

BioInvent delårsrapport

1 januari – 30 september 2012

□ Nytt fokus

Bolaget har beslutat att genomföra en fokusering av verksamheten med målsättning att uppnå en självfinansiering av verksamheten före externa kostnader för framtida, nya kliniska studier. Den egna utvecklingen av nya antikropps-läkemedel koncentreras inom cancerområdet och får därigenom ett tydligt indikationsfokus.

Antalet heltidsanställda har under perioden juli till oktober reducerats från 89 till 48. I juli 2012 reducerades antalet heltidsanställda med 21. I oktober och efter avslutade fackliga förhandlingar, beslutades att i en andra fas minska antalet med ytterligare 20 heltidsanställda. Bolagets kostnader nästa år kommer att reduceras till cirka 75 MSEK. Målsättningen är att balansera dessa kostnader med intäkter från externa läkemedelsprogram med produktkandidater från antikroppsbiblioteket n-CoDeR®.

□ Väsentliga händelser under tredje kvartalet

- Dosering med BI-505 (cancer) pågår i den sista dosgruppen på optimal biologisk dos.
- Två nya produktkandidater är utsedda för behandling av främst blodcancer. Nästa utvecklingsfas är toxikologiska studier
- Slutlig analys av de sekundära effektmåten i GLACIER-studien har konfirmerat att utvecklingen av BI-204 inom akut kranskärlsjukdom avbryts.

□ Finansiella huvudpunkter

- En företrädesemission om 105 MSEK före transaktionskostnader avslutades framgångsrikt i april.
- Rörelsens intäkter januari – september 2012 uppgick till 34 (123) MSEK, varav tredje kvartalet 13 (7,2) MSEK.
- Resultat januari – september 2012 uppgick till -166 (-7,9) MSEK efter omstruktureringsskostnader om 24 MSEK samt reservering om 31 MSEK efter att utvecklingen av TB-402 avbrutits. Resultat tredje kvartalet uppgick till -37 (-36) MSEK efter omstruktureringsskostnader om 16 MSEK.
- Resultat per aktie uppgick till -2,33 (-0,12) SEK, varav tredje kvartalet -0,50 (-0,53) SEK.
- Kortfristiga placeringar samt likvida medel per 30 september 2012: 153 (217) MSEK. Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten januari – september 2012: -118 (-18) MSEK, varav tredje kvartalet -34 (-37) MSEK.

BioInvent är ett forskningsbaserat läkemedelsföretag med fokus på framtagning och utveckling av antikropps-läkemedel. I dag driver bolaget innovativa läkemedelsprojekt främst inom cancer. Samtidigt utvecklas antikropps-läkemedel för partners där sådana partners finansierar utvecklingen och där BioInvent vid framgång i tillägg mottar milstolpsersättningar och royalties.

VD:s kommentar

BioInvent har under många år utvecklat en stark plattform för framtagning och utveckling av antikropps-läkemedel – den grupp läkemedel som växer starkast på dagens läkemedelsmarknad. Hörnstenen i teknikplattformen är vårt unika antikroppsbibliotek, n-CoDeR, som är källan till bolagets produktkandidater, liksom know-how och effektiva system för isolering av läkemedelskandidater från biblioteket.

De läkemedelskandidater som tagits fram tolereras väl i människa och har fördelaktiga egenskaper i form av lång halveringstid och förmåga att kunna aktivera kroppens eget försvar för ökad effekt. Framstegen i våra partnerskap med större läkemedelsbolag, som utvecklar antikroppsläkemedel baserad på bolagets teknologi och know-how, bygger på dessa kvaliteter i n-CoDeR och i bolaget. Flera produktkandidater från dessa samarbeten testas för närvarande i toxikologiska studier, stadiet före kliniska studier. För att på bästa sätt ta till vara och utveckla våra tillgångar, genomför vi nu en strategisk justering med följande målsättningar:

- Ett tydligare indikationsfokus i den egna utvecklingen
- Självfinansiering av basverksamheten före externa kostnader för kliniska studier

Den egna utvecklingen av nya antikroppsläkemedel kommer framöver att fokuseras på utvalda cancerindikationer. I det korta perspektivet läggs tonvikt på olika former av blodcancer med ett program som nu genomgår fas I-kliniska studier (BI-505) och två nya läkemedelskandidater, där nästa utvecklingssteg är toxikologiska studier. Utöver dessa projekt omfattar bolagets utvecklingsaktiviteter ett fokuserat forskningsprogram i samarbete med Cancer Research Technology, UK med målsättning att ta fram nya läkemedelskandidater som hämmar tumörassocierade makrofagers roll i utveckling av cancer.

Denna strategiska inriktning innebär en förändring genom att vi går från att arbeta med flera olika medicinska områden till att framgent ha ett tydligt indikationsfokus. Genom att prioritera ökar vi vår förmåga att kunna etablera en konkurrenskraftig position på ett område med stort medicinsk behov. Strategin för den egna produktutvecklingen kommer i det korta perspektivet vara att knyta en utvecklingspartner till något av de prioriterade programmen i ett tidigt skede. Vi kan dock på längre sikt välja att ta utvalda projekt längre fram i värdekedjan.

Idag har vi fem framgångsrika partnerskap med större läkemedelsbolag där dessa i samverkan med BioInvent utvecklar antikroppsläkemedel med utgångspunkt i n-CoDeR. Vi förväntar oss att kliniska studier på minst två produktkandidater från dessa samarbeten kommer att inledas redan under nästa år, vilket kommer att leda till att BioInvent erhåller intäkter i form av milstolpsersättningar.

Under 2012 har intäkterna från dessa affärer främst utgjorts av forskningsfinansiering och licensavgifter. I klinisk fas ger varje produktkandidat BioInvent intäkter i form av ett flertal milstolpsersättningar när kandidaten avancerar i det kliniska programmet. Under förutsättning att den kliniska utvecklingen är lyckosam och produkten lanseras kommer sådana betalningar ackumulerat att kunna nå upp till 13 MEUR per produktkandidat. Dessutom tillkommer royalties på framtida försäljning av produkten efter lansering. Typiskt sett erhålls en första milstolpsersättning när fas I-studier startas med produktkandidaten. I dessa partnerskap tar vi ingen finansiell risk genom att samtliga kostnader täcks av partnerföretaget.

Vi ser goda möjligheter att öka intäkterna från sådana partnerskap; dels i kraft av framgångar genom att fler läkemedelskandidater hos existerande partners går in i klinisk prövning, dels genom möjligheter till nya affärer. För att kunna ta tillvara möjligheter att ingå nya avtal stärker bolaget resurserna för marknadsföring av vår teknologi.

Efter en minskning av bemanningen i två steg har antalet anställda reducerats från 89 till 48 anställda. Detta förväntas resultera i att bolagets kostnader reduceras till cirka 75 MSEK nästa år. Målsättningen är att balansera dessa kostnader för basverksamheten med intäkter från samarbeten med partners som utvecklar antikroppsläkemedel från n-CoDeR.

Med genomförda kostnadsreduktioner och intäktsmålsättningarna räknar vi med att befintlig kassa ska kunna finansiera verksamheten genom hela 2014 även inkluderat genomförande av fas I-studier för två nya produktkandidater. Lyckas vi med att knyta en utvecklingspartner till något av de egna projekten kommer de finansiella förutsättningarna att ytterligare stärkas.

Svein Mathisen

Genomgång av projektportföljen

Cancer (BI-505)

Status i projektet

En fas I-studie med BI-505 i patienter med cancersjukdomen multipelt myelom, med kvarvarande sjukdom trots minst två tidigare behandlingar med andra läkemedel, har nått ett avslutande skede. Studien kartlägger säkerhet, farmakokinetik och farmakodynamik, såsom relevanta biomarkörer för tumörsvår, i syfte att bestämma den lämpliga dosen av antikroppen inför fortsatt klinisk utveckling. Studien bedrivs vid sju kliniker i Europa och USA.

Patienter som rekryteras till studien behandlas med intravenösa doser av BI-505 varannan vecka under en fyraveckorsperiod, med möjlighet att förlänga behandlingen fram till dess att sjukdomsförloppet förvärras.

Bolaget bedömer att optimal biologisk dos (OBD) har identifierats och dosering i en sista grupp patienter på denna dos pågår. OBD definieras som den dosnivå där halten av BI-505 i plasma är tillräckligt hög för att fullständigt mätta ICAM-1-receptorerna/epitopena på patientens benmärgsceller.

BI-505 har visat god säkerhet. Resultat från studien beräknas kunna presenteras under slutet av det fjärde kvartalet.

Bakgrund

Läkemedelskandidaten BI-505 är en human antikropp som binder specifikt till adhesionsproteinet ICAM-1 (också benämnt CD54). På tumörceller är uttrycket av ICAM-1 förhöjt, vilket gör det till ett lämpligt mål för en läkemedelskandidat. BI-505 har en ny mekanism vilket effektivt medverkar till att döda myelomcellerna. BI-505 har i ett flertal djurmodeller därför visat sig kunna bekämpa tumörer mycket effektivt och mer verksamt än existerande läkemedel. Antal nya patienter i världen med multipelt myelom beräknas uppgå till fler än 40 000 per år.

BI-505 har erhållit "Orphan Drug Designation" (särsläkemedelsstatus) i både Europa och USA för 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.

Cancer (ADC1013)

Bakgrund

ADC-1013 är en så kallad agonistisk (*aktiverande*) immunstimulerande antikropp. Målproteinet för ADC-1013 är uttryckt på immunförsvarsceller som är kritiska för cancerpatientens förmåga att aktivera kroppsegna försvarsmekanismer mot cancer. Målproteinet är också uttryckt på flera olika typer av tumörceller, framförallt blodcancers. ADC-1013 har i prekliniska studier visat stark immunstimulerande förmåga och starka antitumöreffekter. Produkten är selekterad från BioInvents antikroppsbibliotek n-CoDeR och utvecklad i prekliniska studier av Alligator Bioscience, ett svenskt bioteknikbolag baserat i Lund.

Status i projektet

BioInvent har genom ett optionsavtal erhållit rätten att samutveckla produktkandidaten ADC1013 med Alligator Bioscience. Parterna kommer att dela framtida kostnader och intäkter från projektet lika. Utveckling av processen för produktion av ADC1013 är påbörjad. Efter uppskalning och produktion är toxikologiska studier nästa steg i utvecklingen.

Cancer (BI-1206)

Bakgrund

BI-1206 är en så kallad antagonistisk (*blockerande*) antikropp riktad mot det immunhämmande målproteinet Fc gamma receptor IIb, CD32b. BI-1206 har potentialen att öka den terapeutiska effekten av flera, redan idag godkända anti-cancer antikroppar. Vidare är målproteinet CD32b överuttryckt på tumörceller hos patienter med de svåraste typerna av non-Hodgkins lymfom. Data indikerar att CD32b är direkt involverad i utvecklande av tumörcellers resistens mot nuvarande standardbehandling med

antikroppen rituximab. Kombinerad behandling med BI-1206 och rituximab har därför potentialen att avsevärt förbättra behandlingen av dessa patienter. BI-1206 kommer initialt utvecklas mot non-Hodgkins lymfom. Prekliniska studier är planerade för utvärdering av antikroppens potential i solida cancrar. Produkten är utvecklad i samarbete med ledande forskargrupper.

Status i projektet

Utveckling av processen för produktion av BI1206 är påbörjad. Efter uppskalning och produktion är toxikologiska studier nästa steg i utvecklingen.

Tumörassocierade makrofager

Under andra kvartalet ingick BioInvent ett samarbete med Cancer Research Technology (CRT), en kommersiellt inriktad del av Cancer Research UK, och universitetssjukhuset Queen Mary, kring identifikation av nya antikroppsläkemedel inom onkologi. Samarbetet centreras kring utvecklande av funktionsmodulerande antikroppar mot sk tumörassocierade makrofager "TAM". Makrofager är dynamiska celler som beroende på signaler från omgivningen kan anta såväl tumördrivande (TAM) som tumörhämmande (sk klassiska makrofager) egenskaper och funktioner. I vissa typer av cancrar utgör makrofager en större del av tumörens massa än tumörcellerna själva. Antikroppsmedierad "utbildning" av makrofager mot tumörhämmande funktion är således ett mycket attraktivt terapeutiskt koncept, och representerar biologi som BioInvent och samarbetspartner är i framkanten av.

BioInvent ska tillsammans med forskare under ledning av Dr Thorsten Hagemann, senior research fellow vid Cancer Research UK, identifiera nya målproteiner för läkemedelsutveckling. I samarbetet kommer BioInvents F.I.R.S.T.™-teknologi att användas, medan Dr Hagemann och hans grupp, som är finansierad av Cancer Research UK, kommer att förse samarbetet med biologiska verkningsmekanismer för utveckling av nya cancerläkemedel.

Avslutade studier

I juli meddelades att en fas IIa-studie med BI-204 för behandling av patienter med akut kranskärlsjukdom icke uppnådde det primära effektmåttet. En slutlig analys av de sekundära effektmåten har konfirmerat att utvecklingen av BI-204 inom akut kranskärlsjukdom avbryts.

I juni meddelade BioInvent och ThromboGenics att bolagen återtar rättigheterna till TB-403 för behandling av cancer från den tidigare licenstagaren Roche.

I juni meddelade BioInvent och ThromboGenics att en fas IIb-studie med TB-402 för behandling av trombos uppvisade att TB-402 hade en likvärdig tromboshämmande effekt som rivaroxaban (Bayer/Johnson&Johnson), men med signifikant fler antal blödningar. Som en konsekvens av detta resultat beslutade BioInvent och ThromboGenics att lägga ned all vidare utveckling av TB-402.

Intäkter och resultat

Perioden juli-september

Rörelsens intäkter för perioden juli–september uppgick till 13 MSEK (7,2) och utgjordes av intäkter från partners som utvecklar läkemedelskandidater från antikroppsbiblioteket n-CoDeR.

Bolagets samlade kostnader under, juli-september, uppgick till 51 MSEK (44). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 27 MSEK (26), personalkostnader 23 MSEK (17) och avskrivningar 1,4 MSEK (1,6). Personalkostnader har varit högre under perioden på grund av att omstruktureringskostnader 8,7 MSEK reserverades per 30 september 2012 i samband med neddragning av personalstyrkan. Avsättning av 7,6 MSEK har även gjorts för andra direkta kostnader hänförliga till omstruktureringen. Resultat under juli-september uppgick till -37 MSEK (-36).

Perioden januari-september

Rörelsens intäkter för perioden januari–september uppgick till 34 MSEK (123). Intäkterna under perioden utgjordes av intäkter från partners som utvecklar läkemedelskandidater från antikroppsbiblioteket n-CoDeR. Under samma period förra året ingår 15 miljoner USD i milstolpsersättning från Genentech, då BioInvent och Genentech inledde en ny klinisk studie av BI-204, samt 1,6 miljoner EUR i milstolpsbetalning från Roche för TB-403.

Bolagets samlade kostnader under januari-september uppgick till 212 MSEK (134). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 134 MSEK (70), personalkostnader 74 MSEK (59) och avskrivningar 4,1 MSEK (4,7). Ökningen i externa kostnader är en följd av att ett mer omfattande klinisk program har pågått under rapportperioden jämfört med föregående period samt en reservering på 31 MSEK per 30 juni 2012 efter att utvecklingen av blodproppshämmaren TB-402 avbrutits. Avsättningen täcker återstående kostnader i projektet. Omstruktureringskostnader (personalkostnader) reserverades per 30 juni 2012 och per 30 september med respektive 8,0 MSEK och 8,7 MSEK i samband med neddragning av personalstyrkan. Avsättning av 7,6 MSEK har även gjorts per 30 september 2012 för andra direkta kostnader hänförliga till omstruktureringen.

Forsknings- och utvecklingskostnader under januari-september uppgick till 183 MSEK (111). Under perioden har godkännande erhållits för finansiellt stöd från EU:s 7:e ramprogram avseende perioden 2008-2012 för ett av våra tidiga forskningsprojekt. Bidraget uppgår till 9,4 MSEK och redovisas i resultaträkningen under posten övriga rörelseintäkter och -kostnader.

Resultat för perioden januari-september uppgick till -166 MSEK (-7,9). Finansnetto för perioden januari-september uppgick till 2,2 MSEK (2,7). Resultat per aktie under januari-september uppgick till -2,33 SEK (-0,12).

Finansiell ställning och kassaflöde

Per den 30 september 2012 uppgick koncernens kortfristiga placeringar samt likvida medel till 153 MSEK (217). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick under januari-september till -118 MSEK (-18). Reserv för återstående kostnader i TB-402 projektet och reserver för omstruktureringskostnader har påverkat rörelsekapitalet under det andra och tredje kvartalet. Dessa utbetalningar kommer i huvudsak att regleras under det fjärde kvartalet 2012 och första kvartalet 2013.

BioInvent har genomfört en företrädesemission om totalt 6 720 525 aktier som i april 2012 tillförde bolaget 97 MSEK efter transaktionskostnader 8,3 MSEK. Teckningskursen fastställdes till 15,60 SEK per aktie. Företrädesemissionen var övertecknad. Bolagets aktiekapital fördelar sig efter emissionen på totalt 73 925 782 aktier.

Eget kapital uppgick till 69 MSEK (197) vid periodens slut. Bolagets aktiekapital var 37 MSEK. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 38 (82) procent. Eget kapital per aktie var 0,93 SEK (2,92). Koncernen hade inga räntebärande skulder.

Investeringar

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

Organisation

Antalet heltidsanställda har i oktober reducerats till 48. Av de anställda arbetar nu 39 med forskning och utveckling, varav 16 i processutveckling och produktion.

Per den 30 september 2012 hade BioInvent 69 (86) heltidsanställda efter att antalet reducerades 21 personer i juli.

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 efter omräkning till följd av företrädesemissionen våren 2012 rätt att teckna 1,004 ny aktie till ett lösenpris av 26,73 SEK. Grundtilldelning av 513 750 personaloptioner har skett under 2008 och 2009. Extratilldelning av 69 750 personaloptioner har skett i februari 2009, i januari 2010 med 429 750 och i februari 2011 med 37 875 personaloptioner. Av dessa kan 1 023 122 personaloptioner påkallas för inlösen. Sista utnyttjandedag för dessa är den 1 december 2012.

Vid årsstämman den 21 april 2009 beslutades om ett tillägg till det befintliga personaloptions-programmet 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 1,004 ny aktie till ett lösenpris av 26,73 SEK. Grundtilldelning av 33 750 personaloptioner har skett under 2009 och 2010. Extratilldelning av 8 127 personaloptioner har skett i januari 2010.

Vid årsstämman den 24 mars 2011 beslutades om ett komplement till tidigare beslutat personaloptionsprogram. Det nya Personaloptionsprogrammet 2011/2015 skall omfatta nyanställda ledande befattningshavare och nyckelpersoner som inte deltar i det tidigare programmet. Programmet omfattar högst 350 000 personaloptioner samt utgivande av 459 970 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 1,004 ny aktie till ett lösenpris av 30,24 SEK. Grundtilldelning av 37 500 personaloptioner har skett i juni 2011. Extratilldelning av 6 667 personaloptioner har skett i februari 2012.

Fullt utnyttjat representerar programmen ovan en utspädning motsvarande cirka 3,4 procent av aktierna i bolaget.

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. För en mer utförlig beskrivning av riskfaktorer hänvisas till avsnittet "Risker och riskhantering", sidan 30, i bolagets årsredovisning för 2011.

Händelser efter rapportperiodens utgång

BioInvent beslutade i oktober 2012 att genomföra en fokusering inom cancerområdet och ha en målsättning att uppnå självfinansiering av verksamheten före externa kostnader för framtida, nya kliniska studier. Som en konsekvens av detta har bolaget efter att fackliga förhandlingar är slutförd, under oktober 2012 reducerat antalet heltidsanställda med 20 personer. Därmed kommer antalet heltidsanställda under perioden juli till oktober att ha reducerats från 89 till 48.

Redovisningsprinciper

Denna delårsrapport i sammandrag har upprättats i enlighet med IAS 34, Interim Financial Reporting samt tillämpliga delar i årsredovisningslagen. De redovisningsprinciper som tillämpas stämmer huvudsakligen överens med de redovisningsprinciper som användes vid upprättandet av den senaste årsredovisningen. Förändringar i IFRS som trätt i kraft under 2012 har inte haft någon påverkan på de finansiella rapporterna.

Kommande rapporttillfällen

BioInvent avser att avge finansiella rapporter enligt följande:

Bokslutskommuniké 2012	21 februari 2013 (observera ändrat datum)
Delårsrapporter	25 april, 25 juli, 24 oktober 2013

Kontakt

Frågor med anledning av denna rapport besvaras av
Svein Mathisen, VD, 046-286 85 67, mobil 0708-97 82 13

Rapporten finns även att tillgå på www.bioinvent.com.

Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2012 juli-sep	3 MÅN 2011 juli-sep	9 MÅN 2012 jan-sep	9 MÅN 2011 jan-sep	12 MÅN 2011 jan-dec
Rörelsens intäkter	12 888	7 163	33 644	122 812	124 649
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Forsknings- och utvecklingskostnader	-39 179	-37 204	-182 894	-110 650	-163 904
Försäljnings- och administrationskostnader	-11 706	-7 181	-29 168	-22 988	-32 557
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	241	-169	9 847	257	152
	-50 644	-44 554	-202 215	-133 381	-196 309
Rörelseresultat	-37 756	-37 391	-168 571	-10 569	-71 660
Finansnetto	516	1 734	2 175	2 677	4 607
Resultat efter finansiella poster	-37 240	-35 657	-166 396	-7 892	-67 053
Skatt	-	-	-	-	-
Resultat	-37 240	-35 657	-166 396	-7 892	-67 053
Övrigt totalresultat					
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar	-116	-9	-11	30	13
Totalresultat	-37 356	-35 666	-166 407	-7 862	-67 040
Totalresultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-37 356	-35 666	-166 407	-7 862	-67 040
Resultat per aktie, SEK					
Före utspädning	-0,50	-0,53	-2,33	-0,12	-1,04
Efter utspädning	-0,50	-0,53	-2,33	-0,12	-1,04

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag (KSEK)

	2012 30 sep	2011 30 sep	2011 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	952	2 152	1 852
Materiella anläggningstillgångar	7 847	11 099	11 005
Omsättningstillgångar			
Varulager	217	328	282
Kortfristiga fordringar	19 227	9 968	18 653
Kortfristiga placeringar	55 915	197 664	81 622
Likvida medel	96 622	18 953	92 343
Summa tillgångar	180 780	240 164	205 757
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	69 053	196 546	137 952
Kortfristiga skulder	111 727	43 618	67 805
Summa eget kapital och skulder	180 780	240 164	205 757

Koncernens rapport över förändringar av eget kapital (KSEK)

	2012 juli-sep	2011 juli-sep	2012 jan-sep	2011 jan-sep	2011 jan-dec
Ingående balans	106 369	231 628	137 952	74 191	74 191
Effekt av personaloptionsprogram	40	584	973	1 953	2 537
Riktad nyemission				128 264	128 264
Företrädesemission			96 535		
Periodens totalresultat	-37 356	-35 666	-166 407	-7 862	-67 040
Utgående balans	69 053	196 546	69 053	196 546	137 952
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare	69 053	196 546	69 053	196 546	137 952

Aktiekapitalet består per den 30 september 2012 av 73 925 782 aktier och aktiens kvotvärde är 0,5. Den riktade nyemissionen som slutfördes i april 2012 tillförde BioInvent 96 535 KSEK efter nyemissionskostnader om 8 305 KSEK. Den riktade nyemissionen som slutfördes i juni 2011 tillförde BioInvent 128 264 KSEK efter nyemissionskostnader om 7 979 KSEK.

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag (KSEK)

	2012 juli-sep	2011 juli-sep	2012 jan-sep	2011 jan-sep	2011 jan-dec
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-37 756	-37 391	-168 571	-10 569	-71 660
Avskrivningar	1 374	1 606	4 116	4 671	6 305
Övriga justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	40	584	973	1 953	2 537
Erhållen och erlagd ränta	<u>1 193</u>	<u>983</u>	<u>2 853</u>	<u>1 653</u>	<u>3 462</u>
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-35 149	-34 218	-160 629	-2 292	-59 356
Förändringar i rörelsekapital	<u>1 438</u>	<u>-2 816</u>	<u>42 724</u>	<u>-11 750</u>	<u>3 902</u>
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-33 711	-37 034	-117 905	-14 042	-55 454
Investeringsverksamheten					
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-	-85	-58	-3 675	-4 915
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-85	-58	-3 675	-4 915
Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten	-33 711	-37 119	-117 963	-17 717	-60 369
Finansieringsverksamheten					
Företrädesemission	-	-	96 535	128 264	-
Riktad nyemission	-	-	-	-	128 264
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-	96 535	128 264	128 264
Förändring av kortfristiga placeringar**	36 637	468	25 707	-78 354	-12 504
Förändring av likvida medel	2 926	-36 651	4 279	32 193	55 391
Likvida medel vid periodens början	<u>93 696</u>	<u>105 796</u>	<u>92 343</u>	<u>36 952</u>	<u>36 952</u>
Likvida medel vid periodens slut	96 622	69 145	96 622	69 145	92 343
Likvida medel, specifikation:					
Kortfristiga placeringar som utgör likvida medel*	78 244	50 192	78 244	50 192	80 242
Kassa och bank	<u>18 378</u>	<u>18 953</u>	<u>18 378</u>	<u>18 953</u>	<u>12 101</u>
	96 622	69 145	96 622	69 145	92 343
Kortfristiga placeringar**	<u>55 915</u>	<u>147 472</u>	<u>55 915</u>	<u>147 472</u>	<u>81 622</u>
	152 537	216 617	152 537	216 617	173 965

*löptid kortare än 3 månader

**löptid längre än 3 månader

Nyckeltal

	2012 30 sep	2011 30 sep	2011 31 dec
Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK	0,93	2,92	2,05
Antal aktier vid periodens slut (tusental)	73 926	67 205	67 205
Soliditet, %	38,2	81,8	67,0
Antal anställda vid periodens utgång	69	86	87

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	9 MÅN 2012 jan-sep	9 MÅN 2011 jan-sep	12 MÅN 2011 jan-dec
Rörelsens intäkter	33 644	122 812	124 649
<i>Rörelsens kostnader</i>			
Forsknings- och utvecklingskostnader	-182 894	-110 650	-163 904
Försäljnings- och administrationskostnader	-29 168	-22 988	-32 557
Övriga rörelseintäkter och –kostnader	9 847	257	152
	-202 215	-133 381	-196 309
Rörelseresultat	-168 571	-10 569	-71 660
Finansnetto	2 175	2 677	4 607
Resultat efter finansiella poster	-166 396	-7 892	-67 053
Skatt	-	-	-
Resultat	-166 396	-7 892	-67 053
<i>Övrigt totalresultat</i>			
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar	-11	30	13
Totalresultat	-166 407	-7 862	-67 040

Moderbolagets balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2012 30 sep	2011 30 sep	2011 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	952	2 152	1 852
Materiella anläggningstillgångar	7 847	11 099	11 005
Finansiella anläggningstillgångar	100	100	100
Omsättningstillgångar			
Varulager	217	328	282
Kortfristiga fordringar	19 227	9 968	18 653
Kortfristiga placeringar	55 909	197 624	161 864
Kassa och bank	96 616	18 953	12 101
Summa tillgångar	180 868	240 224	205 857
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	69 055	196 559	137 965
Kortfristiga skulder	111 813	43 665	67 892
Summa eget kapital och skulder	180 868	240 224	205 857

Lund den 18 oktober 2012

Svein Mathisen, Verkställande direktör

Granskningsrapport

Inledning

Vi har utfört en översiktlig granskning av den finansiella delårsinformationen i sammandrag för BioInvent International AB (publ) per den 30 september 2012 och för den niomånaders period som slutade per detta datum. 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 International Standards on Auditing, ISA, 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.

Övriga upplysningar

Delårsrapporten per 2011-09-30 granskades översiktligt av en annan revisor som i sin rapport över översiktlig granskning daterad den 13 oktober 2011 uttalade sig enligt standardutformningen om denna delårsrapport.

Lund den 18 oktober 2012

KPMG AB

Alf Svensson
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

Framåtriktad information

Denna delårsrapport 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 denna delårsrapport 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 18 oktober 2012 kl 08.45.