

Pressmeddelande
15 februari 2017

BioInvent bokslutskommuniké 1 januari – 31 december 2016

Forskningssamarbete och licensavtal med Pfizer inom immunonkologi

Fjärde kvartalet 2016, oktober - december

- Nettoomsättning uppgick till 31 (10) MSEK.
- Resultat efter skatt uppgick till -7,3 (-21) MSEK.
- Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,03 (-0,13) SEK.
- Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick till -24 (-11) MSEK.

Helåret 2016, januari - december

- Nettoomsättning uppgick till 71 (16) MSEK.
- Resultat efter skatt uppgick till -63 (-91) MSEK.
- Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,25 (-0,64) SEK.
- Likvida medel per 31 december 2016 uppgick till 226 (40) MSEK. Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick till -77 (-73) MSEK.

Väsentliga händelser under fjärde kvartalet och efter rapportperiodens utgång

- I december 2016 tecknade BioInvent ett forskningssamarbete och licensavtal avseende cancerimmunoterapi med Pfizer Inc. med syftet att utveckla antikroppar mot tumörassocierade myeloida celler. Pfizer har erlagt en initial licensavgift på 3 miljoner dollar och investerat 6 miljoner dollar i nya aktier i BioInvent samt kommer att erlagga 1 miljon dollar i forskningsfinansiering under 2017. Totalt kan BioInvent komma att få milstolpsersättningar på mer än 0,5 miljarder dollar (under förutsättning att fem antikroppar utvecklas fram till kommersialisering). Bolaget kan också komma att erhålla upp till tvåsiffriga royalties relaterade till produktförsäljning.
- I december 2016 meddelade BioInvent att bolaget avslutat sin fas I/II-studie med BI-505 för primärbehandling av multipelt myelom efter att U.S. Food and Drug Administration utfärdat ett "full clinical hold" på grund av en ofördelaktig risk/nytta-profil i denna patientpopulation.
- I januari 2017 meddelade BioInvents partner ThromboGenics att de första patienterna rekryterats till en klinisk fas II-studie med THR-317 för behandling av diabetiskt makulaödem.

VD:s kommentar

"Vi avslutade året genom att teckna ett forskningssamarbete och licensavtal med Pfizer om utveckling av en portfölj med antikroppar riktade mot tumörassocierade myeloida celler med målsättningen att behandla ett antal olika cancerindikationer. Vi ser det här avtalet som en bekräftelse på vår expertis inom cancerantikropsbiologi och immunonkologi.

Vår ledande antikropp BI-1206 är i en klinisk fas I/II-studie som utvärderar denna nya antikropp för behandling av patienter med non-Hodgkins lymfom och kronisk lymfatisk leukemi, två viktiga hematologiska cancersjukdomar. BI-1206 har potential att bli ett viktigt läkemedel för behandling av hematologiska cancersjukdomar genom att hjälpa de 50% av patienterna som får återfall när deras cancer utvecklar resistens mot rituximab, dagens standardbehandling.

Vårt forskningssamarbete med University of Southampton har identifierat en preklinisk läkemedelskandidat som kan reglera OX40. Vi bedömer att den har differentierad funktionalitet jämfört med andra OX40-antikroppar.

Det var glädjande att i januari kunna rapportera att vår partner ThromboGenics hade doserat de första patienterna i en fas II-studie som utvärderar THR-317 för behandling av diabetiskt makulaödem.

BioInvent har förstärkt sin ledning genom att utse Setareh Shamsili MD, PhD, till Chief Medical Officer och medlem i ledningsgruppen på konsultbasis på heltid. Setareh bidrar med bred kompetens inom klinisk cancerläkemedelsutveckling. Setareh var tidigare Chief Medical Officer hos Merus och innan dess Global Medical Leader inom onkologi hos Astellas i Nederländerna och i USA”, säger Michael Oredsson, BioInvents VD.

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

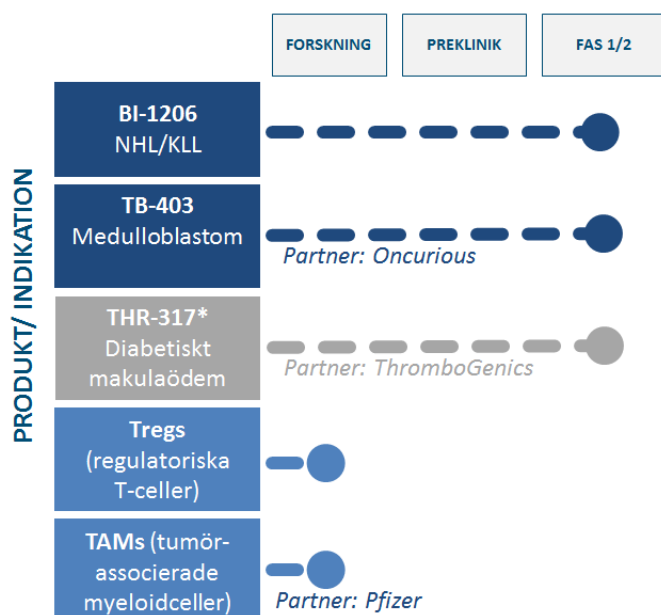
Affärsfokus

BioInvent skapar värde för aktieägarna genom att använda sin expertis inom antikroppar och cancerbiologi för att identifiera antikroppar med nya verkningsmekanismer och nya onkologiska målstrukturer. Med denna strategi tar BioInvent fram terapeutiska immunmodulerande antikroppar som kan utvecklas för en rad olika cancerindikationer. Bolaget planerar att föra dessa antikroppar till klinik med egna resurser och i samarbete med partners.

För att uppnå dessa målsättningar arbetar BioInvent nu med:

- Att fortsätta den kliniska utvecklingen av vår ledande antikropp BI-1206 för hematologiska cancrar.
- Att fortsätta arbetet i våra innovativa prekliniska immunonkologiska Treg-program för att identifiera antikroppar mot nya målstrukturer och med nya funktioner, samt antikroppar mot validerade målstrukturer som OX40 och 4-1BB.
- Att i samarbete med Pfizer utveckla en preklinisk portfölj med first-in-class-antikroppar riktade mot tumörassocierade myeloida celler.
- Att samarbeta med Oncurios i utvecklingen av TB-403, en potentiell behandling av hjärntumörer hos barn.
- Att generera ytterligare intäkter genom avtal avseende kontraktstillverkning och företagets teknologi.

Klinisk och preklinisk pipeline



*BioInvent har en ägarandel om 40 procent under förutsättning att bolaget bidrar med hälften av historiska och framtida utvecklingskostnader.

Kliniska projekt

BI-1206 vid non-Hodgkins lymfom och kronisk lymfatisk leukemi

BioInvents ledande läkemedelskandidat BI-1206 är en fullt human antikropp riktad mot CD32b, ett immunhämmande protein som uttrycks hos vissa patienter med B-cells cancer. Forskning har visat att uttrycket av CD32b kan leda till utveckling av resistens mot rituximab, dagens standardbehandling av non-Hodgkins lymfom (NHL) och kronisk lymfatisk leukemi (KLL). BioInvent utvecklar därför BI-1206 som läkemedelskandidat för kombination med rituximab vid B-cells cancer.

Den första kliniska studien (fas I/II) med BI-1206 pågår i patienter med NHL och KLL som är resistent mot rituximab. De första säkerhets- och dosresultaten från studien förväntas under det första halvåret 2018. Studien finansieras och utförs av Cancer Research UK (CRUK), Cancer Research Technology (CRT) och Leukaemia & Lymphoma Research (LLR).

TB-403 vid hjärntumörer hos barn – utvecklas i samarbete med Oncurius, dotterbolag till ThromboGenics

TB-403 är en humaniserad antikropp som riktar sig mot proteinet PIGF, vilket anses hämma dess signalering via Nrp-1-receptorn. PIGF uttrycks hos patienter med medulloblastom, Ewings sarkom, neuroblastom och alveolärt rhabdomyosarkom.

En fas I/II-studie genomförs med TB-403 för behandling av patienter med medulloblastom i samarbete med ett USA-baserat nätverk inom pediatrik onkologi, Neuroblastoma and Medulloblastoma Translational Research Consortium. TB-403 har nyligen erhållit Orphan Drug Designation (särsläkemedelsstatus) för indikationen medulloblastom av den europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA).

BioInvents ägarandel i TB-403 är 40 procent och utvecklingen görs i samarbete med Oncurius. Detta är resultatet av ett samarbetsavtal som tecknades 2004 med Oncurius moderbolag ThromboGenics. Enligt avtalsvillkoren bidrar BioInvent med 50 procent av utvecklingskostnaderna för TB-403.

THR-317 vid diabetiskt makulaödem – utveckling i samarbete med ThromboGenics

Förutom samarbetet avseende TB-403 innebär avtalet med ThromboGenics att BioInvent har en ägarandel om 40 procent i THR-317, en oftalmologisk beredningsform av TB-403, under förutsättning att bolaget bidrar med hälften av historiska och framtida utvecklingskostnader. Som tidigare har meddelats utvärderar BioInvent hur bolaget på bästa sätt optimerar värdet av detta projekt. En fas II-studie med THR-317 pågår för behandling av patienter med diabetiskt makulaödem. Studien kommer att utvärdera säkerhet och effekt av två dosnivåer av THR-317 är planerad att inkludera totalt 50 patienter.

Prekliniska projekt

BioInvents prekliniska forskning är inriktad på att ta fram nya immunmodulerande antikroppar för att avsevärt förbättra effekten av de checkpoint-inhibitorer som finns tillgängliga idag. Dessa nya antikroppar kan också aktivera anti-cancerimmunitet hos patienter och cancer typer som inte svarar på nuvarande behandling.

BioInvent utvecklar antikroppar som övervinser effekterna av två viktiga celler som hämmar immunsystemet i tumörens mikromiljö. Dessa är:

- cancerassocierade regulatoriska T-celler (Treg) och
- tumörassocierade myeloidderiverade suppressorceller.

Utveckling av antikroppar riktade mot regulatoriska T-celler (Treg) via antingen nya eller validerade målstrukturer

Regulatoriska T-celler kan avsevärt hämma olika immunsvaret vilket gör det möjligt för tumörceller att undkomma upptäckt. BioInvent arbetar för närvarande med att ta fram antikroppar riktade mot Treg som är specifika för i dagsläget okända målstrukturer och funktioner såväl som för kända målstrukturer som OX40 och 4-1BB.

BioInvent arbetar nu med att expandera poolen av antikroppar och målstrukturer som har visats vara associerade med Treg-specifitet och förmåga att eliminera Treg.

BioInvent samarbetar med Cancer Research Technology och University of Southampton i Storbritannien för att utveckla nya immunterapeutiska cancerläkemedel baserade på antikroppar som riktar sig mot OX-40 och 4-1BB, två kända co-receptorer som bidrar till att aktivera T-celler och som ger långvarig immunrespons mot tumörer.

Nytt strategiskt samarbete med Pfizer – utveckling av antikroppar riktade mot tumörassocierade myeloida celler

I december 2016 tillkännagav BioInvent att bolaget ingått ett forskningssamarbete avseende cancerimmunterapi och ett licensavtal med Pfizer Inc. för att utveckla antikroppar mot tumörassocierade myeloida celler. BioInvent kommer att utnyttja sin expertis för att identifiera nya onkologiska målstrukturer och terapeutiska antikroppar som hämmar cancertillväxt genom att antingen upphäva tumörassocierade myeloida cellers immunsuppressiva aktivitet eller reducera antalet tumörassocierade myeloida celler i tumören.

Villkoren i avtalet innebär att BioInvent kan komma att erhålla framtida milstolpsersättningar på drygt 0,5 miljarder dollar (under förutsättning att fem antikroppar utvecklas till kommersialisering). Bolaget kan också komma att erhålla upp till tvåsiffriga royalties relaterade till produktförsäljning. I gengäld har Pfizer rätt att utveckla och kommersialisera antikroppar som tagits fram under detta avtal.

Pfizer har erlagt en initial licensavgift på 3 miljoner dollar och har åtagit sig att betala 1 miljon dollar i forskningsfinansiering under 2017. Pfizer har också investerat 6 miljoner dollar i nya aktier i BioInvent.

Intäkter från produktion och teknologi

BioInvent har flera avtal avseende antikroppstillverkning med stora läkemedels- och bioteknikföretag. Med tanke på bolagets produktionskapacitet och expertis arbetar BioInvent aktivt med att säkerställa fler tillverkningskontrakt.

Bolaget har också flera licensavtal, och i några fall forskningssamarbeten, med en rad externa partners, bland annat Bayer Pharma, Daiichi Sankyo, Mitsubishi Tanabe Pharma, Servier och Xoma. Formerna och villkoren för dessa avtal och samarbeten varierar, men gemensamt är att BioInvent erhåller licensersättningar, forskningsfinansiering, milstolpsersättningar och samt royalties på försäljningen av kommersiella produkter. Av dessa externa läkemedelsutvecklingsprogram befinner sig för närvarande fyra projekt i fas I och tre projekt i preklinisk fas.

Intäkter och resultat

Fjärde kvartalet

Nettoomsättning uppgick till 31 MSEK (10). Intäkterna under perioden utgjordes av en initial licensavgift på 3 miljoner dollar i december 2016 från forskningssamarbetet och licensavtalet med Pfizer samt av intäkter från produktion av antikroppar för kliniska studier.

Bolagets samlade kostnader uppgick till 38 MSEK (36). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 22 MSEK (24), personalkostnader 16 MSEK (11) och avskrivningar 0,5 MSEK (0,4). Forsknings- och utvecklingskostnader uppgick till 26 MSEK (27).

Resultat efter skatt uppgick till -7,3 MSEK (-21). Finansnetto uppgick till 0,0 MSEK (0,0). Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,03 SEK (-0,13).

Januari - december

Nettoomsättning uppgick till 71 MSEK (16). Intäkterna under perioden utgjordes av en initial licensavgift på 3 miljoner dollar i december 2016 från forskningssamarbetet och licensavtalet med Pfizer samt av intäkter från produktion av antikroppar för kliniska studier och från partners som utnyttjar antikroppsbiblioteket n-CoDeR[®]. I februari 2016 erhöles en milstolpsbetalning på 2 miljoner euro inom ramen för samarbetet med Daiichi Sankyo i samband med att en klinisk fas I-studie inletts.

Bolagets samlade kostnader uppgick till 135 MSEK (112). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 82 MSEK (72), personalkostnader 52 MSEK (39) och avskrivningar 1,0 MSEK (1,7). Forsknings- och utvecklingskostnader uppgick till 99 MSEK (81).

Resultat efter skatt uppgick till -63 MSEK (-91). Finansnetto uppgick till 0,3 MSEK (-0,1). Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,25 SEK (-0,64).

Finansiell ställning och kassaflöde

Per den 31 december 2016 uppgick koncernens likvida medel till 226 MSEK (40). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick under januari - december till -77 MSEK (-73).

Styrelsen i BioInvent beslutade i februari 2016 om en riktad emission om 43 MSEK till den USA-baserade health care-investeraren Omega Funds och en företrädesemission om 191 MSEK. På extra bolagsstämma i mars 2016 beslutades att godkänna styrelsens beslut om företrädesemission. Nyemissionerna uppgår till totalt 234 MSEK före emissionskostnader. Teckningskursen för

emissionerna fastställdes till 1,95 SEK per aktie. 85,4 procent av företrädesemissionen tecknades med stöd av teckningsrätter. 7,8 procent av emissionen, tecknades utan stöd av teckningsrätter och resterande del av emissionen, 6,8 procent, tecknades av emissionsgaranter.

Som en del av avtalet med Pfizer beslutade styrelsen för BioInvent den 21 december 2016, med stöd av årsstämman bemyndigande den 12 maj 2016, om en riktad nyemission av 21 973 594 nya aktier till Pfizer till en teckningskurs på 2,56 kronor per aktie, vilket motsvarar en total investering på 6 miljoner dollar före emissionskostnader. Teckningskursen motsvarar en premie på ca 30 procent jämfört med den volymvägda genomsnittskursen för BioInvents aktie under de 10 handelsdagarna närmast före den 21 december 2016. Skälet till avvikelsen från aktieägarnas företrädesrätt är att investeringen, förutom att tillföra BioInvent nytt kapital, medför att Pfizer kommer in som en ny strategisk partner och aktieägare, vilket är i linje med aktieägarnas intresse.

Bolagets aktiekapital fördelar sig efter emissionerna på totalt 304 695 213 aktier.

Eget kapital uppgick till 230 MSEK (29) vid periodens slut. Bolagets aktiekapital var 24 MSEK. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 83 (54) procent. Eget kapital per aktie var 0,76 SEK (0,18). Koncernen hade inga räntebärande skulder.

Investeringar

Investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 5,3 MSEK (0,7).

Moderbolaget

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

Organisation

Per den 31 december 2016 hade BioInvent 51 (40) anställda. Av dessa är 45 (34) verksamma inom forskning och utveckling.

Optionsprogram

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 1,207 ny aktie i BioInvent till ett lösenpris om 2,92 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, 74 516 personaloptioner i februari 2015 och 50 250 personaloptioner i februari 2016.

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.

Vid antagande av att samtliga personaloptioner som tilldelats med anledning av Personaloptionsprogram 2013/2017 utnyttjas för teckning av nya aktier, jämte det ytterligare antal teckningsoptioner som säkerställer BioInvents kostnader i anledning av tilldelade personaloptioner, kommer bolagets aktiekapital att öka med 28 617 kronor, vilket motsvarar cirka 0,1 procent av aktierna och rösterna i bolaget efter fullt utnyttjande.

Teckningsoptionsprogram 2016/2019

Vid årsstämman 2016 beslutades att inrätta ett incitamentsprogram för bolagets anställda i form av ett teckningsoptionsprogram. Under programmet har 957 571 teckningsoptioner överlåtits, med en maximal utspädningseffekt om cirka 0,3 procent.

Programmet omfattar samtliga anställda med undantag för VD och de befattningshavare som omfattades av det stay-on bonusprogram som implementerades 2015. Teckningsoptionerna överläts till marknadsvärde och tilldelning sker med högst 50 000 teckningsoptioner per anställd. 855 000 teckningsoptioner har överlåtits under andra kvartalet 2016 och 102 571 teckningsoptioner överläts i slutet av december 2016. Teckning av aktier med stöd av teckningsoptionerna ska kunna äga rum under perioden från och med den 1 juli 2019 till och med den 1 december 2019. Teckningskursen per aktie kommer att uppgå till 2,81 kronor. Deltagare i incitamentsprogrammet som per den 1 juni 2019

kvarstår i sin anställning inom BioInvent erhåller en stay-on bonus som motsvarar två gånger det belopp som investerades i teckningsoptionsprogrammet, dock högst 60 000 kronor.

Transaktioner med närstående

För beskrivning av förmåner till ledande befattningshavare, se sidan 45 i bolagets årsredovisning för 2015. Bolaget har, i enlighet med beslut på årsstämman 2015, beslutat att införa ett stay-on bonus program som för en treårsperiod kan uppgå till maximalt 100 procent av den fasta lönen för ett år. I övrigt föreligger det inga transaktioner med närstående, i enlighet med IAS 24, att rapportera.

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, 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.

Ingen väsentlig förändring av risker och osäkerhetsfaktorer har skett under perioden. För en mer utförlig beskrivning av riskfaktorer hänvisas till avsnittet "Risker och riskhantering", sidan 30, i bolagets årsredovisning för 2015.

Redovisningsprinciper

Denna bokslutskommuniké i sammandrag har upprättats i enlighet med IAS 34, Delårsrapportering samt tillämpliga delar i årsredovisningslagen. Upplysningar enligt IAS 34.16A framkommer förutom i de finansiella rapporterna och dess tillhörande noter även i övriga delar av delårsrapporten.

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 2016 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 onsdagen den 17 maj 2017 klockan 16.00 på Elite Hotel Ideon på Scheelevägen 27 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 torsdagen den 11 maj 2017 och anmäla deltagandet till BioInvent senast torsdagen den 11 maj 2017, 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 torsdagen den 11 maj 2017 och förvaltare 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 2016.

BioInvent avser att avge finansiella rapporter enligt följande:

- Årsredovisning beräknas finnas tillgänglig på hemsidan den 6 april 2017.
- Delårsrapporter 17 maj, 26 juli, 26 oktober 2017

Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2016 okt-dec	3 MÅN 2015 okt-dec	12 MÅN 2016 jan-dec	12 MÅN 2015 jan-dec
Nettoomsättning	30 789	9 984	71 284	15 925
<i>Rörelsens kostnader</i>				
Forsknings- och utvecklingskostnader	-26 186	-26 808	-99 477	-80 502
Försäljnings- och administrationskostnader	-12 005	-8 737	-35 715	-31 647
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	74	158	1 049	1 251
	-38 117	-35 387	-134 143	-110 898
Rörelseresultat	-7 328	-25 403	-62 859	-94 973
Finansnetto	44	-39	272	-55
Resultat före skatt	-7 284	-25 442	-62 587	-95 028
Skatt	-	4 347	-	4 347
Resultat efter skatt	-7 284	-21 095	-62 587	-90 681
Övrigt totalresultat				
<i>Poster som har omförts eller kan omföras till periodens resultat</i>				
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar	-	-	-	-
Periodens totalresultat	-7 284	-21 095	-62 587	-90 681
Årets totalresultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-7 284	-21 095	-62 587	-90 681
Resultat per aktie, SEK				
Före utspädning	-0,03	-0,13	-0,25	-0,64
Efter utspädning	-0,03	-0,13	-0,25	-0,64

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag (KSEK)

	2016 31 dec	2015 31 dec
Tillgångar		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	0	0
Materiella anläggningstillgångar	5 648	1 323
Summa anläggningstillgångar	5 648	1 323
Omsättningstillgångar		
Varulager	1 918	464
Kortfristiga fordringar	42 618	12 687
Likvida medel	226 114	39 973
Summa omsättningstillgångar	270 650	53 124
Summa tillgångar	276 298	54 447
Eget kapital och skulder		
Eget kapital	230 437	29 454
Kortfristiga skulder	45 861	24 993
Summa eget kapital och skulder	276 298	54 447

Koncernens rapport över förändringar av eget kapital (KSEK)

	2016 okt-dec	2015 okt-dec	2016 jan-dec	2015 jan-dec
Eget kapital vid periodens ingång	184 183	50 498	29 454	52 428
Totalresultat				
Resultat	-7 284	-21 095	-62 587	-90 681
Övrigt totalresultat	-	-	-	-
Totalresultat	-7 284	-21 095	-62 587	-90 681
Summa, exklusive transaktioner med bolagets ägare	176 899	29 403	-33 133	-38 253
Transaktioner med bolagets ägare				
Personaloptionsprogram	46	51	58	116
Överlåtelse av teckningsoptioner	108		587	
Företrädesemission och riktad nyemission			209 541	
Riktad nyemission	53 384		53 384	
Företrädesemission				67 591
Eget kapital vid periodens utgång	230 437	29 454	230 437	29 454

Aktiekapitalet består per den 31 december 2016 av 304 695 213 aktier och aktiens kvotvärde är 0,08. Företrädesemissionen och riktad emission som slutfördes i april 2016 tillförde BioInvent 209 541 KSEK efter nyemissionskostnader om 24 074 KSEK. Den riktade emission som slutfördes i december 2016 tillförde BioInvent 53 384 KSEK efter nyemissionskostnader om 2 868 KSEK. Företrädesemissionen som slutfördes i maj 2015 tillförde BioInvent 67 591 KSEK efter nyemissionskostnader om 10 108 KSEK.

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag (KSEK)

	2016 okt-dec	2015 okt-dec	2016 jan-dec	2015 jan-dec
Den löpande verksamheten				
Rörelseresultat	-7 328	-25 403	-62 859	-94 973
Avskrivningar	481	430	996	1 650
Övriga justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	46	51	58	116
Erhållen och erlagd ränta	12	41	34	91
Skatt	-	4 347	-	4 347
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-6 789	-20 534	-61 771	-88 769
Förändringar i rörelsekapital	-16 120	10 313	-10 278	16 196
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-22 909	-10 221	-72 049	-72 573
Investeringsverksamheten				
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-887	-340	-5 322	-672
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-887	-340	-5 322	-672
Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten	-23 796	-10 561	-77 371	-73 245
Finansieringsverksamheten				
Överlåtelse av teckningsoptioner	108		587	
Företrädesemission				67 591
Företrädesemission och riktad nyemission			209 541	
Riktad nyemission	53 384		53 384	
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	53 492	-	263 512	67 591
Förändring av likvida medel	29 696	-10 561	186 141	-5 654
Likvida medel vid periodens början	196 418	50 534	39 973	45 627
Likvida medel vid periodens slut	226 114	39 973	226 114	39 973
Likvida medel, specifikation:				
Kassa och bank	226 114	39 973	226 114	39 973

Nyckeltal

	2016 31 dec	2015 31 dec
Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK	0,76	0,18
Antal aktier vid periodens slut (tusental)	304 695	162 919
Soliditet, %	83,4	54,1
Antal anställda vid periodens utgång	51	40

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2016 okt-dec	3 MÅN 2015 okt-dec	12 MÅN 2016 jan-dec	12 MÅN 2015 jan-dec
Nettoomsättning	30 789	9 984	71 284	15 925
<i>Rörelsens kostnader</i>				
Forsknings- och utvecklingskostnader	-26 186	-26 808	-99 477	-80 502
Försäljnings- och administrationskostnader	-12 005	-8 737	-35 715	-31 647
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	74	158	1 049	1 251
	-38 117	-35 387	-134 143	-110 898
Rörelseresultat	-7 328	-25 403	-62 859	-94 973
Finansnetto	44	-39	272	-55
Resultat efter finansiella poster	-7 284	-25 442	-62 587	-95 028
Skatt	-	4 347	-	4 347
Resultat	-7 284	-21 095	-62 587	-90 681
	-		-	
Övrigt totalresultat				
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar		-		-
Totalresultat	-7 284	-21 095	-62 587	-90 681

Moderbolagets balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2016 31 dec	2015 31 dec
Tillgångar		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	0	0
Materiella anläggningstillgångar	5 648	1 323
Finansiella anläggningstillgångar	687	100
Summa anläggningstillgångar	6 335	1 423
Omsättningstillgångar		
Varulager	1 918	464
Kortfristiga fordringar	42 618	12 687
Kassa och bank	226 114	39 973
Summa omsättningstillgångar	270 650	53 124
Summa tillgångar	276 985	54 547
Eget kapital och skulder		
Eget kapital		
Bundet eget kapital	52 069	40 726
Fritt eget kapital	178 406	-11 234
Summa eget kapital	230 475	29 492
Skulder		
Kortfristiga skulder	46 510	25 055
Summa eget kapital och skulder	276 985	54 547

Lund den 15 februari 2017, 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.

Denna information är sådan information som BioInvent International AB (publ) är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 15 februari 2017 kl 08.30 CET.