



BioInvent Bokslutskommuniké

1 januari – 31 december 2007

- ❑ **Kliniska fas I studier inledda under januari 2008 med produktkandidaten BI-204, för behandling av åderförkalkning.**
- ❑ **De första individerna inkluderades under januari 2008 i fas I programmet med produktkandidaten TB-403, för behandling av cancer.**
- ❑ **Data som belyser den terapeutiska potentialen hos TB-403 har publicerats i den ansedda vetenskapliga publikationen Cell.**
- ❑ **Kliniska fas I studier på produktkandidaten TB-402, för förebyggande av blodproppar, har framgångsrikt avslutats. Beslut har tagits att inleda kliniska fas II studier.**
- ❑ **Ny läkemedelskandidat, BI-505, utsedd. I ett första steg utvecklas denna för behandling av blodcancer.**
- ❑ **En riktad nyemission genomfördes i juli. Emissionen tillförde BioInvent 120,0 miljoner kronor efter emissionskostnader samtidigt som ägarbasen breddades med fyra nya institutionella ägare.**
- ❑ **Samarbete med Genentech, Inc., för utveckling och kommersialisering av produktkandidaten BI-204 inleddes under januari 2007. En första delbetalning på 105,5 miljoner kronor har erhållits.**
- ❑ **Nettoomsättning januari - december 2007: 143,4 miljoner kronor (50,8).**
- ❑ **Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten januari - december 2007 visade ett överskott på 8,7 miljoner kronor (-107,3).**
- ❑ **Kortfristiga placeringar samt kassa och bank per 31 december 2007: 216,9 miljoner kronor (88,0).**
- ❑ **Resultat efter skatt januari - december 2007 uppgick till -16,1 miljoner kronor (-108,8) och resultat efter skatt per aktie uppgick till -0,31 kronor (-2,31).**

BioInvent är ett forskningsbaserat läkemedelsföretag med fokus på framtagning och utveckling av antikroppsläkemedel. I dag driver bolaget innovativa läkemedelsprojekt inom trombos, cancer, åderförkalkning och ögonsjukdomar.

VDs kommentarer

2007 har varit ett mycket framgångsrikt år för BioInvent. Vi har flyttat fram våra positioner såväl kommersiellt som i projekten. Vi har i dag tre projekt i klinisk fas och ett i den prekliniska utvecklingsfasen, steget före den kliniska fasen. Dessa betydande framgångar innebär att vi i dag står bra rustade med en bred och väldiversifierad projektportfölj. Den strategi som vi följer fungerar och vi är fast beslutna att fortsätta på den inslagna vägen – bredda portföljen och integrera framåt i värdekedjan, noggrant balanserat med samarbetsavtal för att säkerställa att projekten tillförs nödvändig finansiering och kompetens.

Våra projekt ligger också forskningsmässigt rätt med en rad innovativa medicinska koncept. BI-204, för förebyggande av hjärtinfarkt och stroke i högriskpatienter, har möjlighet att bli det första läkemedlet som adresserar de inflammationer som leder till att plack brister och att hjärtinfarkt uppstår.

Vår angiogeneshämmare TB-403 blockerar kärltillväxten i tumörer utan att skada normal kärlbildning och innebär en möjlighet att lansera ett konkurrenskraftigt alternativ till dagens behandling som också påverkar normal kärlbildning.

Antikoagulationsmedlet TB-402 adresserar de problem som är knutna till förebyggande av blodproppar; säkerhet och risken för okontrollerad blödning. Det kliniska utvecklingsprogrammet har så långt gett goda indikationer på att TB-402 kan utvecklas till ett långtidsverkande och säkert antikoagulationsmedel.

Vår senaste läkemedelskandidat, BI-505, har visat på bättre förmåga att döda tumörceller i svåra cancerformer, som multipelt myelom, jämfört med tillgängliga behandlingsstrategier för denna tumörform. Dessa prekliniska resultat gör att vi ser med tillförsikt mot de planerade kliniska studierna med BI-505.

BI-505 är också ett resultat av egen upptäcktsforskning. Fram till valet av denna kandidat har våra projekt baserats på medicinska koncept som rekryterats från externa forskningsgrupper. BI-505 och dess målprotein har identifierats genom ett egenutvecklat screeningsystem. Vi ser för närvarande på nya möjligheter där denna teknologi kan användas bredare i vår forskningsverksamhet.

Utvecklingsprojekt

BioInvent driver för närvarande fyra projekt i utvecklingsfas. I utvecklingsfasen testas produktkandidatens säkerhetsprofil i djurmodeller och därefter säkerhet och effekt i kliniska försök i flera faser.

Trombos (TB-402)

TB-402 är en human antikropp riktad mot blodkoagulationsfaktor VIII. Antikroppen har uppvisat en fördelaktig partiell hämning av Faktor VIII även då den ges i mycket höga doser, vilket reducerar risken för att överdosering skulle leda till oönskade blödningar. Omfattande försök i flera djurmodeller har visat att TB-402 kraftigt minskade risken för trombos utan att öka risken för blödningar. Projektet utvecklas inom alliansen med ThromboGenics NV.

En klinisk fas I studie av TB-402 är framgångsrikt avslutad. Prövningen som genomfördes i Danmark var en randomiserad, singel-doserad och placebokontrollerad studie i eskalerande doser. 56 individer ingick i studien, som omfattade både yngre friska män (18-45 år) och äldre friska män (55-76 år). Resultaten från studien presenterades på American Society of Hematologys årsmöte i Atlanta, USA, i december. Dessa data visar att TB-402 har hög säkerhet och att den tolereras väl. Inga allvarliga biverkningar rapporterades.

Den farmakokinetiska studien, som genomfördes som en del av fas I-studien, bekräftade en halveringstid av TB-402 på cirka tre veckor, vilket möjliggör behandling med enkel dos för patienter som genomgår ortopedisk kirurgi, och/eller en dos per månad för att förebygga uppkomst av stroke hos patienter som långtidsbehandlas för förmaksflimmer, i motsats till nuvarande dagliga behandlingar med befintliga läkemedel. Den farmakodynamiska analysen bekräftade att TB-402 hämmar faktor VIII endast delvis och inte leder till oönskad fullständig hämning av faktor VIII. En stabil och långtidsverkande antikoagulerande effekt kunde också demonstreras.

Förberedande aktiviteter inför fas II programmet pågår. Som en del av utvecklingsprogrammet pågår interaktionsstudier parallellt med dessa förberedelser. I en studie undersöks om effekten av TB-402 kan reverseras genom att ge det målprotein (faktor VIII) som TB-402 blockerar. I en annan studie undersöks om effekten av TB-402 påverkas av att patienterna fått standardbehandling vid djup ventrombos. Resultaten från dessa studier förväntas föreligga under det andra kvartalet och ge bättre

förutsättningar för fas II programmet. Slutlig design av fas II programmet fastställs när dessa resultat föreligger. Fas II programmet förväntas därför starta under hösten 2008. Detta kommer att omfatta flera doser, och genomförs för att utvärdera läkemedlets säkerhet och dess förmåga att förebygga djup ventrombos i samband med ortopedisk kirurgi.

Åderförkalkning (BI-204)

Läkemedelskandidaten BI-204 riktar sig mot oxiderade former av det "onda" kolesterolet LDL (oxLDL). Samband har påvisats mellan dessa oxiderade former av LDL och de inflammatoriska processer som leder till plackbildning i kärlväggen. BI-204 har i ett flertal försök reducerat inflammatoriska processer och i djurmodeller reducerat plackbildning högst väsentligt. I djur som är behandlade med BI-204 har man dessutom kunna påvisa en markant reduktion av storleken på redan existerande plack. Data stöder att mekanismen bakom BI-204 är en modulering av den inflammatoriska processen med en reduktion av pro-inflammatoriska celler i behandlade plack som resultat, vilket i sin tur leder till minskad nybildning av plack och regression av redan befintliga plack. Målsättningen är att utveckla ett läkemedel som förebygger följd effekter i form av hjärtinfarkt eller slaganfall i patienter som tidigare haft sådan sjukdom, det vill säga i högriskpatienter.

Under januari 2008 inledde BioInvent och bolagets partner Genentech en fas I studie i Danmark. Studien är en dubbelblind randomiserad doseskaleringsstudie, där såväl enstaka som upprepade doser av BI-204 kommer att ges intravenöst eller subkutant. Studien kommer att omfatta totalt 80 friska män och kvinnor med förhöjd nivå av LDL-kolesterol.

Utöver uppföljning av hur väl läkemedlet tolereras och dess säkerhet, utvärderas farmakokinetiska och farmakodynamiska egenskaper hos BI-204, vilket sedan kommer att ge viktig information om doseringen av BI-204 i kommande fas II-studier.

BI-204 utvecklas i samarbete med Genentech, Inc.. Samarbetet innebär att Genentech och BioInvent gemensamt ansvarar för den kliniska utvecklingen. Genentech kommer ensamt att kontrollera all kommersialisering av läkemedlet i Nordamerika, medan BioInvent åtnjuter alla kommersiella rättigheter i resten av världen. Genentech betalade en kontantersättning till BioInvent på 105,5 miljoner SEK under januari 2007, och BioInvent kan därutöver erhålla milstolpsersättningar på upp till cirka 1,2 miljarder SEK, samt dessutom royalties på Genentechs försäljning i Nordamerika.

Cancer (TB-403)

Produktkandidaten TB-403 riktar sig mot tillväxtfaktor PIGF och har i prekliniska studier visat på god hämning av PIGF-associerad angiogenes och tumörbildning i djurmodeller. TB-403 verkar genom att blockera bildandet av nya blodkärl och därmed strypa syre- och näringstillförseln till växande tumörer. Därigenom hindras dessa från att växa och sprida sig till andra delar av kroppen. Projektet utvecklas inom alliansen med ThromboGenics NV.

PIGF utsöndras av tumörer och är specifikt uppreglerad vid till exempel cancer och kroniskt inflammatoriska tillstånd. Den påverkar nybildningen av kärl i vävnader som befinner sig under stress. I motsats till VEGF, som läkemedlet Avastin är riktat mot, tycks inte PIGF reglera normal, fysiologisk, angiogenes. Denna egenskap är viktig, eftersom hämning av PIGF därigenom kan förväntas ha färre bieffekter men ändå ge önskad effekt mot olika sjukdomstillstånd.

Data som understöder detta blev i november publicerat i den ansedda vetenskapliga publikationen Cell. Forskning genomförd av samarbetspartners vid Universitetet i Leuven, Belgien, och Flanders Institute for Biotechnology (VIB) visar att antikroppar mot tillväxtfaktorn PIGF kan förhindra tillväxt av tumörer och utveckling av metastaser i prekliniska modeller, utan att påverka friska vävnader. Denna forskning har i tillägg visat att hämning av PIGF inte leder till resistens eftersom den inte framkallar produktion av andra kärlstimulerande tillväxtfaktorer av tumören, till skillnad från befintliga angiogeneshämmare.

Under januari 2008 inleddes en klinisk fas I studie i Danmark. Studien är en dubbelblind, placebokontrollerad och randomiserad med singel-doser av TB-403 i tre eskalerande doser på 16 friska manliga individer. Målsättningen är att studera tolererbarhet och säkerhet. Dessutom bedöms farmakokinetiken i syfte att skapa grunden för en säker och effektiv dosering av substansen i en efterföljande studie med upprepade doser.

Studien med upprepade doser beräknas starta under tredje kvartalet 2008. Denna studie skall utvärdera tolererbarhet, farmakokinetik och farmakodynamik hos patienter med framskriden cancer. Patientgrupper som inte svarat på tidigare behandlingar kommer att ges eskalerande doser.

Cancer (BI-505)

BiolInvent utsåg i december 2007 en ny klinisk läkemedelskandidat, BI-505. Den nya läkemedelskandidaten kommer från ett forskningsprogram inom apoptos (programmerad celledöd) för bekämpning av tumörceller, i vilket bolaget har identifierat ett flertal antikroppar med tumördödande effekt. BI-505 är en human antikropp som riktas mot adhesionsproteinet ICAM-1 (också benämnt CD54). I tumörceller är uttrycket av ICAM-1 förhöjt och är därför en kandidat för att vara ett lämpligt målprotein för en terapeutisk antikropp. Förutom att inducera apoptos förmedlar antikroppen också viktiga immuneffektor funktioner vilka medverkar till att döda tumörceller. BI-505 har i ett flertal djurmodeller visats kunna bekämpa tumörer mycket effektivt och mer verksamt än existerande läkemedel.

BiolInvent avser att i ett första steg utveckla kandidaten som en behandling av blodcancer, till exempel multipelt myelom. Inom blodcancer finns det ett stort behov av nya effektiva läkemedel för att ersätta eller komplettera redan befintliga läkemedel. Antal nya patienter med blodcancer beräknas uppgå till mer än 200 000 per år. Även möjligheten att behandla ICAM-1 uttryckande solida tumörer kommer att undersökas genom ytterligare prekliniska försök.

BI-505 befinner sig i preklinisk utvecklingsfas dvs. steget före kliniska studier. För närvarande sker uppskalning av produktionsprocesserna för att kunna producera material för planerade prekliniska och kliniska studier.

Forskningsprojekt

BiolInvent driver ett flertal forskningsprojekt i stadiet innan en produktkandidat har valts ut. Bolagets forskningsportfölj inriktar sig i dag främst mot cancer och ögonsjukdomar. Inom cancerområdet inriktas forskningen mot ytterligare produktkandidater som hämmar oönskad kärltillväxt och därmed blodförsörjningen till tumören samt mot apoptotiska antikroppar som dödar tumörcellerna. BI-505 är ett resultat av apoptosprogrammet.

Intäkter och resultat

Nettoomsättningen för perioden januari–december uppgick till 143,4 MSEK (50,8). Första delbetalningen från samarbetet med Genentech på 105,5 MSEK i januari 2007 ingår i sin helhet i redovisad nettoomsättning. Periodens övriga intäkter avser ersättningar från externa utvecklingsuppdrag och utgör 37,9 MSEK (50,8) under perioden januari-december respektive 3,4 MSEK (17,5) under perioden oktober–december. Dessa uppdrag omfattar i huvudsak processutveckling och framställning av produkter för kunders kliniska studier. Minskningen av intäkter från externa utvecklingsuppdrag är huvudsakligen relaterad till att bolagets utvecklingskapacitet tagits i anspråk för de egna projekten.

Bolagets samlade kostnader under januari-december uppgick till 169,6 MSEK (165,2).

Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 83,1 MSEK (75,7), personalkostnader 74,2 MSEK (74,1) och avskrivningar 12,3 MSEK (15,4). De externa kostnaderna avser kostnader i huvudsak för toxikologiska studier, kliniska prövningar, uppdragsforskning och milstolpsersättningar.

Forsknings- och utvecklingskostnader, januari–december, uppgick till 140,9 MSEK (135,4).

Avskrivningar enligt plan har belastat rörelseresultatet under perioden med 12,3 MSEK (15,4), varav avskrivningar på immateriella tillgångar utgör 6,3 MSEK (7,6).

BiolInvents andel av det finansiella stödet från EU:s 6:e ramprogram inom TB-403 projektet uppgick till 2,5 MSEK (2,5) under perioden januari–december 2007 och redovisas i resultaträkningen under posten övriga rörelseintäkter och -kostnader.

Resultat efter skatt, januari–december, uppgick till -16,1 MSEK (-108,8). Det förbättrade resultatet är främst relaterat till erhållen kontantärsättning avseende BI-204. Resultat efter skatt, oktober–december, uppgick till -38,0 MSEK (-25,1) Resultatförändringen beror i första hand på lägre intäkter under det fjärde kvartalet 2007. Finansnettot, januari–december, uppgick till 7,4 MSEK (2,9). Förändringen beror i huvudsak på högre marknadsräntor. Resultat efter skatt per aktie, januari–december, uppgick till -0,31 kronor (-2,31).

Finansiell ställning och kassaflöde

Per den 31 december 2007 uppgick koncernens kortfristiga placeringar samt kassa och bank till 216,9 MSEK (88,0). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten var positivt och uppgick under januari-december till 8,7 MSEK (-107,3). Kassaflödet har påverkats positivt av erhållen kontantärsättning avseende BI-204, högre erhållen ränta, lägre investeringar och normala svängningar i rörelsekapitalet. Kassaflödet under perioden oktober-december uppgick till -13,4 MSEK

(-23,6). Den positiva utvecklingen av rörelsekapitalet under det senaste kvartalet är i huvudsak relaterad till avräkning med samarbetspartners och kunder.

Efter den riktade nyemissionen av 8 500 000 aktier som slutfördes i början av juli, ökade aktiekapitalet med 4,2 MSEK till 27,8 MSEK. Emissionen tillförde BioInvent 120,0 MSEK efter emissionskostnader. Emissionskostnaderna uppgick till 5,4 MSEK. Antalet aktier efter genomförd emission uppgår till 55 660 889.

Eget kapital uppgick till 214,1 MSEK (110,2) vid periodens slut. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 79,0 (74,3) procent. Eget kapital per aktie var 3,85 SEK (2,34). Koncernen hade inga räntebärande skulder.

Investeringar

Investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 3,9 MSEK (9,0) och avser i huvudsak investeringar i ny produktionsutrustning. Inga investeringar har skett i immateriella anläggningstillgångar (-).

Moderbolaget

Nettoomsättningen, januari-december, uppgick till 143,4 MSEK (50,8). Resultat efter skatt uppgick till -16,1 MSEK (-108,9). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick till 8,8 MSEK (-107,3). Moderbolaget sammanfaller i allt väsentligt med koncernen.

Organisation

Per den 31 december 2007 hade BioInvent 94 (96) anställda. Av dessa är 79 (81) verksamma inom forskning och utveckling.

Riskfaktorer

Bolagets verksamhet är förenad med risker relaterade till bland annat läkemedelsutveckling, konkurrens, samarbeten med partners, teknologiutveckling, patent, kapitalbehov, valuta och räntor. Dessa risker utgör ett sammanfattande urval av riskfaktorer som har betydelse för BioInvent och därmed en investering i BioInventaktien.

Redovisningsprinciper

Denna bokslutskommuniké är upprättad i enlighet med IAS 34, Interim Financial Reporting, vilket är i enlighet med de krav som ställs i Redovisningsrådets rekommendation RR 31, Delårsrapporter för koncerner. I övrigt tillämpas samma definitioner avseende nyckeltal och beräkningsmetoder som i senaste årsredovisningen.

Moderbolagets redovisning är upprättad med beaktande av RR 32, Redovisning för juridiska personer.

Valberedning

Ärligen skall utses en valberedning bestående av styrelsens ordförande samt en representant för envar av bolagets tre största aktieägare per den 31 augusti varje år. Följande personer har utsetts till att ingå i valberedningen: Björn Ogenstam (Stiftelsen Industrifonden), Thomas Ehlin (Nordea Fonder), Ulrica Slåne Sens, (Tredje AP-fonden) samt styrelsens ordförande Karl Olof Borg.

Årsstämma, utdelningsförslag och kommande rapporttillfällen

Årsstämma kommer att hållas i Lund måndagen den 14 april 2008 klockan 16:00 på Ideon. Kallelsen kommer att annonseras i Post- och Inrikes Tidningar, Sydsvenska Dagbladet och Dagens Industri, samt finnas tillgänglig på bolagets hemsida. Årsredovisningen sänds till alla aktieägare som inte aktivt avsagt sig en sådan.

Aktieägare som önskar delta i bolagsstämman skall vara införd i den av VPC förda aktieboken senast tisdagen den 8 april 2008 och anmäla deltagandet till BioInvent senast tisdagen den 8 april 2008 klockan 16:00 på adress Sölvegatan 41, 223 70 Lund, att: Marie Serwe, eller per telefax 046-211 08 06, eller telefon 046-286 85 50, eller per e-mail marie.serwe@bioinvent.com. Anmälan ska innehålla namn, personnummer/organisationsnummer, aktieinnehav, telefonnummer samt eventuellt biträdes namn.

Aktieägare som har sina aktier förvaltarregistrerade måste, för att äga rätt att delta i bolagsstämman, begära att tillfälligt föras in i aktieboken hos VPC AB. Omregistreringen måste vara genomförd senast tisdagen den 8 april 2008 och förvaltaren bör således underrättas härom i god tid före nämnda datum.

Styrelsen och verkställande direktören föreslår att ingen utdelning lämnas för räkenskapsåret 2007.

BioInvent avser att avge finansiella rapporter enligt följande:

Årsredovisning	Tillgänglig på hemsidan i slutet av mars 2008
Delårsrapporter	10 april, 16 juli, 16 oktober 2008
Bokslutskommuniké 2008	12 februari 2009

Kontakt

Frågor med anledning av denna rapport besvaras av
Svein Mathisen, VD, 046-286 85 67, mobil 0708-97 82 13
Cristina Glad, vVD, 046-286 85 51, mobil 0708-16 85 70
Rapporten finns även att tillgå på www.bioinvent.com.

Koncernens resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2007 okt-dec	3 MÅN 2006 okt-dec	12 MÅN 2007 jan-dec	12 MÅN 2006 jan-dec
Nettoomsättning	3 415	17 473	143 437	50 829
<i>Rörelsens kostnader</i>				
Forsknings- och utvecklingskostnader	-37 857	-35 979	-140 861	-135 361
Försäljnings- och administrationskostnader	-7 363	-9 871	-28 715	-29 804
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	933	2 554	2 690	2 606
	-44 287	-43 296	-166 886	-162 559
Rörelseresultat	-40 872	-25 823	-23 449	-111 730
Resultat från finansiella investeringar	2 896	727	7 356	2 897
Resultat efter finansiella poster	-37 976	-25 096	-16 093	-108 833
Skatt	-	-	-	-
Resultat	-37 976	-25 096	-16 093	-108 833
Resultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-37 976	-25 096	-16 093	-108 833
Resultat per aktie, genomsnittligt antal aktier, SEK				
Före utspädning	-0,68	-0,53	-0,31	-2,31
Efter full utspädning	**	*	**	*
Genomsnittligt antal aktier				
Före utspädning (tusental)	55 661	47 161	51 175	47 161
Efter full utspädning (tusental)	**	47 161	**	47 161

*De utställda teckningsoptionerna innebär ingen utspädning av resultat per aktie, eftersom inlösen till aktier skulle medföra en förbättring av resultat per aktie.

**Vid utgången av perioden fanns inga utestående teckningsoptioner.

Koncernens balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2007 31 dec	2006 31 dec
Tillgångar		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	12 532	18 877
Materiella anläggningstillgångar	14 182	16 241
Omsättningstillgångar		
Varulager m m	3 825	7 789
Kortfristiga fordringar	23 611	17 414
Kortfristiga placeringar	191 212	81 659
Kassa och bank	25 639	6 352
Summa tillgångar	271 001	148 332
Eget kapital och skulder		
Eget kapital	214 118	110 152
Kortfristiga skulder	56 883	38 180
Summa eget kapital och skulder	271 001	148 332

Koncernens förändring av eget kapital (KSEK)

	2007 okt-dec	2006 okt-dec	2007 jan-dec	2006 jan-dec
Ingående balans	252 229	135 186	110 152	219 000
Förändring reserv verkligt värde	-135	62	-63	-15
Periodens resultat	-37 976	-25 096	-16 093	-108 833
Optionspremium			99	
Riktad nyemission			120 023	
Utgående balans	214 118	110 152	214 118	110 152
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare	214 118	110 152	214 118	110 152

Aktiekapitalet består per den 31 december 2007 av 55 660 889 aktier och aktiens kvotvärde är 0,5. Den riktade nyemissionen, som slutfördes i juli 2007, tillförde BioInvent 120 023 KSEK efter nyemissionskostnader om 5 352 KSEK.

Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag (KSEK)

	2007 okt-dec	2006 okt-dec	2007 jan-dec	2006 jan-dec
Den löpande verksamheten				
Rörelseresultat	-40 872	-25 823	-23 449	-111 730
Avskrivningar	2 996	4 048	12 312	15 419
Erhållen och erlagd ränta	<u>2 670</u>	<u>647</u>	<u>6 012</u>	<u>2 843</u>
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-35 206	-21 128	-5 125	-93 468
Förändringar i rörelsekapital	<u>24 203</u>	<u>-1 687</u>	<u>17 752</u>	<u>-4 880</u>
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-11 003	-22 815	12 627	-98 348
Investeringsverksamheten				
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-2 436	-756	-3 909	-8 962
Kassaflöde från investeringsverksamheten	- 2 436	-756	-3 909	-8 962
Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten	-13 439	-23 571	8 718	-107 310
Finansieringsverksamheten				
Riktad nyemission	-	-	120 023	-
Optionspremium	-	-	99	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-	120 122	-
Förändring av kortfristiga placeringar**	15 345	-147	-134 408	39 828
Förändring av likvida medel	1 906	-23 718	-5 568	-67 482
Likvida medel vid periodens början	<u>60 580</u>	<u>91 772</u>	<u>68 054</u>	<u>135 536</u>
Likvida medel vid periodens slut	62 486	68 054	62 486	68 054
Likvida medel, specifikation:				
Kortfristiga placeringar som utgör likvida medel*	36 847	61 702	36 847	61 702
Kassa och bank	<u>25 639</u>	<u>6 352</u>	<u>25 639</u>	<u>6 352</u>
	62 486	68 054	62 486	68 054
Kortfristiga placeringar**	<u>154 365</u>	<u>19 957</u>	<u>154 365</u>	<u>19 957</u>
	216 851	88 011	216 851	88 011

*löptid kortare än 3 månader

**löptid längre än 3 månader

Nyckeltal

	2007 31 dec	2006 31 dec
Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK		
Före utspädning	3,85	2,34
Efter full utspädning	*	2,34
Antal aktier vid periodens slut		
Före utspädning (tusental)	55 661	47 161
Efter full utspädning (tusental)	*	47 161
Soliditet, %	79,0	74,3
Antal anställda vid periodens utgång	94	96

*Vid utgången av perioden fanns inga utestående teckningsoptioner.

Lund den 14 februari 2008, Styrelsen

BioInvent International AB (publ)

Org nr 556537-7263

Besöksadress: Sölvegatan 41

Postadress: 223 70 Lund

Tel: 046-286 85 50

info@bioinvent.com

Juridisk friskrivning

Detta pressmeddelande 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 detta pressmeddelande är sådan som bolaget ska offentliggöra enligt svensk lag om börs- och clearingverksamhet och/eller svensk lag om handel med finansiella instrument. Informationen lämnades för offentliggörande den 14 februari 2008 kl 08.30.