

Active Biotech AB

Bokslutsrapport januari – december 2015

Laquinimod

- I april meddelades att första patienten rekryterats till ARPEGGIO som utvärderar laquinimod för behandling av primärprogressiv MS (PPMS)
- I juni meddelades att verksamheten fokuseras på laquinimodprojekten och organisationen anpassas därefter
- I juni meddelades att fas 3-studien CONCERTO med laquinimod var fullrekryterad
- I oktober presenterade Teva data rörande laquinimod för behandling av multipel skleros på den vetenskapliga konferensen ECTRIMS
- Den högre dosgruppen i de kliniska prövningarna CONCERTO, ARPEGGIO och LEGATO har avbrutits p g a kardiovaskulära biverkningar
- Studieresultat från såväl den registreringsgrundande kliniska fas 3-studien CONCERTO i relapserande remitterande MS (RRMS) som fas 2-studien ARPEGGIO, som utvärderar laquinimod för behandling av PPMS, förväntas under första halvåret 2017

Tasquinimod

- I april meddelades att Active Biotech och Ipsen avbryter utvecklingen av tasquinimod för behandling av prostatacancer
- Finala resultat från studien 10TASQ10 vilka presenterades på konferensen ECC i september 2015 visade att det primära målet med studien uppnåddes då behandling med tasquinimod gav en förlängd radiologisk progressionsfri överlevnad (rPFS), 7.0 vs. 4.4 månader. Den positiva effekten på rPFS kunde dock ej översättas i en förlängd totalöverlevnad, OS

ANYARA, Paquinimod (57-57) samt ISI

- Utlicensieringsaktiviteter pågår

Ekonomisk översikt

MSEK	Q4		Q1 - Q4	
	2015	2014	2015	2014
Nettoomsättning	5,0	2,9	16,3	10,4
Rörelseresultat	-28,2	-55,6	-177,9	-228,5
Resultat efter skatt	-40,8	-57,0	-193,5	-231,5
Resultat per aktie, före och efter utspädning (SEK)	-0,45	-0,73	-2,15	-3,02
Likvida medel (vid periodens slut)			103,6	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 är utformad för att undersöka 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 eller 1.0 mg/dag) 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 laquinimod (0.6 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.

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.

– 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.

– Den [4 januari 2016](#) meddelades att de studiearmar som studerar en högre dos laquinimod avbryts i två pågående studier i multipel skleros (MS) (CONCERTO och ARPEGGIO), efter att kardiovaskulära biverkningar observerats i åtta patienter, ingen med dödlig utgång. Ändringen skedde på rekommendation av den säkerhetskommitté, "Data Monitoring Committee" (DMC) som övervakar de två kliniska studierna i MS. DMC identifierade en obalans i antalet kardiovaskulära biverkningar i studierna. Vidare analys av dessa biverkningar pågår. Studierna med behandling av patienterna med 0,6 mg/dag fortgår enligt plan.

– Den [11 januari 2016](#) meddelades att även studiedesignen för en fas 2-studie med laquinimod för behandling av Huntingtons sjukdom ändras. Ändringen innebär att den högsta (1,5 mg/dag) av de tre dosnivåerna i studien tas bort medan de andra två aktiva dosnivåerna (0,5 och 1 mg/dag) är oförändrade. Detta görs med hänsyn till

patientsäkerhet och av försiktighetsskäl som Teva framfört till den oberoende säkerhetskommittén DMC, för studien LEGATO-HD. Inga kardiovaskulära biverkningar har observerats på någon av dosnivåerna i studien LEGATO-HD.

För närvarande är de underliggande orsakerna till de kardiovaskulära biverkningarna i MS-studierna okända. Även om ingen specifik relation vad gäller exponeringstid för denna biverkan kunnat identifieras, kan kardiovaskulära riskfaktorer och demografi vara av vikt. Samtliga studier; CONCERTO, ARPEGGIO och LEGATO-HD, fortsätter med de lägre dosarmarna (0.6 mg och 0,5 respektive 1.0 mg per dag). Teva har tidigare genomfört omfattande studier med laquinimod på dosen 0.6 mg per dag och långtids-extensionsstudier med denna dos pågår utan några signaler på kardiovaskulära biverkningar noterats.

Studieresultat från den registreringsgrundande fas 3-studien CONCERTO förväntas vara tillgängliga under första halvåret 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 i prostatacancer. Detta innebar även att vidare utveckling av tasquinimod i Ipsens regi i andra indikationer upphörde och samarbetsavtalet mellan Ipsen och Active Biotech avslutades.

– 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. En av dessa patentansökningar har redan beviljats. 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

Tasquinimod

I januari 2016 presenterades resultat för tasquinimod-projektet på den vetenskapliga konferensen ASCO GU (American Society of Clinical Oncology, GenitoUrinary). En utökad analys av de sekundära målen för fas 3-studien 10TASQ10 presenterades, samt resultat från fas 2-studien med tasquinimod som underhållsbehandling efter docetaxel-behandling som samarbetspartnern Ipsen genomfört. Även resultat från den prövarledda kliniska fas 1-studien CATCH, där tasquinimod kombinerats med cellgiftet cabazitaxel, redovisades.

Analys av de sekundära målen för fas 3-studien 10TASQ10 visade att resultaten från såväl radiologiska som PSA-baserade målparametrar var till tasquinimods fördel. Dock förlängdes som tidigare kommunicerats ej totalöverlevnaden, vilket medförde att all vidare utveckling inom prostatacancer avbröts.

Resultat från fas 2-studien med tasquinimod som utvärderat den kliniska effekten då tasquinimod getts som underhållsbehandling till patienter med metastaserad kastratresistent prostatacancer (mCRPC), som ej har försämrats i sin sjukdom efter behandling med docetaxel-baserad kemoterapi, uppvisade förlängd tid till sjukdomsförsämring (median rPFS 7.32 månader jämfört med 5.24 månader för placebo).

Den prövarledda kliniska fas 1-studien CATCH hade som mål att bestämma den rekommenderade dosen tasquinimod i kombination med cabazitaxel, i patienter med mCRPC. Resultaten visade att rekommenderad dos tasquinimod i kombination med cabazitaxel är 0.5 mg/dag.

Finansiell information

Kommentar till koncernens resultat för perioden januari – december, 2015

Nettoomsättningen uppgick till 16,3 (10,4) MSEK och omfattade service- och hyresintäkter.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 194,2 (238,9) MSEK, varav forskningskostnaderna uppgick till 176,2 (221,9) MSEK, en 21-procentig kostnadsminskning vilket förklaras av ett lägre kostnadsutfall för den under andra kvartalet 2015 avslutade fas 3-studien för tasquinimod mot prostatacancer. Kostnadsutfallet för perioden har belastats med personalkostnader för uppsagd personal, totalt 9,0 MSEK. 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 -177,9 (-228,5) MSEK. Den 22-procentiga resultatförbättringen jämfört med föregående år förklaras av lägre forskningskostnader i fas 3-studien med tasquinimod. Administrationskostnaderna uppgick till 18,0 (17,0) MSEK, periodens finansiella netto till -6,8 (-5,3) MSEK och resultatet efter skatt till -193,5 (-231,5) MSEK.

Kommentar till koncernens resultat för perioden oktober – december, 2015

Nettoomsättningen uppgick till 5,0 (2,9) MSEK och omfattade service- och hyresintäkter.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 33,2 (58,6) MSEK, varav forskningskostnaderna uppgick till 29,0 (55,1) MSEK, en 47-procentig minskning. Kostnadsutfallet för perioden har belastats med kostnader för uppsagd personal, totalt 9,0 MSEK. Kostnadsreduktionen förklaras av lägre kostnader för den under andra kvartalet 2015 avslutade fas 3-studien med tasquinimod mot prostatacancer.

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -28,2 (-55,6) MSEK. Resultatförändringen jämfört med föregående år förklaras av lägre forskningskostnader. Administrationskostnaderna uppgick till 4,2 (3,5) MSEK, periodens finansiella netto till -2,1 (-1,9) MSEK och resultatet efter skatt till -40,8 (-57,0) MSEK.

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

Likvida medel uppgick vid periodens slut till 103,6 MSEK, att jämföras med 328,5 MSEK vid utgången av 2014.

Kassaflödet för perioden uppgick till -224,8 (-47,7) MSEK varav kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -217,9 (-267,1) MSEK och kassaflödet från finansieringsverksamheten till -7,0 (221,3) MSEK. Under fjärde kvartalet 2014 genomfördes en nyemission som tillförde 223,6 MSEK.

Investeringar

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

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

Nettoomsättning för perioden uppgick till 26,0 (18,0) MSEK och rörelsekostnaderna till 226,8 (270,1) MSEK. Moderbolagets rörelseresultat för perioden uppgick till -200,8 (-252,1) MSEK. Det finansiella nettot uppgick till 0,1 (2,0) MSEK och resultatet efter finansiella poster till -200,7 (-250,0) MSEK. Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 88,7 MSEK jämfört med 319,7 MSEK vid årets början.

Kommentar till moderbolagets resultat och finansiella ställning för perioden oktober-december, 2015

Nettoomsättning för perioden uppgick till 7,2 (4,1) MSEK och rörelsekostnaderna till 41,5 (66,1) MSEK. Moderbolagets rörelseresultat för perioden uppgick till -34,3 (-62,1) MSEK. Det finansiella nettot uppgick till -0,4 (-0,2) MSEK och resultatet efter finansiella poster till -34,7 (-62,2) MSEK.

Eget kapital

Koncernens egna kapital vid periodens utgång uppgick till 180,6 MSEK, att jämföras med 405,3 MSEK vid utgången av föregående år. Koncernens egna kapital belastades i fjärde kvartalet 2016 av en omvärdering av bolagets ägda fastighet som genomfördes per den 31 december 2015. Mot bakgrund av genomförda organisationsförändringar och ändrad framtida verksamhetsinriktning uppgick det bedömda fastighetsvärdet till 325 MSEK att jämföras med 375 MSEK vid ingången av året vilket påverkat koncernens egna kapital.

Antalet utestående aktier uppgick vid utgången av perioden till 89 908 298. Koncernens soliditet vid utgången av perioden uppgick till 40,2 %, att jämföras med 56,1 % vid utgången av 2014. Motsvarande siffror för moderbolaget Active Biotech AB uppgick till 81,4 % respektive 82,2 %.

Organisation

Medelantalet anställda uppgick till 55 (58), varav andelen anställda i forsknings- och utvecklingsverksamheten uppgick till 45 (46). Vid periodens slut uppgick antalet anställda i koncernen till 51. Som tidigare meddelats har bolaget beslutat att fokusera verksamheten till laquinimod-projekten och enbart bedriva utlicensieringsaktiviteter för övriga projekt. Uppsaidade medarbetare avslutar sina anställningar successivt under 2016 och vid utgången av tredje kvartalet 2016 planeras antalet anställda uppgå till 18.

Årsstämma

Årsstämma kommer att hållas den 26 maj, 2016 på Elite Hotel Ideon, Scheelevägen 27 i Lund. Aktieägare som önskar komma i kontakt med valberedningen kan göra detta per brev till: Valberedningen, Active Biotech AB, Box 724, 220 07 Lund

Årsredovisning

Active Biotechs årsredovisning beräknas finnas tillgänglig på bolagets hemsida www.activebiotech.com under vecka 18, 2016.

Utdelning

Styrelsen föreslår ingen utdelning för verksamhetsåret 2015.

Framtidsutsikter, inklusive väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Utvecklingen av det existerande samarbetsavtalet med Teva Pharmaceuticals bedöms ha en betydande påverkan på framtida intäkter och kassabehållning. Befintlig likviditet, finansiella och reala tillgångar förväntas finansiera verksamheten fram till att fas III resultaten för laquinimod erhålls under första halvåret 2017.

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		Q4		Q1 - Q4	
MSEK		2015	2014	2015	2014
Nettoomsättning		5,0	2,9	16,3	10,4
Administrationskostnader		-4,2	-3,5	-18,0	-17,0
Forsknings- och utvecklingskostnader		-29,0	-55,1	-176,2	-221,9
Rörelseresultat		-28,2	-55,6	-177,9	-228,5
Finansnetto		-2,1	-1,9	-6,8	-5,3
Resultat före skatt		-30,3	-57,6	-184,7	-233,7
Skatt		-10,4	0,6	-8,8	2,2
Periodens resultat		-40,8	-57,0	-193,5	-231,5
Periodens resultat hänförligt till:					
Moderbolagets aktieägare		-40,8	-57,0	-193,5	-231,5
Innehav utan bestämmande inflytande		–	–	–	–
Periodens resultat		-40,8	-57,0	-193,5	-231,5
Periodens resultat per aktie före utspädning (sek)		-0,45	-0,73	-2,15	-3,02
Periodens resultat per aktie efter utspädning (sek)		-0,45	-0,73	-2,15	-3,02

Rapport över totalresultat för koncernen i sammandrag		Q4		Q1 - Q4	
MSEK		2015	2014	2015	2014
Periodens resultat		-40,8	-57,0	-193,5	-231,5
Övrigt totalresultat					
Poster som inte kan omföras till periodens resultat					
Förändring av omvärderingsreserv		-48,2	1,8	-42,8	7,2
Skatt hänförlig till poster som inte kan återföras till periodens resultat		10,6	-0,4	9,4	-1,6
Periodens totalresultat		-78,4	-55,6	-226,9	-225,9
Periodens totalresultat hänförligt till:					
Moderbolagets aktieägare		-78,4	-55,6	-226,9	-225,9
Innehav utan bestämmande inflytande		–	–	–	–
Periodens totalresultat		-78,4	-55,6	-226,9	-225,9
Avskrivningar ingår med		3,0	3,1	12,0	12,3
Investeringar i materiella anläggningstillgångar		–	–	–	1,9
Vägt antal utestående stamaktier före utspädning (tusental)		89 908	77 741	89 908	76 755
Vägt antal utestående stamaktier efter utspädning (tusental)		89 908	77 741	89 908	76 755
Antal aktier vid periodens slut, (tusental)		89 908	74 924	89 908	74 924

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag MSEK	31 dec.	
	2015	2014
Materiella anläggningstillgångar	329,8	381,6
Långfristiga fordringar	0,0	0,0
Summa anläggningstillgångar	329,8	381,6
Kortfristiga fordringar	16,0	12,4
Likvida medel	103,6	328,5
Summa omsättningstillgångar	119,6	340,9
Summa tillgångar	449,4	722,5
Eget kapital	180,6	405,3
Långfristiga skulder	216,3	222,6
Kortfristiga skulder	52,6	94,6
Summa eget kapital och skulder	449,4	722,5

Koncernens rapport över förändring av totalt eget kapital i sammandrag MSEK	31 dec.	
	2015	2014
Belopp vid periodens ingång	405,3	405,4
Överföring från omvärderingsreserv	2,2	2,2
Nyemission	-	223,6
Periodens totalresultat	-226,9	-225,9
Belopp vid periodens utgång	180,6	405,3

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag MSEK	Q1 - Q4	
	2015	2014
Resultat före skatt	-184,7	-233,7
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet, m.m.	12,0	12,3
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-172,7	-221,5
Förändringar i rörelsekapital	-45,2	-45,6
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-217,9	-267,1
Investering i materiella anläggningstillgångar	-	-1,9
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-1,9
Nyemission	-	223,6
Upptagna lån/amortering av låneskulder	-7,0	-2,3
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-7,0	221,3
Periodens kassaflöde	-224,8	-47,7
Likvida medel vid periodens början	328,5	376,2
Likvida medel vid periodens slut	103,6	328,5

Nyckeltal	31 dec.	
	2015	2014
Eget kapital, MSEK	180,6	405,3
Eget kapital per aktie, SEK	2,01	5,41
Soliditet i moderbolaget	81,4%	82,2%
Soliditet i koncernen	40,2%	56,1%
Medelantal anställda	55	58

Resultaträkning för koncernen i sammandrag per kvartal																				
	2011				2012				2013				2014				2015			
MSEK	Q1	Q2	Q3	Q4	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	2,9	3,2	5,2	5,0
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	-4,2
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	-29,0
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	-28,2
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	-2,1
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	-30,3
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	-10,4
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	-40,8

Resultaträkning för moderbolaget i sammandrag				Q4		Q1 - Q4	
MSEK				2015	2014	2015	2014
Nettoomsättning				7,2	4,1	26,0	18,0
Administrationskostnader				-8,6	-7,8	-35,6	-34,6
Forsknings- och utvecklingskostnader				-32,9	-58,3	-191,2	-235,5
Rörelseresultat				-34,3	-62,1	-200,8	-252,1
<i>Resultat från finansiella poster:</i>							
Ränteintäkter och liknande resultatposter				-0,3	0,2	0,2	2,4
Räntekostnader och liknande resultatposter				-0,1	-0,4	-0,1	-0,4
Resultat efter finansiella poster				-34,7	-62,2	-200,7	-250,0
Skatt				-	-	-	-
Periodens resultat				-34,7	-62,2	-200,7	-250,0
Rapport över totalresultat för moderbolaget i sammandrag							
Periodens resultat				-34,7	-62,2	-200,7	-250,0
Övrigt totalresultat				-	-	-	-
Periodens totalresultat				-34,7	-62,2	-200,7	-250,0

Balansräkning i sammandrag för moderbolaget			31 dec.	
MSEK			2015	2014
Goodwill			80,7	96,9
Materiella anläggningstillgångar			0,5	0,6
Finansiella anläggningstillgångar			40,6	40,6
Summa anläggningstillgångar			121,8	138,0
Kortfristiga fordringar			28,4	23,3
Kortfristiga placeringar			76,6	76,7
Kassa och bank			12,1	243,0
Summa omsättningstillgångar			117,0	343,0
Summa tillgångar			238,8	481,0
Eget kapital			194,4	395,2
Kortfristiga skulder			44,4	85,8
Summa eget kapital och skulder			238,8	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

	31 dec. 2015	31 dec. 2014
MSEK	Nivå 2	Nivå 2
Kortfristiga placeringar	76,6	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

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 18 februari 2016

Active Biotech AB (publ)

Tomas Leanderson

Verkställande direktör

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 18 februari 2016, kl. 08.30.