

BioInvent delårsrapport 1 januari – 30 juni 2013

- ❑ **Väsentliga händelser under andra kvartalet och efter rapportperiodens utgång**
 - ❑ BioInvent erhöll i juli milstolpsersättning när partnerprogram gick in i klinik.
 - ❑ Avtalet med Mitsubishi Tanabe Pharma Corporation för forskning och utveckling av antikropps-läkemedel förlängdes och utökades.
 - ❑ Michael Oredsson utsågs till verkställande direktör för BioInvent och tillträder befattningen 19 augusti.
 - ❑ Prekliniska data för BI-505 publicerade i den vetenskapliga tidskriften Cancer Cell som visar på tydliga anti-myelom effekter.
 - ❑ Den första patienten doserades i en initial fas II-studie med BI-505.
- ❑ **Finansiella huvudpunkter**
 - ❑ En övertecknad företrädesemission om 23 MSEK före transaktionskostnader avslutades i juli månad.
 - ❑ Nettoomsättning januari – juni 2013 uppgick till 24 (21) MSEK.
 - ❑ Resultat efter skatt januari – juni 2013 uppgick till -24 (-129) MSEK och resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,32 (-1,84) SEK.
 - ❑ Likvida medel per 30 juni 2013 uppgick till 40 (186) MSEK. Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten januari – juni 2013 uppgick till -60 (-84) MSEK.

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

VD:s kommentar

Under första halvåret lades många pusselbitar i BioInvents nya strategi på plats. Kostnadsnivån i verksamheten sänktes kraftigt, den egna läkemedelsutvecklingen fick ett tydligare fokus på cancerområdet och den kommersiella inriktningen i form av externa partnersamarbeten fick en ökad prioritet i verksamheten. För att ytterligare stärka BioInvents kommersiella profil har styrelsen rekryterat en ny VD, Michael Oredsson, med lång erfarenhet av affärsutveckling inom life scienceområdet. Michael Oredsson tillträder den 19 augusti och jag lämnar då min position som tillförordnad VD.

Den egna läkemedelsutvecklingen utgör kärnan i vår verksamhet och flera framsteg kunde noteras i portföljen under perioden. Vår läkemedelskandidat BI-505 för behandling av multipelt myelom gick in i fas II-studier och vår avsikt är att ingå ett licensavtal med en extern partner inför den fortsatta kliniska prövningen. Utvecklingen av de två andra läkemedelskandidaterna inom cancerområdet fortsatte enligt plan, med målet att inleda kliniska studier under 2014 respektive 2015. Samtidigt pågår det en ständig utveckling av vår tidiga forskningsportfölj för att identifiera nya läkemedelskandidater.

Vår genomgripande översyn av kostnadsnivån har varit framgångsrik och som vi tidigare kommunicerat är vårt mål att de löpande kostnaderna skall halveras och balanseras av intäkter från vår kommersiella verksamhet. Vi har idag samarbetsavtal med fem externa partners som i nuläget omfattar åtta projekt. Ett av dessa projekt gick i juli in i klinisk fas vilket resulterade i en milstolpsersättning åt BioInvent. Fördelarna med de externa partnersamarbetena är många – de

sänker risknivån i vår verksamhet i och med att våra partners står för samtliga utvecklingskostnader, de kan också ge oss intäkter i form av milstolpsersättningar när projekten går in i kliniska studier, och de utgör också en bekräftelse av styrkan och kvaliteten i vår antikroppsteknologi.

BioInvent har genomfört en övertecknad företrädesemission som ger ett kapitaltillskott på 23 MSEK före transaktionskostnader. Detta skapar en starkare finansiell plattform och därmed ett minskat beroende av när förväntade intäkter från våra externa partners faller ut. Dessa intäkter väntas öka under hösten och in i nästa år, men exakt när varje intäkt faller ut är svårt att beräkna.

Andra hälften av 2013 har förutsättning att bli en nyhetsmässigt spännande period, där den kommersiella verksamheten väntas öka i betydelse genom externa partnersamarbeten. Kapitaltillskottet från företrädesemissionen tillsammans med förväntade externa intäkter skapar en finansiell grund för den fortsatta utvecklingen av BioInvent till att bli ett väl positionerat bioteknikbolag med kommersiella möjligheter inom antikroppsområdet.

Cristina Glad

Genomgång av projektportföljen

Projekt	Primär indikation	Forskning	Preklinik	Fas 1	Fas 2	Partner	Samarbete
Interna projekt							
BI-505	Multipelt Myelom					Alligator Bioscience	University of Southampton
ADC-1013	Metastaserande cancer						
BI-1206	Hematologisk cancer						
Forskningsprogram							
TAM	Onkologi					Cancer Research Technology	University of Southampton
Blodcancer	Hematologisk cancer						
Externa samarbeten							
Partnerprojekt 1							
Partnerprojekt 2							
Partnerprojekt 3							
Partnerproject 4							
Partnerprojekt 5							
Partnerprojekt 6							
Partnerprojekt 7							
Partnerprojekt 8							
>10 projekt							

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 2013. Enligt den preliminära analysen uppvisade BI-505 god säkerhetsprofil. I de dosgrupper där förlängd behandling erbjöds uppvisade 24 procent 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 används nu i nästa kliniska studie.

Den doseskalering 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.

I april 2013 presenterades resultaten från fas I-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-tumöraktivitet jämfört med monoterapi när de registrerade läkemedlen Velcade® eller Revlimid® kombineras med BI-505.

Tidsskriften Cancer Cell presenterade i april 2013 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 2013 doserades även 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-tumöraktivitet genom att inducera celledöd 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 möjlighet till marknadsexklusivitet för BI-505 avseende 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/kombinationsterapi i tidigare skeden av sjukdomen och 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 partnern.

Metastaserande cancer (ADC-1013)

Bakgrund

ADC-1013 är en så kallad agonistisk (aktiverande) immunstimulerande antikropp utvecklad för att ges lokalt i tumörvävnad. 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[®].

Status i projektet

BioInvent erhöll hösten 2012 genom ett optionsavtal rätten att samutveckla produktkandidaten ADC-1013 med Alligator Bioscience. Parterna delar utvecklingskostnader och framtida intäkter från projektet lika. Utveckling av processen för produktion av ADC-1013 pågår och efter uppskalning och produktion av antikroppen är nästa steg i utvecklingen toxikologiska studier. 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 utvecklingen 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 antikroppsbehandling 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 antikropps-läkemedel 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 antikroppens 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.

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.

Externa samarbeten

Bolaget bedriver sedan tidigare forskning och utveckling av antikropps-läkemedel i samarbete med en rad andra externa partner. Exempel på sådana partners är Bayer HealthCare, Daiichi Sankyo, Mitsubishi Tanabe Pharma and Servier. Formen för de olika samarbetena varierar, men gemensamt för dem är att BioInvent erhåller licensersättningar och forskningsfinansiering samt milstolpsersättningar och royalty på försäljningen av kommersiella produkter. Dessa externa läkemedelsprogram utgörs idag av ett program i klinisk fas I och sju projekt i preklinisk fas och mer än tio projekt i forskningsfas. Under 2013 förväntas några av de prekliniska projekten avancera in i klinisk utveckling.

Teknologiplattform

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 antikroppsutveckling har presenterats på vetenskapliga konferenser i San Diego och Vancouver. F.I.R.S.T.™ använder sig av, och är ett viktigt komplement till, bolagets n-CoDeR®-plattform.

BioInvent 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.

Intäkter och resultat

Nettoomsättning för perioden januari–juni uppgick till 24 MSEK (21). Intäkterna under perioden utgjordes av intäkter från partners som utnyttjar antikroppsbiblioteket n-CoDeR®. Nettoomsättning för perioden april–juni uppgick till 12 MSEK (6,2).

Bolagets samlade kostnader under januari-juni uppgick till 49 MSEK (161). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 21 MSEK (107), personalkostnader 26 MSEK (51) och avskrivningar 1,4 MSEK (2,7). Minskningen i externa kostnader är i huvudsak en följd av att mer omfattande kliniskt program pågick under 2012. Per den 30 juni 2012 reserverades 31 MSEK efter att utvecklingen av TB-402 avbrutits och omstruktureringskostnader uppgående till 8,0 MSEK i samband med neddragning av personalstyrkan.

Forsknings- och utvecklingskostnader under januari–juni uppgick till 36 MSEK (144). Under perioden har finansiellt stöd från EU:s ramprogram redovisats för tidiga forskningsprojekt. Bidraget uppgår till 0,7 MSEK (9,4) och redovisas i resultaträkningen under posten övriga rörelseintäkter och -kostnader.

Resultat efter skatt för perioden januari–juni uppgick till -24 MSEK (-129). Finansnetto för perioden januari–juni uppgick till 0,6 MSEK (1,7). Resultat per aktie före och efter utspädning under januari–juni uppgick till -0,32 SEK (-1,84). Resultat efter skatt för perioden april–juni uppgick till -9,4 MSEK (-92).

Finansiell ställning och kassaflöde

Per den 30 juni 2013 uppgick koncernens likvida medel till 40 MSEK (186). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick under januari–juni till -60 MSEK (-84).

Utbetalning av reserv från 2012 för återstående kostnader i TB-402 projektet och reserver från 2012 för omstruktureringskostnader, har påverkat rörelsekapitalet negativt under det första halvåret 2013 och kommer även att påverka rörelsekapitalet under det tredje kvartalet 2013.

Årsstämman i april 2013 samt den extra bolagsstämman i juni 2013 beslutade om minskning av aktiekapitalet, utan indragning av aktier och utan återbetalning till aktieägarna. Minskningen innebär att aktiernas kvotvärde sänktes med totalt 42 öre från 50 öre till 8 öre. Syftet var att räkenskapsmässigt täcka den ansamlade förlusten för 2012 och att täcka del av under första kvartalet 2013 redovisad förlust. Efter minskningen av aktiekapitalet uppgår bolagets aktiekapital till 5,9 MSEK.

BioInvent har genomfört en företrädesemission om totalt 11 088 867 aktier som under det tredje kvartalet 2013 tillför bolaget ca 23 MSEK före transaktionskostnader. Nyemissionen omfattar en företrädesemission om 10 560 826 aktier samt en övertilldelningsoption om 528 041 aktier. Teckningskursen fastställdes till 2,10 SEK per aktie. Emissionen var övertecknad. Bolagets aktiekapital fördelar sig efter emissionen på totalt 85 014 649 aktier.

Eget kapital uppgick till 24 MSEK (106) vid periodens slut. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 42 (50) procent. Eget kapital per aktie var 0,32 SEK (1,44). Koncernen hade inga räntebärande skulder.

Investeringar

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

Fortsatt drift

Med beaktande av befintlig likviditet anser BioInvent att rörelsekapitalet efter genomförd företrädesemission är tillräckligt för att tillgodose rörelsekapitalbehovet fram till årsskiftet 2013/2014. För att rörelsekapitalet ska vara tillräckligt för de aktuella behoven under de kommande tolv månaderna krävs här till likviditet från partners som utvecklar antikroppsläkemedel med hjälp av BioInvents biblioteksplattform n-CoDeR[®] samt från ytterligare partneravtal kring antikroppsteknologierna n-CoDeR[®] och F.I.R.S.T.[™] och bolagets egna läkemedelskandidater. Styrelsen bedömer att BioInvent kommer att erhålla sådana intäkter. Vidare kan bolaget välja att senarelägga eller minska kostnader relaterade till utvecklingsprogrammen och till övrig verksamhet.

Organisation

Per den 30 juni 2013 hade BioInvent 46 (89) anställda. Av dessa är 38 (75) verksamma inom forskning och utveckling.

Personaloptionsprogram

Personaloptionsprogram 2011/2015

Vid årsstämman 2011 beslutades om ett komplement till tidigare beslutat Personaloptionsprogram 2008/2012 som riktade sig till nyanställda ledande befattningshavare och nyckelpersoner som inte deltog i Personaloptionsprogram 2008/2012. Antalet personaloptioner låg inom ramen för det antal personaloptioner som kvarstod outnyttjade från Personaloptionsprogram 2008/2012, inklusive tidigare tilläggsprogram.

Varje personaloption under Personaloptionsprogram 2011/2015 berättigar innehavaren att förvärva 1,004 ny aktie i BioInvent till ett lösenpris om 30,24 SEK under tiden fram till och med den 1 december 2015. Under programmet kan maximalt 55 605 personaloptioner komma att tilldelas och maximalt 73 077 teckningsoptioner komma att utnyttjas.

Personaloptionsprogram 2013/2017

Vid årsstämman 2013 beslutades att inrätta ett nytt, långsiktigt personaloptionsprogram omfattande vederlagsfri tilldelning av högst 900 000 personaloptioner till samtliga anställda i koncernen. Optionerna erhålls baserat på prestation avseende verksamhetsåren 2013, 2014 resp. 2015 och tilldelning sker i samband med offentliggörandet av bokslutskommunikén påföljande år. Således har ännu ingen tilldelning skett. Varje personaloption berättigar innehavaren att förvärva en ny aktie i BioInvent till ett lösenpris om 3,52 SEK under tiden från dagen för offentliggörande av bolagets bokslutskommuniké för räkenskapsåret 2016 fram till och med den 1 december 2017.

För att säkerställa BioInvents åtaganden och kostnader i anledning av personaloptionsprogram 2013/2017 beslutade årsstämman 2013 att emittera högst 1 182 780 teckningsoptioner till BioInvent Finans AB.

Fullt utnyttjat representerar Personaloptionsprogram 2011/2015 och Personaloptionsprogram 2013/2017 en utspädning motsvarande cirka 1,7 procent av aktierna i bolaget.

Risikfaktorer

Bolagets verksamhet är förenad med risker relaterade till bland annat läkemedelsutveckling, kliniska prövningar och produktansvar, kommersialisering och samarbetspartners, konkurrens och snabb teknologiutveckling, bioteknik och patentrisker, förändringar i sjukvårdssystem, kvalificerad personal och nyckelpersoner, anskaffande av ytterligare finansiella medel, 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 2013.

Redovisningsprinciper

Denna delårsrapport i sammandrag har upprättats i enlighet med IAS 34, Delårsrapportering samt tillämpliga delar i årsredovisningslagen. De redovisningsprinciper som tillämpas stämmer 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 väsentlig påverkan på de finansiella rapporterna. De finansiella rapporterna för moderbolaget är i allt väsentligt lika med koncernens finansiella rapporter.

Denna rapport har översiktligt granskats av bolagets revisor.

Kommande rapporttillfällen

BioInvent avser att avge finansiella rapporter enligt följande:
Delårsrapporter 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 april-juni	3 MÅN 2012 april-juni	6 MÅN 2013 jan-juni	6 MÅN 2012 jan-juni	12 MÅN 2012 jan-dec
Nettoomsättning	12 274	6 247	23 912	20 756	42 946
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Forsknings- och utvecklingskostnader	-15 848	-93 538	-35 574	-143 715	-207 278
Försäljnings- och administrationskostnader	-6 645	-9 297	-12 964	-17 462	-39 241
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	-17	3 335	376	9 606	12 480
	-22 510	-99 500	-48 162	-151 571	-234 039
Rörelseresultat	-10 236	-93 253	-24 250	-130 815	-191 093
Finansnetto	812	927	567	1 659	3 248
Resultat före skatt	-9 424	-92 326	-23 683	-129 156	-187 845
Skatt	-	-	-	-	-
Resultat efter skatt	-9 424	-92 326	-23 683	-129 156	-187 845
Övrigt totalresultat					
<i>Poster som har omförts eller kan omföras till periodens resultat</i>					
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar	-	178	-10	105	-13
Årets totalresultat	-9 424	-92 148	-23 693	-129 051	-187 858
Årets totalresultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-9 424	-92 148	-23 693	-129 051	-187 858
Resultat per aktie, SEK					
Före utspädning	-0,13	-1,26	-0,32	-1,84	-2,61
Efter utspädning	-0,13	-1,26	-0,32	-1,84	-2,61

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag (KSEK)

	2013 30 juni	2012 30 juni	2012 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	0	1 252	0
Materiella anläggningstillgångar	5 377	8 921	6 776
Omsättningstillgångar			
Varulager	124	217	249
Kortfristiga fordringar	12 468	16 257	9 457
Likvida medel	39 764	186 248	100 061
Summa tillgångar	57 733	212 895	116 543
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	23 955	106 369	47 624
Kortfristiga skulder	33 778	106 526	68 919
Summa eget kapital och skulder	57 733	212 895	116 543

Koncernens rapport över förändringar av eget kapital (KSEK)

	2013 april-juni	2012 april-juni	2013 jan-juni	2012 jan-juni	2012 jan-dec
Ingående balans	33 367	101 632	47 624	137 952	137 952
Effekt av personaloptionsprogram	12	350	24	933	995
Företrädesemission		96 535		96 535	96 535
Periodens totalresultat	-9 424	-92 148	-23 693	-129 051	-187 858
Utgående balans	23 955	106 369	23 955	106 369	47 624
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare	23 955	106 369	23 955	106 369	47 624

Aktiekapitalet består per den 30 juni 2013 av 73 925 782 aktier och aktiens kvotvärde är 0,08. 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 april-juni	2012 april-juni	2013 jan-juni	2012 jan-juni	2012 jan-dec
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-10 236	-93 253	-24 250	-130 815	-191 093
Avskrivningar	725	1 372	1 447	2 742	6 138
Övriga justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	12	350	24	933	995
Erhållen och erlagd ränta	<u>146</u>	<u>400</u>	<u>606</u>	<u>1 660</u>	<u>3 918</u>
Kassaflöde från den löpande verksamheten					
före förändringar av rörelsekapital	-9 353	-91 131	-22 173	-125 480	-180 042
Förändringar i rörelsekapital	<u>-28 007</u>	<u>42 860</u>	<u>-38 124</u>	<u>41 286</u>	<u>9 661</u>
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-37 360	-48 271	-60 297	-84 194	-170 381
Investeringsverksamheten					
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-	-58	-	-58	-58
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-58	-	-58	-58
Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten	-37 360	-48 329	-60 297	-84 252	-170 439
Finansieringsverksamheten					
Företrädesemission	-	96 535	-	96 535	96 535
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	96 535	-	96 535	96 535
Förändring av likvida medel	-37 360	48 206	-60 297	12 283	-73 904
Likvida medel vid periodens början	<u>77 124</u>	<u>138 042</u>	<u>100 061</u>	<u>173 965</u>	<u>173 965</u>
Likvida medel vid periodens slut	39 764	186 248	39 764	186 248	100 061
Likvida medel, specifikation:					
Kortfristiga placeringar	20 081	162 812	20 081	162 812	79 336
Kassa och bank	<u>19 683</u>	<u>23 436</u>	<u>19 683</u>	<u>23 436</u>	<u>20 725</u>
	39 764	186 248	39 764	186 248	100 061

Nyckeltal

	2013 30 juni	2012 30 juni	2012 31 dec
Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK	0,32	1,44	0,64
Antal aktier vid periodens slut (tusental)	73 926	73 926	73 926
Soliditet, %	41,5	50,0	40,9
Antal anställda vid periodens utgång	46	89	50

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	6 MÅN 2013 jan-juni	6 MÅN 2012 jan-juni	12 MÅN 2012 jan-dec
Nettoomsättning	23 912	20 756	42 946
<i>Rörelsens kostnader</i>			
Forsknings- och utvecklingskostnader	-35 574	-143 715	-207 278
Försäljnings- och administrationskostnader	-12 964	-17 462	-39 241
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	<u>376</u>	<u>9 606</u>	<u>12 480</u>
	-48 162	-151 571	-234 039
Rörelseresultat	-24 250	-130 815	-191 093
Finansnetto	567	1 659	3 248
Resultat efter finansiella poster	-23 683	-129 156	-187 845
Skatt	-	-	-
Resultat	-23 683	-129 156	-187 845
Övrigt totalresultat			
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar	-10	105	-13
Totalresultat	-23 693	-129 051	-187 858

Moderbolagets balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2013 30 juni	2012 30 juni	2012 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	0	1 252	0
Materiella anläggningstillgångar	5 377	8 921	6 776
Finansiella anläggningstillgångar	100	100	100
Omsättningstillgångar			
Varulager	124	217	249
Kortfristiga fordringar	12 468	16 262	9 457
Kortfristiga placeringar	20 081	162 812	79 326
Kassa och bank	19 683	23 436	20 725
Summa tillgångar	57 833	213 000	116 633
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	23 983	106 385	47 652
Kortfristiga skulder	33 850	106 615	68 981
Summa eget kapital och skulder	57 833	213 000	116 633

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att denna delårsrapport för perioden 2013-01-01 -- 2013-06-30 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 25 juli 2013

Björn O. Nilsson
Styrelseordförande

Lars Backsell
Styrelseledamot

Dharminder Chahal
Styrelseledamot

Lars Ingelmark
Styrelseledamot

Jonas Jendi
Styrelseledamot

Sidonie Karlsson
Styrelseledamot

Elisabeth Lindner
Styrelseledamot

Ulrika T. Mattson
Styrelseledamot

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 30 juni 2013 och för den sexmånaders 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 juli 2013

KPMG AB

Alf Svensson
Auktoriserad revisor

Biolnvent International AB (publ)

Org nr 556537-7263

Besöksadress: Sölvegatan 41

Postadress: 223 70 Lund

Tel: 046-286 85 50

info@biolnvent.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 är sådan som bolaget ska offentliggöra enligt lagen om värdepappersmarknaden och/eller lagen om handel med finansiella instrument. Informationen lämnades för offentliggörande den 25 juli 2013 kl 08.45.