

BioInvent bokslutskommuniké

1 januari – 31 december 2013

Vinst i fjärde kvartalet och drygt 80 miljoner i intäkter under året skapar plattform för kommande satsningar

Fjärde kvartalet och helåret 2013

- Nettoomsättning januari – december 2013 uppgick till 82 (43) MSEK, varav fjärde kvartalet 50 (9,3) MSEK.
- Resultat efter skatt januari – december 2013 uppgick till -18 (-188) MSEK och resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,23 (-2,61) SEK. Resultat efter skatt fjärde kvartalet uppgick till 20 (-21) MSEK.
- Likvida medel per 31 december 2013 uppgick till 65 (100) MSEK. Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten januari – december 2013 uppgick till -55 (-170) MSEK, varav fjärde kvartalet 25 (-52) MSEK.

Väsentliga händelser under fjärde kvartalet

- BioInvent erhöll en väsentlig licensavgift i samband med att BioInvent och Bayer förlängde och utvidgade samarbetet för utveckling av terapeutiska antikroppar.
- Patent beviljades i USA för antikropps- och target discovery-verktyget F.I.R.S.T.™

VD:s kommentar

"Under 2013 skapade vi en stabilitet i BioInvents verksamhet och förutsättningar för att långsiktigt bygga ett internationellt konkurrenskraftigt läkemedelsbolag fokuserat på cancerbehandling. Vi har ökat fokus på att skapa intäkter och att bygga en klinisk portfölj inom cancerområdet med balanserad riskprofil.", säger Michael Oredsson, VD för BioInvent.

Kontakt

Frågor med anledning av denna rapport besvaras av Michael Oredsson, VD, 046-286 85 67, mobil 0707-18 89 30. Rapporten finns även att tillgå på www.bioinvent.com

BioInvent International AB är ett forskningsbaserat läkemedelsföretag med fokus på framtagning och utveckling av innovativa antikropps-läkemedel mot cancer. I bolagets pipeline finns för närvarande tre produktkandidater för behandling av cancer.

Bolagets har en unik kompetens att utveckla antikropps-baserade läkemedel från idé till sen klinisk fas. Antikroppsbiblioteket n-CoDeR och screeningverktyget F.I.R.S.T.™ är två patenterade verktyg som möjliggör identifikation av relevanta humana antikroppar och disease targets under discovery-fasen.

Bredden och styrkan i denna plattform utnyttjas också av partners som finansierar utvecklingen av nya läkemedel och ger BioInvent rätt till milstolpsersättningar och royalties på försäljning. Sådana partners inkluderar Bayer Pharma, Daiichi Sankyo, Mitsubishi Tanabe och Servier.

Översikt 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 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 i nästa kliniska studie.

I april 2013 presenterades resultaten från fas I-studien vid ett internationellt möte om multipelt myelom i Kyoto, Japan. 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 Biolnvents 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" (särlläkemedel) för indikationen multipelt myelom av både den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA) och den europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA).

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 olika tumörmodeller och uppvisat lovande effekter. Bland annat har det visats att lokal administration kan ge upphov till systemisk immunaktivering med eradikering av metastaser som följd. Dessutom skulle långvarig immunitet mot cancer kunna skapas, vilket kan ge skydd mot nya metastaser även sedan behandlingen upphört. Det har även visats att effekt kan uppnås vid lägre doser än när substansen ges systemiskt, vilket ger möjlighet till mindre risk för biverkningar. Produkten är FIND[®]-optimerad av Alligator Bioscience från en ursprungsantikropp selekterad från BioInvents antikroppsbibliotek n-CoDeR[®].

Status i projektet

BioInvent och Alligator Bioscience 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.

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 effekter jämfört 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 externa forskargrupper 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. Det finns även indikationer på att CD32b kan förstärka den terapeutiska effekten hos flera, redan idag godkända antikropps-läkemedel utöver rituximab.

BI-1206 kommer initialt att utvecklas inom non-Hodgkins lymfom för svårt sjuka patienter med blodcancer och arbete pågår för närvarande med att prioritera den mest relevanta patientgruppen. 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, England. I olika studier har så många som hälften av de cancerpatienter som svarat på en första Rituxan[®] - behandling visat sig vara resistenta 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 första halvåret av 2014. De första kliniska studierna kring BI-1206 beräknas starta vid årsskiftet 2014-15.

Externa samarbeten

Bolaget bedriver sedan tidigare forskning och utveckling av antikropps-läkemedel i samarbete med en rad externa partners. Exempel på sådana partners är Bayer Pharma, Daiichi Sankyo, Mitsubishi Tanabe 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 omfattar idag ett program i klinisk fas I och sju projekt i preklinisk fas och mer än tio projekt i tidig forskningsfas. Under 2014 förväntas några av de prekliniska projekten avancera in i klinisk utveckling.

Teknologiplattform

Med BioInvents F.I.R.S.T.TM-plattform, där antikroppar identifieras direkt baserat på deras förmåga att avdöda primära cancerceller via differentiellt uttryckta cancercellassocierade 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.TM 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 UK 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

Oktober-december

Nettoomsättning för perioden oktober-december uppgick till 50 MSEK (9,3). Intäkterna under perioden utgjordes av intäkter från partners som utnyttjar antikroppsbiblioteket n-CoDeR[®].

Bolagets samlade kostnader under, oktober-december, uppgick till 30 MSEK (34).

Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 14 MSEK (14), personalkostnader 15 MSEK (18) och avskrivningar 0,7 MSEK (2,0). Omstruktureringskostnader (personalkostnader) har reserverats per 31 december med 4,4 MSEK i samband med neddragning av personalstyrkan. Resultat efter skatt för perioden oktober-december uppgick till 20 MSEK (-21).

Januari-december

Nettoomsättning för perioden januari-december uppgick till 82 MSEK (43). Intäkterna under perioden utgjordes av intäkter från partners som utnyttjar antikroppsbiblioteket n-CoDeR[®].

Bolagets samlade kostnader under januari-december uppgick till 101 MSEK (247).

Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 46 MSEK (149), personalkostnader 52 MSEK (92) och avskrivningar 2,9 MSEK (6,1). I personalkostnader ingår reserv 2,1 MSEK per 31 december 2013 för uppsägningslön till t.f. VDN Cristina Glad. Omstruktureringskostnader (personalkostnader) har reserverats per 31 december 2013 med 4,4 MSEK i samband med neddragning av personalstyrkan.

Minskningen i externa kostnader under 2013 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. Omstruktureringskostnader, primärt personalkostnader, reserverades per 30 juni 2012 och per 30 september 2012 med totalt 24 MSEK.

Forsknings- och utvecklingskostnader under januari-december uppgick till 71 MSEK (207). Under perioden har finansiellt stöd från EU:s ramprogram redovisats för tidiga forskningsprojekt. Bidraget uppgår till 0,9 MSEK (12) och redovisas i resultaträkningen under posten övriga rörelseintäkter och -kostnader.

Resultat efter skatt för perioden januari-december uppgick till -18 MSEK (-188). Finansnetto för perioden januari-december uppgick till 1,1 MSEK (3,2). Resultat per aktie före och efter utspädning under januari-december uppgick till -0,23 SEK (-2,61).

Finansiell ställning och kassaflöde

Per den 31 december 2013 uppgick koncernens likvida medel till 65 MSEK (100). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick under januari-december till -55 MSEK (-170). Utbetalning av reserv från 2012 för återstående kostnader i TB-402 projektet och reserver från 2012 för omstruktureringskostnader, har påverkat kassaflödet negativt under 2013.

BioInvent har genomfört en företrädesemission om totalt 11 088 867 aktier som under det tredje kvartalet 2013 tillförde bolaget 23 MSEK före transaktionskostnader. Nyemissionen omfattade 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.

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 innebar 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 och att samtidigt bättre anpassa storleken på aktiekapitalet till bolagets

verksamhet. Efter minskningen av aktiekapitalet och genomförd företrädesemission uppgår bolagets aktiekapital till 6,8 MSEK.

Eget kapital uppgick till 49 MSEK (48) vid periodens slut. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 60 (41) procent. Eget kapital per aktie var 0,58 SEK (0,64). Koncernen hade inga räntebärande skulder.

Investeringar

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

Moderbolaget

All verksamhet i koncernen bedrivs i moderbolaget. Koncernens och moderbolagets finansiella rapporter sammanfaller i allt väsentligt.

Organisation

Per den 31 december 2013 hade BioInvent 43 (50) anställda. Av dessa är 36 (42) 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 utnyttjade från Personaloptionsprogram 2008/2012, inklusive tidigare tilläggsprogram.

Varje personaloption berättigar innehavaren att förvärva 1,016 ny aktie i BioInvent till ett lösenpris om 29,89 SEK under tiden fram till och med den 1 december 2015. Under programmet kan maximalt 33 750 personaloptioner, som motsvarar 44 355 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. Varje personaloption berättigar innehavaren att förvärva 1,012 ny aktie i BioInvent till ett lösenpris om 3,48 SEK under tiden från dagen för offentliggörande av bolagets bokslutskommuniké för räkenskapsåret 2016 fram till och med den 1 december 2017. Tilldelning av 100 747 personaloptioner har skett i februari 2014.

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 1,4 procent av aktierna i bolaget.

Riskfaktorer

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 2012.

Redovisningsprinciper

Denna bokslutskommuniké 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.

Årsstämma och kommande rapporttillfällen

Årsstämma kommer att hållas torsdagen den 24 april 2014 klockan 10.00 på Edison Park, Elmdalavägen 16 i Lund. Kallelsen kommer att annonseras i Post och Inrikes Tidningar och på bolagets hemsida.

Aktieägare som önskar delta i årsstämman skall vara införd i den av Euroclear förda aktieboken senast onsdagen den 16 april 2014 och anmäla deltagandet till BioInvent senast onsdagen den 16 april 2014, klockan 16.00 på adress Sölvegatan 41, 223 70 Lund, att: Stefan Ericsson eller telefon 046-286 85 50, eller per e-mail stefan.ericsson@bioinvent.com.

Aktieägare som har sina aktier förvaltarregistrerade måste, för att ha rätt att delta i årsstämman, begära att tillfälligt föras in i aktieboken hos Euroclear. Omregistreringen måste vara genomförd senast onsdagen den 16 april 2014 och förvaltaren bör således underrättas härom i god tid före nämnda datum.

Anmälan ska innehålla namn, personnummer/organisationsnummer, aktieinnehav, telefonnummer samt eventuellt biträdes namn. För aktieägare som företräds av ombud bör fullmakt översändas tillsammans med anmälan. Den som företräder juridisk person skall förete kopia av registreringsbevis eller motsvarande behörighetshandlingar som utvisar behörig firmatecknare. Bolaget tillhandahåller fullmaktsformulär till de aktieägare som önskar.

Styrelsen och verkställande direktören föreslår att ingen utdelning lämnas för räkenskapsåret 2013.

BioInvent avser att avge finansiella rapporter enligt följande:

Årsredovisning	Beräknas tillgänglig på hemsidan den 25 mars 2014
Delårsrapporter	24 april, 24 juli, 23 oktober 2014

Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2013 okt-dec	3 MÅN 2012 okt-dec	12 MÅN 2013 jan-dec	12 MÅN 2012 jan-dec
Nettoomsättning	49 984	9 302	81 713	42 946
<i>Rörelsens kostnader</i>				
Forsknings- och utvecklingskostnader	-20 887	-24 384	-71 180	-207 278
Försäljnings- och administrationskostnader	-9 220	-10 073	-30 220	-39 241
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	28	2 633	511	12 480
	-30 079	-31 824	-100 889	-234 039
Rörelseresultat	19 905	-22 522	-19 176	-191 093
Finansnetto	558	1 073	1 137	3 248
Resultat före skatt	20 463	-21 449	-18 039	-187 845
Skatt	-	-	-	-
Resultat efter skatt	20 463	-21 449	-18 039	-187 845
Övrigt totalresultat				
<i>Poster som har omförts eller kan omföras till periodens resultat</i>				
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar	-	-2	-10	-13
Periodens totalresultat	20 463	-21 451	-18 049	-187 858
Årets totalresultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	20 463	-21 451	-18 049	-187 858
Resultat per aktie, SEK				
Före utspädning	0,24	-0,29	-0,23	-2,61
Efter utspädning	0,24	-0,29	-0,23	-2,61

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag (KSEK)

	2013 31 dec	2012 31 dec
Tillgångar		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	0	0
Materiella anläggningstillgångar	3 928	6 776
Omsättningstillgångar		
Varulager	205	249
Kortfristiga fordringar	12 559	9 457
Likvida medel	64 745	100 061
Summa tillgångar	81 437	116 543
Eget kapital och skulder		
Eget kapital	49 007	47 624
Kortfristiga skulder	32 430	68 919
Summa eget kapital och skulder	81 437	116 543

Koncernens rapport över förändringar av eget kapital (KSEK)

	2013 okt-dec	2012 okt-dec	2013 jan-dec	2012 jan-dec
Ingående balans	28 531	69 053	47 624	137 952
Effekt av personaloptionsprogram	13	22	49	995
Företrädesemission			19 383	96 535
Periodens totalresultat	20 463	-21 451	-18 049	-187 858
Utgående balans	49 007	47 624	49 007	47 624
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare	49 007	47 624	49 007	47 624

Aktiekapitalet består per den 31 december 2013 av 85 014 649 aktier och aktiens kvotvärde är 0,08. Företrädesemissionen som slutfördes i augusti 2013 tillförde BioInvent 19 383 KSEK efter nyemissionskostnader om 3 903 KSEK. Företrädesemissionen som slutfördes i april 2012 tillförde BioInvent 96 535 KSEK efter nyemissionskostnader om 8 305 KSEK.

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag (KSEK)

	2013 okt-dec	2012 okt-dec	2013 jan-dec	2012 jan-dec
Den löpande verksamheten				
Rörelseresultat	19 905	-22 522	-19 176	-191 093
Avskrivningar	725	2 022	2 896	6 138
Övriga justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	13	22	49	995
Erhållen och erlagd ränta	270	1 065	929	3 918
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	20 913	-19 413	-15 302	-180 042
Förändringar i rörelsekapital	3 890	-33 063	-39 350	9 661
Kassaflöde från den löpande verksamheten	24 803	-52 476	-54 652	-170 381
Investeringsverksamheten				
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-	-	-47	-58
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-	-47	-58
Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten	24 803	-52 476	-54 699	-170 439
Finansieringsverksamheten				
Företrädesemission	-	-	19 383	96 535
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-	19 383	96 535
Förändring av likvida medel	24 803	-52 476	-35 316	-73 904
Likvida medel vid periodens början	39 942	152 537	100 061	173 965
Likvida medel vid periodens slut	64 745	100 061	64 745	100 061
Likvida medel, specifikation:				
Kortfristiga placeringar	50 073	79 336	50 073	79 336
Kassa och bank	14 672	20 725	14 672	20 725
	64 745	100 061	64 745	100 061

Nyckeltal

	2013 31 dec	2012 31 dec
Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK	0,58	0,64
Antal aktier vid periodens slut (tusental)	85 015	73 926
Soliditet, %	60,2	40,9
Antal anställda vid periodens utgång	43	50

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2013 okt-dec	3 MÅN 2012 okt-dec	12 MÅN 2013 jan-dec	12 MÅN 2012 jan-dec
Nettoomsättning	49 984	9 302	81 713	42 946
<i>Rörelsens kostnader</i>				
Forsknings- och utvecklingskostnader	-20 887	-24 384	-71 180	-207 278
Försäljnings- och administrationskostnader	-9 220	-10 073	-30 220	-39 241
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	28	2 633	511	12 480
	-30 079	-31 824	-100 889	-234 039
Rörelseresultat	19 905	-22 522	-19 176	-191 093
Finansnetto	558	1 073	1 137	3 248
Resultat efter finansiella poster	20 463	-21 449	-18 039	-187 845
Skatt	-	-	-	-
Resultat	20 463	-21 449	-18 039	-187 845
<i>Övrigt totalresultat</i>				
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar	-	-2	-10	-13
Totalresultat	20 463	-21 451	-18 049	-187 858

Moderbolagets balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2013 31 dec	2012 31 dec
Tillgångar		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	0	0
Materiella anläggningstillgångar	3 928	6 776
Finansiella anläggningstillgångar	100	100
Omsättningstillgångar		
Varulager	205	249
Kortfristiga fordringar	12 559	9 457
Kortfristiga placeringar	50 073	79 326
Kassa och bank	14 672	20 725
Summa tillgångar	81 537	116 633
Eget kapital och skulder		
Eget kapital	49 035	47 652
Kortfristiga skulder	32 502	68 981
Summa eget kapital och skulder	81 537	116 633

Lund den 20 februari 2014, Styrelsen

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

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 bokslutskommuniké 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 värdepappermarknaden och/eller lagen om handel med finansiella instrument. Informationen lämnades för offentliggörande den 20 februari 2014 kl 08.30.