



BioInvent delårsrapport

1 januari – 31 mars 2014

BioInvents företrädesemission övertecknades och arbetet med nya avtal är i full gång

Första kvartalet

- Nettoomsättning januari – mars 2014 uppgick till 1,8 (12) MSEK.
- Resultat efter skatt januari – mars 2014 uppgick till -19 (-14) MSEK och resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,22 (-0,19) SEK.
- Likvida medel per 31 mars 2014 uppgick till 42 (77) MSEK. Inklusive likvid från emissionen skulle likvida medel pro forma uppgå till sammanlagt 99 MSEK. Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten januari – mars 2014 uppgick till -23 (-23) MSEK.

Väsentliga händelser under första kvartalet

- BioInvent påbörjade under första kvartalet en nyemission omfattande totalt 63,9 MSEK. Företrädesemissionen avslutades under andra kvartalet och övertecknades med 101%. Företrädesemissionen om ca 48,9 MSEK kompletterades med en riktad emission om 15 MSEK till Henrik Rhenman genom Rhenman Healthcare Equity L/S och Peter Thelin genom East Bay AB.

VD:s kommentar

"Jag är mycket nöjd med vår framgångsrika nyemission och även med den positiva respons jag har mött från investerare. Det finns ett växande förtroende för BioInvent och vår stora potential både på kort och lång sikt. Det pågår just nu ett intensivt arbete för att skapa nya affärer och samarbeten. Vi planerar i anslutning till detta för nya kliniska studier för våra nyckelprojekt BI-505 och BI-1206.", 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, listat på NASDAQ OMX Stockholm (BINV), 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. Screening-verktyget F.I.R.S.T.TM och antikropps-biblioteket n-CoDeR[®] 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 milstolpsersättning och royalties på försäljning. Sådana partners inkluderar Bayer Pharma, Daiichi Sankyo, Les Laboratoires Servier och Mitsubishi Tanabe Pharma.

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)

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 antitumöraktivitet 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 visats kunna bekämpa tumörer mer effektivt än existerande läkemedel. Antal nya patienter i världen med multipelt myelom beräknas uppgå till ca 60 000 per år.

BI-505 har erhållit "Orphan Drug Designation" (särsläkemedelsstatus) för indikationen multipelt myelom av både den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA) och den europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA).

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 visade BI-505 god säkerhetsprofil. I de dosgrupper där förlängd behandling erbjöds visade 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 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.

Under det första kvartalet och i början av det andra kvartalet 2014 har ytterligare två patienter doserats i den pågående fas II-studien 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.

BioInvent för aktiva diskussioner med potentiella partners i syfte att genomföra en fas II studie där BI-505 kombineras med ett befintligt läkemedel inom multipelt myelom.

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 (Rituxan[®]/Mabthera[®], 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 kan ha potential att användas även som monoterapi och genom att stänga av den immunhämmande effekten hos CD32b, skapa en mer immunostimulerande omgivning, samt därmed förstärka den terapeutiska effekten hos flera, redan idag godkända antikropps-läkemedel utöver rituximab.

BI-1206 kommer initialt att utvecklas för svårt sjuka patienter med blodcellscancer 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 2014. De första kliniska studierna kring BI-1206 beräknas starta vid årsskiftet 2014/2015.

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 för att visa 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 gjorts studier som indikerar 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 har genom ett optionsavtal erhållit rätten att samutveckla produktkandidaten ADC-1013 med Alligator Bioscience. 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. Projektet kommer att vara föremål för utvärdering av BioInvent innan en ansökan om att påbörja kliniska studier görs.

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 Pharma och Les Laboratoires 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

BioInvents patenterade F.I.R.S.T.TM-plattform är en unik metod som, i kombination med antikroppsbiblioteket n-CoDeR[®], har fördelen att samtidigt identifiera sjukdomsalstrande målstrukturer/targets och antikroppar som binder till dessa. Metoden bygger på att vi parallellt undersöker antikroppsbindning till både sjuk och frisk vävnad för att selektera ut de antikroppar och målstrukturer som är unika för sjuk vävnad vad gäller inbindning respektive uttryck.

BioInvent har under senare år använt F.I.R.S.T.TM-plattformen framgångsrikt för att ta fram egna antikroppar, t. ex. BI-505. Under första kvartalet och början av andra kvartalet 2014 har BioInvent påbörjat en lansering av teknologin gentemot internationella bioteknik- och läkemedelsföretag.

BioInvent tror att det är mycket viktigt att i den tidiga utvecklingsfasen så nära som möjligt återskapa den biologi som är relevant för mänsklig sjukdom. I F.I.R.S.T.TM använder vi därför biologiskt material som tagits direkt från patienter. I nuläget har vi fokuserat på att använda F.I.R.S.T.TM vid utveckling av immunmodulerande terapier som förstärker immunförsvaret mot blodcellscancer. Även i nästa steg av forsknings- och utvecklingsprocessen använder vi unika patientcellsbaseade provrörs- och djurmodeller, som utvecklats av BioInvent. Detta tror vi kommer att leda till mer förutsägbara resultat och lägre risk för misslyckande i kliniska projekt.

Intäkter och resultat

Nettoomsättning för perioden januari–mars uppgick till 1,8 MSEK (12). Intäkterna under perioden utgjordes av intäkter från partners som utnyttjar antikroppsbiblioteket n-CoDeR[®].

Bolagets samlade kostnader under januari-mars uppgick till 22 MSEK (26). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 12 MSEK (13), personalkostnader 9,6 MSEK (12) och avskrivningar 0,5 MSEK (0,7). Forsknings- och utvecklingskostnader under januari–mars uppgick till 14 MSEK (20).

Under perioden har finansiellt stöd från EU:s ramprogram redovisats för tidiga forskningsprojekt. Bidraget uppgår till 1,2 MSEK (0,7) och redovisas i resultaträkningen under posten övriga rörelseintäkter och -kostnader.

Resultat efter skatt för perioden januari–mars uppgick till -19 MSEK (-14). Finansnetto för perioden januari–mars uppgick till 0,2 MSEK (-0,2). Resultat per aktie före och efter utspädning under januari–mars uppgick till -0,22 SEK (-0,19).

Finansiell ställning och kassaflöde

Per den 31 mars 2014 uppgick koncernens likvida medel till 42 MSEK (77). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick under januari–mars till -23 MSEK (-23). Utbetalning av reserv från 2012 för återstående kostnader i TB-402 projektet och reserver från 2012 för omstruktureringskostnader, påverkade kassaflödet negativt under 2013.

På extra bolagsstämma i mars 2014 beslutades att godkänna styrelsens beslut i februari 2014 att genomföra en nyemission med företrädesrätt för aktieägarna om 48,9 MSEK och en riktad nyemission om 15,0 MSEK. Nyemissionerna slutfördes under april 2014 och uppgår till totalt 63,9 MSEK före emissionskostnader. Teckningskursen för emissionerna fastställdes till 2,30 SEK per aktie. Företrädesemissionen var övertecknad. Aktierna i den riktade emissionen har tecknats av två investerare av institutionell karaktär; Henrik Rhenman genom Rhenman Healthcare Equity L/S och Peter Thelin genom East Bay AB. Bolagets aktiekapital fördelar sig efter emissionerna på totalt 112 790 050 aktier.

Eget kapital uppgick till 30 MSEK (33) vid periodens slut. Bolagets aktiekapital var 6,8 MSEK. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 55 (37) procent. Eget kapital per aktie var 0,35 SEK (0,45). Koncernen hade inga räntebärande skulder.

Investeringar

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

Moderbolaget

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

Organisation

Per den 31 mars 2014 hade BioInvent 37 (48) anställda. Av dessa är 31 (40) 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 berättigar innehavaren att förvärva 1,069 ny aktie i BioInvent till ett lösenpris om 28,42 SEK under tiden fram till och med den 1 december 2015. Lösenpris och det antal aktier som varje personaloption berättigar är omräknade till följd av genomförda företrädesemissioner. Under programmet kan maximalt 33 750 personaloptioner 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 1,064 ny aktie i BioInvent till ett lösenpris om 3,31 SEK under tiden från dagen för offentliggörande av bolagets bokslutskommuniké för räkenskapsåret 2016 fram till och med den 1 december 2017. Lösenpris och det antal aktier som varje personaloption berättigar är omräknade till följd av genomförda företrädesemissioner. 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.

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, ersättning vid läkemedelsförsäljning, kvalificerad personal och nyckelpersoner, ytterligare finansieringsbehov, valutarisk och ränterisk. 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 29, 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 2014 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 varit föremål för särskild granskning av bolagets revisorer.

Kommande rapporttillfällen

BioInvent avser att avge finansiella rapporter enligt följande:

Delårsrapporter 24 juli, 23 oktober 2014

Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2014 jan-mars	3 MÅN 2013 jan-mars	12 MÅN 2013 jan-dec
Nettoomsättning	1 764	11 638	81 713
<i>Rörelsens kostnader</i>			
Forsknings- och utvecklingskostnader	-14 344	-19 726	-71 180
Försäljnings- och administrationskostnader	-7 671	-6 319	-30 220
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	<u>1 165</u>	<u>393</u>	<u>511</u>
	-20 850	-25 652	-100 889
Rörelseresultat	-19 086	-14 014	-19 176
Finansnetto	153	-245	1 137
Resultat före skatt	-18 933	-14 259	-18 039
Skatt	-	-	-
Resultat efter skatt	-18 933	-14 259	-18 039
Övrigt totalresultat			
Poster som har omförts eller kan omföras till periodens resultat			
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar	-	-10	-10
Periodens totalresultat	-18 933	-14 269	-18 049
Årets totalresultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-18 933	-14 269	-18 049
Resultat per aktie, SEK			
Före utspädning	-0,22	-0,19	-0,23
Efter utspädning	-0,22	-0,19	-0,23

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag (KSEK)

	2014 31 mars	2013 31 mars	2013 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	0	0	0
Materiella anläggningstillgångar	3 426	6 054	3 928
Omsättningstillgångar			
Varulager	177	123	205
Kortfristiga fordringar	8 860	6 099	12 559
Likvida medel	41 776	77 124	64 745
Summa tillgångar	54 239	89 400	81 437
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	30 111	33 367	49 007
Kortfristiga skulder	24 128	56 033	32 430
Summa eget kapital och skulder	54 239	89 400	81 437

Koncernens rapport över förändringar av eget kapital (KSEK)

	2014 jan-mars	2013 jan-mars	2013 jan-dec
Ingående balans	49 007	47 624	47 624
Effekt av personaloptionsprogram	37	12	49
Företrädesemission			19 383
Periodens totalresultat	-18 933	-14 269	-18 049
Utgående balans	30 111	33 367	49 007
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare	30 111	33 367	49 007

Aktiekapitalet består per den 31 mars 2014 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.

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag (KSEK)

	2014 jan-mars	2013 jan-mars	2013 jan-dec
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat	-19 086	-14 014	-19 176
Avskrivningar	502	722	2 896
Övriga justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	37	12	49
Erhållen och erlagd ränta	<u>190</u>	<u>460</u>	<u>929</u>
Kassaflöde från den löpande verksamheten			
före förändringar av rörelsekapital	-18 357	-12 820	-15 302
Förändringar i rörelsekapital	<u>-4 612</u>	<u>-10 117</u>	<u>-39 350</u>
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-22 969	-22 937	-54 652
Investeringsverksamheten			
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-	-	-47
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-	-47
Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten	-22 969	-22 937	-54 699
Finansieringsverksamheten			
Företrädesemission	-	-	19 383
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-	19 383
Förändring av likvida medel	-22 969	-22 937	-35 316
Likvida medel vid periodens början	<u>64 745</u>	<u>100 061</u>	<u>100 061</u>
Likvida medel vid periodens slut	41 776	77 124	64 745
Likvida medel, specifikation:			
Kortfristiga placeringar	30 029	38 126	50 073
Kassa och bank	<u>11 747</u>	<u>38 998</u>	<u>14 672</u>
	41 776	77 124	64 745

Nyckeltal

	2014 31 mars	2013 31 mars	2013 31 dec
Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK	0,35	0,45	0,58
Antal aktier vid periodens slut (tusental)	85 015	73 926	85 015
Soliditet, %	55,5	37,3	60,2
Antal anställda vid periodens utgång	37	48	43

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2014 jan-mars	3 MÅN 2013 jan-mars	12 MÅN 2013 jan-dec
Nettoomsättning	1 764	11 638	81 713
<i>Rörelsens kostnader</i>			
Forsknings- och utvecklingskostnader	-14 344	-19 726	-71 180
Försäljnings- och administrationskostnader	-7 671	-6 319	-30 220
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	<u>1 165</u>	<u>393</u>	<u>511</u>
	-20 850	-25 652	-100 889
Rörelseresultat	-19 086	-14 014	-19 176
Finansnetto	153	-245	1 137
Resultat efter finansiella poster	-18 933	-14 259	-18 039
Skatt	-	-	-
Resultat	-18 933	-14 259	-18 039
<i>Övrigt totalresultat</i>			
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar	-	-10	-10
Totalresultat	-18 933	-14 269	-18 049

Moderbolagets balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2014 31 mars	2013 31 mars	2013 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	0	0	0
Materiella anläggningstillgångar	3 426	6 054	3 928
Finansiella anläggningstillgångar	100	100	100
Omsättningstillgångar			
Varulager	177	123	205
Kortfristiga fordringar	8 860	6 099	12 559
Kortfristiga placeringar	30 029	38 126	50 073
Kassa och bank	11 747	38 998	14 672
Summa tillgångar	54 339	89 500	81 537
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	30 102	33 395	49 035
Kortfristiga skulder	24 237	56 105	32 502
Summa eget kapital och skulder	54 339	89 500	81 537

Lund den 6 maj 2014

Michael Oredsson, 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 2014 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 6 maj 2014

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 är sådan som bolaget ska offentliggöra enligt lagen om värdepappersmarknaden och/eller lagen om handel med finansiella instrument. Informationen lämnades för offentliggörande den 6 maj 2014 kl 08.40.