

Active Biotech AB

Delårsrapport januari – juni 2015

- Verksamheten fokuseras på laquinimod-projekten och organisationen anpassas därefter

Laquinimod

- Den registreringsgrundande kliniska fas III-studien CONCERTO i relapserande remitterande MS (RRMS) är fullrekryterad och resultat förväntas 2017
- Första patienten är rekryterad till fas II-studien ARPEGGIO som utvärderar laquinimod för behandling av primärprogressiv MS (PPMS)
- Fas II-studien LEGATO-HD i Huntingtons sjukdom fortskrider enligt plan
- Teva har presenterat laquinimod på den vetenskapliga konferensen AAN den 18-25 april 2015

Tasquinimod

- Resultat från fas III-studien 10TASQ10 visade att behandling med tasquinimod jämfört placebo minskade risken signifikant för radiologisk cancerprogression (rPFS, HR=0.69, CI 95%: 0.60 – 0.80) i patienter med metastaserad kastratresistent prostatacancer (mCRPC) som ännu inte behandlats med kemoterapi, men förlängde inte totalöverlevnaden (OS, HR=1.09, CI 95%: 0.94 – 1.28)
- Vidare utveckling av tasquinimod har stoppats och samarbetsavtalet med Ipsen har avslutats

ISI

- Enbart kommersiella aktiviteter kommer att bedrivas från 2016

Ekonomisk översikt

MSEK	Q2		Q1 - Q2		Helår
	2015	2014	2015	2014	2014
Nettoomsättning	3,2	2,7	6,1	4,9	10,4
Rörelseresultat	-70,1	-57,9	-127,5	-117,2	-228,5
Resultat efter skatt	-71,4	-57,7	-129,3	-117,9	-231,5
Resultat per aktie (SEK)	-0,79	-0,77	-1,44	-1,57	-3,02
Likvida medel (vid periodens slut)			186,6	227,7	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 III-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 III-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 III-studien av laquinimod, ALLEGRO, men uppnådde ej statistisk signifikans avseende det primära kliniska målet. Fas III-studien CONCERTO pågår med det primära målet att mäta tiden fram till bekräftad funktionsnedsättning. I [november 2014](#) screenades den första patienten till den kliniska 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. 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).

– Den [25 juni](#) 2015 meddelades att rekryteringen till den pågående registreringsgrundande fas III-studien CONCERTO avslutats och även utfallet av en i förväg planerad interimanalys. Interimanalysen av studien fanns med i studieprotokollet dels för att bekräfta att de ursprungliga antagandena var i linje med pågående studie, dels för att säkerställa att ett tillräckligt antal EDSS-events kommer att inträffa under studietiden för att göra studien konklusiv. Baserat på en överenskommelse med FDA, under ett Special Protocol Assessment (SPA)-avtal, kommer studien att vara klar antingen då 260 EDSS-events har uppnåtts eller då alla patienter fullföljt 24 månaders behandling (vilken av dessa som inträffar först). Studieresultat från CONCERTO förväntas vara tillgängliga i mitten av 2017. När studien är fullföljd planeras inlämnande av registreringsansökningar.

CONCERTO-studien är Tevas tredje fas III-studie i relapserande remitterande MS (RRMS) och undersöker 0.6 mg och 1.2 mg daglig dos av laquinimod. Studien omfattar 2 199 patienter och 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 [23 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). Det finns för närvarande ingen behandling för PPMS, vilket gör det till en indikation med stort medicinskt behov. ARPEGGIO är en multinationell, multicenter, randomiserad, dubbel-blind, placebokontrollerad klinisk 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.

– Studien [LEGATO-HD](#) fortskrider enligt plan och kommer att utvärdera effekten, säkerheten och tolerabiliteten av en tablett (0.5, 1.0 eller 1.5 mg) laquinimod om dagen som 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.

– Teva genomförde en rad presentationer av laquinimod på den vetenskapliga kongressen "67th American Academy of Neurology (AAN) Annual Meeting" den [18-25 april](#) 2015, bland annat kring studiedesign av den kliniska fas II-studien ARPEGGIO.

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 resultaten från fas III-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 PFS som primärt kliniskt mål och överlevnad som sekundärt kliniskt mål. Resultaten visade att behandling med tasquinimod jämfört placebo signifikant minskade risken för radiologisk cancerprogression (rPFS, HR=0.69, CI 95%: 0.60 – 0.80) (primary endpoint) 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. Fullständiga resultat kommer att presenteras vid en kommande vetenskaplig konferens. En ytterligare konsekvens av studieresultatet är att samarbetsavtalet med Ipsen har avslutats. Detta innebär även att vidare utveckling av tasquinimod i Ipsens regi i andra indikationer upphör.

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 dock enbart kommersiella aktiviteter bedrivas för ISI-projektet från 2016.

Organisationsförändring

Som aviserats i ett pressmeddelande den 1 juni 2015 har bolaget beslutat att fokusera verksamheten runt laquinimod-projekten och enbart bedriva kommersiella aktiviteter för alla andra projekt från och med den 1 januari 2016. Förhandlingar med de fackliga organisationerna har avslutats och bolagets nya organisation kommer att uppgå till 19 medarbetare. Uppsagda medarbetare kommer att avsluta sina anställningar succesivt under 2015 och 2016 i enlighet med lagstadgade uppsägningstider.

Finansiell information

Kommentar till koncernens resultat för perioden januari – juni, 2015

Nettoomsättningen uppgick till 6,1 (4,9) MSEK och omfattade service- och hyresintäkter.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 133,6 (122,0) MSEK, varav forskningskostnaderna uppgick till 123,7 (112,2) MSEK. Periodens kostnadsökning förklaras av planenligt högre kostnader i samband med avläsning av fas III-resultaten för tasquinimod mot prostatacancer. De övriga projekten; njurcancerprojektet ANYARA, 57-57 mot sklerodermi samt det prekliniska projektet ISI har endast haft en marginell påverkan på kostnadsutvecklingen mellan åren. De utlicensierade projekten med laquinimod och RhuDex finansieras av respektive samarbetspartner.

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -127,5 (-117,2) MSEK. Resultatförändringen jämfört med föregående år förklaras av högre forskningskostnader i fas III-studien med tasquinimod. Administrationskostnaderna uppgick till 10,0 (9,8) MSEK, periodens finansiella netto till -2,9 (-1,8) MSEK och resultatet efter skatt till -129,3 (-117,9) MSEK.

Kommentar till koncernens resultat för perioden april – juni, 2015

Nettoomsättningen uppgick till 3,2 (2,7) MSEK och omfattade service- och hyresintäkter.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 73,3 (60,7) MSEK, varav forskningskostnaderna uppgick till 68,7 (55,3) MSEK. Kostnadsökningen förklaras av planenligt högre kostnader i samband med avläsning av fas III-resultaten för tasquinimod mot prostatacancer.

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -70,1 (-57,9) MSEK. Resultatförändringen jämfört med föregående år förklaras av högre forskningskostnader i fas III-studien med tasquinimod. Administrationskostnaderna uppgick till 4,7 (5,3) MSEK, periodens finansiella netto till -1,8 (-0,3) MSEK och resultatet efter skatt till -71,4 (-57,7) MSEK.

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

Likvida medel uppgick vid periodens slut till 186,6 MSEK, att jämföras med 328,5 MSEK vid utgången av 2014.

Kassaflödet för perioden uppgick till -141,8 (-148,5) MSEK varav kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -138,3 (-149,7) MSEK och kassaflödet från finansieringsverksamheten till -3,5 (1,2) MSEK.

Investeringar

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

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

Nettoomsättning för perioden uppgick till 11,1 (9,6) MSEK och rörelsekostnaderna till 149,8 (137,8) MSEK. Moderbolagets rörelseresultat för perioden uppgick till -138,7 (-128,3) MSEK. Det finansiella nettot uppgick till 0,5 (2,0) MSEK och resultatet efter finansiella poster till -138,2 (-126,3) MSEK. Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 173,9 MSEK jämfört med 319,7 MSEK vid årets början.

Kommentar till moderbolagets resultat och finansiella ställning för perioden april-juni, 2015

Nettoomsättning för perioden uppgick till 6,1 (4,6) MSEK och rörelsekostnaderna till 81,9 (68,3) MSEK. Moderbolagets rörelseresultat för perioden uppgick till -75,8 (-63,8) MSEK. Det finansiella nettot uppgick till -0,1 (1,3) MSEK och resultatet efter finansiella poster till -75,9 (-62,4) MSEK.

Eget kapital

Koncernens egna kapital vid periodens utgång uppgick till 279,9 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 48,7 %, att jämföras med 56,1 % vid utgången av 2014. Motsvarande siffror för moderbolaget Active Biotech AB uppgick till 79,3 % respektive 82,2 %.

Organisation

Medelantalet anställda uppgick till 56 (59), varav andelen anställda i forsknings- och utvecklingsverksamheten uppgick till 45 (46). Vid periodens slut uppgick antalet anställda i koncernen till 56.

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. Då inga väsentliga förändringar avseende risk- eller osäkerhetsfaktorer inträffat under innevarande period, hänvisas till en detaljerad redovisning av dessa 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	Q2		Q1 - Q2		Helår
MSEK	2015	2014	2015	2014	2014
Nettoomsättning	3,2	2,7	6,1	4,9	10,4
Administrationskostnader	-4,7	-5,3	-10,0	-9,8	-17,0
Forsknings- och utvecklingskostnader	-68,7	-55,3	-123,7	-112,2	-221,9
Rörelseresultat	-70,1	-57,9	-127,5	-117,2	-228,5
Finansnetto	-1,8	-0,3	-2,9	-1,8	-5,3
Resultat före skatt	-71,9	-58,2	-130,4	-119,0	-233,7
Skatt	0,6	0,6	1,1	1,1	2,2
Periodens resultat	-71,4	-57,7	-129,3	-117,9	-231,5
Periodens resultat hänförligt till:					
Moderbolagets aktieägare	-71,4	-57,7	-129,3	-117,9	-231,5
Innehav utan bestämmande inflytande	–	–	–	–	–
Periodens resultat	-71,4	-57,7	-129,3	-117,9	-231,5
Periodens resultat per aktie före utspädning (sek)	-0,79	-0,77	-1,44	-1,57	-3,02
Periodens resultat per aktie efter utspädning (sek)	-0,79	-0,77	-1,44	-1,57	-3,02

Rapport över totalresultat för koncernen i sammandrag	Q2		Q1 - Q2		Helår
MSEK	2015	2014	2015	2014	2014
Periodens resultat	-71,4	-57,7	-129,3	-117,9	-231,5
Övrigt totalresultat					
Poster som inte kan omföras till periodens resultat					
Förändring av omvärderingsreserv	1,8	1,8	3,6	3,6	7,2
Skatt hänförlig till poster som inte kan återföras till periodens resultat	-0,4	-0,4	-0,8	-0,8	-1,6
Periodens totalresultat	-70,0	-56,3	-126,5	-115,1	-225,9
Periodens totalresultat hänförligt till:					
Moderbolagets aktieägare	-70,0	-56,3	-126,5	-115,1	-225,9
Innehav utan bestämmande inflytande	–	–	–	–	–
Periodens totalresultat	-70,0	-56,3	-126,5	-115,1	-225,9
Avskrivningar ingår med	3,0	3,0	6,1	6,1	12,3
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	–	–	–	0,1	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 juni		31 dec
MSEK	2015	2014	2014
Materiella anläggningstillgångar	380,8	380,8	381,6
Långfristiga fordringar	0,0	0,0	0,0
Summa anläggningstillgångar	380,8	380,8	381,6
Kortfristiga fordringar	7,7	9,9	12,4
Likvida medel	186,6	227,7	328,5
Summa omsättningstillgångar	194,4	237,5	340,9
Summa tillgångar	575,1	618,3	722,5
Eget kapital	279,9	291,4	405,3
Långfristiga skulder	219,5	225,9	222,6
Kortfristiga skulder	75,7	100,9	94,6
Summa eget kapital och skulder	575,1	618,3	722,5

Koncernens rapport över förändring av totalt eget kapital i sammandrag	30 juni		31 dec
MSEK	2015	2014	2014
Belopp vid periodens ingång	405,3	405,4	405,4
Överföring från omvärderingsreserv	1,1	1,1	2,2
Nyemission	–	–	223,6
Periodens totalresultat	-126,5	-115,1	-225,9
Belopp vid periodens utgång	279,9	291,4	405,3

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag	Q1 - Q2		Helår
MSEK	2015	2014	2014
Resultat före skatt	-130,4	-119,0	-233,7
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet, m.m.	6,1	6,1	12,3
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-124,4	-112,8	-221,5
Förändringar i rörelsekapital	-14,0	-36,8	-45,6
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-138,3	-149,7	-267,1
Investering i materiella anläggningstillgångar	-	-0,1	-1,9
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-0,1	-1,9
Nyemission	-	-	223,6
Upptagna lån/amortering av låneskulder	-3,5	1,2	-2,3
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-3,5	1,2	221,3
Periodens kassaflöde	-141,8	-148,5	-47,7
Likvida medel vid periodens början	328,5	376,2	376,2
Likvida medel vid periodens slut	186,6	227,7	328,5

Nyckeltal	30 juni		31 dec
	2015	2014	2014
Eget kapital, MSEK	279,9	291,4	405,3
Eget kapital per aktie, SEK	3,11	3,89	5,41
Soliditet i moderbolaget	79,3%	76,5%	82,2%
Soliditet i koncernen	48,7%	47,1%	56,1%
Medelantal anställda	56	59	58

Resultaträkning för koncernen i sammandrag per kvartal																
MSEK	2011				2012				2013				2014			
	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4
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
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
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
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
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
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
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
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

Resultaträkning för moderbolaget i sammandrag					
MSEK	Q2		Q1 - Q2		Helår
	2015	2014	2015	2014	
Nettoomsättning	6,1	4,6	11,1	9,6	18,0
Administrationskostnader	-9,1	-9,7	-18,8	-18,6	-34,6
Forsknings- och utvecklingskostnader	-72,8	-58,6	-131,0	-119,2	-235,5
Rörelseresultat	-75,8	-63,8	-138,7	-128,3	-252,1
Resultat från finansiella poster:					
Ränteintäkter och liknande resultatposter	-0,1	0,7	0,1	1,6	2,4
Räntekostnader och liknande resultatposter	0,0	0,6	0,4	0,4	-0,4
Resultat efter finansiella poster	-75,9	-62,4	-138,2	-126,3	-250,0
Skatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-75,9	-62,4	-138,2	-126,3	-250,0
Rapport över totalresultat för moderbolaget i sammandrag					
Periodens resultat	-75,9	-62,4	-138,2	-126,3	-250,0
Övrigt totalresultat	-	-	-	-	-
Periodens totalresultat	-75,9	-62,4	-138,2	-126,3	-250,0

Balansräkning i sammandrag för moderbolaget			
MSEK	30 juni		31 dec
	2015	2014	
Goodwill	88,8	105,0	96,9
Materiella anläggningstillgångar	0,5	0,6	0,6
Finansiella anläggningstillgångar	40,6	40,6	40,6
Summa anläggningstillgångar	129,9	146,1	138,0
Kortfristiga fordringar	20,3	21,1	23,3
Kortfristiga placeringar	146,8	185,8	76,7
Kassa och bank	27,1	32,9	243,0
Summa omsättningstillgångar	194,2	239,8	343,0
Summa tillgångar	324,1	386,0	481,0
Eget kapital	257,0	295,2	395,2
Kortfristiga skulder	67,1	90,7	85,8
Summa eget kapital och skulder	324,1	386,0	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

MSEK	30 juni, 2015	31 dec.2014
	Nivå 2	Nivå 2
Kortfristiga placeringar	146,8	76,7

Verkligt värde avseende finansiella tillgångar och skulder överensstämmer i allt väsentligt med redovisat värde i balansräkningen. Värderingen av de finansiella tillgångarna och skuldernas verkliga värden har utförts enligt nivå 2 såsom definierat enligt IFRS 7.27 A, förutom Likvida medel som är värderade enligt nivå 1. 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

Delårsrapporter 2015: 6 november

Bokslutsrapport 2015: 18 februari, 2016

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

Lund den 7 augusti 2015

Active Biotech AB (publ)

Mats Arnhög
Styrelseordförande

Magnhild Sandberg-Wollheim
Styrelseledamot

Peter Sjöstrand
Styrelseledamot

Peter Thelin
Styrelseledamot

Ingela Fritzson
*Anställdas representant/
Styrelseledamot*

Anette Sundstedt
*Anställdas representant/
Styrelseledamot*

Tomas Leanderson
Verkställande direktör

Denna rapport har inte varit föremål för granskning av bolagets revisorer.

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 III-prövning för behandling av relapserande remitterande multipel skleros. Laquinimod är även i fas II-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 7 augusti 2015, kl. 08.30.