

Active Biotech AB

Delårsrapport januari – mars 2017

Laquinimod

- De kliniska studierna CONCERTO, ARPEGGIO och LEGATO-HD fortgår enligt plan
- Studieresultat från den registreringsgrundande kliniska fas 3-studien CONCERTO i relapserande remitterande MS (RRMS) förväntas under H1 2017
- Studieresultat från fas 2-studien ARPEGGIO, som utvärderar laquinimod för behandling av primärprogressiv MS (PPMS), förväntas under H2 2017
- Särsläkemedelsstatus ("Orphan Drug Designation") för laquinimod för behandling av Huntingtons sjukdom beviljad av FDA ("US Food and Drug Administration")

ANYARA

- Projektet fortskrider enligt plan

Tasquinimod, paquinimod samt SILC

- Utlicensieringsaktiviteter pågår
- Användarpatent avseende tasquinimod för behandling av multipelt myelom beviljat av Europeiska Patentverket
- Särsläkemedelsstatus ("Orphan Drug Designation") för tasquinimod för behandling av multipelt myelom beviljad av FDA ("US Food and Drug Administration")
- Produktpatent för SILC-substanser beviljat av Europeiska Patentverket

Ekonomisk översikt

MSEK	Q1		Helår 2016
	2017	2016	
Nettoomsättning	4,7	3,9	19,0
Rörelseresultat	-14,6	-16,1	-55,1
Resultat efter skatt	-15,8	-16,8	-59,6
Resultat per aktie, före och efter utspädning (SEK)	-0,16	-0,19	-0,65
Likvida medel (vid periodens slut)	62,7	76,5	77,7

- 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

Rapporten finns även tillgänglig på www.activebiotech.com.

VDs lägesrapport

Bolagets primära fokus är fortsatt samarbete med våra partners Teva i utvecklingen av laquinimod-projektet och NeoTX Therapeutics i utvecklingen av ANYARA. Beträffande projekten tasquinimod, paquinimod och SILC pågår aktiviteter som krävs för att Active Biotech skall hitta en kommersiell partner för vidare utveckling av desamma. Status för sådana diskussioner kommenteras ej.

Projects in ongoing development

PROJECT	PRIMARY INDICATION	DISCOVERY PHASE	PRECLINICAL DEV.	CLINICAL PHASE I	CLINICAL PHASE II	CLINICAL PHASE III	PARTNER
Laquinimod	RRMS (Allegro/Bravo)						TEVA
	RRMS (Concerto)						
	PPMS (Arpeggio)						
	Huntingtons disease (Legato-HD)						
	Crohns disease						
	Lupus						
ANYARA	Oncology						NeoTX

Striped = Ongoing

Projects for licensing

PROJECT	PRIMARY INDICATION	DISCOVERY PHASE	PRECLINICAL DEV.	CLINICAL PHASE I	CLINICAL PHASE II	CLINICAL PHASE III
Tasquinimod	Prostate cancer					
	Multiple Myeloma					
Paquinimod	Systemic Sclerosis					
SILC	Oncology					

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 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, 1.0 eller 1.5 mg/dag) laquinimod som en möjlig behandling för vuxna patienter 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 och 1.2 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.

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 1.0 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. Kardiovaskulära biverkningar har inte observerats på någon av dosnivåerna i studien LEGATO-HD.

Förlängningsstudier med patienter från såväl en klinisk fas 2-studie som från fas 3-studierna ALLEGRO och BRAVO pågår. Dessa studier omfattar över 1000 patienter med en sammanlagd exponering på mer än 11.000 patient-år.

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

- Studieresultat från den registreringsgrundande fas 3-studien CONCERTO förväntas vara tillgängliga under första halvåret 2017.

- Den 31 januari 2017 meddelade den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA ("Food and Drug Administration") att laquinimod erhållit sär-läkemedelsstatus ("Orphan Drug Designation") i USA för behandling av Huntingtons sjukdom.

ANYARA – fusionsprotein för immunologisk behandling av cancer

[ANYARA](#) (naptumomab estafenatox) är en så kallad TTS (Tumor Targeted Superantigen)-substans som gör behandlingen av cancer tumorspecifik. Utvecklingen av ANYARA inriktas primärt mot njurcancer. Positiva data har uppvisats, dels vid [interimsanalys i fas II/III](#), dels i kliniska fas I-prövningar i lungcancer, njurcancer och bukspottkörtelcancer. I [juli 2009](#) publicerades resultat från två fas I-studier av ANYARA i den vetenskapliga tidskriften *Journal of Clinical Oncology*, där ANYARA studerats både som monoterapi och i kombination med ett etablerat cancerläkemedel - docetaxel (Taxotere®) - i patienter med avancerad cancer. Resultaten visade att ANYARA tolererades väl både som monoterapi och i kombination med docetaxel. I [juni 2013](#) presenterades överlevnadsdata (OS) och resultat avseende tid till sjukdomsförsämring (PFS), från ANYARA fas II/III-studien i patienter med njurcancer. Studien omfattade 513 patienter och var utformad för att utvärdera effekten av ANYARA i kombination med interferon-alfa, jämfört med endast interferon-alfa, i patienter med avancerad njurcancer. Det primära målet var förlängd överlevnad, vilket inte uppnåddes i hela studiepopulationen, men väl i en biomarkör-definierad subgrupp av 130 patienter. I denna subgrupp var medianöverlevnaden för dem som behandlats med ANYARA respektive placebo 63.3 respektive 31.1 månader (HR: 0.59; p=0.020). Mediantiden till sjukdomsförsämring var 13.7 (ANYARA) respektive 5.8 (placebo) månader (HR: 0.62; p=0.016). Den [26 oktober 2016](#) meddelade Active Biotech att ett licensavtal hade ingåtts med [NeoTX Therapeutics Ltd](#) (NeoTX) avseende Active Biotechs läkemedelssubstans Naptumumab estafenatox (ANYARA) för immunterapi vid cancer. NeoTX kommer att ansvara för och finansiera den

kliniska utvecklingen och kommersialiseringen av ANYARA globalt. Avtalets totala värde uppgår till 71 miljoner USD vilket är beroende av att kliniska, regulatoriska och kommersiella delmål uppnås. Active Biotech erhåller 250,000 USD som en initial betalning. Dessutom kommer NeoTX att till Active Biotech betala trappstegsvis ökande tvåsiffrig royalty på framtida marknadsförsäljning.

- Projektet fortskrider enligt plan.

Händelser efter balansdagen

[Den 12 April 2017](#) meddelades att Active Biotech har beviljats sär läkemedelstatus av FDA (U.S. Food and Drug Administration) för tasquinimod, för behandling av multipelt myelom.

Finansiell information

Kommentar till koncernens resultat för perioden januari – mars, 2017

Nettoomsättningen uppgick till 4,7 (3,9) MSEK och omfattade service- och hyresintäkter.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 19,3 (20,0) MSEK, varav forskningskostnaderna uppgick till 15,2 (15,6) MSEK. Bolagets forskningsverksamhet under 2016 och inledningen av 2017 omfattar enbart projekt- och patentstödande aktiviteter för de redan utlicensierade projekten samt kommersiella aktiviteter för att identifiera samarbetspartners till paquinimod, tasquinimod samt SILC-projektet.

De sedan tidigare utlicensierade projekten, laquinimod, ANYARA samt RhuDex, finansieras till fullo av respektive samarbetspartner.

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -14,6 (-16,1) MSEK. Resultatförbättringen jämfört med föregående år förklaras av högre intäkter och lägre kostnader. Administrationskostnaderna uppgick till 4,1 (4,4) MSEK, periodens finansiella netto till -1,8 (-1,3) MSEK och resultatet efter skatt till -15,8 (-16,8) MSEK.

Koncernens kassaflöde, likviditet och finansiella ställning för perioden januari – mars, 2017

Likvida medel uppgick vid periodens slut till 62,7 MSEK, att jämföras med 77,7 MSEK vid utgången av 2016.

Kassaflödet för perioden uppgick till -15,0 (-27,1) MSEK varav kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -13,6 (-14,4) MSEK och kassaflödet från finansieringsverksamheten till -1,6 (-1,6) MSEK.

Investeringar

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

Kommentar till moderbolagets resultat och finansiella ställning för perioden januari-mars, 2017

Nettoomsättning för perioden uppgick till 6,2 (6,6) MSEK och rörelsekostnaderna till 24,2 (25,0) MSEK.

Moderbolagets rörelseresultat för perioden uppgick till -18,1 (-18,4) MSEK. Det finansiella nettot uppgick till 0,0 (0,4) MSEK och resultatet efter finansiella poster till -18,1 (-18,0) MSEK. Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 57,7 MSEK jämfört med 73,2 MSEK vid årets början.

Styrelsen har beräknat moderbolagets egna 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 168,7 MSEK, att jämföras med 182,6 MSEK vid utgången av föregående år.

Antalet utestående aktier uppgick vid utgången av perioden till 96 824 320. Koncernens soliditet vid utgången av perioden uppgick till 42,4 %, att jämföras med 44,2 % vid utgången av 2016. Motsvarande siffror för moderbolaget Active Biotech AB uppgick till 91,8 % respektive 92,7 %.

Organisation

Medelantalet anställda under rapportperioden uppgick till 17 (43), varav andelen anställda i forsknings- och utvecklingsverksamheten uppgick till 8 (34). Vid periodens slut uppgick antalet anställda i koncernen till 17.

Årsstämma

Årsstämma kommer att hållas den 15 juni, 2017 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 inom kort.

Utdelning

Styrelsen föreslår ingen utdelning för verksamhetsåret 2016.

Framtidsutsikter, inklusive väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

På lång sikt har det existerande samarbetsavtalen med Teva Pharmaceuticals och NeoTX en avgörande påverkan på bolagets framtida intäkter och finansiella ställning. Befintlig likviditet, finansiella och reala tillgångar skall finansiera verksamheten fram till dess att ett eventuellt marknadsgodkännande för laquinimod och ANYARA erhållits. 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 MSEK	Q1		Helår 2016
	2017	2016	
Nettoomsättning	4,7	3,9	19,0
Administrationskostnader	-4,1	-4,4	-15,9
Forsknings- och utvecklingskostnader	-15,2	-15,6	-58,2
Rörelseresultat	-14,6	-16,1	-55,1
Finansnetto	-1,8	-1,3	-6,7
Resultat före skatt	-16,4	-17,4	-61,8
Skatt	0,6	0,6	2,2
Periodens resultat	-15,8	-16,8	-59,6
Periodens resultat hänförligt till:			
Moderbolagets aktieägare	-15,8	-16,8	-59,6
Innehav utan bestämmande inflytande	–	–	–
Periodens resultat	-15,8	-16,8	-59,6
Periodens resultat per aktie före utspädning (sek)	-0,16	-0,19	-0,65
Periodens resultat per aktie efter utspädning (sek)	-0,16	-0,19	-0,65

Rapport över totalresultat för koncernen i sammandrag	Q1		Helår
MSEK	2017	2016	2016
Periodens resultat	-15,8	-16,8	-59,6
Övrigt totalresultat			
Poster som inte kan omföras till periodens resultat			
Förändring av omvärderingsreserv	1,8	1,8	7,2
Skatt hänförlig till poster som inte kan återföras till periodens resultat	-0,4	-0,4	-1,6
Periodens totalresultat	-14,4	-15,4	-54,0
Periodens totalresultat hänförligt till:			
Moderbolagets aktieägare	-14,4	-15,4	-54,0
Innehav utan bestämmande inflytande	–	–	–
Periodens totalresultat	-14,4	-15,4	-54,0
Avskrivningar ingår med	2,8	3,0	11,8
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	–	–	–
Vägt antal utestående stamaktier före utspädning (tusental)	96824	89908	91041
Vägt antal utestående stamaktier efter utspädning (tusental)	96824	89908	91041
Antal aktier vid periodens slut, (tusental)	96824	89908	96824

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	31 mar.		31 dec.
MSEK	2017	2016	2016
Materiella anläggningstillgångar	327,7	329,4	328,1
Långfristiga fordringar	0,0	0,0	0,0
Summa anläggningstillgångar	327,7	329,4	328,1
Kortfristiga fordringar	7,3	1,9	7,1
Likvida medel	62,7	76,5	77,7
Summa omsättningstillgångar	70,0	78,4	84,8
Summa tillgångar	397,7	407,7	412,9
Eget kapital	168,7	165,7	182,6
Långfristiga skulder	208,6	214,6	207,0
Kortfristiga skulder	20,4	27,3	23,4
Summa eget kapital och skulder	397,7	407,7	412,9

Koncernens rapport över förändring av totalt eget kapital i sammandrag	31 mar.		31 dec.
MSEK	2017	2016	2016
Belopp vid periodens ingång	182,6	180,6	180,6
Överföring från omvärderingsreserv	0,6	0,6	2,2
Nyemission	–	–	53,7
Periodens totalresultat	-14,4	-15,4	-54,0
Belopp vid periodens utgång	168,7	165,7	182,6

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag		Q1		Helår
MSEK		2017	2016	2016
Resultat före skatt		-16,4	-17,4	-61,8
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet, m.m.		2,8	3,0	11,8
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-13,6	-14,4	-50,0
Förändringar i rörelsekapital		0,2	-11,1	-23,1
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-13,4	-25,5	-73,2
Nyemission		–	–	53,7
Upptagna lån/amortering av låneskulder		-1,6	-1,6	-6,5
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		-1,6	-1,6	47,2
Periodens kassaflöde		-15,0	-27,1	-25,9
Likvida medel vid periodens början		77,7	103,6	103,6
Likvida medel vid periodens slut		62,7	76,5	77,7

Nyckeltal	31 mar.		31 dec
	2017	2016	2016
Eget kapital, MSEK	168,7	165,7	182,6
Eget kapital per aktie, SEK	1,74	1,84	1,89
Soliditet i moderbolaget	91,8%	87,9%	92,7%
Soliditet i koncernen	42,4%	40,7%	44,2%
Medelantal anställda	17	43	28

Soliditet presenteras eftersom det är ett nyckeltal som Active Biotech anser vara relevant för investerare som vill bedöma bolagets förmåga att möta sina finansiella åtaganden. Nyckeltalet beräknas som redovisat eget kapital dividerat med redovisad balansomslutning.

Resultaträkning för koncernen																	
	2013				2014				2015				2016				2017
MSEK	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1
Nettoomsättning	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	4,1	7,1	4,7
Administrationskostnader	-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	-3,5	-3,9	-4,1
Forskning- & utvecklingskostn.	-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	-11,7	-16,7	-15,2
Rörelseresultat	-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	-11,1	-13,5	-14,6
Finansnetto	-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	-1,9	-1,9	-1,8
Resultat före skatt	-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	-13,0	-15,4	-16,4
Skatt	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	0,6	0,6	0,6
Periodens resultat	-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	-12,4	-14,8	-15,8

Resultaträkning för moderbolaget i sammandrag		Q1	Helår
MSEK	2017	2016	2016
Nettoomsättning	6,2	6,6	25,1
Administrationskostnader	-8,2	-8,5	-32,4
Forsknings- och utvecklingskostnader	-16,0	-16,5	-61,7
Rörelseresultat	-18,1	-18,4	-69,0
<i>Resultat från finansiella poster:</i>			
Ränteintäkter och liknande resultatposter	0,0	0,4	0,5
Räntekostnader och liknande resultatposter	0,0	0,0	0,0
Resultat efter finansiella poster	-18,1	-18,0	-68,6
Skatt	–	–	–
Periodens resultat	-18,1	-18,0	-68,6
Rapport över totalresultat för moderbolaget i sammandrag			
Periodens resultat	-18,1	-18,0	-68,6
Övrigt totalresultat	–	–	–
Periodens totalresultat	-18,1	-18,0	-68,6

Balansräkning i sammandrag för moderbolaget		31 mar.	31 dec.
MSEK	2017	2016	2016
Goodwill	60,6	76,7	64,6
Materiella anläggningstillgångar	0,5	0,5	0,5
Finansiella anläggningstillgångar	40,6	40,6	40,6
Summa anläggningstillgångar	101,6	117,7	105,6
Kortfristiga fordringar	16,8	19,5	14,9
Kortfristiga placeringar	48,7	56,6	68,7
Kassa och bank	9,0	6,8	4,5
Summa omsättningstillgångar	74,5	82,9	88,1
Summa tillgångar	176,0	200,7	193,7
Eget kapital	161,5	176,5	179,6
Kortfristiga skulder	14,6	24,2	14,1
Summa eget kapital och skulder	176,0	200,7	193,7

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

	Mar. 31, 2017	Dec. 31, 2016
MSEK	Nivå 2	Nivå 2
Kortfristiga placeringar	48,7	68,7

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 2016 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 2017: 10 augusti och 9 november

Årsstämma 2017: 15 juni

Bokslutsrapport 2017: 15 februari, 2018

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

Lund den 27 april 2017

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 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 27 april 2017, kl. 08.30 CET.