

Active Biotech AB

Delårsrapport januari – september 2015

Laquinimod

- Den registreringsgrundande kliniska fas 3-studien CONCERTO i relapserande remitterande MS (RRMS) fortskrider enligt plan och resultat förväntas 2017
- Fas 2-studierna ARPEGGIO, som utvärderar laquinimod för behandling av primärprogressiv MS (PPMS), och LEGATO-HD för behandling av Huntingtons sjukdom fortskrider enligt plan

Tasquinimod

- Finala resultat från Active Biotechs tasquinimod fas 3-studie 10TASQ10 presenterade på konferensen ECC visade att behandling med tasquinimod gav en förlängd radiologisk progressionsfri överlevnad (rPFS), 7.0 vs. 4.4 månader men att den positiva effekten på rPFS ej kunde översättas i en förlängd totalöverlevnad, OS

ISI

- Enbart kommersiella aktiviteter kommer att bedrivas från 2016

Ekonomisk översikt

MSEK	Q3		Q1 - Q3		Helår
	2015	2014	2015	2014	2014
Nettoomsättning	5,2	2,6	11,3	7,5	10,4
Rörelseresultat	-22,2	-55,7	-149,7	-172,8	-228,5
Resultat efter skatt	-23,4	-56,6	-152,7	-174,5	-231,5
Resultat per aktie, före och efter utspädning (SEK)	-0,26	-0,76	-1,70	-2,33	-3,02
Likvida medel (vid periodens slut)			132,4	161,0	328,5

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Tomas Leanderson, VD
Tfn 046-19 20 95

Hans Kolam, CFO
Tfn 046-19 20 44

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

Rapporten finns även tillgänglig på www.activebiotech.com.

Laquinimod – en ny oral immunmodulerande substans för behandling av neurodegenerativa/inflammatoriska sjukdomar

Laquinimod är en quinolinsubstans som utvecklas för behandling av [multipel skleros](#) (MS) och Huntingtons sjukdom. Active Biotech har avtal med det israeliska läkemedelsbolaget [Teva Pharmaceutical Industries Ltd](#) sedan 2004 avseende utveckling och kommersialisering av laquinimod.

I december 2010 presenterades positiva resultat från fas 3-studien [ALLEGRO](#). Laquinimod uppnådde det primära kliniska målet att minska antalet relapser (skov) per år och bromsade signifikant funktionsnedsättningen. Den 1 augusti 2011 offentliggjordes de första resultaten från den andra [fas 3-studien BRAVO](#). Resultaten från BRAVO-studien bekräftade laquinimods direkta effekt på det centrala nervsystemet (CNS) och var i linje med resultaten från den första fas 3-studien av laquinimod, ALLEGRO, men uppnådde ej statistisk signifikans avseende det primära kliniska målet.

Den pågående CONCERTO-studien är Tevas tredje fas 3-studie i relapserande remitterande MS (RRMS) och undersöker 0.6 mg och 1.2 mg daglig dos av laquinimod. Studien är avsedd att bekräfta fördelarna med laquinimod avseende fördröjning av ytterligare funktionsnedsättning och har detta som primärt kliniskt mål ("primary endpoint"). Studien kommer även att undersöka laquinimods påverkan på andra parametrar såsom procentuell förändring av hjärnvolum, samt andra kliniska markörer och MRI(magnetkamera)-parametrar för sjukdomsaktivitet. Den [25 juni](#) 2015 meddelades att CONCERTO var fullrekryterad med 2 199 patienter.

I [november 2014](#) screenades den första patienten till den kliniska fas 2-studien LEGATO-HD, som utvärderar en daglig dos (0.5, 1.0 eller 1.5 mg) laquinimod som en möjlig behandling för vuxna med Huntingtons sjukdom. Det primära målet med LEGATO-HD är förändring från studiestart enligt skalan "Unified Huntington's Disease Rating Scale-Total Motor Scale" (UHDRS-TMS), definierad som summan av graderingen på samtliga nivåer av denna skala, efter 12 månaders behandling. Studien planeras innefatta cirka 400 patienter i USA, Kanada och Europa.

I [april](#) 2015 meddelades att den första patienten rekryterats till studien "A Randomized Placebo-controlled Trial Evaluating Laquinimod in PPMS, Gauging Gradations In MRI and Clinical Outcomes" (ARPEGGIO), som kommer att utvärdera laquinimods potential för behandling av primärprogressiv multipel skleros (PPMS). ARPEGGIO är en multinationell, multicenter, randomiserad, dubbel-blind, placebokontrollerad klinisk fas 2-studie med parallella grupper. Studien kommer att utvärdera två doser laquinimod (0.6 mg och 1.5 mg/dag) jämfört med placebo i patienter med PPMS. Det primära målet med studien är hjärnatrofi, definierad som procentuell förändring av hjärnvolum (PBVC) mätt med magnetkamera, MRI. Studien kommer att innefatta cirka 375 patienter i USA, Kanada och Europa.

Förlängningsstudier med patienter från såväl en klinisk fas 2-studie som fas 3-studierna ALLEGRO och BRAVO pågår. Dessa studier innefattar över 2 000 patienter som är behandlade med 0.6 mg laquinimod i upp till tio år.

– Samtliga kliniska studier med laquinimod fortskrider enligt plan. Studieresultat från den registreringsgrundande fas 3-studien CONCERTO förväntas vara tillgängliga i mitten av 2017.

Tasquinimod – immunmodulerande, metastashämmande substans utvecklad för behandling av prostatacancer

Utvecklingen av tasquinimod har inriktats mot behandling av [prostatacancer](#). Tasquinimod är en immunmodulerande, metastashämmande substans som indirekt påverkar tumörens möjlighet att växa och sprida sig. I april 2011 tecknade [Active Biotech och Ipsen](#) (Euronext: IPN; ADR: IPSEY) ett brett samarbetsavtal för gemensam utveckling och kommersialisering av Active Biotechs substans tasquinimod.

Den [16 april 2015](#) presenterades de första resultaten från fas 3-studien 10TASQ10, en global, randomiserad, dubbelblind, placebo-kontrollerad studie i patienter med metastaserad kastratresistent prostatacancer (mCRPC). Studien var avsedd att bekräfta tasquinimods effekt på sjukdomen med radiologisk sjukdomsprogression (rPFS) som primärt kliniskt mål och totalöverlevnad (OS) som sekundärt kliniskt mål. Resultaten visade att behandling med tasquinimod jämfört placebo signifikant minskade risken för radiologisk cancerprogression i patienter med mCRPC som ännu inte behandlats med kemoterapi. Däremot förlängde inte behandling med tasquinimod totalöverlevnaden (OS, HR=1.09, CI 95%: 0.94 – 1.28). Sammanvägda effektdata gav, trots den goda säkerhetsprofilen, ej en positiv nytta/risk-kvot i denna population, vilket medförde att bolagen beslutade att avsluta alla studier, och all vidare

utveckling, av tasquinimod. Detta innebär även att vidare utveckling av tasquinimod i Ipsens regi i andra indikationer upphör och samarbetsavtalet mellan Ipsen och Active Biotech avslutas.

– Den [28 september](#) 2015 presenterades de finala resultaten från fas 3-studien 10TASQ10 med tasquinimod vid konferensen "the European Cancer Congress" (ECC 2015) som hölls i Wien den 25-29 september.

De finala studieresultaten visade att behandling med tasquinimod gav en förlängd radiologisk progressionsfri överlevnad (rPFS), 7.0 vs. 4.4 månader (central utvärdering), i linje med en tidigare fas 2-studie. Däremot kunde den positiva effekten på rPFS ej översättas i en förlängd totalöverlevnad, OS (HR 1.097, 95% CI: 0.938-1.282). Säkerhetsprofilen av tasquinimod var acceptabel, liknande vad som observerats i den tidigare fas 2-studien.

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

Active Biotech bedriver ett forskningsprojekt som syftar till att exploatera de egna prekliniska resultat som genererats avseende en målmolekyl för quinolin(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 visade att Q-substanserna binder till en molekyl kallad S100A9, vilken uttrycks på vita blodkroppar 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. Detta projekt har, baserat på pre-kliniska studier, en potential inom såväl degenerativa sjukdomar som cancer.

– Arbetet har varit fokuserat på att bygga upp en patentportfölj runt substanser som interagerar med S100-proteiner och förhindrar deras interaktioner med sina receptorer. Bolaget har lämnat in tre prioritetsgrundande ansökningar med syfte att erhålla patentskydd för tre, kemiskt orelaterade, substansgrupper. Som en konsekvens av händelserna i tasquinimod-projektet kommer enbart kommersiella aktiviteter, med syfte att utlicensiera ISI-projektet, bedrivas under 2016.

Händelser efter periodens slut

Laquinimod

Den [6 oktober](#) 2015 meddelades att samarbetspartnern Teva Pharmaceutical Industries Ltd. (NYSE and TASE: TEVA) presenterar data för laquinimod vid den vetenskapliga konferensen 31st European Committee for Treatment and Research in Multiple Sclerosis (ECTRIMS) i Barcelona den 7-10 oktober, 2015. På konferensen presenterades bland annat långtidsdata från patienter som behandlats med laquinimod i upp till tio år. Resultaten visar att det är fördelaktigt att starta behandlingen tidigt och att säkerhetsprofilen från huvudstudierna bibehålls under hela tidsperioden utan någon ökad risk för biverkningar.

Finansiell information

Kommentar till koncernens resultat för perioden januari – september, 2015

Nettoomsättningen uppgick till 11,3 (7,5) MSEK och omfattade service- och hyresintäkter.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 161,0 (180,3) MSEK, varav forskningskostnaderna uppgick till 147,2 (166,8) MSEK, en 12-procentig kostnadsminskning vilket förklaras av ett väsentligt lägre kostnadsutfall för den under andra kvartalet 2015 avslutade fas 3-studien för tasquinimod mot prostatacancer. De övriga projekten; njurcancerprojektet ANYARA, 57-57 mot sklerodermi samt det prekliniska projektet ISI har endast haft en begränsad påverkan på kostnadsutvecklingen mellan åren. De utlicensierade projekten med laquinimod och RhuDex finansieras av respektive samarbetspartner.

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -149,7 (-172,8) MSEK. Den 13-procentiga resultatförbättringen jämfört med föregående år förklaras av lägre forskningskostnader i fas 3-studien med tasquinimod. Administrationskostnaderna uppgick till 13,8 (13,5) MSEK, periodens finansiella netto till -4,7 (-3,3) MSEK och resultatet efter skatt till -152,7 (-174,5) MSEK.

Kommentar till koncernens resultat för perioden juli – september, 2015

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

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 27,4 (58,3) MSEK, varav forskningskostnaderna uppgick till 23,6 (54,6) MSEK, en 57-procentig minskning. Kostnadsreduktionen förklaras av lägre kostnader för den under andra kvartalet 2015 avslutade fas 3-studien med tasquinimod mot prostatacancer.

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -22,2 (-55,7) MSEK. Resultatförändringen jämfört med föregående år förklaras av lägre forskningskostnader. Administrationskostnaderna uppgick till 3,8 (3,7) MSEK, periodens finansiella netto till -1,8 (-1,5) MSEK och resultatet efter skatt till -23,4 (-56,6) MSEK.

Koncernens kassaflöde, likviditet och finansiella ställning för perioden januari – september, 2015

Likvida medel uppgick vid periodens slut till 132,4 MSEK, att jämföras med 328,5 MSEK vid utgången av 2014.

Kassaflödet för perioden uppgick till -196,1 (-215,2) MSEK varav kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -190,9 (-212,7) MSEK och kassaflödet från finansieringsverksamheten till -5,1 (-0,6) MSEK.

Investeringar

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

Kommentar till moderbolagets resultat och finansiella ställning för perioden januari-september, 2015

Nettoomsättning för perioden uppgick till 18,9 (13,9) MSEK och rörelsekostnaderna till 185,3 (203,9) MSEK. Moderbolagets rörelseresultat för perioden uppgick till -166,4 (-190,0) MSEK. Det finansiella nettot uppgick till 0,5 (2,2) MSEK och resultatet efter finansiella poster till -166,0 (-187,8) MSEK. Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 118,9 MSEK jämfört med 319,7 MSEK vid årets början.

Kommentar till moderbolagets resultat och finansiella ställning för perioden juli-september, 2015

Nettoomsättning för perioden uppgick till 7,7 (4,3) MSEK och rörelsekostnaderna till 35,5 (66,0) MSEK. Moderbolagets rörelseresultat för perioden uppgick till -27,8 (-61,7) MSEK. Det finansiella nettot uppgick till 0,0 (0,2) MSEK och resultatet efter finansiella poster till -27,8 (-61,4) MSEK.

Eget kapital

Koncernens egna kapital vid periodens utgång uppgick till 258,4 MSEK, att jämföras med 405,3 MSEK vid utgången av föregående år. Antalet utestående aktier uppgick vid utgången av perioden till 89 908 298. Koncernens soliditet vid utgången av perioden uppgick till 49,5 %, att jämföras med 56,1 % vid utgången av 2014. Motsvarande siffror för moderbolaget Active Biotech AB uppgick till 86,1 % respektive 82,2 %.

Organisation

Medelantalet anställda uppgick till 54 (59), varav andelen anställda i forsknings- och utvecklingsverksamheten uppgick till 46 (46). Vid periodens slut uppgick antalet anställda i koncernen till 54.

Som tidigare meddelats har bolaget beslutat att fokusera verksamheten till laquinimod-projekten och enbart bedriva utlicensieringsaktiviteter för övriga projekt. Förhandlingar med de fackliga organisationerna är avslutade. Uppsagda medarbetare kommer att avsluta sina anställningar succesivt under 2015 och 2016 i enlighet med lagstadgade uppsägningstider.

Framtidsutsikter, inklusive väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Utvecklingen av existerande samarbetsavtal bedöms ha en betydande påverkan på framtida intäkter och kassabehållning. Befintlig likviditet, finansiella och reala tillgångar samt betalningar från existerande avtal förväntas finansiera verksamheten.

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. En detaljerad redovisning

av dessa risker och osäkerhetsfaktorer framgår i förvaltningsberättelsen i årsredovisningen 2014. Då koncernens verksamhet i huvudsak bedrivs i moderbolaget avser risk- och osäkerhetsfaktorerna både moderbolaget och koncernen.

Resultaträkning för koncernen i sammandrag		Q3		Q1 - Q3		Helår
MSEK		2015	2014	2015	2014	2014
Nettoomsättning		5,2	2,6	11,3	7,5	10,4
Administrationskostnader		-3,8	-3,7	-13,8	-13,5	-17,0
Forsknings- och utvecklingskostnader		-23,6	-54,6	-147,2	-166,8	-221,9
Rörelseresultat		-22,2	-55,7	-149,7	-172,8	-228,5
Finansnetto		-1,8	-1,5	-4,7	-3,3	-5,3
Resultat före skatt		-23,9	-57,2	-154,4	-176,2	-233,7
Skatt		0,6	0,6	1,7	1,7	2,2
Periodens resultat		-23,4	-56,6	-152,7	-174,5	-231,5
Periodens resultat hänförligt till:						
Moderbolagets aktieägare		-23,4	-56,6	-152,7	-174,5	-231,5
Innehav utan bestämmande inflytande		–	–	–	–	–
Periodens resultat		-23,4	-56,6	-152,7	-174,5	-231,5
Periodens resultat per aktie före utspädning (sek)		-0,26	-0,76	-1,70	-2,33	-3,02
Periodens resultat per aktie efter utspädning (sek)		-0,26	-0,76	-1,70	-2,33	-3,02

Rapport över totalresultat för koncernen i sammandrag		Q3		Q1 - Q3		Helår
MSEK		2015	2014	2015	2014	2014
Periodens resultat		-23,4	-56,6	-152,7	-174,5	-231,5
Övrigt totalresultat						
Poster som inte kan omföras till periodens resultat						
Förändring av omvärderingsreserv		1,8	1,8	5,4	5,4	7,2
Skatt hänförlig till poster som inte kan återföras till periodens resultat		-0,4	-0,4	-1,2	-1,2	-1,6
Periodens totalresultat		-22,0	-55,2	-148,5	-170,3	-225,9
Periodens totalresultat hänförligt till:						
Moderbolagets aktieägare		-22,0	-55,2	-148,5	-170,3	-225,9
Innehav utan bestämmande inflytande		–	–	–	–	–
Periodens totalresultat		-22,0	-55,2	-148,5	-170,3	-225,9
Avskrivningar ingår med		3,0	3,0	9,1	9,2	12,3
Investeringar i materiella anläggningstillgångar		0,0	1,8	0,0	1,9	1,9
Vägt antal utestående stamaktier före utspädning (tusental)		89 908	74 924	89 908	74 924	76 755
Vägt antal utestående stamaktier efter utspädning (tusental)		89 908	74 924	89 908	74 924	76 755
Antal aktier vid periodens slut, (tusental)		89 908	74 924	89 908	74 924	74 924

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag		30 sept.		31 dec
MSEK		2015	2014	2014
Materiella anläggningstillgångar		380,3	382,2	381,6
Långfristiga fordringar		0,0	0,0	0,0
Summa anläggningstillgångar		380,3	382,2	381,6
Kortfristiga fordringar		9,1	7,0	12,4
Likvida medel		132,4	161,0	328,5
Summa omsättningstillgångar		141,5	168,0	340,9
Summa tillgångar		521,8	550,2	722,5
Eget kapital		258,4	236,8	405,3
Långfristiga skulder		217,9	224,3	222,6
Kortfristiga skulder		45,4	89,1	94,6
Summa eget kapital och skulder		521,8	550,2	722,5

Koncernens rapport över förändring av totalt eget kapital i sammandrag	30 sept.		31 dec
MSEK	2015	2014	2014
Belopp vid periodens ingång	405,3	405,4	405,4
Överföring från omvärderingsreserv	1,7	1,7	2,2
Nyemission	-	-	223,6
Periodens totalresultat	-148,5	-170,3	-225,9
Belopp vid periodens utgång	258,4	236,8	405,3

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag	Q1 - Q3		Helår
MSEK	2015	2014	2014
Resultat före skatt	-154,4	-176,2	-233,7
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet, m.m.	9,1	9,2	12,3
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-145,3	-167,0	-221,5
Förändringar i rörelsekapital	-45,6	-45,7	-45,6
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-190,9	-212,7	-267,1
Investering i materiella anläggningstillgångar	-	-1,9	-1,9
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-1,9	-1,9
Nyemission	-	-	223,6
Upptagna lån/amortering av låneskulder	-5,1	-0,6	-2,3
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-5,1	-0,6	221,3
Periodens kassaflöde	-196,1	-215,2	-47,7
Likvida medel vid periodens början	328,5	376,2	376,2
Likvida medel vid periodens slut	132,4	161,0	328,5

Nyckeltal	30 sept.		31 dec
	2015	2014	2014
Eget kapital, MSEK	258,4	236,8	405,3
Eget kapital per aktie, SEK	2,87	3,16	5,41
Soliditet i moderbolaget	86,1%	74,3%	82,2%
Soliditet i koncernen	49,5%	43,0%	56,1%
Medelantal anställda	55	59	58

Resultaträkning för koncernen i sammandrag per kvartal																			
MSEK	2011				2012				2013				2014				2015		
	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3
Nettoomsättning	2,7	226,1	2,6	3,3	2,6	94,0	39,8	91,5	2,4	2,5	107,0	4,0	2,1	2,7	2,6	2,9	2,9	3,2	5,2
Administrationskostnader	-5,3	-4,4	-3,2	-4,0	-3,8	-4,2	-3,2	-4,7	-4,2	-4,6	-3,8	-4,4	-4,5	-5,3	-3,7	-3,5	-5,3	-4,7	-3,8
Forskning- & utvecklingskostn.	-68,3	-80,1	-76,2	-93,9	-99,4	-109,7	-84,8	-81,3	-75,2	-77,5	-75,3	-80,0	-56,9	-55,3	-54,6	-55,1	-55,0	-68,7	-23,6
Rörelseresultat	-70,9	141,5	-76,8	-94,7	-100,7	-19,9	-48,2	5,5	-77,0	-79,5	27,9	-80,4	-59,2	-57,9	-55,7	-55,6	-57,4	-70,1	-22,2
Finansnetto	1,6	4,3	-2,8	-5,7	1,0	-5,3	-4,1	-0,4	-1,6	-2,2	0,8	-2,2	-1,5	-0,3	-1,5	-1,9	-1,1	-1,8	-1,8
Resultat före skatt	-69,3	145,8	-79,6	-100,4	-99,6	-25,1	-52,3	5,1	-78,6	-81,7	28,7	-82,6	-60,8	-58,2	-57,2	-57,6	-58,5	-71,9	-23,9
Skatt	-	1,2	0,6	7,2	0,6	0,6	0,6	-5,0	0,6	0,6	0,6	0,6	0,6	0,6	0,6	0,6	0,6	0,6	0,6
Periodens resultat	-69,3	147,0	-79,0	-93,2	-99,0	-24,5	-51,6	0,1	-78,0	-81,2	29,2	-82,1	-60,2	-57,7	-56,6	-57,0	-58,0	-71,4	-23,4

Resultaträkning för moderbolaget i sammandrag		Q3		Q1 - Q3		Helår
MSEK	2015	2014	2015	2014	2014	2014
Nettoomsättning	7,7	4,3	18,9	13,9		18,0
Administrationskostnader	-8,2	-8,1	-27,0	-26,8		-34,6
Forsknings- och utvecklingskostnader	-27,3	-57,9	-158,3	-177,1		-235,5
Rörelseresultat	-27,8	-61,7	-166,4	-190,0		-252,1
<i>Resultat från finansiella poster:</i>						
Ränteintäkter och liknande resultatposter	0,4	0,6	0,5	2,2		2,4
Räntekostnader och liknande resultatposter	-0,4	-0,4	0,0	0,0		-0,4
Resultat efter finansiella poster	-27,8	-61,4	-166,0	-187,8		-250,0
Skatt	–	–	–	–		–
Periodens resultat	-27,8	-61,4	-166,0	-187,8		-250,0
Rapport över totalresultat för moderbolaget i sammandrag						
Periodens resultat	-27,8	-61,4	-166,0	-187,8		-250,0
Övrigt totalresultat	–	–	–	–		–
Periodens totalresultat	-27,8	-61,4	-166,0	-187,8		-250,0

Balansräkning i sammandrag för moderbolaget		30 sept.		31 dec
MSEK	2015	2014	2014	2014
Goodwill	84,8	100,9		96,9
Materiella anläggningstillgångar	0,5	0,6		0,6
Finansiella anläggningstillgångar	40,6	40,6		40,6
Summa anläggningstillgångar	125,8	142,1		138,0
Kortfristiga fordringar	21,6	17,6		23,3
Kortfristiga placeringar	106,7	136,5		76,7
Kassa och bank	12,2	18,5		243,0
Summa omsättningstillgångar	140,5	172,5		343,0
Summa tillgångar	266,3	314,6		481,0
Eget kapital	229,2	233,8		395,2
Kortfristiga skulder	37,1	80,8		85,8
Summa eget kapital och skulder	266,3	314,6		481,0

Eventuella summeringsfel beror på avrundning.

Not 1: Redovisningsprinciper

Delårsrapporten för koncernen har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering samt tillämpliga delar av årsredovisningslagen. Delårsrapporten för moderbolaget har upprättats i enlighet med årsredovisningslagens 9 kapitel. För koncernen och moderbolaget har samma redovisningsprinciper och beräkningsgrunder tillämpats som i den senaste årsredovisningen.

Not 2: Verkligt värde på finansiella instrument

	30 sept, 2015	31 dec.2014
MSEK	Nivå 2	Nivå 2
Kortfristiga placeringar	106,7	76,7

Verkligt värde avseende finansiella tillgångar och skulder överensstämmer i allt väsentligt med redovisat värde i balansräkningen. För mer info hänvisas till årsredovisningen för 2014, Not 17. I förhållande till värderingen per den 31 december har inga väsentliga förändringar skett.

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.

Kommande rapporttillfällen

Bokslutsrapport 2015: 18 februari, 2016

Delårsrapporter 2016: 28 april, 11 augusti och 10 november

Bokslutsrapport 2016: 16 februari, 2017

Årsstämma 2016: 26 maj

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

Lund den 6 november 2015

Active Biotech AB (publ)

Tomas Leanderson

Verkställande direktör

Granskningsrapport

Till styrelsen i Active Biotech AB

Org nr 556223-9227

Inledning

Vi har utfört en översiktlig granskning av den finansiella delårsinformationen i sammandrag (delårsrapporten) för Active Biotech AB per den 30 september 2015 och den niomånadersperiod som slutade per detta datum. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna delårsrapport i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna delårsrapport grundad på vår översiktliga granskning.

Den översiktliga granskningens inriktning och omfattning

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med International Standard on Review Engagements ISRE 2410 *Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagets valda revisor*. En översiktlig granskning består av att göra förfrågningar, i första hand till personer som är ansvariga för finansiella frågor och redovisningsfrågor, att utföra analytisk granskning och att vidta andra översiktliga granskningsåtgärder. En översiktlig granskning har en annan inriktning och en betydligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt ISA och god revisionssed i övrigt har. De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för oss att skaffa oss en sådan säkerhet att vi blir medvetna om alla viktiga omständigheter som skulle kunna ha blivit identifierade om en revision utförts. Den uttalade slutsatsen grundad på en översiktlig granskning har därför inte den säkerhet som en uttalad slutsats grundad på en revision har.

Slutsats

Grundat på vår översiktliga granskning har det inte kommit fram några omständigheter som ger oss anledning att anse att delårsrapporten inte, i allt väsentligt, är upprättad för koncernens del i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen samt för moderbolagets del i enlighet med årsredovisningslagen.

Malmö den 6 november 2015

KPMG AB

David Olow

Auktoriserad revisor

Active Biotech AB (publ) (NASDAQ Stockholm: ACTI) är ett bioteknikföretag fokuserat på utveckling av läkemedel för behandling av neurodegenerativa/inflammatoriska sjukdomar och cancer. Laquinimod, en substans i tablettform med unika immunmodulerande egenskaper, är i registreringsgrundande fas 3-prövning för behandling av relapserande remitterande multipel skleros. Laquinimod är även i fas 2-prövningar för behandling av primärprogressiv multipel skleros och Huntingtons sjukdom. Vidare bedrivs kommersiella aktiviteter för projekten ISI, ANYARA och paquinimod. 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 november 2015, kl. 08.30.