



BioInvent Bokslutskommuniké

1 januari – 31 december 2009

- ❑ Efter rapportperiodens utgång annonserades en riktad nyemission om 150 miljoner kronor.
- ❑ Vid årsskiftet behandlades första patienten i en fas I studie med produktkandidaten BI-505 för behandling av multipelt myelom.
- ❑ I fas II-studien av produktkandidaten TB-402, för förebyggande av blodproppar, var alla patienter färdigbehandlade under oktober 2009.
- ❑ Fas I-studien av TB-403 på patienter med framskriden cancer avslutades framgångsrikt i november 2009. Produktkandidaten tolererades väl.
- ❑ Framgångsrik teknologiöverföring inom samarbetet med Roche kring TB-403 ledde under det första kvartalet 2009 till den första milstolpsersättningen på 5 miljoner euro (54 miljoner kronor) till bolaget och dess partner ThromboGenics.
- ❑ Fas I-studien med BI-204, för förebyggande av till exempel hjärtinfarkt hos patienter med kranskärslssjukdom avslutades under det andra kvartalet 2009. Studien visade att produktkandidaten tolererades väl. Projektet utvecklas i samarbete med Genentech, ett helägt bolag inom Roche Group.
- ❑ Under det tredje och fjärde kvartalet 2009 slöts avtal med Mitsubishi Tanabe Pharma Corp. respektive Daichi Sankyo för forskning och utveckling av antikropps-läkemedel.
- ❑ I november 2009 tilldelades BioInvent utmärkelsen "Licensing Deal of the Year" vid Scrip Awards 2009.
- ❑ Nettoomsättning januari - december 2009: 80,7 miljoner kronor (252,1 inklusive initial delbetalning 187,6 avseende TB-403).
- ❑ Kortfristiga placeringar samt kassa och bank per 31 december 2009: 84,0 miljoner kronor (212,5).
- ❑ Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten januari - december 2009: -128,4 miljoner kronor (-4,4).
- ❑ Resultat efter skatt januari - december 2009 uppgick till -176,7 miljoner kronor (16,2) och resultat efter skatt per aktie uppgick till -3,17 kronor (0,29).

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

VD:s kommentarer

BioInvent har utvecklats väl under 2009 med en projektportfölj där utvecklingen i de flesta projekten ligger i linje med eller före den ursprungliga tidplanen. För att ytterligare stärka företaget och dess affärsmöjligheter har styrelsen med förbehåll om bolagsstämans godkännande beslutat om en riktad nyemission om 150 miljoner kronor. Emissionen innebär en obetydlig rabatt i förhållande till en månads volymviktad genomsnittskurs. Detta kombinerat med att emissionen breddar det långsiktiga industriella samt det internationella institutionella ägandet är ett styrkebesked. Samtidigt är det en spännande tid vi går till mötes med flera betydande milstolpar under det kommande året.

För tromboshämmaren TB-402 förväntar vi oss kunna presentera fas II-resultat under det andra kvartalet. Produktkandidaten representerar ett nytt spännande koncept för att förebygga djup ventrombos vid ortopedisk kirurgi. Produktprofilen öppnar för en enskild dosering vid det kirurgiska ingreppet jämfört med daglig dosering i två till fyra veckor efter ingreppet för de behandlingar som finns att tillgå i dag. Efter att vi erhållit resultaten kommer vi tillsammans med vår partner ThromboGenics aktivt jobba för att knyta till oss en partner med en infrastruktur anpassad den stora kommersiella möjlighet som produktkandidaten representerar.

För ytterligare två av våra produktkandidater förväntar vi oss att fas II-studier kommer att inledas under året. Både BI-204 och TB-403 är innovativa läkemedelskoncept som har potential att erbjuda ny behandling till mycket stora patientgrupper. För TB-403 har Roche övertagit huvudansvaret för det vidare kliniska programmet och den kommersiella utvecklingen.

Inom projektet BI-204 och samarbetet med Genentech har vi i dag en mycket aktiv roll i den vidare kliniska utvecklingen. De kommersiella rättigheter som vi har behållit, utanför den nordamerikanska marknaden representerar stora värden och möjligheter som ger viktiga förutsättningar för att Bolaget ska utvecklas framåt i värdekedjan. Fas II-programmet vi ser framför oss kommer att ge information om produktens effekter med ett riskåtagande som är hanterbart för bolaget. Detta ger en möjlighet till värdeutväxling som måste ställas mot alternativet att tidigarelägga ett avtal för hela eller delar av de rättigheter vi innehar innan data från fas II föreligger. Den emission vi nu genomför kommer i detta sammanhang demonstrera att bolaget och dess ägare har för avsikt att aktivt förvalta denna möjlighet.

Vår första kliniska studie på den viktiga amerikanska marknaden inleddes vid årsskiftet med BI-505. Produktkandidaten utvecklas i första hand för behandling av multipelt myelom. Denna cancerform är i mycket stort behov av nya behandlingsalternativ och vi har lyckats knyta mycket värenommerade kliniker till programmet. Detta tillsammans med produktkandidatens status som särläkemedel skapar bästa möjliga förutsättningar för den kliniska studie vilken beräknas ta cirka ett och ett halvt år att genomföra.

Även om vår projektportfölj har tagit ett rejält kliv framåt i värdekedjan är det vår uttalade ambition att bredda portföljen med nya läkemedelsprojekt. Vår avsikt är därför att skapa förutsättningar för att kunna stärka den prekliniska forskningen både genom samarbete med externa grupper och genom lansering av nya interna program. Den emission vi nu genomför stärker vår möjlighet att realisera dessa ambitioner.

Under det tredje och fjärde kvartalet kunde vi lägga Mitsubishi Pharma respektive Daichi Sankyo till gruppen av partners som utvecklar egna antikroppsläkemedel med hjälp av BioInvents validerade antikroppsteknologi vilket för BioInvents del ger intäkter som ytterligare bidrar till vår finansiella stabilitet.

Vi kan konstatera att vi inleder året med en spännande och mognande projektportfölj – en utveckling som i november i fjor blev premierad genom tilldelningen av utmärkelsen "Licensing Deal of the Year" vid Scrip Awards 2009. Under 2010 förväntar vi oss att uppnå ytterligare viktiga milstolpar. Den nyemission vi nu genomför kommer att ge Bolaget möjlighet att på ett optimalt sätt ta till vara på de affärsmöjligheter vi ser framför oss, framstå som en stark och finansiellt trovärdig partner i existerande partnerskap samt säkerställa en kapitalreserv.

Lund, Svein Mathisen

Utvecklingsprojekt

Biolnvent driver för närvarande fyra projekt i utvecklingsfas. I utvecklingsfasen testas produkt-kandidatens 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 höga doser, vilket reducerar risken för oönskade blödningar. Målsättningen är att initialt utveckla ett läkemedel som förebygger djup ventrombos (DVT) efter ortopedisk kirurgi. DVT orsakas av att en blodpropp bildas i en ven, vanligen i de djupa venerna i underbenet. DVT är ett stort hälsoproblem och enbart i USA uppskattas antalet personer som årligen drabbas av DVT eller lungemboli till över 600 000. Antalet patienter som får en konstgjord höft- eller knäled inopererad har uppskattats till cirka 2,4 miljoner under 2009 och förväntas växa till cirka 3,1 miljoner 2015 på de sju större läkemedelsmarknaderna. Patienter som genomgår höftleds- eller knäledsoperationer löper stor risk att utveckla DVT. Därför behandlas alla patienter med antikoagulantia i förebyggande syfte för att reducera risken för blodproppar. Projektet utvecklas inom alliansen med ThromboGenics.

Fas I-resultaten visar att TB-402 är säker och 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. Denna möjliggör behandling med en 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 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.

I ytterligare studier har det kunnat påvisas att effekten av TB-402 reverserades genom att ge det målprotein (faktor VIII) som TB-402 blockerar samt att TB-402 är säkert och tolereras väl i patienter som har fått standardbehandling (enoxaparin och warfarin) vid djup ventrombos. Resultaten visar att TB-402 har förutsättningar att kunna utvecklas till en säker och väl kontrollerad behandling vid ett flertal sjukdomstillstånd där förebyggande av blodproppar är av största vikt.

En fas II studie inleddes i februari 2009 för förebyggande av DVT i patienter som får inopererat en konstgjord knäled. Samtliga patienter, totalt 315, var behandlade i slutet av oktober 2009. Resultaten förväntas att kunna redovisas under det andra kvartalet.

Fas II-studien är en aktiv (enoxaparin)-kontrollerad, doseskalrande, prospektiv, randomiserad, öppen multicenterstudie för att utvärdera TB-402 för förebyggande av DVT efter knäledsoperationer. Studien utvärderar tre olika doser av TB-402 som ges som en enstaka intravenös bolusinjektion efter att patienten fått en konstgjord knäled inopererad. De primära effektparametrarna av de tre eskalerande doserna av TB-402 är säkerhet och effektivitet.

Åderförfalkning (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 prekliniska försök reducerat inflammatoriska processer och 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 proinflammatoriska celler i behandlade plack som resultat, vilket i sin tur leder till minskad nybildning av plack och en regression av redan befintliga. Målsättningen är att utveckla ett läkemedel som förebygger till exempel hjärtinfarkt hos patienter med kranskärslsjukdom. En populationsbaserad, prospektiv observationsstudie av risken för att utveckla kranskärslsjukdom (CAD) har redovisats i JAMA (2008; 299 (19) 2287-2293). Enligt studien är metabolt syndrom, liksom syndromkomponenterna insulinresistens och hyperglukemi, vanligare bland personer med höga koncentrationer av oxiderat LDL. Observationerna förstärker bilden av att oxiderat LDL kan vara en viktig målstruktur för utveckling av nya läkemedel för behandling av patienter med typ 2-diabetes och metabolt syndrom. BI-204 utvecklas i samarbete med Genentech, ett helägt bolag inom Roche Group.

Fas I-programmet avslutades under det andra kvartalet 2009. Studien var en dubbelblind randomiserad doseskaleringsstudie, där såväl enstaka som upprepade doser av BI-204 gavs intravenöst eller subkutant. Studien omfattade totalt 80 friska män och kvinnor med förhöjd nivå av LDL-kolesterol. Resultatet visar att läkemedlet tolererades väl och farmakokinetiska resultat visade att halveringstiden var inom det förväntade intervallet för humana antikroppar.

Cancer (TB-403)

Produktkandidaten TB-403 är en monoklonal antikropp riktad mot tillväxtfaktorn PIGF (placental growth factor). TB-403 binder PIGF med hög affinitet och specifitet och har visat på god hämning av tumörtillväxt i djurmodeller. TB-403 verkar genom att blockera blodkärlsnybildning (angiogenes) i tumörer och stryper på så vis syre- och näringstillförseln till växande tumörer. Därigenom hindras dessa från att växa till och sprida sig till andra delar av kroppen.

PIGF utsöndras av tumörer och är specifikt uppreglerad vid till exempel cancer och kroniskt inflammatoriska tillstånd då den stimulerar nybildning av kärl i vävnader som befinner sig under stress. Normal vaskulatur är inte beroende av PIGF. Möss som saknar PIGF är friska och förökar sig normalt. Blockering av PIGF med TB-403 förväntas därför vara en förhållandevis säker och vältolererad anti-angiogen behandling. Preklinisk forskning visar också att hämning av PIGF inte leder till resistensutveckling eftersom den inte framkallar produktion av andra kärlstimulerande tillväxtfaktorer av tumören. Resistensutveckling har tidigare observerats med andra angiogenesinhibitorer.

TB-403 utvecklades fram till juni 2008 inom alliansen med ThromboGenics. I juni 2008 ingick BioInvent och ThromboGenics ett strategiskt licensavtal med Roche för utveckling och kommersialisering av TB-403. Roche erhöll en global licens med ensamrätt att utveckla och kommersialisera TB-403. BioInvent och ThromboGenics behöll rätten att marknadsföra läkemedlet i de nordiska och baltiska länderna samt i Beneluxländerna.

Under januari 2009 avslutades överföring till och implementering hos Roche av teknologi och processutveckling för den pågående kliniska utvecklingen av TB-403, vilket resulterade i en ersättning från Roche på 5 miljoner euro (54 miljoner kronor) till BioInvent och ThromboGenics.

Den första fas I-studien på 16 friska manliga individer avslutades framgångsrikt i juni 2008. Resultaten visar att TB-403 är säkert och tolereras väl samt har farmakokinetiska egenskaper som gör den lämplig att utvecklas till ett nytt läkemedel. En uppföljande studie i patienter med framskriden cancer rapporterades på AACR-NCI-EORTC:s konferens om nya målproteiner och cancerbehandling i Boston, USA i november 2009. Studien utvärderade tolererbarhet, farmakokinetik och farmakodynamik efter upprepade doser med TB-403 på totalt 23 patienter. Studien visade att TB-403 tolererades väl och att det inte observerades någon dosbegränsande toxicitet för doser upp till 10mg/kg per vecka och för 30 mg/kg per tre veckor. I denna patientgrupp med framskridna solida tumörer observerades stabil sjukdom hos sex av 23 patienter varav två i 12 månader.

Cancer (BI-505)

Läkemedelskandidaten 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 visat sig kunna bekämpa tumörer mycket effektivt och mer verksamt än existerande läkemedel.

BioInvent avser att i ett första steg utveckla kandidaten som en behandling av multipelt myelom. Andra former av blodcancer kan också vara aktuella indikationer. Även möjligheten att behandla ICAM-1-uttryckande solida tumörer kommer att undersökas genom ytterligare prekliniska försök. Antal nya patienter i världen med multipelt myelom beräknas uppgå till fler än 40 000 per år medan antal nya patienter med blodcancer beräknas uppgå till fler än 200 000 per år.

BI-505 har erhållit "Orphan Drug Designation" (särlläkemedel) i både Europa och USA på indikationen multipelt myelom. Detta ger BI-505 möjlighet till marknadsexklusivitet för behandling av multipelt myelom med en antikropp mot ICAM-1 i upp till 10 år efter det att marknadsgodkännande erhållits.

En fas I studie på indikationen multipelt myelom inleddes i USA vid årsskiftet. Denna studie skall undersöka säkerhet, farmakokinetik och farmakodynamik i syfte att bestämma den optimala dosen av antikroppen för en kommande klinisk fas II-utveckling. Studien omfattar 30-40 patienter som kommer att behandlas med intravenösa doser av BI-505 varannan vecka under en 28-dagersperiod, med möjlighet att förlänga behandlingen fram till dess att sjukdomsförloppet eventuellt på nytt förvärras.

Forskningsprojekt

BioInvent driver ett flertal forskningsprojekt i stadiet innan en produktkandidat har valts ut. I bolagets forskningsportfölj finns idag projekt främst inom cancer och inflammation. Inom cancerområdet inriktas forskningen mot ytterligare produktkandidater som hämmar oönskad kärltillväxt (angiogenes) och

därmed blodförsörjningen till tumören samt mot apoptotiska antikroppar som dödar tumörcellerna. BI-505 är ett resultat av apoptosprogrammet.

Bolaget driver också forskning och utveckling av antikroppsläkemedel på uppdrag av externa partners. Exempel på sådana partners är Bayer HealthCare, Daichi Sankyo och Mitsubishi Tanabe Pharma. Totalt har BioInvent ingått sådana avtal som möjliggör utveckling av upp till 30 antikropsprodukter. BioInvent erhåller, förutom licensersättningar och forskningsfinansiering, även milstolpsersättningar och royalty på försäljningen av kommersiella produkter.

Intäkter och resultat

Nettoomsättningen för perioden januari–december uppgick till 80,7 MSEK (252,1). I redovisad nettoomsättning ingår BioInvents andel, 21,7 MSEK, av den första milstolpsersättningen avseende TB-403. Milstolpsersättningen avser framgångsrik teknologiöverföring inom samarbetet med Roche. BioInvents andel av initial delbetalning från Roche, avseende TB-403, 187,6 MSEK ingår i redovisad nettoomsättning för föregående år. Nettoomsättningen för perioden oktober–december uppgick till 20,0 MSEK (23,1).

Bolagets samlade kostnader under januari-december uppgick till 264,7 MSEK (246,3). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 167,4 MSEK (155,6), personalkostnader 86,2 MSEK (79,2) och avskrivningar 11,1 MSEK (11,5). Kostnader för toxikologiska och kliniska studier, 84 MSEK, utgör den enskilt största andelen av de externa kostnaderna.

Forsknings- och utvecklingskostnader, januari–december, uppgick till 229,2 MSEK (215,4). Avskrivningar enligt plan har belastat rörelseresultatet under perioden med 11,1 MSEK (11,5), varav avskrivningar av immateriella tillgångar utgör 5,4 MSEK (6,1).

BioInvents andel av det finansiella stödet från EU:s 6:e ramprogram uppgick till 3,7 MSEK (0,5) och redovisas i resultaträkningen under posten övriga rörelseintäkter och -kostnader.

Resultat efter skatt, januari–december, uppgick till -176,7 MSEK (16,2). Resultat efter skatt, oktober–december, uppgick till -45,8 MSEK (-45,4). Finansnettot, januari–december, uppgick till 2,8 MSEK (9,7). Resultat efter skatt per aktie, januari–december, uppgick till -3,17 SEK (0,29).

Finansiell ställning och kassaflöde

Per den 31 december 2009 uppgick koncernens kortfristiga placeringar samt kassa och bank till 84,0 MSEK (212,5). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick under januari-december till -128,4 MSEK (-4,4). Föregående år påverkades kassaflödet positivt av ett högre rörelseresultat.

Eget kapital uppgick till 55,6 MSEK (231,3) vid periodens slut. Bolagets aktiekapital var 27,8 MSEK. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 44,1 (78,3) procent. Eget kapital per aktie var 1,00 SEK (4,15). Koncernen hade inga räntebärande skulder.

Den 13 januari 2010 beslutade BioInvents styrelse att genomföra en riktad nyemission med avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt under förutsättning av extra bolagsstämans godkännande, om totalt 5 434 800 aktier i syfte att tillföra bolaget 150 MSEK före transaktionskostnader. Teckningskursen är fastställd till 27,60 kronor per aktie.

Investeringar

Investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 1,3 MSEK (7,6). Inga investeringar har skett i immateriella anläggningstillgångar (6,0).

Organisation

Per den 31 december 2009 hade BioInvent 105 (103) anställda. Av dessa är 89 (89) verksamma inom forskning och utveckling.

Personaloptionsprogram

Vid årsstämman den 14 april 2008 beslutades om ett personaloptionsprogram omfattande högst 1 450 000 personaloptioner samt utgivande av 1 920 090 teckningsoptioner till dotterbolaget BioInvent Finans AB vilket sker vederlagsfritt för att säkra bolagets åtagande under optionsprogrammet och bolagets kostnader för sociala avgifter. BioInvent Finans AB har tecknat samtliga teckningsoptioner. Varje option ger rätt att teckna en ny aktie till ett lösenpris av 26,84 SEK. Grundtilldelning av 513 750

personaloptioner har skett under 2008 och 2009. Extratilldelning av 69 750 personaloptioner har skett i februari 2009 och i januari 2010 med 429 750 personaloptioner.

Vid årsstämman den 21 april 2009 beslutades om ett tillägg till det befintliga personaloptionsprogrammet 2008/2012 som beslutades av årsstämman 2008. Tilläggsprogrammet omfattar högst 240 250 personaloptioner till bolagets anställda med åtföljande rätt till nyteckning av aktier. Varje option ger rätt att teckna en ny aktie till ett lösenpris av 26,84 SEK. Grundtilldelning av 33 750 personaloptioner har skett under 2009 och 2010. Extratilldelning av 8 127 personaloptioner har skett i januari 2010.

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 för koncernens del i enlighet med IAS 34, Interim Financial Reporting, och årsredovisningslagen samt för moderbolagets del i enlighet med årsredovisningslagen samt Rådet för finansiell rapportering RFR 2.2, Redovisning för juridiska personer. De redovisningsprinciper som tillämpas överensstämmer med de redovisningsprinciper som användes vid upprättandet av den senaste årsredovisningen med följande undantag på grund av nya eller omarbetade standarder tolkningar och förbättringar som antagits av EU och som ska tillämpas från och med 1 januari 2009, IFRS 8 Rörelsesegment, omarbetad IAS 1 Utformning av finansiella rapporter, IAS 23 Lånekostnader, IAS 32 Finansiella instrument, tillägg till IAS 27 avseende utdelning från dotterbolag, gemensamt kontrollerade enheter eller intresseföretag samt IFRIC 13 Kundlojalitetsprogram. Den enda ändringen som påverkar koncernen och moderbolaget är omarbetad IAS 1 Utformning av finansiella rapporter. Standarden delar upp förändringar i eget kapital till följd av transaktioner med ägare och andra förändringar. Uppställningen över förändringar i eget kapital kommer endast att innehålla detaljer avseende ägartransaktioner. Andra förändringar än ägartransaktioner i eget kapital presenteras på en rad i uppställningen över förändringar i eget kapital. Därutöver introducerar standarden begreppet "Rapport över totalresultat" (statement of comprehensive income) som visar alla poster avseende intäkter och kostnader, antingen i en enskild uppställning, eller i två sammanhängande uppställningar. Koncernen har valt att presentera rapport över totalresultat i en enskild uppställning.

Extra bolagsstämma, årsstämma, utdelningsförslag och kommande rapporttillfällen

Extra bolagsstämma

Extra bolagsstämma kommer att hållas i Lund tisdagen den 2 februari 2010 klockan 16:00 på Ideon.

Årsstämma

Årsstämma kommer att hållas i Lund tisdagen den 20 april 2010 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. Distribution av årsredovisningen till aktieägare som så begär, beräknas starta den 6 april 2010.

Aktieägare som önskar delta i bolagsstämman skall vara införd i den av Euroclear förda aktieboken senast onsdagen den 14 april 2010 och anmäla deltagandet till BioInvent senast onsdagen den 14 april 2010 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 Euroclear. Omregistreringen måste vara genomförd senast onsdagen den 14 april 2010 och förvaltarens bör således underrättas härom i god tid före nämnda datum.

Styrelsen och verkställande direktören föreslår att ingen utdelning lämnas för räkenskapsåret 2009.

BioInvent avser att avge finansiella rapporter enligt följande:

Årsredovisning

Tillgänglig på hemsidan i slutet av mars 2010

Delårsrapporter

15 april, 14 juli, 14 oktober 2010

Bokslutskommuniké 2010

10 februari 2011

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 rapport över totalresultat i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2009 okt-dec	3 MÅN 2008 okt-dec	12 MÅN 2009 jan-dec	12 MÅN 2008 jan-dec
Nettoomsättning	20 030	23 135	80 659	252 138
<i>Rörelsens kostnader</i>				
Forsknings- och utvecklingskostnader	-60 387	-64 797	-229 187	-215 434
Försäljnings- och administrationskostnader	-10 604	-7 859	-35 466	-30 882
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	4 923	690	4 492	749
	-66 068	-71 966	-260 161	-245 567
Rörelseresultat	-46 038	-48 831	-179 502	6 571
Resultat från finansiella investeringar	204	3 439	2 841	9 680
Resultat efter finansiella poster	-45 834	-45 392	-176 661	16 251
Skatt	-	-	-	-
Resultat	-45 834	-45 392	-176 661	16 251
<i>Övrigt totalresultat</i>				
Förändring verkligt värde	-25	326	-211	313
Totalresultat	-45 859	-45 066	-176 872	16 564
Totalresultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-45 859	-45 066	-176 872	16 564
Resultat per aktie, SEK				
Före utspädning	-0,82	-0,82	-3,17	0,29
Efter utspädning	-0,82	-0,82	-3,17	0,29

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag (KSEK)

	2009 31 dec	2008 31 dec
<i>Tillgångar</i>		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	7 022	12 384
Materiella anläggningstillgångar	11 969	16 427
Omsättningstillgångar		
Varulager m m	2 037	2 304
Kortfristiga fordringar	21 198	51 852
Kortfristiga placeringar	55 958	196 066
Kassa och bank	28 062	16 394
Summa tillgångar	126 246	295 427
<i>Eget kapital och skulder</i>		
Eget kapital	55 633	231 298
Kortfristiga skulder	70 613	64 129
Summa eget kapital och skulder	126 246	295 427

Koncernens rapport över förändringar i eget kapital (KSEK)

	2009 okt-dec	2008 okt-dec	2009 jan-dec	2008 jan-dec
Ingående balans	101 179	276 078	231 298	214 118
Effekt av personaloptionsprogram	313	286	1 207	616
Periodens totalresultat	-45 859	-45 066	-176 872	16 564
Utgående balans	55 633	231 298	55 633	231 298
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare	55 633	231 298	55 633	231 298

Aktiekapitalet består per den 31 december 2009 av 55 660 889 aktier och aktiens kvotvärde är 0,5.

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag (KSEK)

	2009 okt-dec	2008 okt-dec	2009 jan-dec	2008 jan-dec
Den löpande verksamheten				
Rörelseresultat	-46 038	-48 831	-179 502	6 571
Avskrivningar	2 742	3 114	11 117	11 543
Övriga justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	313	286	1 207	616
Erhållen och erlagd ränta	270	4 589	4 723	9 361
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-42 713	-40 842	-162 455	28 091
Förändringar i rörelsekapital	13 129	2 300	35 312	-18 843
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-29 584	-38 542	-127 143	9 248
Investeringsverksamheten				
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-	-	-	-6 001
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-220	-1 719	-1 297	-7 638
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-220	-1 719	-1 297	-13 639
Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten	-29 804	-40 261	-128 440	-4 391
Finansieringsverksamheten	-	-	-	-
Förändring av kortfristiga placeringar**	9 014	78 059	151 196	-6 815
Förändring av likvida medel	-20 790	37 798	22 756	-11 206
Likvida medel vid periodens början	94 826	13 482	51 280	62 486
Likvida medel vid periodens slut	74 036	51 280	74 036	51 280
Likvida medel, specifikation:				
Kortfristiga placeringar som utgör likvida medel*	45 974	34 886	45 974	34 886
Kassa och bank	28 062	16 394	28 062	16 394
	74 036	51 280	74 036	51 280
Kortfristiga placeringar**	9 984	161 180	9 984	161 180
	84 020	212 460	84 020	212 460

*löptid kortare än 3 månader

**löptid längre än 3 månader

Nyckeltal

	2009 31 dec	2008 31 dec
Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK		
Före utspädning	1,00	4,15
Efter utspädning	1,00	4,15
Antal aktier vid periodens slut		
Före utspädning (tusental)	55 661	55 661
Efter utspädning (tusental)	55 661	55 661
Soliditet, %	44,1	78,3
Antal anställda vid periodens utgång	105	103

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	12 MÅN 2009 jan-dec	12 MÅN 2008 jan-dec
Nettoomsättning	80 659	252 138
<i>Rörelsens kostnader</i>		
Forsknings- och utvecklingskostnader	-228 207	-214 933
Försäljnings- och administrationskostnader	-35 239	-30 767
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	4 492	749
	-258 954	-244 951
Rörelseresultat	-178 295	7 187
Resultat från finansiella investeringar	2 841	9 680
Resultat efter finansiella poster	-175 454	16 867
Skatt	-	-
Resultat	-175 454	16 867

Moderbolagets balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2009	2008
	31 dec	31 dec
Tillgångar		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	7 022	12 384
Materiella anläggningstillgångar	11 969	16 427
Finansiella anläggningstillgångar	100	100
Omsättningstillgångar		
Varulager m m	2 037	2 304
Kortfristiga fordringar	21 198	51 852
Kortfristiga placeringar	55 973	195 870
Kassa och bank	28 062	16 394
Summa tillgångar	126 361	295 331
Eget kapital och skulder		
Eget kapital	55 661	231 115
Kortfristiga skulder	70 700	64 216
Summa eget kapital och skulder	126 361	295 331

Lund den 28 januari 2010, Styrelsen

Denna rapport har inte varit föremål för särskild granskning av bolagets revisorer.

Biolnvent International AB (publ)

Org nr 556537-7263

Besöksadress: Sölvegatan 41

Postadress: 223 70 Lund

Tel: 046-286 85 50

info@biolnvent.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 lagen om värdepappermarknaden och/eller lagen om handel med finansiella instrument. Informationen lämnades för offentliggörande den 28 januari 2010 kl 08.30.