

Active Biotech AB
Bokslutsrapport
januari - december 2009

- **Laquinimod — fas III-programmet fortskrider enligt plan**
- **57-57 — explorativ klinisk studie pågår**
- **RhuDex[™] — ytterligare prekliniska studier genomförs under 2010**
- **ANYARA — fas III-studier fortskrider enligt plan**
- **TASQ — primärt mål uppnått i klinisk fas II-studie**
- **ISI — projektet fortskrider enligt plan**
- **Nettoomsättning 10,8 (53,5) MSEK**
- **Rörelseresultat -219,6 (-184,6) MSEK**
- **Resultat efter skatt -224,0 (-181,6) MSEK**
- **Resultat per aktie för perioden uppgick till -3,81 (-3,66) SEK/aktie**

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.

I september 2009 presenterades [nya data](#) som visar att laquinimod har såväl skyddande effekt på nervfibrer som anti-inflammatoriska egenskaper. Resultat från ett flertal prekliniska studier talar för att laquinimod minskar demyeliniseringen och på så sätt skyddar nervfibrerna.

För närvarande genomgår laquinimod två globala kliniska fas III-prövningar, vilka omfattar totalt 2 200 MS-patienter på 175 kliniker världen över. Teva fullbordade patient-rekryteringen till den första av de två fas III-studierna ([Allegro](#)) i november 2008 och till den andra ([Bravo](#)) i juni 2009. Information kring de pågående kliniska studierna finns på www.TevaClinicalTrials.com samt www.clinicaltrials.gov. Laquinimod erhöll i februari 2009 "[Fast Track](#)"-status från det amerikanska läkemedelsverket, FDA vilket kan underlätta utvecklingen och påskynda registreringsprocessen. Detta kan innebära att läkemedlet blir tillgängligt på marknaden så tidigt som i slutet av 2011.

– Det kliniska fas III-programmet fortskrider enligt plan.

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 en sedan tidigare avslutad [fas I-studie](#) visar att TASQ tolereras väl och har en fördelaktig säkerhetsprofil. I september 2008 presenterades effektdata från fas Ib-studien i hormonresistenta prostatacancerpatienter som visade att de som behandlats med TASQ bland annat fick få nya skelettmetastaser. I september 2009 publicerades resultat från [fas I-studien](#) i den vetenskapliga tidskriften *British Journal of Cancer*. Resultaten indikerar att långtidsbehandling med en daglig oral dos TASQ är säker och att TASQ kan fördröja sjukdomsutvecklingen.

– I december 2009 meddelades att det primära kliniska målet, att uppvisa en lägre andel patienter som försämras i sin sjukdom efter sex månaders behandling med TASQ, uppnått i den kliniska [fas II-studien](#). I den grupp av patienter som behandlats med TASQ försämrades 43 % i sin sjukdom under sexmånadersperioden, jämfört med 67 % i placebogruppen. Mediantiden fram till sjukdomsförsämring var 24.7 veckor för TASQ-gruppen, jämfört med 12.9 veckor (p=0,0001) för placebogruppen.

Behandling med TASQ hade även en positiv effekt på flera biomarkörer av betydelse för prostatacancerutveckling och var allmänt väl tolererad. Studien är en 2:1 randomiserad, placebokontrollerad, dubbel-blind studie av 1 mg/dag TASQ jämfört med placebo och omfattar symptomfria patienter med metastaserad, hormonresistent prostatacancer.

De presenterade första data är baserade på en lokal granskning av sjukdomsförsämring. En ytterligare, central granskning pågår. Fullständiga resultat från studien innefattande vidare detaljer och data från den centrala granskningen kommer att presenteras på en kommande vetenskaplig konferens samt i vetenskapliga tidskrifter.

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. I juli 2009 publicerades resultat från två fas I-studier av [ANYARA](#) i den vetenskapliga tidskriften *Journal of Clinical Oncology*, där ANYARA studerats både enbart (monoterapi) och i kombination med ett etablerat cancerläkemedel - docetaxel (Taxotere®) - i patienter med avancerad cancer. Resultaten visade att ANYARA tolererades väl både som monoterapi och i kombination med docetaxel.

För närvarande pågår en registreringsgrundande fas III-studie i patienter med avancerad njurcancer. [Fas III-studien](#) är fullrekryterad sedan i juni 2009. 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.

– Den pågående fas III-studien fortskrider enligt plan. Studien 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 första halvåret 2011.

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 skov och sänka steroidanvändningen i SLE-patienter. Uppdaterade data från den avslutade kliniska [fas Ib-studien](#) för 57-57 presenterades i juni 2009 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 pågår i Sverige och Danmark. Denna studie kommer att omfatta maximalt 20 patienter. Ett flertal parametrar som korrelerar med sjukdomsaktivitet kommer att studeras. Studien beräknas kunna avslutas under 2010. För ytterligare information kring studien, se www.clinicaltrials.gov.

– Den explorativa studien fortskrider enligt plan.

ISI (Inhibition of S100 interactions) – prekliniskt 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. I april 2009 publicerades [resultaten](#) kring en målmolekyl för Q-substanserna i *PLoS Biology* ([Volume 7, Issue 4, s. 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. Projektet har som mål att ta fram nya, patenterbara kemiska substanser som interagerar med Q-substansernas målmolekyl. Målet är att välja en läkemedels-kandidat under 2010.

– Projektet fortlöper enligt plan.

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 AG](#), 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.medigene.com.

– Efter att i oktober 2009 fått klartecken att fortsätta den kliniska utvecklingen av RhuDex [kommunicerade MediGene](#) innan årsskiftet att ytterligare prekliniska studier ska genomföras under 2010 för att optimera det kliniska utvecklingsprogrammet. Kliniska prövningar beräknas återupptas i slutet av 2010/början av 2011.

Händelser efter periodens slut

Teva förvärvar marknadsrättigheterna för laquinimod i Norden och Baltikum

Teva Pharmaceutical Industries Ltd. och Active Biotech meddelade den 8 februari att Teva har förvärvat ytterligare rättigheter i marknads- och distributionsavtalet för den orala läkemedelskandidaten laquinimod som utvecklas för behandling av relapserande remitterande multipel skleros (RRMS). Tevas rättigheter utökas till att även omfatta Norden och Baltikum, marknader som tidigare ägdes av Active Biotech. Active Biotech kommer att erhålla en högre royaltyersättning på försäljningen på dessa marknader jämfört med de royaltynivåer som reglerar försäljningen i resten av världen.

Explorativa data presenterade för Active Biotechs projekt ANYARA

Active Biotech presenterade den 10 februari resultat från explorativa studier på Keystone symposium "Molecular and Cellular Biology of Immune Escape in Cancer" i Keystone, Colorado, USA den 7-12 februari. Hela postern "Combining tumor-targeted superantigens with anti-CTLA-4 results in synergistic anti-tumor effects in B16 tumor bearing mice" kan läsas på www.activebiotech.com. Resultaten från studien visar att effekten av TTS-behandling kan förstärkas genom att, som i denna experimentella modell, specifikt modulera immunförsvaret.

Finansiell information

Kommentar till koncernens resultat för perioden januari – december, 2009

Nettoomsättningen för perioden uppgick till 10,8 (53,5) MSEK och omfattade service- och hyresintäkter. Motsvarande period föregående år inkluderade 41,2 MSEK i delmålsbetalning från Teva, hyres- och serviceintäkter uppgående till 10,6 MSEK samt 1,7 MSEK i forskningsbidrag från Vinnova.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 230,3 (238,1), kostnadsminskningen förklaras av lägre administrativa kostnader. Forskningskostnaderna uppgick till 212,0 (207,4) MSEK. Kostnadsutfallet förklaras av den pågående fas III-studien för njurcancerprojektet ANYARA, fas II-studien för prostatacancerprojektet TASQ samt den pågående explorativa fas I studien för SLE-projektet 57-57. Förutom ovan nämnda kliniska projekten drivs även det prekliniska forskningsprojektet ISI, som syftar till att exploatera de egna forskningsresultaten som genererats kring en mål molekyl för Q-substanserna samt deras biologiska verkningsmekanism. Periodens kostnadsutfall har påverkats negativt av kronans försvagning mot Euro och USD under 2009 då cirka 47 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 -219,6 (-184,6) MSEK. Periodens finansiella netto uppgick till -4,4 (4,0) MSEK, där föregående års finansiella netto inkluderade 7,4 MSEK i realisationsvinst vid avyttringen av minoritetsposten i Isogenica Ltd. Resultatet efter skatt uppgick till -224,0 (-181,6) MSEK.

Kassaflöde, likviditet och finansiell ställning

Likvida medel och kortsiktiga placeringar uppgick vid periodens utgång till 156,0 MSEK, att jämföras med 138,7 MSEK vid föregående års utgång.

Kassaflöde för perioden uppgick till 17,3 (0,1) MSEK varav kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -224,8 (-159,5) MSEK. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 242,1 (152,6) MSEK där innevarande år inkluderar den under perioden genomförda

företrädesemissionen som inbringade 249,0 MSEK, motsvarande period 2008 genomfördes en företrädesemission som tillförde bolaget 153,9 MSEK.

Investeringar

Investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 0,1 (2,9) MSEK.

Utdelning

Styrelsen föreslår ingen utdelning för verksamhetsåret.

Kommentar till moderbolagets resultat och finansiella ställning

Verksamheten i moderbolaget Active Biotech AB består av koncernsamordnande administrativa funktioner. Moderbolagets nettoomsättning för perioden uppgick till 3,5 (46,4) MSEK.

Rörelsekostnaderna uppgick under perioden till 22,2 (33,2) MSEK och det finansiella nettot till 2,3 (50,5) MSEK. Resultatet efter finansiella poster uppgick till -16,3 (63,6) MSEK. Under perioden har inga investeringar i anläggningstillgångar genomförts.

Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 144,2 MSEK jämfört med 131,6 MSEK vid årets början.

Aktiekapital

Koncernens egna kapital vid periodens utgång uppgick till 188,6 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 kan antalet aktier i Active Biotech öka till maximalt cirka 65,0 miljoner aktier.

Koncernens soliditet vid utgången av perioden uppgick till 37,8%, att jämföras med 34,6% vid utgången av 2008. Motsvarande siffror för moderbolaget Active Biotech AB uppgick till 93,9% respektive 91,1%.

Organisation

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

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 (15,4%) 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 % och tillförde bolaget cirka 249 MSEK efter emissionskostnader.

Valberedning

Enligt beslut från årsstämman den 7 maj 2009, skall valberedningen för Active Biotech bestå av representanter för de, vid utgången av september månad, tre största ägarna, samt styrelsens ordförande. Valberedningen ska till årsstämman 2010 föreslå styrelseledamöter och styrelseordförande samt arvoden till styrelseledamöter och revisorer. Följande personer har utsetts till representanter för de största aktieägarna i valberedningen:

Johnny Sommarlund, MGA Holding

Valberedningen kommer under styrelseordförande Mats Arnhögs ledning utarbeta förslag till styrelsen att föreläggas för beslut på årsstämman den 6 maj 2010.

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 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 MSEK	okt – dec		jan – dec	
	2009	2008	2009	2008
Nettoomsättning	3.0	44.6	10.8	53.5
Administrationskostnader	-4.8	-6.5	-18.3	-30.7
Forsknings- och utvecklingskostnader	-53.2	-55.7	-212.0	-207.4
Rörelseresultat	-54.9	-17.6	-219.6	-184.6
Finansnetto	-3.9	-1.0	-4.4	4.0
Resultat efter finansiella poster	-58.8	-18.6	-224.0	-180.6
Skatt	–	-1.0	–	-1.0
Periodens resultat	-58.8	-19.6	-224.0	-181.6
Periodens resultat hänförligt till:				
Moderbolagets aktieägare	-58.8	-19.6	-224.0	-181.6
Minoritetsintresse	–	–	–	–
Periodens resultat	-58.8	-19.6	-224.0	-181.6
Övrigt totalresultat				
Förändring av omvärderingsreserv	-0.3	-0.3	-1.3	-1.3
Förändring av omräkningsreserv	–	–	–	-0.6
Skatt hänförlig till övrigt totalresultat	0.1	1.1	0.3	1.3
Periodens totalresultat	-59.1	-18.8	-224.9	-182.2
Periodens totalresultat hänförligt till:				
Moderbolagets aktieägare	-59.1	-18.8	-224.9	-182.2
Minoritetsintresse	–	–	–	–
Periodens totalresultat	-59.1	-18.8	-224.9	-182.2

Avskrivningar ingår med	2.4	2.3	9.6	11.5
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	–	0.2	0.1	2.9
Periodens resultat per aktie före utspädning (sek)	-0.92	-0.38	-3.81	-3.66
Periodens resultat per aktie efter utspädning (sek)	-0.92	-0.38	-3.81	-3.66
Periodens totalresultat per aktie före utspädning (sek)	-0.92	-0.37	-3.83	-3.67
Periodens totalresultat per aktie efter utspädning (sek)	-0.92	-0.37	-3.83	-3.67
Vägt antal utestående stamaktier före utspädning (tusental)	64 052	51 242	58 753	49 605
Vägt antal utestående stamaktier efter utspädning (tusental)	64 052	51 242	58 753	49 605
Antal aktier vid periodens slut, tusental	64 052	51 242	64 052	51 242
Utestående teckningsoptioner (tusental)	779	1 330	779	1 330
– berättigar till antal aktier vid lösen (tusental)	958	1423	958	1423

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag

MSEK	31 dec	
	2009	2008
Materiella anläggningstillgångar	319.0	324.6
Finansiella anläggningstillgångar	0.0	0.0
Summa anläggningstillgångar	319.0	324.6
Kortfristiga fordringar	23.5	9.7
Kortfristiga placeringar	–	–
Likvida medel	156.0	138.7
Summa omsättningstillgångar	179.5	148.4
Summa tillgångar	498.5	472.9
Eget kapital	188.6	163.6
Långfristiga skulder	248.0	251.7
Kortfristiga skulder	61.9	57.6
Summa eget kapital och skulder	498.5	472.9

Koncernens rapport över förändring av totalt eget kapital i sammandrag

Belopp vid periodens ingång	163.6	189.6
Personaloptionsprogram	–	1.5
Överföring från omvärderingsreserv	1.0	0.9
Nyemission	249.0	153.9
Periodens totalresultat	-224.9	-182.2
Belopp vid periodens utgång	188.6	163.6

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag

MSEK	jan – dec	
	2009	2008
Resultat efter finansiella poster	-224.0	-180.6
Justeringsposter för poster som inte ingår i kassaflödet, m.m.	9.6	5.4
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-214.4	-175.3
Förändringar i rörelsekapital	-10.4	15.8
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-224.8	-159.5
Investering i materiella anläggningstillgångar	-0.1	-2.9
Investering i finansiella anläggningstillgångar	–	–
Minskning i finansiella anläggningstillgångar	–	9.8
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-0.1	7.0
Nyemission	249.0	153.9
Upptagna lån/amortering av låneskulder	-6.9	-1.2
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	242.1	152.6
Periodens kassaflöde	17.3	0.1
Likvida medel vid periodens början	138.7	138.6
Likvida medel vid periodens slut	156.0	138.7

Nyckeltal	31 dec	
	2009	2008
Eget kapital, MSEK	188.6	163.6
Eget kapital per aktie, SEK	2.95	3.19
Soliditet i moderbolaget	93.9%	91.1%
Soliditet i koncernen	37.8%	34.6%
Medelantal årsanställda	90	90

Active Biotech - moderbolaget

Resultaträkning MSEK	okt – dec		jan – dec	
	2009	2008	2009	2008
Nettoomsättning	0.9	42.1	3.5	46.4
Administrationskostnader	-9.5	-6.8	-22.2	-33.2
Rörelseresultat	-8.6	35.3	-18.7	13.1
<i>Resultat från finansiella poster:</i>				
Resultat från andelar i koncernföretag	–	37.6	–	37.6
Resultat från övriga värdepapper och fordringar som är anläggningstillgångar	–	–	–	7.4
Ränteintäkter och liknande resultatposter	0.7	1.4	2.3	5.5
Räntekostnader och liknande resultatposter	0.0	0.0	0.0	0.0
Resultat efter finansiella poster	-7.9	74.4	-16.3	63.6
Skatt	–	–	–	–
Årets resultat	-7.9	74.4	-16.3	63.6
Balansräkning i sammandrag				
MSEK			31 dec	
			2009	2008
Materiella anläggningstillgångar			0.4	0.4
Finansiella anläggningstillgångar			202.5	202.5
Summa anläggningstillgångar			202.8	202.8
Kortfristiga fordringar			17.0	10.3
Kortfristiga placeringar			50.0	–
Kassa och bank			94.2	131.6
Summa omsättningstillgångar			161.1	141.9
Summa tillgångar			363.9	344.7
Eget kapital			341.8	314.1
Långfristiga skulder			–	–
Kortfristiga skulder			22.1	30.6
Summa eget kapital och skulder			363.9	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 resultatrappen. 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.

Årsstämma 2010

Ordinarie årsstämma hålls den 6 maj 2010 i bolagets lokaler på Scheelevägen 22 i Lund. Mer detaljerad inbjudan kommer närmare detta datum.

Kommande rapporttillfällen

Delårsrapport januari-mars 2010: 22 april 2010

Delårsrapport januari-juni 2010: 11 augusti 2010

Delårsrapport januari-september 2010: 27 oktober 2010

Bokslutsrapport 2010: 10 februari 2011

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

Lund den 11 februari, 2010

Active Biotech AB (publ)

Tomas Leanderson

Verkställande direktör

Denna bokslutsrapport 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 RhuDexTM för RA, samtliga i tablettform. För ytterligare information besök www.activebiotech.com.

Active Biotech är skyldigt att offentliggöra informationen i denna bokslutsrapport enligt lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades för offentliggörande den 11 februari 2010, kl.08.30.

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