

BioInvent delårsrapport 1 januari – 31 mars 2013

- ❑ **Väsentliga händelser under första kvartalet och efter rapportperiodens utgång**
 - ❑ Positiva resultat rapporterades i fas I-studien med BI-505 på patienter med multipelt myelom. Läkemedelskandidaten tolererades väl och dessutom indikerades terapeutisk effekt.
 - ❑ Den första patienten doserades i april i en första fas II-studie med BI-505.
 - ❑ Prekliniska data för BI-505 publicerade i april i den vetenskapliga tidskriften Cancer Cell som visar på tydliga anti-myelom effekter.
 - ❑ Verkställande direktören Svein Mathisen har avgått, Cristina Glad har tillträtt som tillförordnad på posten och rekryteringen av ny verkställande direktör pågår
- ❑ **Finansiella huvudpunkter**
 - ❑ Rörelsens intäkter januari – mars 2013 uppgick till 12 (15) MSEK.
 - ❑ Resultat januari – mars 2013 uppgick till -14 (-37) MSEK och resultat per aktie uppgick till -0,19 (-0,55) SEK.
 - ❑ Likvida medel per 31 mars 2013 uppgick till 77 (138) MSEK. Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten januari – mars 2013 uppgick till -23 (-36) MSEK.

BioInvent är ett forskningsbaserat läkemedelsföretag med fokus på framtagning och utveckling av innovativa antikroppsläkemedel mot cancer. Dessutom utvecklas antikroppsläkemedel i samarbeten med partner som finansierar utvecklingen av det nya läkemedlet och ger BioInvent rätt till milstolpsersättningar och royalties på försäljning.

VD:s kommentar

Fas I-studien med BI-505 uppfyllde våra målsättningar och vi går nu vidare med en första mindre fas II-studie i patienter i tidigt stadium av multipelt myelom, s.k. asymptomatiskt multipelt myelom. Samtidigt stärker vi dokumentationen kring BI-505. Vid ett internationellt möte om multipelt myelom i Kyoto presenterades förutom fas-I studien prekliniska data som visar på en förbättrad anti-tumöreffekt då BI-505 kombineras med registrerade läkemedel jämfört med när dessa används i monoterapi. Prekliniska sk *proof of concept* data, som understödjer vårt kliniska utvecklingsprogram för BI-505, publicerades i den välrenommerade cancertidskriften Cancer Cell i april i år.

Publicerade data illustrerar också potentialen i våra unika F.I.R.S.T.™ och n-CoDeR® plattformar. Förutom samtidig identifiering av målstrukturer och terapeutiska antikroppar riktade mot dessa kan dessa avslöja tidigare okända funktioner hos kända målstrukturer och därmed visa på deras terapeutiska användning inom nya indikationer.

Idag har vi fem framgångsrika partnerskap med större läkemedelsbolag som utvecklar antikroppsläkemedel med hjälp av vår biblioteksplattform n-CoDeR®. Bidraget från dessa externa läkemedelsprogram till vår läkemedelsportfölj utgörs idag av fem projekt i preklinisk fas och mer än tio projekt i forskningsfas. Under innevarande år förväntas några av projekten avancera in i klinisk utveckling.

Framgången i dessa externa läkemedelsprojekt tillsammans med möjligheten för nya samarbeten utifrån både n-CoDeR® och F.I.R.S.T.™ ger oss goda möjligheter att öka intäkterna utan att vi tar någon finansiell risk genom att samtliga utvecklingskostnader täcks av partnerföretaget.

Under perioden kan vi även notera att ny preklinisk forskning publicerats i Cell, som visar potentialen hos TB-403 (anti-PIGF) att förbättra behandlingen av medulloblastom, den vanligaste typen av hjärntumör hos barn. Potentiella utvecklingsmöjligheter inom detta område utreds för närvarande tillsammans med vår samarbetspartner ThromboGenics.

Cristina Glad

Genomgång av projektportföljen

Multipelt myelom (BI-505)

Status i projektet

De första resultaten från fas I-studien med BI-505 på patienter med cancersjukdomen multipelt myelom i framskridet skede rapporterades i januari. Enligt den preliminära analysen uppvisade BI-505 god säkerhetsprofil. I de dosgrupper där förlängd behandling erbjöds uppvisade 24 % av dessa svårt sjuka patienter stabil sjukdom under minst två månader, vilket indikerar positiv effekt av BI-505. Optimal dos har bestämts enligt studieprotokollet och kommer att användas i nästa kliniska studie.

Den doseskaleraende fas I-studien innefattade totalt 35 patienter med återfall eller refraktär sjukdom efter minst två tidigare behandlingar med andra läkemedel. Det primära syftet med studien var att utvärdera säkerhet och tolerans hos patienter med framskriden sjukdom. Studien kartlade även farmakokinetik och farmakodynamik, såsom relevanta biomarkörer för tumörsvår, i syfte att bestämma den lämpliga dosen av antikroppen inför fortsatt klinisk utveckling. Grupper av patienter behandlades med stigande intravenösa doser av BI-505 (0,0004 - 20 mg/kg i totalt elva dosnivåer) varannan vecka under en fyraveckorsperiod. Behandlingen förlängdes därefter hos patienter tillhörande dosnivå sex eller högre så länge sjukdomsförloppet var stabilt. Studien bedrevs vid sju kliniker i Europa och USA.

Efter periodens utgång (april månad) presenterades resultaten från fas 1-studien vid ett internationellt möte om multipelt myelom i Kyoto, Japan (International Myeloma Workshop 2013). Vid samma tillfälle presenterades även nya prekliniska data som visar på signifikant förbättrad anti-tumör aktivitet jämfört med monoterapi när de registrerade läkemedlen Velcade® eller Revlimid® kombineras med BI-505.

Den prestigefulla tidsskriften Cancer Cell presenterade i april data som visar prekliniskt proof-of-concept dels för BI-505, dels för BioInvents funktionsbaserade F.I.R.S.T.™ plattform som antikroppen tagits fram med. I artikeln presenteras data som visar på BI-505s kraftfulla aktivitet i flera prekliniska multipelt myelom-modeller.

I april doserades den första patienten i en första fas II-studie av BI-505. Studien utförs på patienter med asymtomatiskt multipelt myelom (s.k. "smoldering multiple myeloma"). Vid asymtomatiskt myelom har patienten inga kliniska symptom utan sjukdomen observeras genom laboratorieprover. Studien omfattar upp till 10 patienter och utvärderar hur BI-505 påverkar sjukdomsaktiviteten hos dessa patienter. Sekundära mål innefattar säkerhet, farmakokinetik och utvärdering av biomarkörer.

Bakgrund

Läkemedelskandidaten BI-505 är en human antikropp som binder specifikt till adhesionsproteinet ICAM-1 (också benämnt CD54). På myelomceller är uttrycket av ICAM-1 förhöjt, vilket gör det till ett lämpligt mål för en läkemedelskandidat. BI-505 utövar sin anti-tumör aktivitet genom att inducera celldöd hos myelomceller samt genom att engagera patientens immunceller, så kallade makrofager att angripa myelomceller. Makrofager är rikligt förekommande i myelompatienters benmärg, där de anses bidra till sjukdomsprogression och utveckling av resistens mot idag tillgängliga läkemedel. BI-505s förmåga att engagera dessa sjukdomsassocierade, sjukdomsdrivande, immunceller för att avdöda myelomceller utgör därför en mycket intressant verkningsmekanism. BI-505 har i flera relevanta djurmodeller visat sig kunna bekämpa tumörer mer effektivt 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 BioInvent möjlighet till marknadsexklusivitet för behandling av multipelt myelom med en antikropp mot ICAM-1 i upp till 10 år efter det att marknadsgodkännande erhållits.

BI-505 har potential att utvecklas både med avseende på monoterapi i tidigare skeden av sjukdomen och som kombinationsterapi vid återfall eller när patienten inte längre svarar på förstahandsvalen vid behandling av multipelt myelom. BioInvent avser att hitta en utvecklingspartner för BI-505 och ett slutligt strategiskt beslut om fortsatt produktutveckling kommer då att göras i samarbete med partner.

Metastaserande cancer (ADC-1013)

Bakgrund

ADC-1013 är en så kallad agonistisk (*aktiverande*) immunstimulerande antikropp utvecklad för att ges lokalt i tumörvävnad (intratumoral administration). Antikroppen är riktad mot antigenet CD40, som uttrycks på flera typer av immunförsvarsceller och stimulering av detta protein aktiverar kroppsegna försvarsmekanismer mot cancer. CD40 är också uttryckt på flera olika typer av tumörer, bland annat vid lymfom. ADC-1013, och en musspecifik surrogatantikropp, har studerats i flera olika tumörmodeller och genomgående uppvisat mycket lovande effekter. Bland annat har det visats att lokal administration ger upphov till systemisk immunaktivering med eradikering av metastaser som följd. Dessutom skapas långvarig immunitet mot cancer vilket skyddar mot nya metastaser även sedan behandlingen upphört. Det har även visats att effekt kan uppnås vid lägre doser än när substansen ges systemiskt, samt att man vid samma doser löper mindre risk för biverkningar. Produkten är FIND[®]-optimerad från en ursprungsantikropp selekterad från BioInvents antikroppsbibliotek n-CoDeR[®]. Den hittillsvarande utvecklingen av ADC-1013 har utförts av Alligator Bioscience, ett svenskt bioteknikbolag baserat i Lund.

Status i projektet

BioInvent har genom ett optionsavtal erhållit rätten att samutveckla produktkandidaten ADC-1013 med Alligator Bioscience. Parterna kommer att dela framtida kostnader och intäkter från projektet lika. Utveckling av processen för produktion av ADC-1013 är påbörjad. Efter uppskalning och produktion av antikroppen är nästa steg i utvecklingen toxikologiska studier, vilka beräknas pågå under 2013. Klinisk prövning av ADC-1013 i cancerpatienter beräknas påbörjas under första halvåret nästa år.

Hematologisk cancer (BI-1206)

Bakgrund

BI-1206 är en så kallad antagonistisk (*blockerande*) antikropp riktad mot det immunhämmande målproteinet Fc gamma receptor IIb, CD32b. CD32b är överuttryckt på tumörceller hos patienter med lymfom, i synnerhet hos de patienter som svarar dåligt på idag tillgängliga läkemedel. Data visar att CD32b är direkt involverad i utvecklande av tumörcellers resistens mot dagens state-of-the-art behandling - rituximab (Mabthera[®], Rituxan[®], Roche), en antikropp riktad mot målproteinet CD20. Kombinerad behandling med BI-1206 och rituximab har i kliniskt relevanta djurmodeller med patienters tumörceller visat på signifikant förbättrade antitumöreffekter jämfört med monoterapibehandling med rituximab. Kombinationsbehandling har därmed potentialen att avsevärt förbättra behandlingen av patienter med non-Hodgkins lymfom. BI-1206 har även visat stark förmåga att ensam avdöda lymfomceller i prekliniska modeller med tumörceller tagna direkt från patienter. Vidare har andra grupper visat att djur som saknar CD32b (CD32b knockout möss) svarar bättre på antikropsbehandling och bättre förmår avdöda tumörceller i en lungcancermodell jämfört med djur som har CD32b proteinet. Dessa resultat indikerar att BI-1206 har potential att användas även som monoterapi och, genom att stänga av den immunhämmande effekten hos CD32b och skapa en mer immunostimulerande omgivning, förstärka den terapeutiska effekten hos flera, redan idag godkända antikropsläkemedel utöver rituximab.

BI-1206 kommer initialt att utvecklas för non-Hodgkins lymfom (inkluderande kronisk lymfatisk leukemi), den vanligaste formen av blodcancer. Prekliniska studier är också planerade för utvärdering av antikropsens potential i andra former av hematologisk cancer, i solida cancerformer och i kombination med andra antikroppar än rituximab. Produkten utvecklas i samarbete med en ledande forskargrupp i Southampton, UK.

BioInvent bedömer att marknaden för en behandling med BI-1206 i kombination med andra antikroppar är betydande. Endast Rituxan[®] sålde under 2012 för 7,1 mdr USD, varav merparten inom hematologisk cancer, och är därmed världens näst mest sålda antikropsläkemedel. I olika studier har så många som hälften av de cancerpatienter som svarat på en första Rituxan[®]-behandling visat sig vara resistent mot läkemedlet vid återfall.

Status i projektet

Utveckling av processen för produktion av BI-1206 är påbörjad. Efter uppskalning och produktion av antikroppen är nästa steg i utvecklingen toxikologiska studier, vilka beräknas starta under början av 2014.

Genomgång av teknologiplattform och externa samarbeten

Med BioInvents F.I.R.S.T[™]-plattform, där antikroppar identifieras direkt baserat på deras förmåga att avdöda primära cancerceller via differentiellt uttryckta cancerassocierade ytreceptorer, letar bolaget aktivt nya läkemedelskandidater. Plattformens olika företrädare över andra teknologiplattformar inom antikropsutveckling har presenterats på vetenskapliga konferenser. F.I.R.S.T[™] är en

vidareutveckling av, och ett viktigt komplement till, bolagets n-CoDeR[®]-plattform. Dess tillämpning sammanfaller väl med bolagets fokus på att ta fram cancerterapi inom det hematologiska cancerområdet.

BiolInvent samarbetar med svenska och internationella ledande akademiska grupper med sikte på att ta fram antikroppar baserade på nya terapeutiska koncept för behandling av såväl svår blodcancer som solid cancer. Inom samarbetet med Cancer Research Technology och universitetssjukhuset Queen Mary, kring identifikation av nya läkemedel inom onkologi, är fokus för forskningen funktionsmodulerande antikroppar mot tumörassocierade makrofager (TAM), en variant av makrofager med onkogen, eller cancerdrivande, effekt.

Bolaget bedriver sedan tidigare även forskning och utveckling av antikroppsläkemedel i samarbete med en rad andra externa partner. Exempel på sådana partner är Bayer HealthCare, Daiichi Sankyo, Mitsubishi Pharma och Servier. Formen för de olika samarbetena varierar, men gemensamt för dem är att BiolInvent erhåller, förutom licensersättningar och forskningsfinansiering, även milstolpsersättningar och royalty på försäljningen av kommersiella produkter. Bidraget från dessa externa läkemedelsprogram till vår läkemedelsportfölj utgörs idag av fem projekt i preklinisk fas och mer än tio projekt i forskningsfas. Under innevarande år förväntas några av projekten avancera in i klinisk utveckling.

Intäkter och resultat

Rörelsens intäkter för perioden januari–mars uppgick till 12 MSEK (15). Intäkterna under perioden utgjordes av intäkter från partners som utnyttjar antikroppsbiblioteket n-CoDeR[®].

Bolagets samlade kostnader under januari-mars uppgick till 26 MSEK (58). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 13 MSEK (37), personalkostnader 12 MSEK (20) och avskrivningar 0,7 MSEK (1,4). Minskningen i externa kostnader är i huvudsak en följd av att ett mer omfattande kliniskt program pågick under 2012.

Forsknings- och utvecklingskostnader under januari–mars uppgick till 20 MSEK (50). Under perioden har finansiellt stöd från EU:s ramprogram redovisats för tidiga forskningsprojekt. Bidraget uppgår till 0,7 MSEK (6,0) och redovisas i resultaträkningen under posten övriga rörelseintäkter och -kostnader.

Resultat för perioden januari–mars uppgick till -14 MSEK (-37). Finansnetto för perioden januari–mars uppgick till -0,2 MSEK (0,7). Resultat per aktie under januari–mars uppgick till -0,19 SEK (-0,55).

Finansiell ställning och kassaflöde

Per den 31 mars 2013 uppgick koncernens likvida medel till 77 MSEK (138). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick under januari-mars till -23 MSEK (-36). Utbetalning av reserv från 2012 för återstående kostnader i TB-402 projektet och reserver från 2012 för omstruktureringskostnader, har påverkat rörelsekapitalet under det första kvartalet 2013 och kommer även att påverka rörelsekapitalet under andra och tredje kvartalet 2013.

Eget kapital uppgick till 33 MSEK (102) vid periodens slut. Bolagets aktiekapital var 37 MSEK. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 37 (63) procent. Eget kapital per aktie var 0,45 SEK (1,51). Koncernen hade inga räntebärande skulder.

Investeringar

Inga investeringar har skett i materiella anläggningstillgångar (-) och immateriella anläggningstillgångar (-).

Fortsatt drift

Koncernens befintliga likvida medel per 31 mars 2013 tillsammans med förväntade intäkter beräknas räcka för att finansiera den planerade verksamheten under de kommande tolv månaderna. Dessutom överväger bolaget att vända sig till kapitalmarknaden för ytterligare kapitalanskaffning.

Organisation

Per den 31 mars 2013 hade BiolInvent 48 (86) anställda. Av dessa är 40 (71) verksamma inom forskning och utveckling.

Personaloptionsprogram

Vid årsstämman den 24 mars 2011 beslutades om ett komplement till tidigare beslutat personaloptionsprogram. Personaloptionsprogram 2011/2015 omfattar 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 och 3 938 personaloptioner i februari 2013.

Fullt utnyttjat representerar Personaloptionsprogram 2011/2015 en utspädning motsvarande cirka 0,6 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 för en investering i BioInventaktien. För en mer utförlig beskrivning av riskfaktorer hänvisas till avsnittet "Risker och riskhantering", sidan 14, i bolagets årsredovisning för 2012.

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 2013 har inte haft någon påverkan på de finansiella rapporterna.

Kommande rapporttillfällen

BioInvent avser att avge finansiella rapporter enligt följande:
Delårsrapporter 25 juli, 24 oktober 2013

Kontakt

Frågor med anledning av denna rapport besvaras av
Cristina Glad, VD, 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 2013 jan-mars	3 MÅN 2012 jan-mars	12 MÅN 2012 jan-dec
Nettoomsättning	11 638	14 509	42 946
<i>Rörelsens kostnader</i>			
Forsknings- och utvecklingskostnader	-19 726	-50 177	-207 278
Försäljnings- och administrationskostnader	-6 319	-8 165	-39 241
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	393	6 271	12 480
	-25 652	-52 071	-234 039
Rörelseresultat	-14 014	-37 562	-191 093
Finansnetto	-245	732	3 248
Resultat före skatt	-14 259	-36 830	-187 845
Skatt	-	-	-
Resultat	-14 259	-36 830	-187 845
Övrigt totalresultat			
<i>Poster som har omförts eller kan omföras till periodens resultat</i>			
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar	-10	-73	-13
Årets totalresultat	-14 269	-36 903	-187 858
Årets totalresultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-14 269	-36 903	-187 858
Resultat per aktie, SEK			
Före utspädning	-0,19	-0,55	-2,61
Efter utspädning	-0,19	-0,55	-2,61

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag (KSEK)

	2013 31 mars	2012 31 mars	2012 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	0	1 552	0
Materiella anläggningstillgångar	6 054	9 935	6 776
Omsättningstillgångar			
Varulager	123	252	249
Kortfristiga fordringar	6 099	12 054	9 457
Likvida medel	77 124	138 042	100 061
Summa tillgångar	89 400	161 835	116 543
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	33 367	101 632	47 624
Kortfristiga skulder	56 033	60 203	68 919
Summa eget kapital och skulder	89 400	161 835	116 543

Koncernens rapport över förändringar av eget kapital (KSEK)

	2013 jan-mars	2012 jan-mars	2012 jan-dec
Ingående balans	47 624	137 952	137 952
Effekt av personaloptionsprogram	12	583	995
Företrädesemission			96 535
Periodens totalresultat	-14 269	-36 903	-187 858
Utgående balans	33 367	101 632	47 624
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare	33 367	101 632	47 624

Aktiekapitalet består per den 31 mars 2013 av 73 925 782 aktier och aktiens kvotvärde är 0,5. Företrädeemissionen som slutfördes i april 2012 tillförde BioInvent 96 535 KSEK efter nyemissionskostnader om 8 305 KSEK.

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag (KSEK)

	2013 jan-mars	2012 jan-mars	2012 jan-dec
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat	-14 014	-37 562	-191 093
Avskrivningar	722	1 370	6 138
Övriga justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	12	583	995
Erhållen och erlagd ränta	460	1 260	3 918
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-12 820	-34 349	-180 042
Förändringar i rörelsekapital	-10 117	-1 574	9 661
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-22 937	-35 923	-170 381
Investeringsverksamheten			
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-	-	-58
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-	-58
Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten	-22 937	-35 923	-170 439
Finansieringsverksamheten			
Företrädesemission	-	-	96 535
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-	96 535
Förändring av likvida medel	-22 937	-35 923	-73 904
Likvida medel vid periodens början	100 061	173 965	173 965
Likvida medel vid periodens slut	77 124	138 042	100 061
Likvida medel, specifikation:			
Kortfristiga placeringar	38 126	106 776	79 336
Kassa och bank	38 998	31 266	20 725
	77 124	138 042	100 061

Nyckeltal

	2013 31 mars	2012 31 mars	2012 31 dec
Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK	0,45	1,51	0,64
Antal aktier vid periodens slut (tusental)	73 926	67 205	73 926
Soliditet, %	37,3	62,8	40,9
Antal anställda vid periodens utgång	48	86	50

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2013 jan-mars	3 MÅN 2012 jan-mars	12 MÅN 2012 jan-dec
Nettoomsättning	11 638	14 509	42 946
<i>Rörelsens kostnader</i>			
Forsknings- och utvecklingskostnader	-19 726	-50 177	-207 278
Försäljnings- och administrationskostnader	-6 319	-8 165	-39 241
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	393	6 271	12 480
	-25 652	-52 071	-234 039
Rörelseresultat	-14 014	-37 562	-191 093
Finansnetto	-245	732	3 248
Resultat efter finansiella poster	-14 259	-36 830	-187 845
Skatt	-	-	-
Resultat	-14 259	-36 830	-187 845
Övrigt totalresultat			
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar	-10	-73	-13
Totalresultat	-14 269	-36 903	-187 858

Moderbolagets balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2013 31 mars	2012 31 mars	2012 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	0	1 552	0
Materiella anläggningstillgångar	6 054	9 935	6 776
Finansiella anläggningstillgångar	100	100	100
Omsättningstillgångar			
Varulager	123	252	249
Kortfristiga fordringar	6 099	12 054	9 457
Kortfristiga placeringar	38 126	106 826	79 326
Kassa och bank	38 998	31 266	20 725
Summa tillgångar	89 500	161 985	116 633
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	33 395	101 660	47 652
Kortfristiga skulder	56 105	60 325	68 981
Summa eget kapital och skulder	89 500	161 985	116 633

Lund den 25 april 2013

Cristina Glad, Verkställande direktör

Granskningsrapport

Inledning

Vi har utfört en översiktlig granskning av den finansiella delårsinformationen i sammandrag för BioInvent International AB (publ) per den 31 mars 2013 och för den tremånaders 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.

Lund den 25 april 2013

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 bokslutskommuniké är sådan som bolaget ska offentliggöra enligt lagen om värdepappersmarknaden och/eller lagen om handel med finansiella instrument. Informationen lämnades för offentliggörande den 25 april 2013 kl 08.30.