



BioInvent Delårsrapport

1 januari – 30 juni 2010

- Fas II data, presenterade i maj, visar bättre antitromboseffekt för TB-402 än dagens standardbehandling med enoxaparin.
- BioInvent och ThromboGenics uppnådde i maj en milstolpe motsvarande 10 miljoner EUR då utvecklingspartnern Roche inledde en ny klinisk studie av läkemedelskandidaten TB-403.
- Förändringar i bolagets organisation med stärkt fokus på den egna läkemedelsutvecklingen. Anpassning av produktionskapaciteten minskar fasta kostnader på årsbasis med cirka 15 miljoner kronor.
- I mars ingicks ett samarbete med Human Genome Sciences för utveckling och kommersialisering av terapeutiska antikroppar.
- En riktad nyemission om 150 MSEK före transaktionskostnader genomfördes i februari.
- Rörelsens intäkter januari - juni 2010: 63,1 miljoner kronor (47,1).
- Resultat efter skatt januari - juni 2010 uppgick till -60,7 miljoner kronor (-88,2) och resultat efter skatt per aktie uppgick till -1,01 kronor (-1,59).
- Kortfristiga placeringar samt kassa och bank per 30 juni 2010: 138,7 miljoner kronor, exklusive andel av milstolpsbetalning, avseende TB-403, som erhållits under juli månad, (150,5).
- Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten januari - juni 2010: -89,7 miljoner kronor (-61,9).

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 noterade en viktig milstolpe när resultaten från en fas II-studie av TB-402 vid knäledskirurgi presenterades i maj. Data visade att TB-402 förebygger trombos klart bättre än dagens standardbehandling med enoxaparin. Stärkta av de goda resultaten kommer BioInvent tillsammans med vår partner, ThromboGenics, nu att prioritera att knyta en utvecklingspartner till programmet för att säkra nödvändiga resurser för att ta produktkandidaten till marknaden. Nuvarande behandling med antitrombotiska läkemedel innebär daglig dosering. De data vi har presenterat har stärkt vår uppfattning att en produkt, som med endast en injektion postoperativt reducerar incidensen av blodproppar innebär betydande fördelar, både för patienter och vårdgivare.

Vår produktkandidat för behandling av cancer, TB-403, tog också under det senaste kvartalet ett viktigt steg framåt då vår partner Roche inledde en ny klinisk studie på patienter med metastaserad behandlingsresistent kolorektal cancer och ovarialcancer. Start av denna studie innebar att BioInvent och ThromboGenics tillsammans mottog 10 miljoner EUR som en första milstolpsbetalning i den tidiga kliniska utvecklingsfasen. Läkemedelskandidaten bedöms ha förutsättningar att kunna utvecklas till ett behandlingsalternativ för flera cancerformer. Vi förväntar oss att Roche kommer att starta ytterligare studier i den tidiga kliniska utvecklingsfasen för att undersöka dessa möjligheter.

Inom samarbetsprojektet BI-204 med Genentech för behandling av åderförkalkning har parterna nu godkänt design och upplägg för kliniska fas II studier. Vi förväntar oss att den första patienten inkluderas i slutet av året eller i början av första kvartalet nästa år.

Utöver framgångarna i den kliniska produktportföljen demonstrerade vi tydligt, under det första halvåret, vår ambition att satsa på utvecklingen av den egna produktportföljen. Vi slöt i mars ett avtal med Human Genome Sciences där målsättningen i ett första skede är att ta fram nya läkemedelskandidater mot inflammatoriska sjukdomar. Dessutom beslutade vi att våra processutvecklings- och produktionsresurser skall skräddarsys för att tillgodose de egna läkemedelsprojektens behov. Det innebär att vi lämnar marknaden för kontraktproduktion och inriktar vår tillverkningskapacitet på de egna utvecklingsprojekten. Vi har visat att vi kan generera betydande värden i våra egna projekt och är övertygade om att en tydlig fokusering på vår läkemedelsportfölj skapar ytterligare värden för bolaget.

Lund, Svein Mathisen

Utvecklingsprojekt

Biolnvent 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 höga doser, vilket förväntas reducera 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 på de sju större läkemedelsmarknaderna 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. 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. Då TB-402 är ett långtidsverkande läkemedel förväntas en enkel dos efter det operativa ingreppet vara tillräcklig för att förhindra att DVT utvecklas. Denna enkla profylaxmetod kan bli ett attraktivt alternativ till befintliga antikoagulantia som kräver daglig dosering under flera veckor. 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. 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.

Resultat från en fas II-studie för förebyggande av venös trombos (VTE) i patienter som får inopererat en konstgjord knäled, rapporterades i maj. Studien visar att TB-402 har klart bättre effekt än enoxaparin (Lovenox®: sanofi-aventis) och att säkerheten är jämförbar. Enoxaparin är för närvarande standardbehandling för förebyggande av VTE i denna patientgrupp. Venös trombos omfattar både djup ventrombos och lungemboli.

Fas II-studien var en doseskalering, randomiserad, öppen multicenterstudie för att utvärdera TB-402 i jämförelse med enoxaparin för förebyggande av VTE efter knäledsoperationer. Samtliga patienter fick 40 mg enoxaparin preoperativt. Efter operationen fördelades patienterna slumpmässigt, i en sekventiell kohortdesign, till en av tre doser av TB-402 (0,3 mg/kg, 0,6 mg/kg eller 1,2 mg/kg) eller 40 mg enoxaparin (3:1; n=75 per grupp).

TB-402 gavs som en enstaka injektion 18–24 timmar efter att patienten opererats, medan 40 mg enoxaparin gavs i form av subkutana injektioner en gång per dag under en period av minst tio dagar. Den primära effektparametern baserades på mätning av samtliga fall av VTE hos patienterna under dag 7–11, oavsett om de var symptomatiska eller asymptomatiska. Primärt säkerhetsmått var antalet patienter med allvarlig eller kliniskt relevant icke allvarlig blödning från randomiseringen till studiens slut efter tre månader. Totalt rekryterades 316 patienter vid 30 europeiska kliniker till studien.

En sammanslagen analys av alla grupper som behandlades med TB-402 respektive den grupp som behandlades med enoxaparin visade en statistiskt signifikant minskning (22 % respektive 39 %) av incidensen av total VTE. Studien visade också att TB-402 och enoxaparin har likartad säkerhetsprofil. Studieresultaten presenterades 8 juli vid den 21st International Congress on Thrombosis i Milano.

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 kranskärslssjukdom. En populationsbaserad, prospektiv observationsstudie av risken att utveckla metabolt syndrom har redovisats i JAMA (2008; 299 (19) 2287-2293). Enligt studien är metabolt syndrom, liksom syndromkomponenterna insulinresistens och hyperglykemi, 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 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. Samarbetsparterna har nu godkänt design och upplägg för kliniska fas II studier.

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 antiangiogen 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.

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-NCIEORTC: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.

Roche inledde i maj en ny klinisk studie av TB-403 på patienter med metastaserad, behandlingsresistent kolorektal cancer och ovarialcancer. Milstolpen medförde att BioInvent och dess utvecklingspartner ThromboGenics erhöll en milstolpsbetalning på 10 miljoner Euro från Roche.

ThromboGenics, som initierade projektet, får 60 procent och BioInvent 40 procent av denna ersättningen.

Den nya kliniska studien är en multicenter, öppen (monoterapi), doseskaleringsstudie med intravenös dosering av TB-403. Det primära syftet med studien är att genom bildanalys med hjälp av magnetröntgen (DCE-MRI - dynamic contrast-enhanced magnetic resonance imaging) fastställa förhållandet mellan koncentrationen av TB-403 och den farmakodynamiska effekten samt att identifiera den lägsta dos som ger denna effekt. Till studien kommer upp till 50 patienter på tre centra i Europa att rekryteras.

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" (särsläkemedel) 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 antikroppar med stark förmåga att avdöda tumörceller via programmerad celledöd. I samarbete med en ledande akademisk grupp har ett projekt initierats med sikte på nya läkemedelskoncept baserade på cancerassocierade fibroblasters roll i tumörutveckling.

Bolagets forskning inom inflammationsområdet har stärkts genom det samarbete som ingicks i mars med det amerikanska bolaget Human Genome Sciences där man gemensamt tar sikte på att utveckla och kommersialisera antikroppsläkemedel baserat på olika målprotein från Human Genome Sciences forskning och BioInvents antikroppsteknologi.

I samarbete med en ledande akademisk grupp har ett nytt projekt för behandling av diabetes typ I inletts.

Bolaget driver också forskning och utveckling av antikroppsläkemedel på uppdrag av andra externa partners. Exempel på sådana partners är Bayer HealthCare, Daiichi Sankyo och Mitsubishi 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

Rörelsens intäkter för perioden januari–juni uppgick till 63,1 MSEK (47,1). I intäkterna, för perioden januari–juni 2010, ingår BioInvents andel 38,3 MSEK av milstolpsbetalning när partnern Roche i maj inledde en ny klinisk studie av TB-403. BioInvents andel av den första milstolpsersättningen avseende TB-403, 21,7 MSEK ingår i redovisade intäkter för föregående år. Rörelsens intäkter för perioden april–juni uppgick till 48,0 MSEK (10,3).

Bolagets samlade kostnader under januari-juni uppgick till 124,0 MSEK (137,7). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 68,2 MSEK (86,9), personalkostnader 50,6 MSEK (45,2) och avskrivningar 5,2 MSEK (5,6). Omstruktureringskostnader (personalkostnader) i samband med ändringar inom produktionsverksamheten uppgående till 6,0 miljoner kronor har belastat bolagets resultat under det andra kvartalet 2010.

Forsknings- och utvecklingskostnader, januari-juni, uppgick till 106,1 MSEK (120,6). Avskrivningar enligt plan har belastat rörelseresultatet under perioden med 5,2 MSEK (5,6), varav avskrivningar av immateriella tillgångar utgör 2,5 MSEK (2,8).

Resultat efter skatt, januari-juni, uppgick till -60,7 MSEK (-88,2). Resultat efter skatt, april-juni, uppgick till -22,8 MSEK (-53,5). Finansnettot, januari-juni, uppgick till -0,4 MSEK (2,4). Resultat efter skatt per aktie, januari-juni, uppgick till -1,01 SEK (-1,59).

Finansiell ställning och kassaflöde

Per den 30 juni 2010 uppgick koncernens kortfristiga placeringar samt kassa och bank till 138,7 MSEK, exklusive andel av milstolpsbetalning avseende TB-403 som erhållits under juli månad, (150,5). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick under januari-juni till -89,7 MSEK (-61,9). Den positiva kassaflödeseffekten av den milstolpsbetalning avseende TB-403 som erhållits under juli månad, uppkommer under det tredje kvartalet.

BioInvent har i februari genomfört en riktad nyemission om totalt 5 434 800 aktier som tillförde bolaget 150 MSEK före transaktionskostnader. Teckningskursen fastställdes till 27,60 SEK per aktie.

Eget kapital uppgick till 140,5 MSEK (143,5) vid periodens slut. Bolagets aktiekapital var 30,5 MSEK. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 65,2 (69,5) procent. Eget kapital per aktie var 2,30 SEK (2,58). Koncernen hade inga räntebärande skulder.

Investeringar

Investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 1,8 MSEK (0,6). Inga investeringar har skett i immateriella anläggningstillgångar (-).

Organisation

Per den 30 juni 2010 hade BioInvent 90 (105) anställda. Av dessa är 75 (90) 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, teknologikutveckling, 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 delårsrapport är upprättad i enlighet med IAS 34, Interim Financial Reporting, årsredovisningslagen samt Rådet för finansiell rapportering RFR 2.3, Redovisning för juridiska personer. De redovisningsprinciper som tillämpas stämmer huvudsakligen överens med de redovisningsprinciper som användes vid upprättandet av den senaste årsredovisningen. De

uppdateringar och förändringar som antagits av EU och tillämpas från och med 1 januari 2010 och kommer att inverka på redovisningen är: IFRS 3R Rörelseförvärv och IAS 27R Koncernredovisning och separata finansiella rapporter. Dess effekt på redovisningen har beskrivits i årsredovisningen för 2009. Följande nyheter samt förändringar har i dagsläget inte haft någon effekt på BioInvents redovisning: IFRIC 12 Avtal om ekonomiska eller samhälleliga tjänster, IFRIC 15 Avtal om uppförande av fastigheter, IFRIC 16 Säkringar av nettoinvesteringar i en utlandsverksamhet, IFRIC 17 Utdelning av sakvärde till ägare samt IFRIC 18 Överföring av tillgångar. Dessa uttalanden kommer att tillämpas i den mån BioInvent International genomför aktuella transaktioner.

Kommande rapporttillfällen

BioInvent avser att avge finansiella rapporter enligt följande:

Delårsrapporter	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 2010 april-juni	3 MÅN 2009 april-juni	6 MÅN 2010 jan-juni	6 MÅN 2009 jan-juni	12 MÅN 2009 jan-dec
Rörelsens intäkter	47 970	10 274	63 071	47 123	80 659
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Forsknings- och utvecklingskostnader	-61 638	-56 819	-106 086	-120 590	-229 187
Försäljnings- och administrationskostnader	-9 658	-8 353	-17 875	-17 079	-35 466
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	396	582	545	-110	4 492
	-70 900	-64 590	-123 416	-137 779	-260 161
Rörelseresultat	-22 930	-54 316	-60 345	-90 656	-179 502
Resultat från finansiella investeringar	157	814	-362	2 429	2 841
Resultat efter finansiella poster	-22 773	-53 502	-60 707	-88 227	-176 661
Skatt	-	-	-	-	-
Resultat	-22 773	-53 502	-60 707	-88 227	-176 661
Övrigt totalresultat					
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar	29	-93	1	-149	-211
Totalresultat	-22 744	-53 595	-60 706	-88 376	-176 872
Totalresultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-22 744	-53 595	-60 706	-88 376	-176 872
Resultat per aktie, SEK					
Före utspädning	-0,37	-0,96	-1,01	-1,59	-3,17
Efter utspädning	-0,37	-0,96	-1,01	-1,59	-3,17

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag (KSEK)

	2010 30 juni	2009 30 juni	2009 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	4 475	9 570	7 022
Materiella anläggningstillgångar	11 192	14 199	11 969
Omsättningstillgångar			
Varulager m m	2 948	2 058	2 037
Kortfristiga fordringar	58 360	30 088	21 198
Kortfristiga placeringar	118 900	125 874	55 958
Kassa och bank	19 774	24 669	28 062
Summa tillgångar	215 649	206 458	126 246
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	140 534	143 503	55 633
Kortfristiga skulder	75 115	62 955	70 613
Summa eget kapital och skulder	215 649	206 458	126 246

Koncernens rapport över förändringar i eget kapital (KSEK)

	2010 april-juni	2009 april-juni	2010 jan-juni	2009 jan-juni	2009 jan-dec
Ingående balans	162 615	196 791	55 633	231 298	231 298
Effekt av personaloptionsprogram	663	307	1 229	581	1 207
Riktad nyemission			144 378		
Periodens totalresultat	-22 744	-53 595	-60 706	-88 376	-176 872
Utgående balans	140 534	143 503	140 534	143 503	55 633
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare	140 534	143 503	140 534	143 503	55 633

Aktiekapitalet består per den 30 juni 2010 av 61 095 689 aktier och aktiens kvotvärde är 0,5. Den riktade nyemissionen, som slutfördes i februari 2010, tillförde BioInvent 144 378 KSEK efter nyemissionskostnader om 5 622 KSEK.

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag (KSEK)

	2010 april-juni	2009 april-juni	2010 jan-juni	2009 jan-juni	2009 jan-dec
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-22 930	-54 316	-60 345	-90 656	-179 502
Avskrivningar	2 615	2 704	5 155	5 649	11 117
Övriga justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	663	307	1 229	581	1 207
Erhållen och erlagd ränta	58	776	88	3 638	4 723
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-19 594	-50 529	-53 873	-80 788	-162 455
Förändringar i rörelsekapital	-19 882	9 321	-34 019	19 477	35 312
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-39 476	-41 208	-87 892	-61 311	-127 143
Investeringsverksamheten					
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-964	-588	-1 832	-606	-1 297
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-964	-588	-1 832	-606	-1 297
Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten	-40 440	-41 796	-89 724	-61 917	-128 440
Finansieringsverksamheten					
Riktad nyemission	-	-	144 378	-	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-	144 378	-	-
Förändring av kortfristiga placeringar**	-4 077	19 566	-108 916	62 275	151 196
Förändring av likvida medel	-44 517	-22 230	-54 262	358	22 756
Likvida medel vid periodens början	64 291	73 868	74 036	51 280	51 280
Likvida medel vid periodens slut	19 774	51 638	19 774	51 638	74 036
Likvida medel, specifikation:					
Kortfristiga placeringar som utgör likvida medel*	-	26 969	-	26 969	45 974
Kassa och bank	19 774	24 669	19 774	24 669	28 062
	19 774	51 638	19 774	51 638	74 036
Kortfristiga placeringar**	118 900	98 905	118 900	98 905	9 984
	138 674	150 543	138 674	150 543	84 020

*löptid kortare än 3 månader

**löptid längre än 3 månader

Nyckeltal

	2010 30 juni	2009 30 juni	2009 31 dec
Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK	2,30	2,58	1,00
Antal aktier vid periodens slut	61 096	55 661	55 661
Soliditet, %	65,2	69,5	44,1
Antal anställda vid periodens utgång	90	105	105

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	6 MÅN 2010 jan-juni	6 MÅN 2009 jan-juni	12 MÅN 2009 jan-dec
Rörelsens intäkter	63 071	47 123	80 659
<i>Rörelsens kostnader</i>			
Forsknings- och utvecklingskostnader	-105 053	-120 122	-228 207
Försäljnings- och administrationskostnader	-17 679	-16 966	-35 239
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	545	-110	4 492
	-122 187	-137 198	-258 954
Rörelseresultat	-59 116	-90 075	-178 295
Resultat från finansiella investeringar	-362	2 429	2 841
Resultat efter finansiella poster	-59 478	-87 646	-175 454
Skatt	-	-	-
Resultat	-59 478	-87 646	-175 454

Moderbolagets balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2010 30 juni	2009 30 juni	2009 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	4 475	9 570	7 022
Materiella anläggningstillgångar	11 192	14 199	11 969
Finansiella anläggningstillgångar	100	100	100
Omsättningstillgångar			
Varulager m m	2 948	2 058	2 037
Kortfristiga fordringar	58 360	30 088	21 198
Kortfristiga placeringar	118 914	125 827	55 973
Kassa och bank	19 774	24 669	28 062
Summa tillgångar	215 763	206 511	126 361
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	140 561	143 469	55 661
Kortfristiga skulder	75 202	63 042	70 700
Summa eget kapital och skulder	215 763	206 511	126 361

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att denna delårsrapport för perioden 2010-01-01 -- 2010-06-30 ger en rättvisande översikt av företagets och koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som företaget och de företag som ingår i koncernen står för.

Lund den 14 juli 2010

Karl Olof Borg
Styrelseordförande

Lars Backsell

Carl Borrebaeck

Lars Ingelmark

Elisabeth Lindner

Ulrika T Mattson

Björn Nilsson

Kenth Petersson

Svein Mathisen
Verkställande direktör

Granskningsrapport

Inledning

Vi har utfört en översiktlig granskning av den finansiella delårsinformationen i sammandrag för BioInvent International AB (publ) för perioden 2010-01-01 – 2010-06-30. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna delårsrapport i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna delårsrapport grundad på vår översiktliga granskning.

Den översiktliga granskningens inriktning och omfattning

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med Standard för översiktlig granskning SÖG 2410 "Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagets valda revisor". En översiktlig granskning består av att göra förfrågningar, i första hand till personer som är ansvariga för finansiella frågor och redovisningsfrågor, att utföra analytisk granskning och att vidta andra översiktliga granskningsåtgärder. En översiktlig granskning har en annan inriktning och en betydligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt Revisionsstandard i Sverige RS och god revisionssed i övrigt har. De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för oss att skaffa oss en sådan säkerhet att vi blir medvetna om alla viktiga omständigheter som skulle kunna ha blivit identifierade om en revision utförts. Den uttalade slutsatsen grundad på en översiktlig granskning har därför inte den säkerhet som en uttalad slutsats grundad på en revision har.

Slutsats

Grundat på vår översiktliga granskning har det inte kommit fram några omständigheter som ger oss anledning att anse att delårsrapporten inte, i allt väsentligt, är upprättad för koncernens del i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen samt för moderbolagets del i enlighet med årsredovisningslagen.

Lund den 14 juli 2010

ERNST & YOUNG AB

Johan Thuresson
Auktoriserad revisor

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 lagen om värdepappermarknaden och/eller lagen om handel med finansiella instrument. Informationen lämnades för offentliggörande den 14 juli 2010 kl 08.30.