1-antikropp, BI-1607 i kombination med en checkpoint-hämmare, BI-1808 som en single agent och i kombination med en anti-PD-1-antikropp. Tillförda medel kommer också att användas för fortsatt utveckling av bolagets prioriterade prekliniska projekt, inklusive samarbetet med Transgene.

Om övertilldelningsoptionen blir fullt utnyttjad, kommer nettolikviden att användas till aktiviteter beskrivna ovan, och beräknas ta anti-FcγRIIB-antikroppen i kombination med en anti-PD-1-antikropp till topline-resultat under andra halvåret 2020.

Finansieringen följde på några månader med stark utveckling för BioInvent. Föregående månad erhöles sällskapsmedelsstatus (orphan designation) från FDA för BI-1206 för behandling av mantelcellslymfom, och vi ser fram emot att generera data från vår fas I/IIa-studie för att stödja användningen av BI-1206 i kombination med rituximab för denna indikation.

Dessutom presenterade vi, tillsammans med Transgene, två posters vid Society for Immunotherapy of Cancers (SITC) årliga möte som visar positiva data som stödjer vårt pågående samarbete kring att utveckla ett nytt onkolytiskt virus som kodar för en anti-CTLA-4-antikropp. Vi publicerade data i den ledande cancer-tidskriften *Immunity* avseende den cellulära och molekylära verkningsmekanismen för antikroppar riktade mot den co-stimulatoriska immuncheckpoint-receptorn 4-1BB, och slutligen presenterade vi vår utvecklingsplattform F.I.R.S.T.<sup>™</sup> vid mötet Society for Laboratory Automation and Screening (SLAS) 2019 i Washington, D.C..

Dessutom ingick vi ett tillverkningsavtal med ett icke namngivet amerikanskt cellterapiföretag för produktion av cGMP-material till deras kliniska utvecklingsprogram, som förväntas generera intäkter om ca 1,5 miljoner USD, huvudsakligen under 2019.

Med finansiering på plats, kommer vi att fortsätta att fokusera på möjligheterna att skapa samarbeten kring våra läkemedelskandidater. Vi ser fram emot möjligheten att leverera medicinska lösningar som tillgodoser patienter behov och värde för våra aktieägare."

## Kontakt

Frågor med anledning av denna rapport besvaras av Martin Welschhof, vd, 046-286 85 50, martin.welschhof@bioinvent.com. Rapporten finns även tillgänglig på [www.bioinvent.com](http://www.bioinvent.com).

## Affärsfokus

Baserat på sina kunskaper inom immunologi, cancerbiologi och antikroppsbiologi avser BioInvent att utveckla cancerimmunoterapier för att förbättra livskvaliteten för cancerpatienter.

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.
- Föra tre substanser vidare in i kliniska program inom solida tumörsjukdomar: anti FcγRIIB-antikropp i kombination med anti-PD1-antikropp – prognostiserad start fas I/IIa H1 2019; BI-1607 (en anti FcγRIIB-antikropp) i kombination med check point-inhibitor – prognostiserad start fas I proof of concept-studie H2 2019; BI-1808 (anti-“EmergingTNFRS”-antikropp), som single agent eller i kombination med anti-PD1-antikropp – prognostiserad start fas I H1 2020.
- Arbeta vidare med sina prekliniska immunonkologiska Treg-program som identifierar både antikroppar mot nya målstrukturer och nya signalvägar, och differentierade antikroppar med nya verkningsmekanismer mot validerade målstrukturer.
- Intensifiera samarbetet med Transgene för att starta utveckling av onkolytiska viruskandidater (OV-kandidater) som kodar för en validerad anti-CTLA-4-antikroppssekvens – eventuellt med fler transgener – avsedda att användas för behandling av solida tumörer.
- Utveckla TB-403, i samarbete med Oncurios, som en potentiell behandling av hjärntumörer hos barn.

## Pipeline

indikation	målstruktur	program	forskning	Preklinik	fas I	fas II
NHL (MCL, MZL, iFL)	FcγRIIB	BI-1206 / rituximab				
solida tumör-sjukdomar		αFcγRIIB				
solida tumör-sjukdomar		BI-1607				
solida tumör-sjukdomar	Treg	αCTLA-4-GM-CSF-VV		Partner: Transgene		
solida tumör-sjukdomar		BI-1808/αTNFRS (Emerging)				
solida tumör-sjukdomar		F.I.R.S.T™ αTreg				
solida tumör-sjukdomar		F.I.R.S.T™ αTAMs		Partner: Pfizer		

- BioInvent har dessutom ägande i anti-PIGF-programmen TB-403 och THR-317 i samarbete med Oncurios och Oxurion
- Två parallella kliniska fas I/II studier pågår med BI-1206 (BioInvent- och CRUK-sponsrade)

## Kliniska projekt

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

BI-1206 är en monoklonal antikropp som med hög affinitet och selektivitet känner igen FcγRIIB (CD32B), den enda inhiberande receptorn i FcγR-familjen. CD32B överuttrycks av ett antal NHL-tumörer, och överuttryck har påvisats vara associerat med dålig prognos för svårbehandlade former av NHL, såsom mantelcellslymfom och follikulärt lymfom. Genom att blockera FcγRIIB förväntas BI-1206 återställa och förbättra aktiviteten av rituximab eller andra monoklonala anti-CD20-antikroppar. Kombinationen av de två läkemedlen bör kunna erbjuda ett nytt och viktigt alternativ för patienter som lider av NHL, och representerar en betydande kommersiell möjlighet.

I september 2018 inledde BioInvent dosering av den första patienten i en öppen fas I/IIa-studie med BI-1206 med doseskalering och konsekutiv kohort, efter att ha fått godkännande från Läkemedelsverket och FDA (U.S. Food and Drug Administration) att inleda inklusion av patienter. Studien kommer att rekrytera cirka 30 patienter till studiesites i EU och USA. Studien utvärderar BioInvents antikropp BI-1206 i kombination med rituximab i patienter med indolent non-Hodgkins B-cells-lymfom (B-cells-NHL) som återfallit i sin sjukdom eller blivit resistent mot nuvarande behandling. Subindikationerna är mantelcellslymfom, follikulärt lymfom och marginalzonslymfom. Studien kommer att undersöka säkerhet och tolerabilitet för BI-1206 och syftar till att bestämma en rekommenderad fas II-dos för kombination med rituximab (recommended phase II dose, RP2D) och uttryck av biomarkörer kommer att bedömas för att undersöka en potentiell korrelation med klinisk aktivitet. Topline resultat från studien förväntas under det första halvåret 2020.

Denna studie kommer att löpa parallellt med den pågående fas I/IIa-studien av BI-1206 i patienter med KLL och NHL som genomförs i Storbritannien av Cancer Research UK. Den pågående studien testar för närvarande single agent-aktivitet och är öppen för rekrytering av ytterligare patienter.

I januari 2019 beviljade den amerikanska läkemedelsmyndigheten (U.S. Food and Drug Administration, FDA) sär-läkemedelsstatus (orphan designation) för antikroppen BI-1206 för behandling av mantelcellslymfom.

### **TB-403 vid hjärntumörer hos barn – utvecklas i samarbete med Oncurios**

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 Designation (sär-läkemedelsstatus) för indikationen medulloblastom av den europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA). Utvecklingen av TB-403 sker i samarbete med Oncurios, ett dotterbolag till Oxurion (tidigare ThromboGenics). BioInvents ägande i TB-403 är 50 procent och bolaget bidrar med 50 procent av utvecklingskostnaderna.

### ***THR-317 vid diabetiskt makulaödem – utvecklas av Oxurion***

I juli 2018 rapporterade BioInvents partner Oxurion topline-data från dag 150 från en fas I/II-studie av THR-317 hos patienter med diabetiskt makulaödem. Studien uppnådde det uppsatta säkerhetsmålet för båda doserna 4 mg och 8 mg. Även om studiens fokus var säkerhet, observerades också effekt. I september 2018 rekryterade Oxurion den första patienten i en fas II-studie som utvärderar THR-317 för behandling av idiopatisk MacTel 1.

Oxurion bär 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 program**

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.

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

Regulatoriska T-celler kan avsevärt hämma olika immunsvår vilket gör det möjligt för tumörceller att undkomma upptäckt. BioInvent använder sin F.I.R.S.T.<sup>TM</sup>-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.

### ***BI-1808/anti-TNFRS***

BioInvent har identifierat en medlem av den så kallade TNFR superfamiljen (TNFRS) som målstruktur inom Treg programmet. Bolaget har antikroppskandidater med olika verkningsmekanismer som visar lovande prekliniska data. Den längst gångna kandidaten är BI-1808 och en första klinisk studie är planerad till H1 2020.

### ***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 – avsedda att användas för behandling av solida tumörer.

Transgene bidrar med sin OV-design, sin tekniska expertis och egenutvecklade *Vaccinia*-virus, designade för att direkt och selektivt förstöra cancerceller genom att viruset replikerar inuti cancercellen (onkolys). Onkolys inducerar ett immunsvår mot tumörer, samtidigt som det "beväpnade" viruset möjliggör uttryck av gener insatta i det onkolytiska virusets genom, som till exempel en immunmodulerande anti-CTLA-4-antikropp, i syfte att ytterligare förbättra 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<sup>®</sup>/F.I.R.S.T.<sup>TM</sup>-plattformar. Denna nya OV-produkt har 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.

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

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

Sedan i december 2016 arbetar BioInvent, i samarbete med Pfizer Inc., med att identifiera nya onkologiska målstrukturer och terapeutiska antikroppar som antingen upphäver tumörassocierade myeloida cellers immunsuppressiva aktivitet eller reducerar antalet tumörassocierade myeloida celler i tumören. Hittills har pooler av antikroppar genererats och karakteriserats med avseende på funktionell aktivitet.

BioInvent kan komma att erhålla framtida milstolpsersättningar på drygt 500 miljoner dollar (under förutsättning att fem antikroppar utvecklas till kommersialisering). Bolaget kan också komma att erhålla upp till tvåsiffriga royalties relaterade till produktförsäljning. I utbyte 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 forskningsfinansiering har erhållits under 2017 och 2018. Pfizer investerade också 6 miljoner dollar i nya aktier i BioInvent när avtalet tecknades.

## Intäkter och resultat

Siffror inom parentes anger utfall för motsvarande period föregående år.

### Fjärde kvartalet

Nettoomsättningen uppgick till 10,4 MSEK (13,5). Intäkterna under perioden utgjordes huvudsakligen av intäkter från produktion av antikroppar för kliniska studier och intäkter från forskningsfinansiering.

Bolagets samlade kostnader uppgick till 48,7 MSEK (49,8). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 30,8 MSEK (27,8), personalkostnader 16,6 MSEK (20,9) och avskrivningar 1,3 MSEK (1,1). I personalkostnader för fjärde kvartalet 2017 ingick reserv 3,0 MSEK för uppsägningslön och avgångsvederlag till den avgående vd:n.

Forsknings- och utvecklingskostnader uppgick till 41,9 MSEK (37,5).

Resultat efter skatt uppgick till -32,7 MSEK (-33,3). Finansnetto uppgick till 0,0 MSEK (0,0). Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,09 SEK (-0,11).

### Januari - december

Nettoomsättningen uppgick till 38,5 MSEK (45,0). Intäkterna under perioden utgjordes huvudsakligen av intäkter från produktion av antikroppar för kliniska studier, intäkter från forskningsfinansiering och intäkter från partners som utnyttjar antikroppsbiblioteket n-CoDeR<sup>®</sup>. Intäkterna under 2017 inkluderade en milstolpsbetalning på 0,5 miljoner euro inom ramen för samarbetet med Mitsubishi Tanabe Pharma i samband med godkännande av att starta en klinisk fas I-studie.

Bolagets samlade kostnader uppgick till 168,1 MSEK (149,0). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 103,2 MSEK (87,2), personalkostnader 59,8 MSEK (58,9) och avskrivningar 5,1 MSEK (2,9). I personalkostnader för fjärde kvartalet 2017 ingick reserv 3,0 MSEK för uppsägningslön och avgångsvederlag till den avgående vd:n.

Forsknings- och utvecklingskostnader uppgick till 140,2 MSEK (109,7).

Resultat efter skatt uppgick till -123,2 MSEK (-100,5). Finansnetto uppgick till 0,1 MSEK (0,1). Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,36 SEK (-0,33).

## Finansiell ställning och kassaflöde

I mars 2018 genomfördes en riktad nyemission om 84,6 miljoner kronor före transaktionskostnader. Styrelsen beslutade, med stöd av emissionsbemyndigandet från årsstämman 2017, att genomföra en riktad nyemission av 45 704 281 aktier till ett pris om 1,85 kronor per aktie. Nyemissionen genererade starkt intresse från institutioner och specialistinvestorer, såsom Rhenman Healthcare Equity L/S samt IMEurope (Institut Mérieux), vilken var den största deltagaren i nyemissionen och blev en av bolagets största ägare.

I maj 2018 tecknades 400 478 aktier för att säkerställa bolagets åtaganden i styrelseaktieprogram 2017. Teckningskursen per aktie uppgick till aktiens kvotvärde (0,08 kr).

Bolagets aktiekapital fördelar sig efter emissionerna på totalt 350 799 972 aktier.

Per den 31 december 2018 uppgick koncernens likvida medel till 68,9 MSEK (133,8). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick under januari-december till -145,2 MSEK (-92,4).

Eget kapital uppgick till 87,6 MSEK (130,2) vid periodens slut. Bolagets aktiekapital var 28,1 MSEK. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 73 (77) procent. Eget kapital per aktie var 0,25 SEK (0,43). Koncernen hade inga räntebärande skulder.

## Investeringar

Under perioden januari - december uppgick investeringar i materiella anläggningstillgångar till 3,8 MSEK (16,5).

## Moderbolaget

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

## Organisation

Per den 31 december 2018 hade BioInvent 62 (56) anställda. Av dessa är 56 (49) verksamma inom forskning och utveckling.

## Optionsprogram

### 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. 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.

### 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 2,0 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 2017 och omfattar f.n. 10 personer. Tilldelning av 591 759 optioner har skett i januari 2018 och 462 766 i januari 2019.

### Styrelseaktieprogram 2018

Vid årsstämman 2018 beslutades att inrätta ett styrelseaktieprogram för styrelsens ledamöter, innebärande att de styrelseledamöter som önskar delta i programmet tilldelas minst 45 procent och maximalt 100 procent av grundarvodet för styrelseuppdraget i form av aktier i BioInvent till ett antal som vid tilldelningstillfället värdemässigt motsvarar minst 45 procent och maximalt 100 procent av arvodet. Beslutet innefattar riktad emission av högst 2 000 000 teckningsoptioner (motsvarande cirka 0,6 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 2019 och teckningskursen per aktie ska uppgå till aktiens kvotvärde (f.n. 0,08 kr).

För mer information se [www.bioinvent.se](http://www.bioinvent.se) (Investerare / bolagsstyrning / incitamentsprogram)

## Transaktioner med närstående

För beskrivning av förmåner till ledande befattningshavare, se sidan 45 i bolagets årsredovisning för 2017. 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 2017.

## Redovisningsprinciper

Denna delårsrapport i sammandrag för koncernen har upprättats i enlighet med IAS 34, Delårsrapporter 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 2018 har inte haft någon väsentlig påverkan på de finansiella rapporterna. De finansiella rapporterna för moderbolaget är i allt väsentligt lika med koncernens finansiella rapporter.

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

För en mer utförlig beskrivning av koncernens redovisningsprinciper avseende intäkter hänvisas till Not 1 Redovisningsprinciper, sidan 41, i bolagets årsredovisning för 2017.

### **Förändringar i IFRS 2019**

IFRS 16 Leasing kommer att ersätta IAS 17 från 1 januari 2019. Standarden kräver att tillgångar och skulder hänförliga till alla leasingavtal, med några undantag, redovisas i balansräkningen. I resultaträkningen redovisas en avskrivning på tillgången och en räntekostnad på leasingskulden. Enligt nuvarande IAS 17 kostnadsförs leasingavgiften över leasingperioden för operationella leasingkontrakt. Koncernen har påbörjat men inte avslutat analysen för att utvärdera effekten på koncernens finansiella rapportering. Givet den nuvarande nivån av leasing kan det förväntas att koncernens tillgångar och skulder förväntas öka med ett belopp om cirka 23 MSEK.

### **Årsstämma och kommande rapporttillfällen**

Årsstämma kommer att hållas torsdagen den 25 april 2019 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.

Styrelsen och verkställande direktören föreslår att ingen utdelning lämnas för räkenskapsåret 2018.

Biolnvent avser att avge finansiella rapporter enligt följande:

- Årsredovisning beräknas finnas tillgänglig på hemsidan den 3 april 2019.
- Delårsrapporter 22 maj, 23 juli, 24 oktober 2019

## Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2018 okt-dec	3 MÅN 2017 okt-dec	12 MÅN 2018 jan-dec	12 MÅN 2017 jan-dec
Nettoomsättning	10 377	13 536	38 548	45 014
<i>Rörelsens kostnader</i>				
Forsknings- och utvecklingskostnader	-41 916	-37 471	-140 182	-109 723
Försäljnings- och administrationskostnader	-6 804	-12 354	-27 955	-39 263
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	5 688	2 973	6 357	3 340
	-43 032	-46 852	-161 780	-145 646
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-32 655</b>	<b>-33 316</b>	<b>-123 232</b>	<b>-100 632</b>
Finansnetto	-23	26	69	104
<b>Resultat före skatt</b>	<b>-32 678</b>	<b>-33 290</b>	<b>-123 163</b>	<b>-100 528</b>
Skatt	-	-	-	-
<b>Resultat efter skatt</b>	<b>-32 678</b>	<b>-33 290</b>	<b>-123 163</b>	<b>-100 528</b>
<b>Övrigt totalresultat</b>				
<i>Poster som har omförts eller kan omföras till periodens resultat</i>	-	-	-	-
<b>Periodens totalresultat</b>	<b>-32 678</b>	<b>-33 290</b>	<b>-123 163</b>	<b>-100 528</b>
Årets totalresultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-32 678	-33 290	-123 163	-100 528
Resultat per aktie, SEK				
Före utspädning	-0,09	-0,11	-0,36	-0,33
Efter utspädning	-0,09	-0,11	-0,36	-0,33

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

	2018 31 dec	2017 31 dec
<b>Tillgångar</b>		
<b>Anläggningstillgångar</b>		
Immateriella anläggningstillgångar	0	0
Materiella anläggningstillgångar	18 033	19 246
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>18 033</b>	<b>19 246</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>		
Varulager	2 950	2 386
Kortfristiga fordringar	30 566	14 655
Likvida medel	68 851	133 760
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>102 367</b>	<b>150 801</b>
<b>Summa tillgångar</b>	<b>120 400</b>	<b>170 047</b>
<b>Eget kapital och skulder</b>		
Eget kapital	87 621	130 225
Kortfristiga skulder	32 779	39 822
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>120 400</b>	<b>170 047</b>



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

	2018 okt-dec	2017 okt-dec	2018 jan-dec	2017 jan-dec
<b>Eget kapital vid periodens ingång</b>	<b>120 351</b>	<b>163 391</b>	<b>130 225</b>	<b>230 437</b>
<b>Totalresultat</b>				
Resultat	-32 678	-33 290	-123 163	-100 528
Övrigt totalresultat	-	-	-	-
<b>Totalresultat</b>	<b>-32 678</b>	<b>-33 290</b>	<b>-123 163</b>	<b>-100 528</b>
<b>Summa, exklusive transaktioner med bolagets ägare</b>	<b>87 673</b>	<b>130 101</b>	<b>7 062</b>	<b>129 909</b>
<b>Transaktioner med bolagets ägare</b>				
Personaloptionsprogram	-52	124	227	316
Riktad nyemission			80 300	
Riktad nyemission, styrelseaktieprogram 2017			32	
<b>Eget kapital vid periodens utgång</b>	<b>87 621</b>	<b>130 225</b>	<b>87 621</b>	<b>130 225</b>

Aktiekapitalet består per den 31 december 2018 av 350 799 972 aktier och aktiens kvotvärde är 0,08. Den riktade nyemission som slutfördes i april 2018 tillförde BioInvent 80 300 KSEK efter nyemissionskostnader om 4 253 KSEK.

## Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag (KSEK)

	2018 okt-dec	2017 okt-dec	2018 jan-dec	2017 jan-dec
<b>Den löpande verksamheten</b>				
Rörelseresultat	-32 655	-33 316	-123 232	-100 632
Avskrivningar	1 334	1 149	5 061	2 880
Övriga justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	-52	124	227	316
Erhållen och erlagd ränta	54	67	129	102
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>	<b>-31 319</b>	<b>-31 976</b>	<b>-117 815</b>	<b>-97 334</b>
Förändringar i rörelsekapital	-6 273	9 648	-23 579	21 458
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-37 592</b>	<b>-22 328</b>	<b>-141 394</b>	<b>-75 876</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>				
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-654	-6 463	-3 847	-16 478
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>-654</b>	<b>-6 463</b>	<b>-3 847</b>	<b>-16 478</b>
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten</b>	<b>-38 246</b>	<b>-28 791</b>	<b>-145 241</b>	<b>-92 354</b>
<b>Finansieringsverksamheten</b>				
Riktad nyemission			80 300	
Riktad nyemission, styrelseaktieprogram 2017			32	
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>80 332</b>	<b>-</b>
<b>Förändring av likvida medel</b>	<b>-38 246</b>	<b>-28 791</b>	<b>-64 909</b>	<b>-92 354</b>
Likvida medel vid periodens början	107 097	162 551	133 760	226 114
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>68 851</b>	<b>133 760</b>	<b>68 851</b>	<b>133 760</b>
<b>Likvida medel, specifikation:</b>				
Kortfristiga placeringar	-	30 060	-	30 060
Kassa och bank	68 851	103 700	68 851	103 700
	<b>68 851</b>	<b>133 760</b>	<b>68 851</b>	<b>133 760</b>

## Nyckeltal

	2018 31 dec	2017 31 dec
Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK	0,25	0,43
Antal aktier vid periodens slut (tusental)	350 800	304 695
Soliditet, %	72,8	76,6
Antal anställda vid periodens utgång	62	56

## Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2018 okt-dec	3 MÅN 2017 okt-dec	12 MÅN 2018 jan-dec	12 MÅN 2017 jan-dec
Nettoomsättning	10 377	13 536	38 548	45 014
<i>Rörelsens kostnader</i>				
Forsknings- och utvecklingskostnader	-41 916	-37 471	-140 182	-109 723
Försäljnings- och administrationskostnader	-6 804	-12 354	-27 955	-39 263
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	5 688	2 973	6 357	3 340
	-43 032	-46 852	-161 780	-145 646
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-32 655</b>	<b>-33 316</b>	<b>-123 232</b>	<b>-100 632</b>
Finansnetto	-23	26	69	104
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-32 678</b>	<b>-33 290</b>	<b>-123 163</b>	<b>-100 528</b>
Skatt	-	-	-	-
<b>Periodens resultat</b>	<b>-32 678</b>	<b>-33 290</b>	<b>-123 163</b>	<b>-100 528</b>
<b>Övrigt totalresultat</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>-</b>
<b>Totalresultat</b>	<b>-32 678</b>	<b>-33 290</b>	<b>-123 163</b>	<b>-100 528</b>

## Moderbolagets balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2018 31 dec	2017 31 dec
<b>Tillgångar</b>		
<b>Anläggningstillgångar</b>		
Immateriella anläggningstillgångar	0	0
Materiella anläggningstillgångar	18 033	19 246
Finansiella anläggningstillgångar	687	687
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>18 720</b>	<b>19 933</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>		
Varulager	2 950	2 386
Kortfristiga fordringar	30 566	14 655
Kortfristiga placeringar	-	30 060
Kassa och bank	68 851	103 700
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>102 367</b>	<b>150 801</b>
<b>Summa tillgångar</b>	<b>121 087</b>	<b>170 734</b>
<b>Eget kapital och skulder</b>		
<b>Eget kapital</b>		
Bundet eget kapital	55 757	52 069
Fritt eget kapital	31 902	78 194
<b>Summa eget kapital</b>	<b>87 659</b>	<b>130 263</b>
<b>Skulder</b>		
Kortfristiga skulder	33 428	40 471
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>121 087</b>	<b>170 734</b>

Lund den 25 februari 2019, 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.