

Pressmeddelande
17 maj 2017

BioInvent delårsrapport **1 januari – 31 mars 2017**

Bioinvent knyter till sig internationell expertis inom läkemedelsutveckling

Januari – mars 2017

- Nettoomsättning uppgick till 13 (29) MSEK.
- Resultat efter skatt uppgick till -22 (0,3) MSEK.
- Resultat efter skatt per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,07 (0,00) SEK.
- Likvida medel per 31 mars 2017 uppgick till 216 (41) MSEK. Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick till -10 (1,5) MSEK.

Väsentliga händelser under första kvartalet och efter rapportperiodens utgång

- 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.
- BioInvent meddelade i april 2017 att Europapatentverket, EPO, har utfärdat ett besked om att det avser bevilja företaget ett patent relaterat till den immunonkologiska antikroppen BI-1206. Patentet täcker användningen av företagets läkemedelskandidat BI-1206, och liknande CD32b-antikroppar, i kombination med en CD19-, CD20- eller CD40-antikropp för behandling av cancer eller inflammatoriska sjukdomar i vissa patientgrupper.

VD:s kommentar

"I syfte att säkerställa en fortsatt effektiv och professionell utveckling av BioInvents läkemedelsprojekt har bolaget förstärkt sitt samarbete med ledande auktoriteter inom immunonkologi och läkemedelsutveckling genom att etablera ett Scientific Advisory Board, vilket höll sitt första möte i London den 14 maj. Fem välrenommerade auktoriteter kommer under ledning av Martin Glennie, professor vid University of Southampton, att bistå oss i utvecklingen av framför allt våra prekliniska läkemedelsprojekt. Den vetenskapliga höjden i bolagets projekt har varit en viktig förutsättning för att attrahera dessa experter. En presentation av medlemmarna finns tillgänglig på www.bioinvent.com.

Ett kvitto på att våra projekt har hög kommersiell potential erhöles i slutet av förra året, då vi tecknade ett samarbetsavtal kring tumörassocierade myeloida celler med Pfizer. Samarbetet är nu igång och vi ser fram emot att bidra till framtagandet av nya läkemedel mot en rad cancersjukdomar där behovet av förbättrad behandling är betydande.

De kliniska provningarna med läkemedelskandidaterna BI-1206 och TB-403 fortgick under kvartalet. Som tidigare meddelats förväntas de första säkerhets- och dosresultaten från studien med BI-1206 kunna presenteras under det första halvåret 2018. Under genomförandet av studierna utvärderar oberoende säkerhetskommittéer kontinuerligt antikropparnas säkerhetsprofil.

BioInvent erhöles i april 2017 en milstolpsbetalning på 0,5 miljoner euro inom ramen för samarbetet med Mitsubishi Tanabe Pharma i samband med godkännande av att starta en klinisk fas I-studie av en antikropp som identifierats från BioInvents antikroppsbibliotek n-CoDeR®. Vi kan dessutom konstatera att kontraktstillverkningen av antikroppar vid vår produktionsanläggning i Lund fortsätter att lämna bidrag till vår finansiella uthållighet", säger BioInvents vd, Michael Oredsson.

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

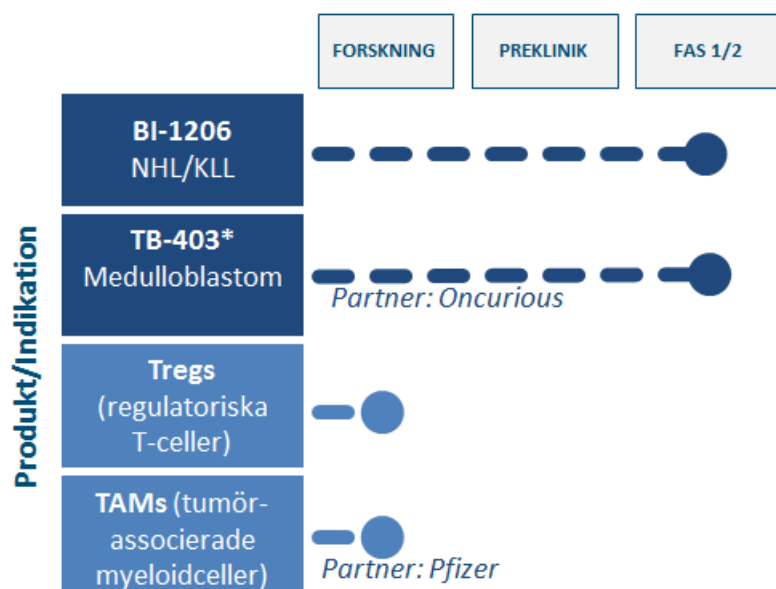
Affärsfokus

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 behandling av hematologiska cancersjukdomar.
- 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 Oncurious 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



*THR-317 (Indikation: Diabetiskt makulaödem, Partner: ThromboGenics) är baserat på samma antikropp som TB-403 och denna antikropp riktar sig mot proteinet PIGF. BioInvent har en ägarandel om 40 procent under förutsättning att bolaget väljer att bidra med hälften av utvecklingskostnaderna.

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 Oncurios, 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 USAbaserat nätverk inom pediatrik onkologi, Neuroblastoma and Medulloblastoma Translational Research Consortium. Studien fortskrider och den första dosnivån med tre patienter har avslutats.

TB-403 har nyligen erhållit Orphan Drug Designation (sär läkemedelsstatus) för indikationen medulloblastom av den europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA).

BioInvents ägarandel i TB-403 är 40 procent och utvecklingen görs i samarbete med Oncurios. Detta är resultatet av ett samarbetsavtal som tecknades 2004 med Oncurios 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 väljer att bidra med hälften av utvecklingskostnaderna. 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 dos-nivåer av THR-317, och 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 cancertyper som inte svarar på nuvarande behandling.

BioInvent utvecklar antikroppar som övervinner 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-specificitet 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.

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

I december 2016 tillkännagav BioInvent att bolaget ingått ett forskningssamarbete avseende cancerimmunoterapi 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 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 fem projekt i fas I och ett projekt i preklinisk fas.

BioInvent erhöll i april 2017 en milstolpsbetalning på 0,5 miljoner euro inom ramen för samarbetet med Mitsubishi Tanabe Pharma i samband med godkännande av att starta en klinisk fas I-studie av en antikropp som identifierats från BioInvents antikroppsbibliotek n-CoDeR®.

Intäkter och resultat

Nettoomsättningen uppgick till 13 MSEK (29). Intäkterna under perioden utgjordes av intäkter från produktion av antikroppar för kliniska studier samt intäkter från forskningsfinansiering. 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 35 MSEK (30). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 21 MSEK (19), personalkostnader 14 MSEK (11) och avskrivningar 0,3 MSEK (0,2). Forsknings- och utvecklingskostnader uppgick till 25 MSEK (22).

Resultat efter skatt uppgick till -22 MSEK (0,3). Finansnetto uppgick till 0,0 MSEK (0,1). Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,07 SEK (0,00).

Finansiell ställning och kassaflöde

Per den 31 mars 2017 uppgick koncernens likvida medel till 216 MSEK (41). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick under januari - mars till -10 MSEK (1,5).

Eget kapital uppgick till 208 MSEK (30) vid periodens slut. Bolagets aktiekapital var 24 MSEK. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 87 (51) procent. Eget kapital per aktie var 0,68 SEK (0,18). Koncernen hade inga räntebärande skulder.

Investeringar

Investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 3,6 MSEK (1,1).

Moderbolaget

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

Organisation

Per den 31 mars 2017 hade BioInvent 54 (43) anställda. Av dessa är 48 (37) 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.

Om 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 41 i bolagets årsredovisning för 2016. Bolaget har, i enlighet med beslut på årsstämman 2016, 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.

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.

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 26, i bolagets årsredovisning för 2016.

Redovisningsprinciper

Denna delårsrapport i sammandrag för koncernen har upprättats i enlighet med IAS 34, Delårsrapportering samt tillämpliga bestämmelser i årsredovisningslagen. Delårsrapporten för moderbolaget har upprättats i enlighet med årsredovisningslagens 9 kapitel, Delårsrapport. För koncernen och moderbolaget har samma redovisningsprinciper och beräkningsgrunder tillämpats som i den senaste årsredovisningen.

Förändringar i IFRS som trätt i kraft under 2017 har inte haft någon väsentlig påverkan på de finansiella rapporterna. De finansiella rapporterna för moderbolaget är i allt väsentligt lika med koncernens finansiella rapporter.

Definitionen av alternativa nyckeltal som inte är definierade av IFRS är oförändrade jämfört med de som presenterades i den senaste årsredovisningen.

Kommande rapporttillfällen

BioInvent avser att avge finansiella rapporter enligt följande:

- Delårsrapporter 26 juli, 26 oktober 2017

Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2017 jan-mars	3 MÅN 2016 jan-mars	12 MÅN 2016 jan-dec
Nettoomsättning	12 973	29 379	71 284
<i>Rörelsens kostnader</i>			
Forsknings- och utvecklingskostnader	-24 698	-22 200	-99 477
Försäljnings- och administrationskostnader	-10 458	-7 506	-35 715
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	-159	505	1 049
	-35 315	-29 201	-134 143
Rörelseresultat	-22 342	178	-62 859
Finansnetto	5	149	272
Resultat före skatt	-22 337	327	-62 587
Skatt	-	-	-
Resultat efter skatt	-22 337	327	-62 587
Övrigt totalresultat			
<i>Poster som har omförts eller kan omföras till periodens resultat</i>			
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar	-	-	-
Periodens totalresultat	-22 337	327	-62 587
Årets totalresultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-22 337	327	-62 587
Resultat per aktie, SEK			
Före utspädning	-0,07	0,00	-0,25
Efter utspädning	-0,07	0,00	-0,25

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag (KSEK)

	2017 31 mars	2016 31 mars	2016 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	0	0	0
Materiella anläggningstillgångar	8 873	2 240	5 648
Summa anläggningstillgångar	8 873	2 240	5 648
Omsättningstillgångar			
Varulager	225	2 188	1 918
Kortfristiga fordringar	13 246	12 218	42 618
Likvida medel	216 031	41 442	226 114
Summa omsättningstillgångar	229 502	55 848	270 650
Summa tillgångar	238 375	58 088	276 298
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	208 076	29 742	230 437
Kortfristiga skulder	30 299	28 346	45 861
Summa eget kapital och skulder	238 375	58 088	276 298

Koncernens rapport över förändringar av eget kapital (KSEK)

	2017 jan-mars	2016 jan-mars	2016 jan-dec
Eget kapital vid periodens ingång	230 437	29 454	29 454
Totalresultat			
Resultat	-22 337	327	-62 587
Övrigt totalresultat	-	-	-
Totalresultat	-22 337	327	-62 587
Summa, exklusive transaktioner med bolagets ägare	208 100	29 781	-33 133
Transaktioner med bolagets ägare			
Personaloptionsprogram	-24	-39	58
Överlåtelse av teckningsoptioner			587
Företrädesemission och riktad nyemission			209 541
Riktad nyemission			53 384
Eget kapital vid periodens utgång	208 076	29 742	230 437

Aktiekapitalet består per den 31 mars 2017 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.

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag (KSEK)

	2017 jan-mars	2016 jan-mars	2016 jan-dec
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat	-22 342	178	-62 859
Avskrivningar	338	174	996
Övriga justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	-24	-39	58
Erhållen och erlagd ränta	-6	-2	34
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-22 034	311	-61 771
Förändringar i rörelsekapital	15 514	2 249	-10 278
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-6 520	2 560	-72 049
Investeringsverksamheten			
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-3 563	-1 091	-5 322
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-3 563	-1 091	-5 322
Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten	-10 083	1 469	-77 371
Finansieringsverksamheten			
Överlåtelse av teckningsoptioner			587
Företrädesemission och riktad nyemission			209 541
Riktad nyemission			53 384
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-	263 512
Förändring av likvida medel	-10 083	1 469	186 141
Likvida medel vid periodens början	226 114	39 973	39 973
Likvida medel vid periodens slut	216 031	41 442	226 114
Likvida medel, specifikation:			
Kassa och bank	216 031	41 442	226 114

Nyckeltal

	2017 31 mars	2016 31 mars	2016 31 dec
Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK	0,68	0,18	0,76
Antal aktier vid periodens slut (tusental)	304 695	162 919	304 695
Soliditet, %	87,3	51,2	83,4
Antal anställda vid periodens utgång	52	43	51

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2017 jan-mars	3 MÅN 2016 jan-mars	12 MÅN 2016 jan-dec
Nettoomsättning	12 973	29 379	71 284
<i>Rörelsens kostnader</i>			
Forsknings- och utvecklingskostnader	-24 698	-22 200	-99 477
Försäljnings- och administrationskostnader	-10 458	-7 506	-35 715
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	-159	505	1 049
	-35 315	-29 201	-134 143
Rörelseresultat	-22 342	178	-62 859
Finansnetto	5	149	272
Resultat efter finansiella poster	-22 337	327	-62 587
Skatt	-	-	-
Resultat	-22 337	327	-62 587
<i>Övrigt totalresultat</i>			
Förändring verkligt värde kortfristiga placeringar	-	-	-
Totalresultat	-22 337	327	-62 587

Moderbolagets balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2017 31 mars	2016 31 mars	2016 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	0	0	0
Materiella anläggningstillgångar	8 873	2 240	5 648
Finansiella anläggningstillgångar	687	100	687
Summa anläggningstillgångar	9 560	2 340	6 335
Omsättningstillgångar			
Varulager	225	2 188	1 918
Kortfristiga fordringar	13 246	12 218	42 618
Kassa och bank	216 031	41 442	226 114
Summa omsättningstillgångar	229 502	55 848	270 650
Summa tillgångar	239 062	58 188	276 985
Eget kapital och skulder			
Eget kapital			
Bundet eget kapital	52 069	40 726	52 069
Fritt eget kapital	156 045	-10 946	178 406
Summa eget kapital	208 114	29 780	230 475
Skulder			
Kortfristiga skulder	30 948	28 408	46 510
Summa eget kapital och skulder	239 062	58 188	276 985

Lund den 17 maj 2017

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 2017 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 International Standard on Review Engagements ISRE 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.

Malmö den 17 maj 2017

KPMG AB

Eva Melzig
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 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 17 maj 2017 kl 11.00 CET.