

**Active Biotech AB
Delårsrapport
Januari - juni 2009**

- **Laquinimod — fas III-studien BRAVO fullrekryterad**
- **57-57 — explorativ klinisk studie inledd**
- **RhuDexTM — prekliniska tester pågår**
- **ANYARA — fas III-studien fullrekryterad**
- **TASQ — fas II-studien fullrekryterad**
- **ISI — målmolekyl för Q-substanserna publicerad**
- **Nettoomsättning 5,2 (5,8) MSEK**
- **Rörelseresultat -118,5 (-104,7) MSEK**
- **Resultat efter skatt -118,6 (-99,3) MSEK**
- **Resultat per aktie för perioden uppgick till -2,22 (-2,07) SEK/aktie**
- **Genomförd nyemission tillförde cirka 249 MSEK**
- **Antal aktier vid periodens slut (inkl. teckningsoptioner), 65 052 238 aktier**

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Tomas Leanderson
VD
Tfn 046-19 20 95

Göran Forsberg
VP Investor Relations & Business Development
Tfn 046-19 11 54

Hans Kolam
CFO
Tfn 046-19 20 44

Rapporten finns även tillgänglig på www.activebiotech.com

Active Biotech AB
(org.nr 556223-9227)
Box 724, 220 07 Lund
Tfn 046-19 20 00
Fax 046-19 11 00

Laquinimod – en ny oral immunmodulerande substans för behandling av autoimmuna sjukdomar

Laquinimod är en quinolinsubstans i fas III-utveckling för behandling av [multipel skleros](#) (MS). Active Biotech har träffat avtal med det israeliska läkemedelsbolaget [Teva Pharmaceutical Industries Ltd](#) (juni 2004) avseende utveckling och kommersialisering av laquinimod. Positiva data från en [fas IIb-studie](#) av relapserande remitterande multipel skleros (RRMS) har publicerats i den vetenskapliga tidskriften *Lancet* (2008; 371:2085-92). I september 2008 presenterades data från [förlängningsstudien](#) efter fas IIb som visade en signifikant minskning av genomsnittligt antal skade-ställen i hjärnan både hos patienter som bytt från placebo till laquinimod och patienter som fortsatt med sin ursprungliga dos laquinimod. För närvarande är laquinimod i två globala kliniska fas III-prövningar, vilka omfattar totalt 2 200 MS-patienter på 175 kliniker världen över. Teva fullbordade patientrekryteringen till den första ([Allegro](#)) av de två fas III-studierna i november 2008. Laquinimod erhöll i februari 2009 "Fast Track"-status från det amerikanska läkemedelsverket, FDA. Information kring de pågående kliniska studierna finns på www.TevaClinicalTrials.com samt www.clinicaltrials.gov.

– I juni meddelades att laquinimods andra registreringsgrundande kliniska fas III-studie för behandling av RRMS, BRAVO, var fullrekryterad efter inkludering av över 1200 patienter. BRAVO är en global klinisk studie som syftar till att utvärdera effektiviteten, säkerheten och tolerabiliteten hos laquinimod jämfört med placebo, samt ge "risk-benefit" data för laquinimod jämfört med en injicerbar RRMS-produkt som finns på marknaden idag, Avonex®.

BRAVO-studien bedrivs vid 156 olika kliniker i USA, Europa, Israel och Sydafrika.

57-57 – en ny oral immunmodulerande substans för behandling av systemisk lupus erythematosus

57-57 är en quinolinsubstans primärt avsedd för behandling av [systemisk lupus erythematosus](#) (SLE), en sjukdom som orsakar inflammation och skador på bindväv i hela kroppen med allvarliga sekundära symptom, som till exempel njursvikt. Tidigare dokumentation från [prekliniska studier](#) indikerar att 57-57 kan förebygga relapser och sänka steroidanvändningen i SLE-patienter. På den vetenskapliga konferensen American College of Rheumatology i oktober 2008 presenterades nya data från [fas I-studien](#) av 57-57.

– Uppdaterade data från den avslutade kliniska fas Ib-studien för 57-57 presenterades i juni på "The 10th Annual Congress of the European League against Rheumatism (EULAR)" - ett internationellt möte för specialister inom reumatologi. Den allmänna säkerhetsprofilen var genom hela studien god. De nya resultaten stärker tidigare data som antyder att behandling med 57-57 kan påverka signalvägar som är betydelsefulla i utvecklingen av sjukdomen SLE. Ta del av hela postern "A Phase I, Dose-Escalation Study to Evaluate the Tolerability of ABR-215757 in patients with Systemic Lupus Erythematosus (SLE)" [här](#).

En mindre, explorativ klinisk studie i SLE-patienter har inletts. Denna studie kommer att omfatta cirka 15 patienter som behandlas med 3 mg 57-57 dagligen. Ett flertal parametrar som korrelerar med sjukdomsaktivitet kommer att detaljstuderas. Studien beräknas kunna avslutas under år 2010.

RhuDexTM – en ny oral substans för behandling av ledgångsreumatism

I projektet med Active Biotechs patenterade CD80-antagonister utvecklas läkemedelskandidaten RhuDex för behandling av ledgångsreumatism, [reumatoid artrit](#) (RA). I april 2002 ingick Active Biotech ett licensavtal med Avidex Ltd, numera helägt dotterbolag till det tyska bioteknikföretaget [MediGene](#), enligt vilket MediGene har exklusiv rätt att vidareutveckla CD80-antagonisterna samt marknadsföra produkter där dessa substanser ingår. Två [fas I-studier](#) har sedan tidigare framgångsrikt genomförts där man studerat läkemedelskandidaten RhuDex säkerhet, tolerabilitet och farmakokinetik i friska frivilliga. I juni 2008 rapporterade MediGene att en klinisk [fas IIa-studie](#) uppnått sitt mål. För ytterligare information och senaste nytt kring RhuDex, se www.medicene.com.

– RhuDex [undersöks](#) för närvarande i en serie laboratorietester under det brittiska läkemedelsverkets (Medicines and Healthcare products Regulatory Agency) översyn. Dessa studier kommer att undersöka om det finns några potentiellt skadliga interaktioner mellan RhuDex och åderförkalkade blodkärl. MediGene planerar kunna slutföra dessa tester i mitten av 2009 och därefter inleda fas IIb kliniska studier.

ANYARA – fusionsprotein för immunologisk behandling av njurcancer

ANYARA är en så kallad [TTS](#) (Tumor Targeting Superantigens)-substans som gör behandlingen av cancer tumorspecifik. Utvecklingen av ANYARA inriktas primärt mot [njurcancer](#). Positiva data har uppvisats dels vid [interimsanalys i fas II/III](#), dels i kliniska fas I-prövningar i lungcancer, njurcancer och bukspottkörtelcancer. Den med ANYARA observerade medianöverlevnaden 26.2 månader för patienter med avancerad njurcancer är dubbelt så lång som den förväntade överlevnaden. För närvarande pågår registreringsgrundande [fas III-prövningar](#) i patienter med avancerad njurcancer. Den primära kliniska effektparametern är överlevnad och studien omfattar över 500 patienter vid cirka 50 kliniker i Europa. ANYARA har [orphan-drug status](#) från det europeiska läkemedelsverket för indikationen njurcancer. Information kring den pågående kliniska studien finns på www.activebiotech.com samt på www.clinicaltrials.gov.

– Patientrekryteringen till den registreringsgrundande kliniska fas III-studien för ANYARA fullbordades i juni efter att över 500 patienter rekryterats. Denna fas III-studie utvärderar effekten av ANYARA i kombination med interferon-alfa jämfört med enbart interferon-alfa i patienter med avancerad njurcancer. Den primära kliniska effektparametern är överlevnad och nuvarande uppskattning är att resultatet kommer att kunna presenteras i slutet av 2010/början av 2011.

TASQ – antiangiogen substans för behandling av prostatacancer

Utvecklingen av TASQ inriktas främst mot behandling av [prostatacancer](#). TASQ är en antiangiogen substans, dvs. den stryper näringstillförseln till tumören men tillhör inte den vanligt förekommande gruppen tyrosinkinas-hämmare. Positiva resultat från den avslutade [fas I-studien](#) visar att TASQ tolereras väl och har en fördelaktig säkerhetsprofil. I september 2008 presenterades effektdata från fas Ib-studien som visade att patienter som behandlats med TASQ fick få nya skelettmetastaser och en långsam stegring av sjukdomsmarkören PSA (prostata-specifikt antigen). Projektet är för närvarande i en placebo-kontrollerad klinisk [fas II-prövning](#) som pågår i USA, Kanada och Sverige. Information kring den pågående kliniska studien finns på www.activebiotech.com samt på www.clinicaltrials.gov.

– Patientrekryteringen till den pågående kliniska fas II-studien för TASQ fullbordades i juni efter att 200 patienter rekryterats. Studien är en 2:1 randomiserad, placebokontrollerad, dubbel-blind studie av 1 mg/dag TASQ jämfört med placebo. Studien omfattar symptomfria patienter med metastaserad, hormonresistent prostatacancer.

Det primära målet med studien är att mäta andelen patienter som försämras i sin sjukdom efter sex månaders behandling med TASQ jämfört med placebo. Resultat från denna studie förväntas i slutet av 2009/början av 2010.

ISI (Inhibition of S100 interactions) – nytt projekt som bygger på quinolinsubstansernas verkningsmekanism

Active Biotech bedriver ett nytt forskningsprojekt som syftar till att exploatera de egna prekliniska resultat som genererats kring en målmolekyl för Q-substanserna samt deras biologiska verkningsmekanism. Projektet har som mål att ta fram nya, patenterbara kemiska substanser som interagerar med Q-substansernas målmolekyl. Målet är att välja en läkemedelskandidat under 2010.

– I april publicerades [resultaten](#) kring en målmolekyl för Q-substanserna i PLoS Biology (Volume 7, Issue 4, sidan 800-812). Studien visar att Q-substanserna binder till en molekyl kallad S100A9. S100A9 uttrycks på vita blodkroppar som är involverade i regleringen av immunförsvaret. Vidare visas att S100A9 interagerar med två kända inflammationsfrämjande receptorer ("toll like receptor 4" (TLR4) och "receptor of advanced glycation end products" (RAGE)), och att denna interaktion hämmas av Q-substanserna.

Händelser efter periodens slut

[ANYARA fas I data presenterade i Journal of Clinical Oncology](#)

Den vetenskapliga tidskriften Journal of Clinical Oncology har publicerat en artikel där Active Biotechs cancerprojekt ANYARA studerats både som monoterapi och i kombination med ett etablerat cancerläkemedel – docetaxel (Taxotere®) – i patienter med avancerad cancer. Resultaten visade att ANYARA tolererades väl. ANYARA uppvisade immunologisk aktivitet och resultat kring anti-tumöraktivitet presenterades.

Finansiell information

Kommentar till koncernens resultat för perioden januari – juni, 2009

Nettoomsättningen för perioden uppgick till 5,2 (5,8) MSEK och omfattade service- och hyresintäkter. Föregående år inkluderade 1,7 MSEK i forskningsbidrag från Vinnova.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 123,7 (110,6) MSEK, varav forskningskostnaderna uppgick till 114,1 (98,4) MSEK. Kostnadsökningen förklaras framförallt av den pågående fas III-studien för njurcancerprojektet ANYARA, den pågående fas II-studien för prostatacancerprojektet TASQ och projektet 57-57 mot SLE. Därutöver har Active Biotech bedrivit studier för att klargöra verkningsmekanismen och mål molekyler som ligger bakom den farmakologiska effekten av de quinolinsubstanter som ligger i klinisk utveckling. Periodens kostnadsutfall har påverkats negativt av den kraftiga försvagningen av den svenska kronan då cirka 45 procent av forskningskostnaderna består av köpta forskningstjänster som i huvudsak faktureras i utländsk valuta.

Den kliniska utvecklingen av RhuDex för behandling av RA samt de pågående kliniska fas III-studierna för laquinimod, finansieras till fullo av respektive samarbetspartner.

Rörelseresultatet uppgick till -118,5 (-104,7) MSEK. Resultatförändringen förklaras av kostnadsökningar för det mer omfattande kliniska utvecklingsprogrammet. Periodens finansiella netto uppgick till -0,1 (5,4) MSEK, där föregående års finansiella netto inkluderade 7,4 MSEK i realisationsvinst vid avyttringen av minoritetsposten i Isogenica Ltd. Resultatet efter skatt uppgick till -118,6 (-99,3) MSEK.

Kassaflöde, likviditet och finansiell ställning

Likvida medel, efter den under perioden genomförda nyemissionen, uppgick vid periodens utgång till 259,5 MSEK, att jämföras med 138,7 MSEK vid föregående års utgång.

Kassaflöde för perioden uppgick därmed till 120,8 (0,4) MSEK varav kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -123,3 (-87,6) MSEK, kassaflödet för investeringsverksamheten uppgick till 0,0 (-66,8) MSEK och kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 244,1 (154,9) MSEK.

Kommentar till moderbolagets resultat och finansiella ställning

Verksamheten i moderbolaget Active Biotech AB består av koncernsamordnande administrativa funktioner. Moderbolagets nettoomsättning för perioden uppgick till 1,8 (3,4) MSEK.

Rörelsekostnaderna uppgick under perioden till 10,1 (14,3) MSEK och det finansiella nettot till 0,4 (9,4) MSEK. Resultatet efter finansiella poster uppgick till -7,9 (-1,5) MSEK. Under perioden har inga investeringar i anläggningstillgångar genomförts.

Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 244,0 MSEK jämfört med 131,6 MSEK vid årets början.

Aktiekapital

Koncernens egna kapital vid periodens utgång uppgick till 294,4 MSEK, att jämföras med 163,6 MSEK vid utgången av föregående år.

Totalt antal utestående aktier vid periodens utgång uppgick till 64 052 238 aktier. Vid eventuell lösen av utestående teckningsoptioner ökar antalet aktier i Active Biotech till maximalt cirka 65,1 miljoner aktier.

Koncernens soliditet vid utgången av perioden uppgick till 48,7 procent, att jämföras med 34,6 procent vid utgången av 2008. Motsvarande siffror för moderbolaget Active Biotech AB uppgick till 94,4 respektive 91,1 procent.

Organisation

Medelantalet anställda uppgick till 90 (89), varav andelen anställda i forsknings- och utvecklingsverksamheten uppgick till 73 (73). Vid periodens slut var antalet anställda i koncernen 90 (89).

Genomförd nyemission

Årsstämman fattade den 7 maj 2009 beslut om att genomföra en garanterad företrädesemission för att stärka bolagets finansiella ställning och driva utvecklingen av bolagets kliniska projektportfölj. Emissionen gav existerande aktieägare rätt att med företrädesrätt teckna en ny aktie för varje fyrtal befintliga aktier till en teckningskurs om 20 kronor per aktie. Huvudägarna MGA Holding AB (30,0%) och Nordstjernen AB (15,3%) hade förbundit sig att teckna för sina företrädesandelar och härutöver hade MGA Holding AB och Nordstjernen AB förbundit sig att, om emissionen inte skulle bli fulltecknad, teckna de ytterligare aktier som inte tecknas med företrädesrätt.

Emissionen övertecknades med 71 procent och tillförde bolaget cirka 249 MSEK efter emissionskostnader.

Framtidsutsikter inklusive väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Avgörande för Active Biotechs långsiktiga finansiella styrka och uthållighet är bolagets förmåga att utveckla läkemedelsprojekt till den punkt då partnerskapsavtal kan ingås och partnern tar över den fortsatta utvecklingen och kommersialiseringen av projektet. Under denna utvecklingsfas förväntas en värdeökning i projekten. Utvecklingen av redan ingångna och tillkomsten av nya partnerskap bedöms ha en betydande påverkan på framtida intäkter och kassabehållning. Det är styrelsens bedömning att befintliga likvida medel, den genomförda nyemissionen och övriga tillgängliga finansieringsalternativ säkerställer finansieringen av verksamheten enligt nuvarande planer.

Ett forskningsbolag som Active Biotech kännetecknas av en hög operationell och finansiell risk, då de projekt bolaget driver befinner sig i klinisk fas där ett antal parametrar påverkar sannolikheten för kommersiell framgång. Sammanfattningsvis är verksamheten förenad med risker relaterade till bland annat läkemedelsutveckling, konkurrens, teknologiutveckling, patent, myndighetskrav, kapitalbehov, valutor och räntor. Då inga väsentliga förändringar avseende risk- eller osäkerhetsfaktorer inträffat under innevarande period, hänvisas till en detaljerad redovisning av dessa i förvaltningsberättelsen i årsredovisningen 2008.

Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag	april – juni		jan – juni		Helår
MSEK	2009	2008	2009	2008	2008
Nettoomsättning	3.0	2.6	5.2	5.8	53.5
Administrationskostnader	-5.2	-6.5	-9.6	-12.2	-30.7
Forsknings- och utvecklingskostnader	-52.6	-48.6	-114.1	-98.4	-207.4
Rörelseresultat	-54.8	-52.5	-118.5	-104.7	-184.6
Finansnetto	-1.6	5.9	-0.1	5.4	4.0
Resultat efter finansiella poster	-56.4	-46.6	-118.6	-99.3	-180.6
Skatt	–	–	–	–	-1.0
Periodens resultat	-56.4	-46.6	-118.6	-99.3	-181.6
Periodens resultat hänförligt till:					
Moderbolagets aktieägare	-56.4	-46.6	-118.6	-99.3	-181.6
Minoritetsintresse	–	–	–	–	–
Periodens resultat	-56.4	-46.6	-118.6	-99.3	-181.6
Övrigt totalresultat					
Förändring av omvärderingsreserv	–	–	–	–	1.0
Förändring av omräkningsreserv	–	-0.6	–	-0.6	-0.6
Periodens totalresultat	-56.4	-47.2	-118.6	-99.9	-181.3
Periodens totalresultat hänförligt till:					
Moderbolagets aktieägare	-56.4	-47.2	-118.6	-99.9	-181.3
Minoritetsintresse	–	–	–	–	–
Periodens totalresultat	-56.4	-47.2	-118.6	-99.9	-181.3
Avskrivningar ingår med	2.4	2.3	4.7	6.8	11.5
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	–	1.3	–	1.6	2.9
Resultat per aktie före utspädning (sek)	-1.02	-0.97	-2.22	-2.07	-3.66
Resultat per aktie efter utspädning (sek)	-1.02	-0.97	-2.22	-2.07	-3.66
Vägt antal utestående stamaktier före utspädning (tusental)	55 465	48 600	53 365	47 950	49 605
Vägt antal utestående stamaktier efter utspädning (tusental)	55 465	48 600	53 365	47 950	49 605
Antal aktier vid periodens slut (tusental)	64 052	51 242	64 052	51 242	51 242
Antal aktier vid periodens slut inklusive teckningsoptioner (tusental)	65 052	52 572	65 052	52 572	52 572
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	30 juni				31 dec
MSEK	2009	2008			2008
Materiella anläggningstillgångar	323.1	325.9			324.6
Finansiella anläggningstillgångar	0.0	0.0			0.0
Summa anläggningstillgångar	323.1	325.9			324.6
Kortfristiga fordringar	21.7	10.4			9.7
Kortfristiga placeringar	–	75.0			–
Likvida medel	259.5	139.0			138.7
Summa omsättningstillgångar	281.2	224.4			148.4
Summa tillgångar	604.3	550.4			472.9
Eget kapital	294.4	244.8			163.6
Långfristiga skulder	251.7	252.5			251.7
Kortfristiga skulder	58.2	53.1			57.6
Summa eget kapital och skulder	604.3	550.4			472.9
Koncernens rapport över förändring av eget kapital					
Belopp vid periodens ingång	163.6	189.6			189.6
Personaloptionsprogram	–	1.5			1.5
Nyemission	249.4	153.7			153.9
Periodens totalresultat	-118.6	-99.9			-181.3
Belopp vid periodens utgång	294.4	244.8			163.6

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag MSEK	jan – juni		Helår 2008
	2009	2008	
Resultat efter finansiella poster	-118.6	-99.3	-180.6
Justeringsposter för poster som inte ingår i kassaflödet, m.m.	4.7	0.3	5.4
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-113.9	-99.0	-175.3
Förändringar i rörelsekapital	-9.4	11.3	15.8
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-123.3	-87.6	-159.5
Investering i materiella anläggningstillgångar	–	-1.6	-2.9
Investering i finansiella anläggningstillgångar	–	-75.0	–
Minskning i finansiella anläggningstillgångar	–	9.8	9.8
Kassaflöde från investeringsverksamheten	–	-66.8	7.0
Nyemission	247.4	153.7	153.9
Upptagna lån/amortering av låneskulder	-3.4	1.2	-1.2
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	244.1	154.9	152.6
Periodens kassaflöde	120.8	0.4	0.1
Likvida medel vid periodens början	138.7	138.6	138.6
Kursdifferens i likvida medel	–	–	–
Likvida medel vid periodens slut	259.5	139.0	138.7
	30 juni		31 dec
Nyckeltal	2009	2008	2008
Eget kapital, MSEK	294.4	244.8	163.6
Eget kapital per aktie, SEK	4.60	4.78	3.19
Soliditet i moderbolaget	94.4%	73.9%	91.1%
Soliditet i koncernen	48.7%	44.5%	34.6%
Medelantal årsanställda	90	89	89

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag MSEK	april – juni		jan – juni		Helår 2008
	2009	2008	2009	2008	
Nettoomsättning	0.9	1.7	1.8	3.4	46.4
Administrationskostnader	-5.4	-7.5	-10.1	-14.3	-33.2
Rörelseresultat	-4.6	-5.8	-8.3	-10.9	13.1
<i>Resultat från finansiella poster:</i>					
Resultat från andelar i koncernföretag	–	–	–	–	37.6
Resultat från övriga värdepapper och fordringar som är anläggningstillgångar	–	7.4	–	7.4	7.4
Räntetäkter och liknande resultatposter	0.1	0.9	0.4	2.0	5.5
Räntekostnader och liknande resultatposter	–	–	0.0	–	0.0
Resultat efter finansiella poster	-4.5	2.4	-7.9	-1.5	63.6
Skatt	–	–	–	–	–
Periodens resultat	-4.5	2.4	-7.9	-1.5	63.6
Moderbolagets balansräkning i sammandrag					
MSEK	30 juni		31 dec		
	2009	2008	2009	2008	2008
Materiella anläggningstillgångar	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4
Finansiella anläggningstillgångar	202.5	229.4	202.5	202.5	202.5
Summa anläggningstillgångar	202.8	229.8	202.8	229.8	202.8
Kortfristiga fordringar	14.5	68.8	14.5	68.8	10.3
Kortfristiga placeringar	–	125.0	–	125.0	–
Kassa och bank	244.0	64.6	244.0	64.6	131.6
Summa omsättningstillgångar	258.5	258.4	258.5	258.4	141.9
Summa tillgångar	461.3	488.1	461.3	488.1	344.7
Eget kapital	435.6	360.8	435.6	360.8	314.1
Långfristiga skulder	–	–	–	–	–
Kortfristiga skulder	25.6	127.3	25.6	127.3	30.6
Summa eget kapital och skulder	461.3	488.1	461.3	488.1	344.7

Eventuella summeringsfel beror på avrundningar.

Redovisningsprinciper

Delårsrapporten för koncernen har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering. Vidare har tillämpliga bestämmelser i årsredovisningslagen och lagen om värdepappersmarknaden tillämpats. Samma redovisningsprinciper och beräkningsgrunder har tillämpats som i den senaste årsredovisningen.

Omarbetade IAS 1 Utformning av finansiella rapporter tillämpas från den 1 januari 2009. Ändringen har påverkat Active Biotechs redovisning retroaktivt från den 31 december 2007. Ändringen medför bland annat att intäkter och kostnader som tidigare redovisats direkt i eget kapital numera redovisas i en separat rapport direkt efter resultatrapporten. En annan förändring är att nya benämningar på de finansiella rapporterna har använts.

Delårsrapporten för moderbolaget har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och lagen om värdepappersmarknaden, vilket är i enlighet med bestämmelserna i RFR 2.2 Redovisning för juridisk person. Samma redovisningsprinciper och beräkningsgrunder har tillämpats som i den senaste årsredovisningen.

Juridisk friskrivning

Denna finansiella rapport innehåller uttalanden som är framåtblickande och faktiska resultat kan komma att skilja sig väsentligt från de förutsedda. Utöver de faktorer som diskuteras, kan de faktiska utfallen påverkas av utvecklingen inom forskningsprogrammen, inklusive kliniska prövningar, påverkan av konkurrerande forskningsprogram, effekten av ekonomiska och konjunkturförhållanden, effektiviteten av patentskydd och hinder på grund av teknologisk utveckling, valutakurs- och räntefluktuationer och politiska risker.

Kommande rapporttillfällen

Delårsrapport januari-september 2009: 5 november 2009

Bokslutsrapport 2009: 11 februari 2010

Rapporterna finns per dessa datum tillgängliga på www.activebiotech.com.

Styrelsens försäkran

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att delårsrapporten ger en rättvisande översikt av moderbolagets och koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som företaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Lund den 6 augusti, 2009

Mats Arnhög
Styrelseordförande

Klas Kärre
Styrelseledamot

Tomas Nicolin
Styrelseledamot

Magnhild Sandberg-Wollheim
Styrelseledamot

Peter Sjöstrand
Styrelseledamot

Peter Ström
Styrelseledamot

Camilla Davidsson
*Anställdas representant/
Styrelseledamot*

Karin Hallbeck
*Anställdas representant/
Styrelseledamot*

Tomas Leanderson
Verkställande direktör

Denna delårsrapport har inte varit föremål för granskning av bolagets revisorer

Om Active Biotech

Active Biotech AB (NASDAQ OMX NORDIC: ACTI) är ett bioteknikföretag fokuserat på forskning och utveckling av läkemedel mot autoimmuna/inflammatoriska sjukdomar och cancer. De projekt som är i registreringsgrundande fas är laquinimod, en substans i tablettform med unika immunmodulerande egenskaper, avsedd för behandling av multipel skleros, samt ANYARA för målsökande terapi av i första hand njurcancer. Företaget har ytterligare tre projekt i klinisk utveckling, TASQ för prostatacancer, 57-57 för SLE och RhuDex™ för RA, samtliga i tablettform. För ytterligare information besök www.activebiotech.com.

Active Biotech är skyldigt att offentliggöra informationen i denna delårsrapport enligt lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades för offentliggörande den 6 augusti 2009, kl.08.30.

Active Biotech AB
Box 724, 220 07 Lund
Tfn 046-19 20 00
Fax 046-19 11 00