

## BioInvent Delårsrapport

1 januari – 30 juni 2009

- I fas II-studien med produktkandidaten TB-402, för förebyggande av blodproppar, slutfördes behandlingen av en första grupp om 100 patienter. Rekryteringen av nästa grupp om 100 patienter har inletts.
- Fas I-studien med BI-204 har avslutats framgångsrikt. Produktkandidaten, för att förebygga till exempel hjärtinfarkt hos patienter med akut kranskärlssjukdom, tolererades väl. Projektet utvecklas i samarbete med Genentech, ett helägt bolag inom Roche Group.
- Framgångsrik teknologiöverföring inom samarbetet med Roche kring produktkandidaten TB-403, för behandling av cancer, har lett till den första milstolpsersättningen på 5 miljoner euro (54 miljoner kronor) till bolaget och dess partner ThromboGenics.
- Ansökan om att få inleda fas I-studier med produktkandidaten BI-505, för behandling av multipelt myelom, är inlämnad till den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA.
- Produktkandidaten BI-505 erhöll "Orphan Drug Designation" (säriläkemedel) i Europa för indikationen multipelt myelom. Motsvarande status har tidigare erhållits i USA.
- Nettoomsättning januari - juni 2009: 47,1 miljoner kronor (211,8 inklusive initial delbetalning 187,6 avseende TB-403).
- Kortfristiga placeringar samt kassa och bank per 30 juni 2009: 150,5 miljoner kronor (121,7).
- Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten januari - juni 2009: -61,9 miljoner kronor (-95,2).
- Resultat efter skatt januari - juni 2009 uppgick till -88,2 miljoner kronor (93,8) och resultat efter skatt per aktie uppgick till -1,59 kronor (1,68).

*BioInvent är ett forskningsbaserat läkemedelsföretag med fokus på framtagning och utveckling av antikropps-läkemedel. I dag driver bolaget innovativa läkemedelsprojekt främst inom trombos, cancer och åderförkalkning.*

### VD:s kommentarer

Vi fortsätter att göra goda framsteg i våra projekt. Det är glädjande att rekryteringen av patienter i fas II-programmet med TB-402, för förebyggande av blodproppar, håller högt tempo. Den första gruppen på 100 patienter är rekryterad och behandlad och vi är redan i gång med rekryteringen av nästa dosgrupp, också den med 100 patienter. Studien genomförs på totalt 300 patienter som har fått en konstgjord knäled inopererad. Målsättningen är att jämföra effekten av TB-402 med nuvarande standardbehandling. TB-402 ges en gång i samband med det operativa ingreppet, till skillnad från befintlig behandling som kräver daglig dosering under flera veckor. Resultaten från tidigare studier visar att TB-402 har förutsättningar att kunna utvecklas till en säker och väl kontrollerad behandling vid ett flertal sjukdomstillstånd där förebyggande av blodpropp är av största vikt.

Fas I-programmet med BI-204 avslutades framgångsrikt under perioden. Resultaten visade att läkemedlet tolererades väl. De farmakokinetiska resultaten från studien ger goda förutsättningar för utvecklandet av ett läkemedel med en konkurrenskraftig doseringsregim. Vi förväntar oss att vara igång med fas II-programmet mot slutet av året.

I juni inlämnades en ansökan till den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA om att starta kliniska studier med BI-505. Tidigare i år genomfördes ett möte med FDA där olika aspekter av det kommande kliniska programmet diskuterades. Första indikationen för BI-505 blir multipelt myelom - en cancerform med stort behov av nya behandlingsalternativ. Detta kliniska program i USA kommer att ge en exponering på denna viktiga läkemedelsmarknad, samtidigt som erfarenheter från att bedriva kliniska studier där är värdefulla.

Avslutningsvis innebär framstegen att vi är på god väg att realisera de målsättningar som vi satte upp början av året – att ha fört fyra projekt till klinisk fas, varav tre av dessa till klinisk fas II.

## Utvecklingsprojekt

BioInvent driver för närvarande fyra projekt i utvecklingsfas. I utvecklingsfasen testas produktkandidatens säkerhetsprofil i djurmodeller och därefter säkerhet och effekt i kliniska försök i flera faser.

### Trombos (TB-402)

TB-402 är en human antikropp riktad mot blodkoagulationsfaktor VIII. Antikroppen har uppvisat en fördelaktig partiell hämning av faktor VIII även då den ges i mycket höga doser, vilket reducerar risken för oönskade blödningar. Målsättningen är att initialt utveckla ett läkemedel som förebygger djup ventrombos (DVT) efter ortopedisk kirurgi. DVT orsakas av att en blodpropp bildas i en ven, vanligen i de djupa venerna i underbenet. DVT är ett stort hälsoproblem och enbart i USA uppskattas antalet personer som årligen drabbas av DVT eller lungemboli till över 350 000. Det beräknas att i USA kommer under 2015 1,4 miljoner patienter att få en konstgjord knäled inopererad och 600 000 patienter kommer att erhålla en konstgjord höftled. Patienter som genomgår höftleds- eller knäledsoperationer löper stor risk att utveckla DVT. Därför behandlas alla patienter med antikoagulantia i förebyggande syfte för att reducera risken för blodproppar. Projektet utvecklas inom alliansen med ThromboGenics.

Fas I-resultaten visar att TB-402 är säker och tolereras väl. Inga allvarliga biverkningar rapporterades. Den farmakokinetiska studien, som genomfördes som en del av fas I-studien, bekräftade en halveringstid av TB-402 på cirka tre veckor. Denna möjliggör behandling med en dos för patienter som genomgår ortopedisk kirurgi, och/eller en dos per månad för att förebygga uppkomst av stroke hos patienter som långtidsbehandlas för förmaksflimmer, i motsats till dagliga behandlingar med befintliga läkemedel. Den farmakodynamiska analysen bekräftade att TB-402 hämmar faktor VIII endast delvis och inte leder till oönskad fullständig hämning av faktor VIII. En stabil och långtidsverkande antikoagulerande effekt kunde också demonstreras.

I ytterligare studier har det kunnat påvisas att effekten av TB-402 reverserades genom att ge det målprotein (faktor VIII) som TB-402 blockerar samt att TB-402 är säkert och tolereras väl i patienter som har fått standardbehandling (enoxaparin och warfarin) vid djup ventrombos. Resultaten visar att TB-402 har förutsättningar att kunna utvecklas till en säker och väl kontrollerad behandling vid ett flertal sjukdomstillstånd där förebyggande av blodproppar är av största vikt.

Den första gruppen på 100 patienter av totalt 300 patienter är behandlade i fas II-studien för förebyggande av djup ventrombos (DVT) i patienter som får inopererat en konstgjord knäled. Rekrytering av nästa grupp på 100 patienter är igångsatt efter att den externa kommittén som övervakar effekt och säkerhet enhälligt rekommenderat att gå vidare med en högre dos av TB-402.

Fas II-studien, som inleddes i februari, är en aktiv (enoxaparin)-kontrollerad, doseskalrande, prospektiv, randomiserad, öppen multicenterstudie för att utvärdera TB-402 för förebyggande av DVT efter knäledsoperationer. Studien kommer att utvärdera tre olika doser av TB-402 som ges som en enstaka intravenös bolusinjektion efter att patienten fått en konstgjord knäled inopererad. Studien kommer att omfatta 300 patienter vid 36 kliniker i Europa. De primära effektparametrarna av de tre eskalerande doserna av TB-402 är säkerhet och effektivitet.

### Åderförkalkning (BI-204)

Läkemedelskandidaten BI-204 riktar sig mot oxiderade former av det "onda" kolesterolet LDL (oxLDL). Samband har påvisats mellan dessa oxiderade former av LDL och de inflammatoriska processer som leder till plackbildning i kärlväggen. BI-204 har i prekliniska försök reducerat inflammatoriska processer och reducerat plackbildning högst väsentligt. I djur som är behandlade med BI-204 har man dessutom

kunna påvisa en markant reduktion av storleken på redan existerande plack. Data stöder att mekanismen bakom BI-204 är en modulering av den inflammatoriska processen med en reduktion av proinflammatoriska celler i behandlade plack som resultat, vilket i sin tur leder till minskad nybildning av plack och en regression av redan befintliga. Målsättningen är att utveckla ett läkemedel som förebygger uppkomst av hjärtinfarkt eller slaganfall i patienter som tidigare haft sådan sjukdom, det vill säga i högriskpatienter. En populationsbaserad, prospektiv observationsstudie av risken för att utveckla kranskärslsjukdom (CAD) har redovisats i JAMA (2008; 299 (19) 2287-2293). Enligt studien är metabolt syndrom, liksom syndromkomponenterna insulinresistens och hyperglukemi, vanligare bland personer med höga koncentrationer av oxiderat LDL. Observationerna förstärker bilden av att oxiderat LDL kan vara en viktig målstruktur för utveckling av nya läkemedel för behandling av patienter med typ 2-diabetes och metabolt syndrom. BI-204 utvecklas i samarbete med Genentech, Inc., ett helägt bolag inom Roche Group.

Fas I-programmet har avslutats framgångsrikt. Läkemedlet tolererades väl och farmakokinetiska resultat visade att halveringstiden var inom det förväntade intervallet för humana antikroppar. Fas I studien var en dubbelblind randomiserad doseskaleringsstudie, där såväl enstaka som upprepade doser av BI-204 gavs intravenöst eller subkutant. Studien omfattade totalt 80 friska män och kvinnor med förhöjd nivå av LDL-kolesterol.

### Cancer (TB-403)

Produktkandidaten TB-403 är en monoklonal antikropp riktad mot tillväxtfaktorn PIGF (placental growth factor). TB-403 binder PIGF med hög affinitet och specifitet och har visat på god hämning av tumörtillväxt i djurmodeller. TB-403 verkar genom att blockera blodkärlsnybildning (angiogenes) i tumörer och stryker på så vis syre- och näringstillförseln till växande tumörer. Därigenom hindras dessa från att växa till och sprida sig till andra delar av kroppen.

PIGF utsöndras av tumörer och är specifikt uppreglerad vid till exempel cancer och kroniskt inflammatoriska tillstånd då den stimulerar nybildning av kärl i vävnader som befinner sig under stress. Normal vaskulatur är inte beroende av PIGF. Möss som saknar PIGF är friska och förökar sig normalt. Blockering av PIGF med TB-403 förväntas därför vara en förhållandevis säker och välolererad anti-angiogen behandling. Preklinisk forskning visar också att hämning av PIGF inte leder till resistensutveckling eftersom den inte framkallar produktion av andra kärlstimulerande tillväxtfaktorer av tumören. Resistensutveckling har tidigare observerats med andra angiogenesinhibitorer.

Den första fas I-studien på 16 friska manliga individer avslutades framgångsrikt i juni 2008. Resultaten visar att TB-403 är säkert och tolereras väl samt har farmakokinetiska egenskaper som gör den lämplig att utvecklas till ett nytt läkemedel. En uppföljande studie i patienter med framskriden cancer inleddes i juni 2008. Denna studie utvärderar tolererbarhet, farmakokinetik och farmakodynamik efter upprepade doser med TB-403. Samtliga patienter är inkluderade i studien.

### *Avtal med Roche*

I juni 2008 ingick BioInvent och dess partner ThromboGenics ett strategiskt licensavtal med Roche för utveckling och kommersialisering av TB-403. Roche betalade i juli 2008 en kontantersättning till BioInvent och ThromboGenics på 50 miljoner euro. Under förutsättning av fortsatt framgångsrik utveckling och att kommersiella milstolpar uppnås kan BioInvent och ThromboGenics därutöver erhålla upp till 450 miljoner euro i milstolpersättningar, samt en tvåsiffrig royalty i procent på försäljningen av TB-403 och eventuella backup-program baserad på hämning av PIGF. ThromboGenics som upptäckt TB-403, kommer att erhålla 60% och BioInvent 40% av dessa intäkter från samarbetet.

Roche erhöll en global licens med ensamrätt att utveckla och kommersialisera TB-403. BioInvent och ThromboGenics behåller rätten att marknadsföra läkemedlet i de nordiska och baltiska länderna samt i Beneluxländerna. Roche ansvarar för samtliga framtida utvecklingskostnader.

Under januari har överföring och implementering av teknologi och processutveckling för den pågående kliniska utvecklingen av TB-403 avslutats framgångsrikt, vilket innebar en ersättning från Roche på 5 miljoner euro (54 miljoner kronor) till BioInvent och ThromboGenics.

### Cancer (BI-505)

Läkemedelskandidaten BI-505 är en human antikropp som riktas mot adhesionsproteinet ICAM-1 (också benämnt CD54). I tumörceller är uttrycket av ICAM-1 förhöjt och är därför en kandidat för att vara ett lämpligt målprotein för en terapeutisk antikropp. Förutom att inducera apoptos förmedlar antikroppen också viktiga immuneffektor funktioner vilka medverkar till att döda tumörceller. BI-505 har

i ett flertal djurmodeller visat sig kunna bekämpa tumörer mycket effektivt och mer verksamt än existerande läkemedel.

BioInvent avser att i ett första steg utveckla kandidaten som en behandling av multipelt myelom. Andra former av blodcancer kan också vara aktuella indikationer. Även möjligheten att behandla ICAM-1-uttryckande solida tumörer kommer att undersökas genom ytterligare prekliniska försök. Antal nya patienter i världen med multipelt myelom beräknas uppgå till fler än 40 000 per år medan antal nya patienter med blodcancer beräknas uppgå till fler än 200 000 per år.

BI-505 har erhållit "Orphan Drug Designation" (särsläkemedel) i både Europa och USA på indikationen multipelt myelom. Detta ger BI-505 möjlighet till marknadsexklusivitet för behandling av multipelt myelom med en antikropp mot ICAM-1 på dessa marknader under 10 år efter det att marknadsgodkännande erhållits.

En ansökan om att inleda fas I studier på indikationen multipelt myelom inlämnades i juni till den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA.

## **Forskningsprojekt**

BioInvent driver ett flertal forskningsprojekt i stadiet innan en produktkandidat har valts ut. I bolagets forskningsportfölj finns idag projekt främst inom cancer och inflammation. Inom cancerområdet inriktas forskningen mot ytterligare produktkandidater som hämmar oönskad kärltillväxt (angiogenes) och därmed blodförsörjningen till tumören samt mot apoptotiska antikroppar som dödar tumörcellerna. BI-505 är ett resultat av apoptosprogrammet.

Bolaget driver också forskning och utveckling av antikropps-läkemedel på uppdrag av externa partners. Exempel på sådana partners är Bayer HealthCare där avtalet möjliggör utveckling av upp till 14 antikroppsprodukter. BioInvent erhåller, förutom licensersättningar och forskningsfinansiering, även milstolpsersättningar och royalty på försäljningen av kommersiella produkter.

## **Intäkter och resultat**

Nettoomsättningen för perioden januari–juni uppgick till 47,1 MSEK (211,8). I redovisad nettoomsättning ingår BioInvents andel, 21,7 MSEK, av den första milstolpsersättningen avseende TB-403. Milstolpsersättningen avser framgångsrik teknologiöverföring inom samarbetet med Roche. BioInvents andel av initial delbetalning från Roche, avseende TB-403, 187,6 MSEK ingår i redovisad nettoomsättning för andra kvartalet föregående år. Nettoomsättningen för perioden april–juni uppgick till 10,3 MSEK (195,6).

Bolagets samlade kostnader under januari-juni uppgick till 137,7 MSEK (121,4). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 86,9 MSEK (76,2), personalkostnader 45,2 MSEK (39,8) och avskrivningar 5,6 MSEK (5,4). Kostnader för toxikologiska och kliniska studier, 51 MSEK, utgör den enskilt största andelen av de externa kostnaderna. Externa kostnader har reducerats med forskningsbidrag, 10 MSEK, från utvecklingspartners för att täcka deras andel av BioInvents interna utvecklingskostnader.

Forsknings- och utvecklingskostnader, januari–juni, uppgick till 120,6 MSEK (106,0). Avskrivningar enligt plan har belastat rörelseresultatet under perioden med 5,6 MSEK (5,4), varav avskrivningar av immateriella tillgångar utgör 2,8 MSEK (2,9).

Resultat efter skatt, januari–juni, uppgick till -88,2 MSEK (93,8). Resultat efter skatt, april-juni, uppgick till -53,5 MSEK (133,7). Finansnettot, januari–juni, uppgick till 2,4 MSEK (3,4). Resultat efter skatt per aktie, januari–juni, uppgick till -1,59 SEK (1,68).

## **Finansiell ställning och kassaflöde**

Per den 30 juni 2009 uppgick koncernens kortfristiga placeringar samt kassa och bank till 150,5 MSEK (121,7). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick under januari-juni till -61,9 MSEK (-95,2). Den positiva förändringen av kassaflödet beror på högre kapitalbindning i kortsiktiga fordringar (främst kundfordringar) motsvarande period föregående år.

Eget kapital uppgick till 143,5 MSEK (308,0) vid periodens slut. Bolagets aktiekapital var 27,8 MSEK. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 69,5 (83,0) procent. Eget kapital per aktie var 2,58 SEK (5,53). Koncernen hade inga räntebärande skulder.

## Investeringar

Investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 0,6 MSEK (3,7). Inga investeringar har skett i immateriella anläggningstillgångar (-).

## Organisation

Per den 30 juni 2009 hade BioInvent 105 (102) anställda. Av dessa är 90 (87) verksamma inom forskning och utveckling.

## Personaloptionsprogram

Vid årsstämman den 14 april 2008 beslutades om ett personaloptionsprogram omfattande högst 1 450 000 personaloptioner samt utgivande av 1 920 090 teckningsoptioner till dotterbolaget BioInvent Finans AB vilket sker vederlagsfritt för att säkra bolagets åtagande under optionsprogrammet och bolagets kostnader för sociala avgifter. BioInvent Finans AB har tecknat samtliga teckningsoptioner. Varje option ger rätt att teckna en ny aktie till ett lösenpris av 26,84 SEK. Grundtilldelning av 513 750 personaloptioner har skett under 2008 och 2009. Extratilldelning av 69 750 personaloptioner har skett i februari 2009.

Vid årsstämman den 21 april 2009 beslutades om ett tillägg till det befintliga personaloptionsprogrammet 2008/2012 som beslutades av årsstämman 2008. Tilläggsprogrammet omfattar högst 240 250 personaloptioner till bolagets anställda med åtföljande rätt till nyteckning av aktier. Varje option ger rätt att teckna en ny aktie till ett lösenpris av 26,84 SEK. Grundtilldelning av 22 500 personaloptioner har skett i juni 2009.

## Riskfaktorer

Bolagets verksamhet är förenad med risker relaterade till bland annat läkemedelsutveckling, konkurrens, samarbeten med partners, teknologiutveckling, patent, kapitalbehov, valuta och räntor. Dessa risker utgör ett sammanfattande urval av riskfaktorer som har betydelse för BioInvent och därmed en investering i BioInventaktien.

## Redovisningsprinciper

Denna delårsrapport är upprättad för koncernens del i enlighet med IAS 34, Interim Financial Reporting, och årsredovisningslagen samt för moderbolagets del i enlighet med årsredovisningslagen samt Rådet för finansiell rapportering RFR 2.2, Redovisning för juridiska personer. De redovisningsprinciper som tillämpas överensstämmer med de redovisningsprinciper som användes vid upprättandet av den senaste årsredovisningen med följande undantag på grund av nya eller omarbetade standarder tolkningar och förbättringar som antagits av EU och som ska tillämpas från och med 1 januari 2009, IFRS 8 Rörelsesegment, omarbetad IAS 1 Utformning av finansiella rapporter, IAS 23 Lånekostnader, IAS 32 Finansiella instrument, tillägg till IAS 27 avseende utdelning från dotterbolag, gemensamt kontrollerade enheter eller intresseföretag samt IFRIC 13 Kundlojalitetsprogram. Den enda ändringen som påverkar koncernen och moderbolaget är omarbetad IAS 1 Utformning av finansiella rapporter. Standarden delar upp förändringar i eget kapital till följd av transaktioner med ägare och andra förändringar. Uppställningen över förändringar i eget kapital kommer endast att innehålla detaljer avseende ägartransaktioner. Andra förändringar än ägartransaktioner i eget kapital presenteras på en rad i uppställningen över förändringar i eget kapital. Därutöver introducerar standarden begreppet "Rapport över totalresultat"(statement of comprehensive income) som visar alla poster avseende intäkter och kostnader, antingen i en enskild uppställning, eller i två sammanhängande uppställningar. Koncernen har valt att presentera rapport över totalresultat i en enskild uppställning.

## Kommande rapporttillfällen

BioInvent avser att avge finansiella rapporter enligt följande:

Delårsrapporter	15 oktober 2009
Bokslutskommuniké 2009	17 februari 2010

## Kontakt

Frågor med anledning av denna rapport besvaras av Svein Mathisen, VD, 046-286 85 67, mobil 0708-97 82 13  
Cristina Glad, vVD, 046-286 85 51, mobil 0708-16 85 70  
Rapporten finns även att tillgå på [www.bioinvent.com](http://www.bioinvent.com).

## Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2009 april-juni	3 MÅN 2008 april-juni	6 MÅN 2009 jan-juni	6 MÅN 2008 jan-juni	12 MÅN 2008 jan-dec
Nettoomsättning	10 274	195 648	47 123	211 832	252 138
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Forsknings- och utvecklingskostnader	-56 819	-54 862	-120 590	-105 958	-215 434
Försäljnings- och administrationskostnader	-8 353	-8 645	-17 079	-15 585	-30 882
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	<u>582</u>	<u>-78</u>	<u>-110</u>	<u>93</u>	<u>749</u>
	-64 590	-63 585	-137 779	-121 450	-245 567
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-54 316</b>	<b>132 063</b>	<b>-90 656</b>	<b>90 382</b>	<b>6 571</b>
Resultat från finansiella investeringar	814	1 620	2 429	3 399	9 680
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-53 502</b>	<b>133 683</b>	<b>-88 227</b>	<b>93 781</b>	<b>16 251</b>
Skatt	-	-	-	-	-
<b>Resultat</b>	<b>-53 502</b>	<b>133 683</b>	<b>-88 227</b>	<b>93 781</b>	<b>16 251</b>
<b>Övrigt totalresultat</b>					
Förändring reserv verkligt värde	-93	101	-149	19	313
<b>Totalresultat</b>	<b>-53 595</b>	<b>133 784</b>	<b>-88 376</b>	<b>93 800</b>	<b>16 564</b>
Totalresultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-53 595	133 784	-88 376	93 800	16 564
Resultat per aktie, SEK					
Före utspädning	-0,96	2,40	-1,59	1,68	0,29
Efter utspädning	-0,96	2,40	-1,59	1,68	0,29

## Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag (KSEK)

	2009 30 juni	2008 30 juni	2008 31 dec
<b>Tillgångar</b>			
<b>Anläggningstillgångar</b>			
Immateriella anläggningstillgångar	9 570	9 668	12 384
Materiella anläggningstillgångar	14 199	15 451	16 427
<b>Omsättningstillgångar</b>			
Varulager m m	2 058	8 399	2 304
Kortfristiga fordringar	30 088	215 654	51 852
Kortfristiga placeringar	125 874	107 834	196 066
Kassa och bank	24 669	13 864	16 394
<b>Summa tillgångar</b>	<b>206 458</b>	<b>370 870</b>	<b>295 427</b>
<b>Eget kapital och skulder</b>			
Eget kapital	143 503	307 976	231 298
Kortfristiga skulder	62 955	62 894	64 129
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>206 458</b>	<b>370 870</b>	<b>295 427</b>

## Koncernens rapport över förändringar i eget kapital (KSEK)

	2009 april-juni	2008 april-juni	2009 jan-juni	2008 jan-juni	2008 jan-dec
<b>Ingående balans</b>	<b>196 791</b>	<b>174 134</b>	<b>231 298</b>	<b>214 118</b>	<b>214 118</b>
Effekt av personaloptionsprogram	307	58	581	58	616
Periodens totalresultat	-53 595	133 784	-88 376	93 800	16 564
<b>Utgående balans</b>	<b>143 503</b>	<b>307 976</b>	<b>143 503</b>	<b>307 976</b>	<b>231 298</b>
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare	143 503	307 976	143 503	307 976	231 298

Aktiekapitalet består per den 30 juni 2009 av 55 660 889 aktier och aktiens kvotvärde är 0,5.

## Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag (KSEK)

	2009	2008	2009	2008	2008
	april-juni	april-juni	jan-juni	jan-juni	jan-dec
<b>Den löpande verksamheten</b>					
Rörelseresultat	-54 316	132 063	-90 656	90 382	6 571
Avskrivningar	2 704	2 709	5 649	5 338	11 543
Erhållen och erlagd ränta	776	624	3 638	3 188	9 361
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>	<b>-50 836</b>	<b>135 396</b>	<b>-81 369</b>	<b>98 908</b>	<b>27 475</b>
Förändringar i rörelsekapital	9 628	-169 221	20 058	-190 318	-18 227
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-41 208</b>	<b>-33 825</b>	<b>-61 311</b>	<b>-91 410</b>	<b>9 248</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>					
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-	-	-	-	-6 001
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-588	-2 161	-606	-3 743	-7 638
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>-588</b>	<b>-2 161</b>	<b>-606</b>	<b>-3 743</b>	<b>-13 639</b>
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten</b>	<b>-41 796</b>	<b>-35 986</b>	<b>-61 917</b>	<b>-95 153</b>	<b>-4 391</b>
<b>Finansieringsverksamheten</b>					
Förändring av kortfristiga placeringar**	19 566	34 369	62 275	46 531	-6 815
<b>Förändring av likvida medel</b>	<b>-22 230</b>	<b>-1 617</b>	<b>358</b>	<b>-48 622</b>	<b>-11 206</b>
Likvida medel vid periodens början	73 868	15 481	51 280	62 486	62 486
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>51 638</b>	<b>13 864</b>	<b>51 638</b>	<b>13 864</b>	<b>51 280</b>
<b>Likvida medel, specifikation:</b>					
Kortfristiga placeringar som utgör likvida medel*	26 969	-	26 969	-	34 886
Kassa och bank	24 669	13 864	24 669	13 864	16 394
	51 638	13 864	51 638	13 864	51 280
Kortfristiga placeringar**	98 905	107 834	98 905	107 834	161 180
	150 543	121 698	150 543	121 698	212 460

\*löptid kortare än 3 månader

\*\*löptid längre än 3 månader

## Nyckeltal

	2009	2008	2008
	30 juni	30 juni	31 dec
Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK			
Före utspädning	2,58	5,53	4,15
Efter utspädning	2,58	5,53	4,15
Antal aktier vid periodens slut			
Före utspädning (tusental)	55 661	55 661	55 661
Efter utspädning (tusental)	55 661	55 661	55 661
Soliditet, %	69,5	83,0	78,3
Antal anställda vid periodens utgång	105	102	103

## Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	6 MÅN	6 MÅN	12 MÅN
	2009	2008	2008
	jan-juni	jan-juni	jan-dec
Nettoomsättning	47 123	211 832	252 138
<i>Rörelsens kostnader</i>			
Forsknings- och utvecklingskostnader	-120 122	-105 911	-214 933
Försäljnings- och administrationskostnader	-16 966	-15 574	-30 767
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	-110	93	749
	-137 198	-121 392	-244 951
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-90 075</b>	<b>90 440</b>	<b>7 187</b>
Resultat från finansiella investeringar	2 429	3 400	9 680
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-87 646</b>	<b>93 840</b>	<b>16 867</b>
Skatt	-	-	-
<b>Resultat</b>	<b>-87 646</b>	<b>93 840</b>	<b>16 867</b>

## Moderbolagets balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2009	2008	2008
	30 juni	30 juni	31 dec
<b>Tillgångar</b>			
<b>Anläggningstillgångar</b>			
Immateriella anläggningstillgångar	9 570	9 668	12 384
Materiella anläggningstillgångar	14 199	15 451	16 427
Finansiella anläggningstillgångar	100	100	100
<b>Omsättningstillgångar</b>			
Varulager m m	2 058	8 399	2 304
Kortfristiga fordringar	30 088	214 524	51 852
Kortfristiga placeringar	125 827	107 932	195 870
Kassa och bank	24 669	13 864	16 394
<b>Summa tillgångar</b>	<b>206 511</b>	<b>369 938</b>	<b>295 331</b>
<b>Eget kapital och skulder</b>			
Eget kapital	143 469	308 088	231 115
Kortfristiga skulder	63 042	61 850	64 216
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>206 511</b>	<b>369 938</b>	<b>295 331</b>

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att denna delårsrapport för perioden 2009-01-01 -- 2009-06-30 ger en rättvisande översikt av företagets och koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som företaget och de företag som ingår i koncernen står för.

Lund den 15 juli 2009

Karl Olof Borg  
Styrelseordförande

Carl Borrebaeck

Lars Henriksson

Lars Ingelmark

Elisabeth Lindner

Ulrika T Mattson

Björn Nilsson

Kenth Petersson

Svein Mathisen  
Verkställande direktör

### Granskningsrapport

#### Inledning

Vi har utfört en översiktlig granskning av den finansiella delårsinformationen i sammandrag för BioInvent International AB (publ) för perioden 2009-01-01 – 2009-06-30. 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 Revisionsstandard i Sverige RS 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 15 juli 2009  
ERNST & YOUNG AB

Johan Thuresson  
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

**Juridisk friskrivning**

Detta pressmeddelande 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 detta pressmeddelande är sådan som bolaget ska offentliggöra enligt lagen om värdepappersmarknaden och/eller lagen om handel med finansiella instrument. Informationen lämnades för offentliggörande den 15 juli 2009 kl 08.30.*