

Active Biotech AB

Delårsrapport januari – juni 2016

Laquinimod

- De kliniska studierna CONCERTO, ARPEGGIO och LEGATO-HD fortgår enligt plan
- 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 primärprogressiv MS (PPMS), förväntas under H1 2017
- Positiva resultat rörande laquinimod presenterades på den vetenskapliga konferensen 68th AAN Annual Meeting (American Academy of Neurology) som hölls i Vancouver, Canada, den 15-21 april 2016

Tasquinimod

- Kompletta studieresultat från fas 3-studien 10TASQ10 har publicerats i Journal of Clinical Oncology
- Utlicensieringsaktiviteter pågår

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

- Utlicensieringsaktiviteter pågår

Ekonomisk översikt

MSEK	Q2		Q1-Q2		Helår 2015
	2016	2015	2016	2015	
Nettoomsättning	3,9	3,2	7,9	6,1	16,3
Rörelseresultat	-14,5	-70,1	-30,6	-127,5	-177,9
Resultat efter skatt	-15,5	-71,4	-32,3	-129,3	-193,5
Resultat per aktie (SEK)	-0,17	-0,79	-0,36	-1,44	-2,15
Likvida medel (vid periodens slut)			57,4	186,6	103,6

- Omfokusering av bolaget genomförd, operativa kostnader reducerade med 71 % (95,2 MSEK) jämfört med 2015
- Antalet anställda kommer att ha reducerats från 56 (juni 2015) till 17 vid utgången av 3:e kvartalet 2016
- Verksamheten löper planenligt i avvaktan på fas 3 resultat för laquinimod under första halvåret 2017

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.

VDs lägesrapport

Under de två första kvartalen 2016 har Active Biotechs nya organisation implementerats. Då många av bolagets uppsagda medarbetare hade en lång anställningstid kommer avvecklingen att belasta även årets tredje kvartal. Full ekonomisk effekt av omorganisationen kommer under årets fjärde kvartal. Bolagets primära fokus är att stötta vår partner Teva i utvecklingen av laquinimod-projektet. Vad gäller projekten ANYARA, tasquinimod, paquinimod och SILC pågår endast aktiviteter som krävs för att Active Biotech skall hitta en kommersiell partner för vidare utveckling av desamma. Status för sådana diskussioner kommenteras ej.

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.

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.

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.

- De kliniska studierna CONCERTO, ARPEGGIO och LEGATO-HD fortgår enligt plan.

- 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, kvarstår 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.

- 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 studien uppnådde det primära målet och behandling med tasquinimod jämfört med placebo minskade risken signifikant 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. Bolaget söker nu en kommersiell partner för en vidare utveckling av tasquinimod för behandling av multipelt myelom.

– Kompletta studieresultat från 10TASQ10 studien har publicerats i [Journal of Clinical Oncology](#) (Sternberg et al, JCO, E-pub ahead of print, June 13 2016.)

Finansiell information

Kommentar till koncernens resultat för perioden januari – juni, 2016

Nettoomsättningen uppgick till 7,9 (6,1) MSEK och omfattade service- och hyresintäkter.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 38,5 (133,7) MSEK, varav forskningskostnaderna uppgick till 29,9 (123,7) MSEK. Kostnadsminskningen på 93,8 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 -30,6 (-127,5) MSEK. Resultatförbättringen, 96,9 MSEK, jämfört med föregående år förklaras av lägre kostnader för den under 2015 avslutade fas 3-studien med tasquinimod. Administrationskostnaderna uppgick till 8,6 (10,0) MSEK, periodens finansiella netto till -2,9 (-2,9) MSEK och resultatet efter skatt till -32,3 (-129,3) MSEK.

Kommentar till koncernens resultat för perioden april – juni, 2016

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

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 18,4 (73,4) MSEK, varav forskningskostnaderna uppgick till 14,3 (68,7) MSEK. Kostnadsminskningen på 54,4 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.

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -14,5 (-70,1) MSEK. Resultatförbättringen jämfört med föregående år förklaras av lägre forskningskostnader. Administrationskostnaderna uppgick till 4,1 (4,7) MSEK, periodens finansiella netto till -1,6 (-1,8) MSEK och resultatet efter skatt till -15,5 (-71,4) MSEK.

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

Likvida medel uppgick vid periodens slut till 57,4 MSEK, att jämföras med 103,6 MSEK vid utgången av 2015.

Kassaflödet för perioden uppgick till -46,2 (-141,8) MSEK varav kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -43,0 (-138,3) MSEK och kassaflödet från finansieringsverksamheten till -3,2 (-3,5) MSEK.

Investeringar

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

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

Nettoomsättning för perioden uppgick till 11,9 (11,1) MSEK och rörelsekostnaderna till 48,5 (149,8) MSEK. Moderbolagets rörelseresultat för perioden uppgick till -36,6 (-138,7) MSEK. Det finansiella nettot uppgick till 0,4 (0,5) MSEK och resultatet efter finansiella poster till -36,2 (-138,2) MSEK. Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 46,9 MSEK jämfört med 88,7 MSEK vid årets början.

Kommentar till moderbolagets resultat och finansiella ställning för perioden april-juni, 2016

Nettoomsättning för perioden uppgick till 5,2 (6,1) MSEK och rörelsekostnaderna till 23,5 (81,9) MSEK. Moderbolagets rörelseresultat för perioden uppgick till -18,3 (-75,8) MSEK. Det finansiella nettot uppgick till 0,1 (-0,1) MSEK och resultatet efter finansiella poster till -18,2 (-75,9) MSEK.

Styrelsen har beräknat moderbolagets eget kapital enligt reglerna i Aktiebolagslagen 25 kap, 14 §, punkt 1 och 2 och av denna beräkning framgår att eget kapital inte understiger hälften av det registrerade aktiekapitalet.

Eget kapital

Koncernens egna kapital vid periodens utgång uppgick till 152,2 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 38,6 %, att jämföras med 40,2 % vid utgången av 2015. Motsvarande siffror för moderbolaget Active Biotech AB uppgick till 88,2 % respektive 81,4 %.

Organisation

Medelantalet anställda uppgick till 36 (56), varav andelen anställda i forsknings- och utvecklingsverksamheten uppgick till 28 (45). Vid periodens slut uppgick antalet anställda i koncernen till 29. 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.

Framtidsutsikter, inklusive väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

På lång sikt har det existerande samarbetsavtalet med Teva Pharmaceuticals en betydande påverkan på framtida intäkter och finansiell ställning. På kort sikt förväntas befintlig likviditet, finansiella och reala tillgångar finansiera verksamheten fram till att fas III resultat för laquinimod beräknas erhållas under första halvåret 2017. Därutöver har styrelsen bolagsstämmans mandat att vid behov emittera upp till sju miljoner nya aktier.

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 2015. 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	2016	2015	2016	2015	2015
Nettoomsättning	3,9	3,2	7,9	6,1	16,3
Administrationskostnader	-4,1	-4,7	-8,6	-10,0	-18,0
Forsknings- och utvecklingskostnader	-14,3	-68,7	-29,9	-123,7	-176,2
Rörelseresultat	-14,5	-70,1	-30,6	-127,5	-177,9
Finansnetto	-1,6	-1,8	-2,9	-2,9	-6,8
Resultat före skatt	-16,1	-71,9	-33,4	-130,4	-184,7
Skatt	0,6	0,6	1,1	1,1	-8,8
Periodens resultat	-15,5	-71,4	-32,3	-129,3	-193,5
Periodens resultat hänförligt till:					
Moderbolagets aktieägare	-15,5	-71,4	-32,3	-129,3	-193,5
Innehav utan bestämmande inflytande	–	–	–	–	–
Periodens resultat	-15,5	-71,4	-32,3	-129,3	-193,5
Periodens resultat per aktie före utspädning (sek)	-0,17	-0,79	-0,36	-1,44	-2,15
Periodens resultat per aktie efter utspädning (sek)	-0,17	-0,79	-0,36	-1,44	-2,15

Rapport över totalresultat för koncernen i sammandrag	Q2		Q1 - Q2		Helår
MSEK	2016	2015	2016	2015	2015
Periodens resultat	-15,5	-71,4	-32,3	-129,3	-193,5
Övrigt totalresultat					
Poster som inte kan omföras till periodens resultat					
Förändring av omvärderingsreserv	1,8	1,8	3,6	3,6	-42,8
Skatt hänförlig till poster som inte kan återföras till periodens resultat	-0,4	-0,4	-0,8	-0,8	9,4
Periodens totalresultat	-14,1	-70,0	-29,5	-126,5	-226,9
Periodens totalresultat hänförligt till:					
Moderbolagets aktieägare	-14,1	-70,0	-29,5	-126,5	-226,9
Innehav utan bestämmande inflytande	–	–	–	–	–
Periodens totalresultat	-14,1	-70,0	-29,5	-126,5	-226,9
Avskrivningar ingår med	2,9	3,0	5,9	6,1	12,0
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	–	–	–	–	–
Vägt antal utestående stamaktier före utspädning (tusental)	89908	89908	89908	89908	89908
Vägt antal utestående stamaktier efter utspädning (tusental)	89908	89908	89908	89908	89908
Antal aktier vid periodens slut, (tusental)	89908	89908	89908	89908	89908

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	30 juni		31 dec
MSEK	2016	2015	2015
Materiella anläggningstillgångar	328,9	380,8	329,8
Långfristiga fordringar	0,0	0,0	0,0
Summa anläggningstillgångar	328,9	380,8	329,8
Kortfristiga fordringar	7,5	7,7	16,0
Likvida medel	57,4	186,6	103,6
Summa omsättningstillgångar	64,9	194,4	119,6
Summa tillgångar	393,8	575,1	449,4
Eget kapital	152,2	279,9	180,6
Långfristiga skulder	213,1	219,5	216,3
Kortfristiga skulder	28,5	75,7	52,6
Summa eget kapital och skulder	393,8	575,1	449,4

Koncernens rapport över förändring av totalt eget kapital i sammandrag	30 juni		31 dec
MSEK	2016	2015	2015
Belopp vid periodens ingång	180,6	405,3	405,3
Överföring från omvärderingsreserv	1,1	1,1	2,2
Periodens totalresultat	-29,5	-126,5	-226,9
Belopp vid periodens utgång	152,2	279,9	180,6

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag	Q1 - Q2		Helår
MSEK	2016	2015	2015
Resultat före skatt	-33,4	-130,4	-184,7
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet, m.m.	5,9	6,1	12,0
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-27,5	-124,4	-172,7
Förändringar i rörelsekapital	-15,4	-14,0	-45,2
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-43,0	-138,3	-217,9
Upptagna lån/amortering av låneskulder	-3,2	-3,5	-7,0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-3,2	-3,5	-7,0
Periodens kassaflöde	-46,2	-141,8	-224,8
Likvida medel vid periodens början	103,6	328,5	328,5
Likvida medel vid periodens slut	57,4	186,6	103,6

Nyckeltal	30 juni		31 dec
	2016	2015	2015
Eget kapital, MSEK	152,2	279,9	180,6
Eget kapital per aktie, SEK	1,69	3,11	2,01
Soliditet i moderbolaget	88,2%	79,3%	81,4%
Soliditet i koncernen	38,6%	48,7%	40,2%
Medelantal anställda	36	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	Q2
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	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	-4,1
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	-14,3
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	-14,5
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	-1,6
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	-16,1
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	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	-15,5

Resultaträkning för moderbolaget i sammandrag					Q2		Q1 - Q2		Helår
MSEK	2016	2015	2016	2015	2016	2015	2016	2015	2015
Nettoomsättning	5,2	6,1	11,9	11,1	26,0				
Administrationskostnader	-8,3	-9,1	-16,8	-18,8	-35,6				
Forsknings- och utvecklingskostnader	-15,2	-72,8	-31,7	-131,0	-191,2				
Rörelseresultat	-18,3	-75,8	-36,6	-138,7	-200,8				
<i>Resultat från finansiella poster:</i>									
Ränteintäkter och liknande resultatposter	0,1	-0,1	0,4	0,1	0,2				
Räntekostnader och liknande resultatposter	0,0	0,0	0,0	0,4	-0,1				
Resultat efter finansiella poster	-18,2	-75,9	-36,2	-138,2	-200,7				
Skatt	-	-	-	-	-				
Periodens resultat	-18,2	-75,9	-36,2	-138,2	-200,7				
Rapport över totalresultat för moderbolaget i sammandrag									
Periodens resultat	-18,2	-75,9	-36,2	-138,2	-200,7				
Övrigt totalresultat	-	-	-	-	-				
Periodens totalresultat	-18,2	-75,9	-36,2	-138,2	-200,7				

Balansräkning i sammandrag för moderbolaget				30 juni		31 dec
MSEK	2016	2015	2015	2016	2015	2015
Goodwill	72,7	88,8	80,7			
Materiella anläggningstillgångar	0,5	0,5	0,5			
Finansiella anläggningstillgångar	40,6	40,6	40,6			
Summa anläggningstillgångar	113,7	129,9	121,8			
Kortfristiga fordringar	18,8	20,3	28,4			
Kortfristiga placeringar	41,7	146,8	76,6			
Kassa och bank	5,2	27,1	12,1			
Summa omsättningstillgångar	65,7	194,2	117,0			
Summa tillgångar	179,4	324,1	238,8			
Eget kapital	158,3	257,0	194,4			
Kortfristiga skulder	21,1	67,1	44,4			
Summa eget kapital och skulder	179,4	324,1	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	Juni 30, 2016	Dec. 31, 2015
	Nivå 2	Nivå 2
Kortfristiga placeringar	41,7	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 2015, 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: 10 november

Bokslutsrapport 2016: 16 februari, 2017

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

Lund den 11 augusti 2016

Active Biotech AB (publ)

Mats Arnhög
Styrelseordförande

Magnhild Sandberg-Wollheim
Styrelseledamot

Peter Sjöstrand
Styrelseledamot

Peter Thelin
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 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 EU's marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 11 augusti 2016, kl. 08.30 CET.