

Active Biotech AB

Delårsrapport januari – mars 2016

Laquinimod

- Den kliniska fas 3-studien CONCERTO med 0,6 mg/dag för behandling av relapserande, remitterande multipel skleros (RRMS), med målet att uppnå marknadsgodkännande i USA och Europa, fortgår enligt plan. Resultat förväntas under första halvåret 2017
- Den kliniska fas 2-prövningen ARPEGGIO för behandling av primär progressiv multipel skleros (PPMS) fortgår enligt plan
- Den kliniska fas 2-prövningen LEGATO-HD för behandling av Huntingtons sjukdom fortgår enligt plan
- Förlängningsstudier med 0,6 mg laquinimod i patienter som deltog i fas 3 studierna ALLEGRO och BRAVO fortgår enligt plan
- Som tidigare kommunicerats har den högsta dosgruppen i de kliniska prövningarna CONCERTO, ARPEGGIO och LEGATO-HD avbrutits på grund av kardiovaskulära biverkningar

Tasquinimod

- I mars 2016 meddelades att bolaget planerar utveckling av tasquinimod för behandling av multipelt myelom och avser att söka en samarbetspartner för projektet
- Utökad analys av de sekundära målen i studien 10TASQ10 presenterades på konferensen ASCO GU i januari 2016. Resultaten visade att tasquinimod hade positiva effekter på såväl radiologiska som PSA-baserade målparametrar. Dock förlängdes som tidigare kommunicerats ej totalöverlevnaden, vilket medförde att all vidare utveckling inom prostatacancer avbröts

ANYARA, Paquinimod (57-57) samt SILC (ISI)

- Utlicensieringsaktiviteter pågår

Ekonomisk översikt

MSEK	Q1		Helår
	2016	2015	2015
Nettoomsättning	3,9	2,9	16,3
Rörelseresultat	-16,1	-57,4	-177,9
Resultat efter skatt	-16,8	-58,0	-193,5
Resultat per aktie (SEK)	-0,19	-0,64	-2,15
Likvida medel (vid periodens slut)	76,5	270,5	103,6

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 05

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 (mätt enligt skalan EDSS – Expanded Disability Status Scale) och har detta som primärt kliniskt mål ("primary endpoint"). Studien kommer även att undersöka laquinimods påverkan på andra parametrar såsom procentuell förändring av hjärnvolym, 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 hjärnvolym (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 har innefattat över 2 000 patienter som behandlats med 0.6 mg laquinimod i upp till tio år.

– 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 fortgår enligt plan med behandling av patienter på 0,6 mg/dag.

– Den [11 januari 2016](#) meddelades att även studiedesignen för en fas 2-studie (LEGATO-HD) 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 att 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 för behandling av cancer

Tasquinimod är en immunmodulerande, metastashämmande substans som indirekt påverkar tumörens möjlighet att växa och sprida sig. Utvecklingen av tasquinimod har tidigare inriktats mot behandling av [prostatacancer](#) och i mars 2016 meddelades att bolaget planerar utveckling inom multipelt myelom.

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.

– I januari 2016 presenterades resultat för tasquinimod-projektet i prostatacancer 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 tasquinimod hade positiva effekter på såväl radiologiska som PSA-baserade målparametrar. 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.

– Med syfte att utöka skyddet för användningen av tasquinimod genomfördes ett prekliniskt program där mycket goda resultat erhöles i modeller för cancerformen multipelt myelom och en patentansökan (WO 2016/042112) inlämnades. Med hänsyn till det medicinska behovet och möjligheter till kombinationsbehandlingar anser bolaget att tasquinimod, med sin unika verkningsmekanism, är en stark utvecklingskandidat inom denna indikation. Bolaget avser att aktivt söka en samarbetspartner med rätt kompetens för vidare utveckling.

SILC (S100A9 Inhibition by Low molecular weight Compounds) – 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 mål molekyl för quinolin(Q)-substanserna samt deras biologiska verkningsmekanism. I april 2009 publicerades [resultaten](#) kring en mål molekyl 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 med SILC-projektet (tidigare kallat ISI) 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 SILC-projektet, bedrivas under 2016.

Händelser efter balansdagen

Laquinimod

På den vetenskapliga konferensen [68th AAN Annual Meeting](#) (American Academy of Neurology) som hölls i Vancouver, Canada, den 15-21 april 2016, presenterade Teva uppdaterade resultat från uppföljningsstudierna efter fas 3-studierna ALLEGRO och BRAVO. Sammanslagna data för studierna, där vissa patienter behandlats med laquinimod i upp till tio år, visade att effekten och säkerheten av laquinimod bibehålls över tid. Man kunde också visa att även om strängare krav vid uppskattning av funktionsnedsättning appliceras, bibehålls effekten av laquinimod. Analys av en subgrupp patienter med mer avancerad sjukdom (EDSS>3) vid studiestart visade att laquinimod även i denna grupp hade positiva effekter på såväl relapser, funktionsnedsättning som MRI-parametrar.

Finansiell information

Kommentar till koncernens resultat för perioden januari – mars, 2016

Nettoomsättningen uppgick till 3,9 (2,9) MSEK och omfattade service- och hyresintäkter.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 20,0 (60,3) MSEK, varav forskningskostnaderna uppgick till 15,6 (55,0) MSEK. Kostnadsminskningen på 39,4 MSEK förklaras av ett lägre kostnadsutfall för den under 2015 avslutade fas 3-studien för tasquinimod mot prostatacancer. De övriga projekten; njurcancerprojektet ANYARA, 57-57 mot sklerodermi samt det prekliniska projektet SILC 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 -16,1 (-57,4) MSEK. Resultatförbättringen jämfört med föregående år förklaras av lägre forskningskostnader i fas 3-studien med tasquinimod. Administrationskostnaderna uppgick till 4,4 (5,3) MSEK, periodens finansiella netto till -1,3 (-1,1) MSEK och resultatet efter skatt till -16,8 (-58,0) MSEK.

Koncernens kassaflöde, likviditet och finansiella ställning för perioden januari – mars, 2016

Likvida medel uppgick vid periodens slut till 76,5 MSEK, att jämföras med 103,6 MSEK vid utgången av 2015.

Kassaflödet för perioden uppgick till -27,1 (-57,9) MSEK varav kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -25,5 (-56,2) MSEK och kassaflödet från finansieringsverksamheten till -1,6 (-1,7) MSEK.

Investeringar

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

Kommentar till moderbolagets resultat och finansiella ställning för perioden januari-mars, 2016

Nettoomsättning för perioden uppgick till 6,6 (5,0) MSEK och rörelsekostnaderna till 25,0 (67,9) MSEK. Moderbolagets rörelseresultat för perioden uppgick till -18,4 (-62,9) MSEK. Det finansiella nettot uppgick till 0,4 (0,6) MSEK och resultatet efter finansiella poster till -18,0 (-62,3) MSEK. Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 63,4 MSEK jämfört med 88,7 MSEK vid årets början.

Eget kapital

Koncernens egna kapital vid periodens utgång uppgick till 165,7 MSEK, att jämföras med 180,6 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 40,7 %, att jämföras med 40,2 % vid utgången av 2015. Motsvarande siffror för moderbolaget Active Biotech AB uppgick till 87,9 % respektive 81,4 %.

Organisation

Medelantalet anställda uppgick till 43 (56), varav andelen anställda i forsknings- och utvecklingsverksamheten uppgick till 34 (45). Vid periodens slut uppgick antalet anställda i koncernen till 32. Som tidigare meddelats har bolaget beslutat att fokusera verksamheten till laquinimod-projekten och enbart bedriva utlicensieringsaktiviteter för övriga projekt. Uppsagda medarbetare avslutar sina anställningar successivt under 2016 och vid utgången av tredje kvartalet 2016 planeras antalet anställda uppgå till 17.

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 Biotech's årsredovisning beräknas finnas tillgänglig på bolagets hemsida www.activebiotech.com den 29 april, 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 MSEK	Q1		Helår
	2016	2015	2015
Nettoomsättning	3,9	2,9	16,3
Administrationskostnader	-4,4	-5,3	-18,0
Forsknings- och utvecklingskostnader	-15,6	-55,0	-176,2
Rörelseresultat	-16,1	-57,4	-177,9
Finansnetto	-1,3	-1,1	-6,8
Resultat före skatt	-17,4	-58,5	-184,7
Skatt	0,6	0,6	-8,8
Periodens resultat	-16,8	-58,0	-193,5
Periodens resultat hänförligt till:			
Moderbolagets aktieägare	-16,8	-58,0	-193,5
Innehav utan bestämmande inflytande	–	–	–
Periodens resultat	-16,8	-58,0	-193,5
Periodens resultat per aktie före utspädning (sek)	-0,19	-0,64	-2,15
Periodens resultat per aktie efter utspädning (sek)	-0,19	-0,64	-2,15

Rapport över totalresultat för koncernen i sammandrag MSEK	Q1		Helår
	2016	2015	2015
Periodens resultat	-16,8	-58,0	-193,5
Övrigt totalresultat			
Poster som inte kan omföras till periodens resultat			
Förändring av omvärderingsreserv	1,8	1,8	-42,8
Skatt hänförlig till poster som inte kan återföras till periodens resultat	-0,4	-0,4	9,4
Periodens totalresultat	-15,4	-56,6	-226,9
Periodens totalresultat hänförligt till:			
Moderbolagets aktieägare	-15,4	-56,6	-226,9
Innehav utan bestämmande inflytande	–	–	–
Periodens totalresultat	-15,4	-56,6	-226,9
Avskrivningar ingår med	3,0	3,0	12,0
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	–	–	–
Vägt antal utestående stamaktier före utspädning (tusental)	89 908	89 908	89 908
Vägt antal utestående stamaktier efter utspädning (tusental)	89 908	89 908	89 908
Antal aktier vid periodens slut, (tusental)	89 908	89 908	89 908

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag MSEK	31 mars		31 dec
	2016	2015	2015
Materiella anläggningstillgångar	329,4	381,1	329,8
Långfristiga fordringar	0,0	0,0	0,0
Summa anläggningstillgångar	329,4	381,1	329,8
Kortfristiga fordringar	1,9	8,8	16,0
Likvida medel	76,5	270,5	103,6
Summa omsättningstillgångar	78,4	279,4	119,6
Summa tillgångar	407,7	660,5	449,4
Eget kapital	165,7	349,3	180,6
Långfristiga skulder	214,6	221,0	216,3
Kortfristiga skulder	27,3	90,1	52,6
Summa eget kapital och skulder	407,7	660,5	449,4

Koncernens rapport över förändring av totalt eget kapital i sammandrag	31 mars		31 dec
MSEK	2016	2015	2015
Belopp vid periodens ingång	180,6	405,3	405,3
Överföring från omvärderingsreserv	0,6	0,6	2,2
Nyemission	–	–	–
Periodens totalresultat	-15,4	-56,6	-226,9
Belopp vid periodens utgång	165,7	349,3	180,6

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag	Q1		Helår
MSEK	2016	2015	2015
Resultat före skatt	-17,4	-58,5	-184,7
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet, m.m.	3,0	3,0	12,0
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-14,4	-55,5	-172,7
Förändringar i rörelsekapital	-11,1	-0,8	-45,2
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-25,5	-56,2	-217,9
Investering i materiella anläggningstillgångar	–	–	–
Kassaflöde från investeringsverksamheten	–	–	–
Nyemission	–	–	–
Upptagna lån/amortering av låneskulder	-1,6	-1,7	-7,0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-1,6	-1,7	-7,0
Periodens kassaflöde	-27,1	-57,9	-224,8
Likvida medel vid periodens början	103,6	328,5	328,5
Likvida medel vid periodens slut	76,5	270,5	103,6

	31 mars		31 dec
Nyckeltal	2016	2015	2015
Eget kapital, MSEK	165,7	349,3	180,6
Eget kapital per aktie, SEK	1,84	3,89	2,01
Soliditet i moderbolaget	87,9%	80,3%	81,4%
Soliditet i koncernen	40,7%	52,9%	40,2%
Medelantal anställda	43	56	55

Resultaträkning för koncernen																	
	2012				2013				2014				2015				2016
MSEK	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1
Nettoomsättning	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	3,9
Administrationskostnader	-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	-4,4
Forskning- & utvecklingskostn.	-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	-15,6
Rörelseresultat	-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	-16,1
Finansnetto	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	-1,3
Resultat före skatt	-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	-17,4
Skatt	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	0,6
Periodens resultat	-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	-16,8

Resultaträkning för moderbolaget i sammandrag		Q1		Helår
MSEK		2016	2015	2015
Nettoomsättning		6,6	5,0	26,0
Administrationskostnader		-8,5	-9,7	-35,6
Forsknings- och utvecklingskostnader		-16,5	-58,2	-191,2
Rörelseresultat		-18,4	-62,9	-200,8
<i>Resultat från finansiella poster:</i>				
Ränteintäkter och liknande resultatposter		0,4	0,2	0,2
Räntekostnader och liknande resultatposter		0,0	0,4	-0,1
Resultat efter finansiella poster		-18,0	-62,3	-200,7
Skatt		–	–	–
Periodens resultat		-18,0	-62,3	-200,7
Rapport över totalresultat för moderbolaget i sammandrag				
Periodens resultat		-18,0	-62,3	-200,7
Övrigt totalresultat		–	–	–
Periodens totalresultat		-18,0	-62,3	-200,7

Balansräkning i sammandrag för moderbolaget		31 mars		31 dec.
MSEK		2016	2015	2015
Goodwill		76,7	92,9	80,7
Materiella anläggningstillgångar		0,5	0,5	0,5
Finansiella anläggningstillgångar		40,6	40,6	40,6
Summa anläggningstillgångar		117,7	134,0	121,8
Kortfristiga fordringar		19,5	20,7	28,4
Kortfristiga placeringar		56,6	236,9	76,6
Kassa och bank		6,8	22,9	12,1
Summa omsättningstillgångar		82,9	280,4	117,0
Summa tillgångar		200,7	414,3	238,8
Eget kapital		176,5	332,9	194,4
Kortfristiga skulder		24,2	81,5	44,4
Summa eget kapital och skulder		200,7	414,3	238,8

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	Mars 31, 2016	Dec. 31, 2015
	Nivå 2	Nivå 2
Kortfristiga placeringar	56,6	76,6

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: 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 28 april 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 tasquinimod, SILC, ANYARA och paquinimod. För ytterligare information besök www.activebiotech.com.

Active Biotech är skyldigt att offentliggöra informationen i denna delårsrapport enligt lagen om värdepappersmarknaden och/eller lagen om handel med finansiella instrument. Informationen lämnades för offentliggörande den 28 april 2016, kl. 08.30.