

**Active Biotech AB
Delårsrapport
januari - juni 2010**

- **Laquinimod — fas III-studier fortgår enligt plan**
- **TASQ — finala fas II-data presenterade på ASCO. Fas III-planering fortgår enligt plan**
- **ANYARA — artikel presenterad i Journal of Immunotherapy**
- **57-57 — explorativ klinisk studie pågår. Utveckling för behandling av ”orphan drug” indikation (systemisk skleros/sklerodermi) påbörjad**
- **ISI — projektet fortskrider enligt plan**
- **RhuDexTM — prekliniska studier har genomförts under året**
- **Nettoomsättning 6,1 (5,2) MSEK**
- **Rörelseresultat -102,4 (-118,5) MSEK**
- **Resultat efter skatt -108,3 (-118,6) MSEK**
- **Resultat per aktie för perioden uppgick till -1,67 (-2,22) SEK/aktie**
- **Bolaget tillfördes cirka 149 miljoner kronor i en riktad emission, likvida medel vid periodens utgång uppgick till 235 MSEK**

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. I september 2009 presenterades [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.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.

– Teva presenterade i april 2010 nya data som visar att laquinimod kan, förutom dess anti-inflammatoriska effekt, ha nervskyddande egenskaper. Studierna presenterades på konferensen ”62nd Annual Meeting of the American Academy of Neurology” (AAN). Studier i MS-patienter visar att behandling med laquinimod resulterar i en signifikant ökning av ”Brain Derived Neurotrophic Factor” (BDNF) i blod, ett protein som har en nyckelroll i underhåll och skydd av nervfibrer.

Därutöver visar data från nya experimentella modeller, för att studera MS-liknande skador i ryggmärg, att behandling med laquinimod signifikant minskar demyelinisering och ger ökat skydd till nervfibrerna i de i modellen angripna delarna av ryggmärgen. Behandling med laquinimod hämmade även infiltrationen av inflammatoriska celler till ryggmärg och hjärna, samt inverkar positivt på regleringen av de specifika vita blodkroppar som är involverade i sjukdomen MS.

De nya rönen talar för att laquinimod, förutom anti-inflammatorisk effekt, kan ha nervskyddande egenskaper. I kombination med fas II-resultaten där laquinimod visade sig vara effektivt och säkert vid behandling av MS-patienter, ger dessa data ytterligare insikt i bakgrunden till den fördelaktiga ”benefit-risk”-profil som är associerad med substansen.

– Det kliniska fas III-programmet för behandling av MS fortskrider enligt plan. Även den kliniska fas II-prövningen för behandling av Crohns sjukdom 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 tyrosinkinashämmare. I september 2009 publicerades resultat från en [fas I-studie](#) 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 högre andel patienter som ej försämras i sin sjukdom efter sex månaders behandling med TASQ, uppnåddes i en klinisk [fas II-studie](#).

– Fullständiga resultat från den randomiserade, placebo-kontrollerade, dubbel-blinda kliniska fas II-studien presenterades på den vetenskapliga konferensen 46th Annual Meeting of the American Society of Clinical Oncology (ASCO) i Chicago den 7 juni, 2010.

Det primära kliniska målet, att uppvisa en skillnad i andel patienter som försämras i sin sjukdom efter sex månaders behandling med TASQ, uppnåddes vilket tidigare rapporterats. Uppdaterade resultat visade att 31% av de patienter som behandlats med TASQ försämrades i sin sjukdom under sexmånadersperioden, jämfört med 66% i placebogruppen ($p < 0,0001$). Mediantiden fram till sjukdomsförsämring var 7,6 månader för TASQ-gruppen, jämfört med 3,2 månader ($p = 0,0009$) för placebogruppen. Behandling med TASQ hade även en positiv effekt på flera biomarkörer av betydelse för prostatacancer-utveckling. TASQ var allmänt väl tolererad.

– Data kring verkningsmekanismen för TASQ presenterades i maj 2010 i den vetenskapliga tidskriften *Molecular Cancer*. Studier har visat att TASQ utövar sin anti-tumöraktivitet genom att hämma tillväxt av blodkärl i tumören. Uppreglering av det anti-angiogena proteinet trombospodin-1 (TSP1) är en del i denna mekanism.

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 median-överlevnaden 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 som 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 och 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.

– I maj 2010 presenterades ANYARA-projektet i den vetenskapliga tidskriften *Journal of Immunotherapy*. Artikelnen visar att såväl tumörreaktivitet som terapeutiskt fönster förbättrats i ANYARA jämfört med tidigare produktkandidater.

– 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 under 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. 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. En 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 upp till 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 kliniska 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 avseende 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 och att välja en läkemedelskandidat under 2010.

– Projektet fortlöper enligt plan.

RhuDexTM – en ny oral substans för behandling av ledgångsreumatism

I projektet med Active Biotech's 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 med avseende på 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.

– Prekliniska studier har genomförts under året för att optimera det kliniska utvecklingsprogrammet. Kliniska provningar beräknas återupptas under första kvartalet 2011.

Händelser efter balansdagen

– Planeringen av klinisk fas III-utveckling med TASQ mot prostatacancer fortgår. Rådgivande möten med regulatoriska myndigheter är avslutade. Bolaget avser att inlämna en ansökan om att starta en global, registreringsgrundande klinisk studie med "Progression free survival" (PFS) som primärt klinisk mål ("primary endpoint") under tredje kvartalet 2010. Ett slutgiltigt myndighetsgodkännande för den föreslagna studien kan förväntas före utgången av 2010, varefter studien kan initieras i början av 2011.

– Bolaget har beslutat att initiera utveckling av substansen ABR-215757 för behandling av systemisk skleros/sklerodermi. Denna sällsynta sjukdom är en så kallad sällräkemedelsindikation ("orphan drug indication"). Start av en första, explorativ klinisk studie för behandling av systemisk skleros/sklerodermi beräknas ske under första halvåret av 2011.

Finansiell information

Kommentar till koncernens resultat för perioden januari – juni, 2010

Nettoomsättningen för perioden uppgick till 6,1 (5,2) MSEK och omfattade service- och hyresintäkter.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 108,6 (123,7) MSEK. Forskningskostnaderna uppgick till 96,8 (114,1) MSEK. Kostnadsreduktionen jämfört med motsvarande period föregående år förklaras av ett lägre kostnadsutfall i den pågående fas III-studien för njurcancerprojektet ANYARA, samt att kostnaden för den pågående explorativa studien för SLE-projektet 57-57 är relativt begränsad. Förutom de kliniska projekten drivs även det prekliniska forskningsprojektet ISI, som syftar till att exploatera de egna forskningsresultaten som genererats kring en målmolekyl för Q-substanserna samt deras biologiska verkningsmekanism. Periodens kostnadsutfall har även påverkats positivt av kronans förstärkning mot EUR och USD. Administrationskostnaderna uppgick till 11,8 (9,6) MSEK, förändringen förklaras av ökade arbetsgivaravgifter i samband med lösen av personaloptionsprogram.

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 -102,4 (-118,5) MSEK. Periodens finansiella netto uppgick till -5,9 (-0,1) MSEK. Resultatet efter skatt uppgick till -108,3 (-118,6) MSEK.

Kassaflöde, likviditet och finansiell ställning

Likvida medel och kortsiktiga placeringar uppgick vid periodens utgång till 235,3 MSEK, att jämföras med 156,0 MSEK vid föregående års utgång.

Kassaflöde för perioden uppgick till 79,3 (120,7) MSEK varav kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -93,9 (-123,3) MSEK. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 173,2 MSEK, som en konsekvens av den under perioden genomförda riktade emissionen till Sectoral Asset Management vilken tillförde ca 149 MSEK samt anställdas lösen av personaloptioner. Under motsvarande period föregående år rapporterades 244,1 MSEK i positivt kassaflöde från finansieringsverksamheten, då som en konsekvens av en företrädesemission som tillförde 247,4 MSEK.

Investeringar

Investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 0,0 (0,0) 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 (1,8) MSEK.

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

Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 222,5 MSEK jämfört med 144,2 MSEK vid årets början.

Aktiekapital

Koncernens egna kapital vid periodens utgång uppgick till 257,2 MSEK, att jämföras med 188,6 MSEK vid utgången av föregående år.

Totalt antal utestående aktier, efter den till Sectoral Asset Management genomförda nyemissionen samt anställdas lösen av personaloptioner, uppgick vid periodens slut till 65 952 164. Vid eventuell lösen av utestående teckningsoptioner kan antalet aktier i Active Biotech öka till maximalt cirka 66,4 miljoner aktier.

Koncernens soliditet vid utgången av perioden uppgick till 45,9%, att jämföras med 37,8% vid utgången av 2009. Motsvarande siffror för moderbolaget Active Biotech AB uppgick till 97,7% respektive 93,9%.

Organisation

Medelantalet anställda uppgick till 89 (90), varav andelen anställda i forsknings- och utvecklingsverksamheten uppgick till 74 (73). Vid periodens slut var antalet anställda i koncernen 87 (90).

Personaloptionsprogram

På extra bolagsstämma den 8 december 2003 beslöts att utge ett vederlagsfritt personaloptionsprogram om sammanlagt 1 000 000 optioner för samtliga anställda i bolaget. Optionsprogrammet, tillsammans med säkringar av framtida sociala avgifter, omfattade efter att serie 1 förföll utan någon inlösen den 31 maj, 2009, totalt 778 685 optioner. Av dessa har under perioden januari-juni 2010 totalt 391 822 optioner, motsvarande 481 926 antal aktier inlösts vilket ökat aktiekapitalet med 1,8 MSEK samt övrigt tillskjutet kapital med 26,2 MSEK.

Antalet utestående optioner vid periodens slut uppgår till totalt cirka 387 000 och det totala antalet aktier kan därmed komma att uppgå till cirka 66,4 miljoner.

Kapitalmarknadsdagen den 10 juni, 2010

Företagsledningen presenterade bolagets forskningsportfölj med betoning på TASQ-projektets positiva fas II-resultat samt den pågående fas III-planeringen. Den kompletta presentationen finns tillgänglig på bolagets hemsida www.activebiotech.com.

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 samarbetsavtal 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 samarbetsavtal 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 2009.

Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag

MSEK	april-juni		jan - juni		Helår
	2010	2009	2010	2009	2009
Nettoomsättning	3.4	3.0	6.1	5.2	10.8
Administrationskostnader	-7.1	-5.2	-11.8	-9.6	-18.3
Forsknings- och utvecklingskostnader	-47.6	-52.6	-96.8	-114.1	-212.0
Rörelseresultat	-51.4	-54.8	-102.4	-118.5	-219.6
Finansnetto	-3.3	-1.6	-5.9	-0.1	-4.4
Resultat efter finansiella poster	-54.8	-56.4	-108.3	-118.6	-224.0
Skatt	–	–	–	–	–
Periodens resultat	-54.8	-56.4	-108.3	-118.6	-224.0
Periodens resultat hänförligt till:					
Moderbolagets aktieägare	-54.8	-56.4	-108.3	-118.6	-224.0
Minoritetsintresse	–	–	–	–	–
Periodens resultat	-54.8	-56.4	-108.3	-118.6	-224.0
Övrigt totalresultat					
Förändring av omvärderingsreserv	-0.3	-0.3	-0.7	-0.7	-1.3
Skatt hänförlig till övrigt totalresultat	0.1	0.1	0.2	0.2	0.3
Periodens totalresultat	-55.0	-56.6	-108.8	-119.1	-224.9
Periodens totalresultat hänförligt till:					
Moderbolagets aktieägare	-55.0	-56.6	-108.8	-119.1	-224.9
Minoritetsintresse	–	–	–	–	–
Periodens totalresultat	-55.0	-56.6	-108.8	-119.1	-224.9
Avskrivningar ingår med	2.4	2.4	4.9	4.7	9.6
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	–	–	–	–	0.1
Periodens resultat per aktie före utspädning (sek)	-0.83	-1.02	-1.67	-2.22	-3.81
Periodens resultat per aktie efter utspädning (sek)	-0.83	-1.02	-1.67	-2.22	-3.81
Periodens totalresultat per aktie före utspädning (sek)	-0.84	-1.02	-1.68	-2.23	-3.83
Periodens totalresultat per aktie efter utspädning (sek)	-0.84	-1.02	-1.68	-2.23	-3.83
Vägt antal utestående stamaktier före utspädning (tusental)	65 764	55 465	64 944	53 365	58 753
Vägt antal utestående stamaktier efter utspädning (tusental)	65 764	55 465	64 944	53 365	58 753
Antal aktier vid periodens slut, tusental	65 952	64 052	65 952	64 052	64 052
Utestående teckningsoptioner (tusental)	387	782	387	782	779
– berättigar till antal aktier vid lösen (tusental)	476	962	476	962	958

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag

MSEK	30 juni		31 dec
	2010	2009	2009
Materiella anläggningstillgångar	314.7	323.1	319.0
Finansiella anläggningstillgångar	0.0	0.0	0.0
Summa anläggningstillgångar	314.7	323.1	319.0
Kortfristiga fordringar	9.8	21.7	23.5
Likvida medel	235.3	259.5	156.0
Summa omsättningstillgångar	245.1	281.2	179.5
Summa tillgångar	559.8	604.3	498.5
Eget kapital	257.2	294.4	188.6
Långfristiga skulder	244.8	251.7	248.0
Kortfristiga skulder	57.8	58.2	61.9
Summa eget kapital och skulder	559.8	604.3	498.5

Koncernens rapport över förändring av totalt eget kapital i sammandrag

Belopp vid periodens ingång	188.6	163.6	163.6
Överföring från omvärderingsreserv	0.5	0.5	1.0
Nyemission	176.9	249.4	249.0
Periodens totalresultat	-108.8	-119.1	-224.9
Belopp vid periodens utgång	257.2	294.4	188.6

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag

MSEK	jan - juni		Helår
	2010	2009	2009
Resultat efter finansiella poster	-108.3	-118.6	-224.0
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet, m.m.	4.9	4.7	9.6
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-103.4	-113.9	-214.4
Förändringar i rörelsekapital	9.5	-9.4	-10.4
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-93.9	-123.3	-224.8
Investering i materiella anläggningstillgångar	–	–	-0.1
Kassaflöde från investeringsverksamheten	–	–	-0.1
Nyemission	176.9	247.4	249.0
Upptagna lån/amortering av låneskulder	-3.7	-3.4	-6.9
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	173.2	244.1	242.1
Periodens kassaflöde	79.3	120.7	17.3
Likvida medel vid periodens början	156.0	138.7	138.7
Likvida medel vid periodens slut	235.3	259.5	156.0
Nyckeltal	30 juni		31 dec
	2010	2009	2009
Eget kapital, MSEK	257.2	294.4	188.6
Eget kapital per aktie, SEK	3.90	4.60	2.95
Soliditet i moderbolaget	97.7%	94.4%	93.9%
Soliditet i koncernen	45.9%	48.7%	37.8%
Medelantal årsanställda	89	90	90

Active Biotech - moderbolaget

Resultaträkning MSEK	april – juni		jan – juni		Helår
	2010	2009	2010	2009	2009
Nettoomsättning	0.9	0.9	1.8	1.8	3.5
Administrationskostnader	-2.4	-5.4	-7.3	-10.1	-22.2
Rörelseresultat	-1.5	-4.6	-5.5	-8.4	-18.7
<i>Resultat från finansiella poster:</i>					
Ränteintäkter och liknande resultatposter	0.2	0.1	0.5	0.4	2.3
Räntekostnader och liknande resultatposter	0.0	–	0.0	0.0	0.0
Resultat efter finansiella poster	-1.3	-4.5	-5.0	-7.9	-16.3
Skatt	–	–	–	–	–
Årets resultat	-1.3	-4.5	-5.0	-7.9	-16.3
Balansräkning i sammandrag	30 juni		31 dec		
MSEK	2010	2009	2010	2009	2009
Materiella anläggningstillgångar	0.4	0.4	0.4		0.4
Finansiella anläggningstillgångar	202.5	202.5	202.5		202.5
Summa anläggningstillgångar	202.8	202.8	202.8		202.8
Kortfristiga fordringar	100.7	14.5	17.0		17.0
Kortfristiga placeringar	–	–	50.0		50.0
Kassa och bank	222.5	244.0	94.2		94.2
Summa omsättningstillgångar	323.1	258.5	161.1		161.1
Summa tillgångar	525.9	461.3	363.9		363.9
Eget kapital	513.6	435.6	341.8		341.8
Kortfristiga skulder	12.3	25.7	22.1		22.1
Summa eget kapital och skulder	525.9	461.3	363.9		363.9

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.

Delårsrapporten för moderbolaget har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och lagen om värdepappersmarknaden, vilket är i enlighet med bestämmelserna i RFR 2.3 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 2010: 27 oktober 2010

Bokslutsrapport 2010: 10 februari 2011

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 11 augusti, 2010

Mats Arnhög
Styrelseordförande

Klas Kärre
Styrelseledamot

Tomas Nicolin
Styrelseledamot

Magnhild Sandberg-Wollheim
Styrelseledamot

Peter Sjöstrand
Styrelseledamot

Peter Ström
Styrelseledamot

Anette Sundstedt
*Anställdas representant/
Styrelseledamot*

Karin Hallbeck
*Anställdas representant/
Styrelseledamot*

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 RhuDex™ 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 augusti 2010, kl.08.30.

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