

**Active Biotech AB
Bokslutsrapport
januari - december 2010**

- **Laquinimod — positiva resultat presenterade från ALLEGRO fas III-studie**
- **TASQ — registreringsgrundande fas III-studie initieras Q1 2011**
- **ANYARA — pågående fas III-studie beräknas avslutas 2012**
- **57-57 — rekommenderat till status som sÄrläkemedel**
- **ISI — projektet fortskrider enligt plan**
- **RhuDexTM — förberedelser för fortsatt klinisk utveckling pågår**
- **Nettoomsättning 11,4 (10,8) MSEK**
- **Rörelseresultat -229,0 (-219,6) MSEK**
- **Resultat efter skatt -221,1 (-224,0) MSEK**
- **Resultat per aktie för perioden uppgick till -3,38 (-3,81) SEK**
- **Riktad emission om 375 MSEK genomförd efter periodens slut**

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 första gången [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 pågår den andra av två globala kliniska fas III-prövningar, BRAVO, vilken omfattar cirka 1200 MS-patienter världen över. Information kring den pågående kliniska studien 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.](#)

- I oktober 2010 presenterades [resultat](#), vilka ytterligare bekräftar laquinimods nervskyddande egenskaper i experimentella studier, på konferensen "26th European Committee for Treatment and Research In Multiple Sclerosis" (ECTRIMS) i Göteborg.
- I december 2010 offentliggjordes positiva [fas III-resultat](#) från tvåårsstudien ALLEGRO, vilka visade att patienter med relapserande remitterande multipel skleros (RRMS) som behandlats med 0.6 mg oral laquinimod/dag erhöll ett statistiskt signifikant minskat antal relapser/år jämfört med placebo. Även andra kliniska mål, såsom signifikant minskad funktionsnedsättning, mätt med den så kallade EDSS-skalan (Expanded Disability Severity Scale), uppnåddes. Laquinimods mycket fördelaktiga säkerhetsprofil bekräftades även i ALLEGRO-studien.
- Den andra globala kliniska fas III-studien, BRAVO, pågår för närvarande och resultat förväntas under tredje kvartalet 2011.
- De kliniska fas II-prövningarna för behandling av Crohns sjukdom och Lupus 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. Studier har visat att TASQ utövar sin anti-tumöraktivitet genom att hämma tillväxt av blodkärl i tumören. Uppreglering av det anti-angiogena proteinet [trombospondin-1](#) (TSP1) är en del i denna mekanism. 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 fas II-studien presenterades på den vetenskapliga konferensen "46th Annual Meeting of the American Society of Clinical Oncology" (ASCO) i juni, 2010.

– Rekrytering av patienter till en registreringsgrundande, global fas III-studie kommer att inledas under första kvartalet 2011. Studien är en global, randomiserad, dubbel-blind, placebo-kontrollerad fas III-studie i patienter med metastaserande hormon-resistent prostatacancer (CRPC). Studien är avsedd att bekräfta TASQ:s effekt på sjukdomen med radiologisk "Progression Free Survival" (PFS) som primärt klinisk mål ("primary endpoint") och överlevnad som sekundärt kliniskt mål ("secondary endpoint"). Den planerade studien kommer att omfatta cirka 1200 patienter fördelade på över 250 kliniker. Den totala kostnaden för studien beräknas till cirka 80-100 M€, fördelat över åren 2011-2015. Data kring PFS beräknas kunna presenteras 2013 och studien i sin helhet beräknas vara avslutad 2015. Partnerskapsdiskussioner pågår parallellt med initieringen av fas III-studien.

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.

– Den pågående fas III-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 avläses efter 384 registrerade händelser (dödsfall). Resultat förväntas kunna presenteras under 2012.

57-57 – en ny oral immunmodulerande substans för behandling av systemisk lupus erythematosus och systemisk skleros/sklerodermi

57-57 är en quinolinsubstans avsedd för behandling av bland annat [systemisk lupus erythematosus](#) (SLE), en sjukdom som orsakar inflammation och skador på bindväv i hela kroppen med allvarliga sekundära symptom, som till exempel njursvikt. Data från den avslutade kliniska [fas Ib-studien](#) för 57-57 har presenterats vid vetenskapliga kongresser. 57-57 tolererades väl och resultaten tyder på att behandling med 57-57 kan påverka signalvägar som är betydelsefulla i utvecklingen av sjukdomen SLE. En mindre, explorativ, klinisk studie i SLE-patienter har genomförts i Sverige och Danmark. Denna studie är nyligen avslutad. Bolaget beslutade i augusti 2010 att initiera utveckling av 57-57 även för behandling av [systemisk skleros/sklerodermi](#). Denna sällsynta sjukdom är en så kallad sär-läkemedelsindikation ("orphan drug indication").

– I november 2010 meddelade bolaget att COMP ("Committee for Orphan Medicinal Products") har rekommenderat EU-kommissionen att projektet 57-57 erhåller "orphan medicinal product-status" för indikationen systemisk skleros (sklerodermi). EMA:s benämning av "orphan medicinal products" – sär-läkemedel - är inrättat för att främja utvecklingen av läkemedel som kan göra väsentlig nytta för patienter som lider av ovanliga, livshotande, allvarligt funktionsnedsättande sjukdomar. Enligt EMA:s anvisningar kan sär-läkemedelsstatus potentiellt ge 10 års marknadsexklusivitet om läkemedelskandidaten blir godkänd för behandling i EU. Sär-läkemedelsstatus innebär även att rådgivning erbjuds från läkemedelsmyndigheten EMA kring protokoll för kliniska prövningar och vid ansökan om marknadsgodkännande. Dessutom kan ett läkemedel med sär-läkemedelsstatus få EU-finansierade forskningsbidrag och beviljas reducerade ansökningsavgifter.

– Förberedelser pågår för start av explorativ studie i systemisk skleros/sklerodermi under 2011.

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 2011/2012.

– 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.

Händelser efter balansdagen

– Active Biotech offentliggjorde den [27 januari](#) 2011, att bolaget genomfört en placering av 2 500 000 nya aktier, vilket tillför bolaget 375 miljoner kronor före emissionskostnader.

Placeringen, som aviserades den 26 januari 2011, möjliggjorde för Active Biotech att emittera 2 500 000 nya aktier till internationella institutionella investerare och kvalificerade investerare i Sverige till en kurs om 150 kronor per aktie genom ett accelererat bookbuilding-förfarande.

Likviden från den riktade nyemissionen avses att användas till att stärka Active Biotech's FoU-aktiviteter genom att möjliggöra för bolaget att, tillsammans med potentiella partners, finansiera utvecklingen av TASQ som är en långt framskriden läkemedelskandidat för behandling av prostatacancer, fortsätta utvecklingen av befintliga projekt närmare kommersialisering, föra ytterligare projekt från upptäcktsfas till klinisk utveckling samt till att tillgodose det allmänna rörelsekapitalbehovet.

Finansiell information

Kommentar till koncernens resultat för perioden januari – december, 2010

Nettoomsättningen för perioden uppgick till 11,4 (10,8) MSEK och omfattade service- och hyresintäkter.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 240,4 (230,3) MSEK. Forskningskostnaderna uppgick till 217,3 (212,0) MSEK. Kostnadsökningen jämfört med motsvarande period föregående år förklaras till fullo av kostnader för initiering av fas III-prövningar med TASQ mot prostatacancer. Den kliniska fas III-prövningen, omfattande cirka 1200 patienter på över 250 kliniker i 40 länder inleder patientrekrytering under första kvartalet 2011. Under andra halvåret 2010 kostnadsfördes cirka 45 MSEK för planering och initiering av fas III-prövningen. Med undantag av det prekliniska forskningsprojektet ISI, som syftar till att exploatera de egna forskningsresultaten som genererats kring en målmolekyl för Q-substanserna, har kostnaden för den pågående fas III-studien för njurcancerprojektet ANYARA, samt kostnaden för den explorativa studien för SLE-projektet 57-57 varit väsentligt lägre än kostnadsnivån motsvarande period föregående år.

Den kliniska utvecklingen av RhuDex för behandling av RA samt pågående kliniska studier för laquinimod, finansieras till fullo av respektive samarbetspartner.

Periodens kostnadsutfall har påverkats positivt av kronans förstärkning mot EUR och USD. Administrationskostnaderna uppgick till 23,1 (18,3) MSEK, förändringen förklaras framförallt av ökade kostnader för personaloptionsprogrammet.

Rörelseresultatet uppgick till -229,0 (-219,6) MSEK. Periodens finansiella netto uppgick till -4,7 (-4,4) MSEK. Resultatet efter skatt uppgick till -221,1 (-224,0) MSEK.

Kassaflöde, likviditet och finansiell ställning

Likvida medel och kortsiktiga placeringar uppgick vid periodens utgång till 131,1 MSEK, att jämföras med 156,0 MSEK vid utgång av 2009. Efter den under januari 2011 genomförda nyemissionen uppgick likvida medel till cirka 475 MSEK före emissionskostnader.

Kassaflöde för perioden uppgick till -24,9 (17,3) MSEK varav kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -196,3 (-224,8) MSEK. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 171,5 MSEK, som en konsekvens av den under perioden genomförda riktade emissionen till Sectoral Asset Management vilken tillförde cirka 149 MSEK samt anställdas lösen av personaloptioner. Under motsvarande period föregående år rapporterades 242,1 MSEK i positivt kassaflöde från finansieringsverksamheten, då som en konsekvens av en företrädesemission som tillförde 249,0 MSEK.

Investeringar

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

Utdelning

Styrelsen föreslår ingen utdelning för verksamhetsåret.

Kommentar till moderbolagets resultat och finansiella ställning

För att förenkla koncernens struktur och skapa en mer kostnadseffektiv förvaltning av densamma har moderbolaget Active Biotech AB och dess helägda dotterbolag Active Biotech Research AB fusionerats per den 23 december 2010.

Moderbolagets nettoomsättning för perioden uppgick till 23,2 (3,5) MSEK.

Rörelsekostnaderna uppgick under perioden till 257,7 (22,2) MSEK och det finansiella nettot till 1,7 (2,3) MSEK. Resultatet efter finansiella poster uppgick till -232,7 (-16,3) MSEK.

Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 125,4 MSEK jämfört med 144,2 MSEK vid årets början.

Aktiekapital

Koncernens egna kapital vid periodens utgång uppgick till 181,8 MSEK, att jämföras med 188,6 MSEK vid utgången av föregående år. En marknadsvärdering av bolagets fastighet genomfördes vid årsskiftet, detta medförde en ökning av koncernens egna kapital med 46,8 MSEK, varav 12,6 MSEK hänförligt till aktivering av koncernens underskottsavdrag.

Totalt antal utestående aktier uppgick vid utgången av december 2010 till 65 999 920. Den 26 januari 2011, genomfördes en riktad emission av 2 500 000 aktier till internationella institutionella investerare och kvalificerade investerare i Sverige. Vid eventuell lösen av utestående teckningsoptioner kan antalet aktier i Active Biotech öka till maximalt cirka 68,9 miljoner aktier.

Koncernens soliditet vid utgången av perioden uppgick till 36,1%, att jämföras med 37,8% vid utgången av 2009. Motsvarande siffror för moderbolaget Active Biotech AB uppgick till 81,3% respektive 93,9%.

Organisation

Medelantalet anställda uppgick till 87 (90), varav andelen anställda i forsknings- och utvecklingsverksamheten uppgick till 71(73). Vid periodens slut var antalet anställda i koncernen 84 (89).

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 det att serie 1 förföll utan någon inlösen den 31 maj 2009, totalt 778 685 optioner. Av dessa har under perioden januari-december 2010 totalt

430 651 optioner, motsvarande 529 682 antal aktier inlösts vilket ökat aktiekapitalet med 2,0 MSEK samt övrigt tillskjutet kapital med 28,7 MSEK.

Antalet utestående optioner vid periodens slut uppgår till totalt 348 034 och det totala antalet aktier kan därmed komma att uppgå till cirka 68,9 miljoner efter den i januari 2011 genomförda riktade nyemissionen om 2,5 miljoner aktier.

Valberedning

Enligt beslut från årsstämman den 6 maj 2010, 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 2011 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
Tomas Billing, Nordstjernan
Peter Thelin, Brummer & Partners

Valberedningen kommer under styrelseordförande Mats Arnhögs ledning utarbeta förslag till styrelsen att föreläggas för beslut på årsstämman den 5 maj 2011.

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 de 375 MSEK, före emissionskostnader, som tillfördes i den riktade nyemissionen till svenska och internationella institutioner den 26 januari 2011, 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.

Resultaträkning för koncernen i sammandrag				
	okt – dec		jan – dec	
MSEK	2010	2009	2010	2009
Nettoomsättning	2.9	3.0	11.4	10.8
Administrationskostnader	-7.3	-4.8	-23.1	-18.3
Forsknings- och utvecklingskostnader	-74.9	-53.2	-217.3	-212.0
Rörelseresultat	-79.3	-54.9	-229.0	-219.6
Finansnetto	2.4	-3.9	-4.7	-4.4
Resultat före skatt	-76.8	-58.8	-233.6	-224.0
Skatt	12.6	–	12.6	–
Periodens resultat	-64.3	-58.8	-221.1	-224.0
Periodens resultat hänförligt till:				
Moderbolagets aktieägare	-64.3	-58.8	-221.1	-224.0
Innehav utan bestämmande inflytande	–	–	–	–
Periodens resultat	-64.3	-58.8	-221.1	-224.0
Periodens resultat per aktie före utspädning (sek)	-0.97	-0.92	-3.38	-3.81
Periodens resultat per aktie efter utspädning (sek)	-0.97	-0.92	-3.38	-3.81
Rapport över totalresultat för koncernen				
Periodens resultat	-64.3	-58.8	-221.1	-224.0
Övrigt totalresultat				
Förändring av omvärderingsreserv	47.4	-0.3	46.4	-1.3
Skatt hänförlig till övrigt totalresultat	-12.5	0.1	-12.2	0.3
Periodens totalresultat	-29.3	-59.1	-186.8	-224.9
Periodens totalresultat hänförligt till:				
Moderbolagets aktieägare	-29.3	-59.1	-186.8	-224.9
Innehav utan bestämmande inflytande	–	–	–	–
Periodens totalresultat	-29.3	-59.1	-186.8	-224.9
Avskrivningar ingår med	2.5	2.4	9.8	9.6
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	0.1	–	0.1	0.1
Vägt antal utestående stamaktier före utspädning (tusental)	65 992	64 052	65 465	58 753
Vägt antal utestående stamaktier efter utspädning (tusental)	65 992	64 052	65 465	58 753
Antal aktier vid periodens slut, (tusental)	66 000	64 052	66 000	64 052
Utestående teckningsoptioner (tusental)	348	779	348	779
– berättigar till antal aktier vid lösen (tusental)	428	958	428	958

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag			31 dec	
MSEK			2010	2009
Materiella anläggningstillgångar			358.5	319.0
Finansiella anläggningstillgångar			0.0	0.0
Summa anläggningstillgångar			358.5	319.0
Kortfristiga fordringar			13.4	23.5
Kortfristiga placeringar			–	–
Likvida medel			131.1	156.0
Summa omsättningstillgångar			144.6	179.5
Summa tillgångar			503.1	498.5
Eget kapital			181.8	188.6
Långfristiga skulder			241.7	248.0
Kortfristiga skulder			79.7	61.9
Summa eget kapital och skulder			503.1	498.5

Koncernens rapport över förändring av totalt eget kapital i sammandrag				
Belopp vid periodens ingång			188.6	163.6
Överföring från omvärderingsreserv			1.0	1.0
Nyemission			179.0	249.0
Periodens totalresultat			-186.8	-224.9
Belopp vid periodens utgång			181.8	188.6

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag

MSEK	jan – dec	
	2010	2009
Resultat före skatt	-233.6	-224.0
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet, m.m.	9.8	9.6
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-223.8	-214.4
Förändringar i rörelsekapital	27.5	-10.4
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-196.3	-224.8
Investering i materiella anläggningstillgångar	-0.1	-0.1
Investering i finansiella anläggningstillgångar	–	–
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-0.1	-0.1
Nyemission	179.0	249.0
Uptagna lån/amortering av låneskulder	-7.5	-6.9
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	171.5	242.1
Periodens kassaflöde	-24.9	17.3
Likvida medel vid periodens början	156.0	138.7
Likvida medel vid periodens slut	131.1	156.0

Nyckeltal	31 dec	
	2010	2009
Eget kapital, MSEK	181.8	188.6
Eget kapital per aktie, SEK	2.75	2.95
Soliditet i moderbolaget	81.3%	93.9%
Soliditet i koncernen	36.1%	37.8%
Medelantal årsanställda	87	90

Active Biotech - moderbolaget**Resultaträkning för moderbolaget**

MSEK	okt – dec		jan – dec	
	2010	2009	2010	2009
Nettoomsättning	3.0	0.9	23.2	3.5
Administrationskostnader	-8.9	-9.5	-24.2	-22.2
Forsknings- och utvecklingskostnader	-74.9	–	-233.5	–
Rörelseresultat	-80.9	-8.6	-234.4	-18.7
<i>Resultat från finansiella poster:</i>				
Ränteintäkter och liknande resultatposter	0.3	0.7	1.3	2.3
Räntekostnader och liknande resultatposter	0.5	0.0	0.4	0.0
Resultat efter finansiella poster	-80.1	-7.9	-232.7	-16.3
Skatt	–	–	–	–
Årets resultat	-80.1	-7.9	-232.7	-16.3

Balansräkning i sammandrag för moderbolaget

MSEK	31 dec	
	2010	2009
Goodwill	161.5	–
Materiella anläggningstillgångar	1.0	0.4
Finansiella anläggningstillgångar	40.6	202.5
Summa anläggningstillgångar	203.1	202.8
Kortfristiga fordringar	25.9	17.0
Kortfristiga placeringar	–	50.0
Kassa och bank	125.4	94.2
Summa omsättningstillgångar	151.3	161.1
Summa tillgångar	354.4	363.9
Eget kapital	288.1	341.8
Långfristiga skulder	–	–
Kortfristiga skulder	66.3	22.1
Summa eget kapital och skulder	354.4	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. 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 ekonomi- och konjunkturförhållanden, effektiviteten av patentskydd och hinder på grund av teknologisk utveckling, valutakurs- och räntefluktuationer och politiska risker.

Årsstämma 2011

Ordinarie årsstämma hålls den 5 maj 2011. Mer detaljerad inbjudan kommer närmare detta datum.

Kommande rapporttillfällen

Delårsrapport januari-mars 2011: 28 april 2011

Delårsrapport januari-juni 2011: 11 augusti 2011

Delårsrapport januari-september 2011: 3 november 2011

Bokslutsrapport 2011: 16 februari 2012

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

Lund den 10 februari 2011

Active Biotech AB (publ)

Tomas Leanderson

Verkställande direktör

Denna rapport har inte varit föremål för granskning av bolagets revisorer

Om Active Biotech

Active Biotech AB (NASDAQ OMX NORDIC: ACTI) är ett bioteknikföretag fokuserat på utveckling av läkemedel mot autoimmuna/inflammatoriska sjukdomar och cancer. De projekt som är i eller på väg in i registreringsgrundande fas är laquinimod, en substans i tablettform med unika immunmodulerande egenskaper, för behandling av multipel skleros, TASQ för prostatacancer samt ANYARA för målsökande terapi av i första hand njurcancer. Laquinimod är även i fas II klinisk utveckling för Crohns sjukdom och Lupus. Företaget har därutöver ytterligare två projekt i klinisk utveckling; 57-57 för SLE och Systemisk Skleros samt RhuDex™ för RA, båda 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 10 februari 2011, kl.08.30.

Active Biotech AB

Box 724, 220 07 Lund

Tfn 046-19 20 00

Fax 046-19 11 00