

Active Biotech AB

Delårsrapport januari – juni 2017

Kvartal 2 i korthet

- I april beviljade FDA sälläkemedelsstatus ("Orphan Drug Designation") för tasquinimod för behandling av multipelt myelom
- Det primära kliniska målet i fas 3-studien med laquinimod i RRMS (CONCERTO-studien) uppnåddes ej. De sekundära studiemålen (hjärnatrofi, skovfrekvens och MRI-data) uppnåddes i likhet med tidigare studier.
- Utlicensieringsaktiviteter pågår för tasquinimod, paquinimod och SILC

Händelser efter periodens utgång

- Helén Tuveßson efterträder Tomas Leanderson som VD för bolaget den 1 juli 2017
- I juli blev en patentansökan för användning av ANYARA i kombination med PD1-hämmare för behandling av cancer publik på WIPOs (World Intellectual Property Organization) hemsida www.wipo.int

Ekonomisk översikt

MSEK	Q2		Q1-Q2		Helår
	2017	2016	2017	2016	2016
Nettoomsättning	5,1	3,9	9,8	7,9	19,0
Rörelseresultat	-23,1	-14,5	-37,7	-30,6	-55,1
Resultat efter skatt	-24,4	-15,5	-40,2	-32,3	-59,6
Resultat per aktie (SEK)	-0,25	-0,17	-0,42	-0,36	-0,65
Likvida medel (vid periodens slut)			47,7	57,4	77,7

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Helén Tuveßson, VD
Tfn 046-19 21 56

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 ord

Den första juli tillträdde jag som ny VD för Active Biotech. Jag har en forskningsbakgrund med en doktorsexamen i medicinsk vetenskap och har arbetat med läkemedelsutveckling i mer än 20 år. I min tidigare roll som CSO för Active Biotech har jag under de senaste sex åren varit ansvarig för forskning och utveckling och varit en del av bolagets ledningsgrupp. Jag ser med förväntan fram emot att leda verksamheten vidare i den fas bolaget nu går in i.

Laquinimod-projekten med vår samarbetspartner Teva Pharmaceutical (Teva) kommer fortsatt att vara viktiga för oss. I maj rapporterade vi tillsammans med Teva att den kliniska fas 3 prövningen med laquinimod i relapserande remitterande MS, CONCERTO-studien, inte uppnådde sitt primära mål, vilket var en stor besvikelse men också mycket förvånande då hjärnatrofi-data, skovfrekvens och MRI-resultat samtliga utföll till laquinimods fördel. Jag hoppas att den analys av studien som nu pågår kan belysa och ge förklaring till studieresultatet. Fullständiga data kommer att presenteras framöver. Under hösten kommer resultat för laquinimod i fas 2-studien ARPEGGIO i primär progressiv MS att föreligga. I Huntingtons sjukdom väntas fas 2 resultat under nästa år.

I NeoTX har vi en engagerad och entusiastisk partner för ANYARA-projektet och förberedelser för fortsatt klinisk utveckling primärt i lungcancerpatienter med start under nästa år pågår för fullt.

Vi kommer att fortsätta att arbeta nära tillsammans med Teva och NeoTX i utveckling av laquinimod respektive ANYARA. Därutöver fokuseras verksamheten på aktiviteter för att öka de affärsmässiga värdena i tasquinimod, paquinimod och SILC-projekten med syfte att teckna nya samarbetsavtal.

I april beviljade FDA sär-läkemedelsstatus för tasquinimod för behandling av multipelt myelom. FDAs "Orphan Drug Designation" program ger bland annat 7 års marknadsexklusivitet vid marknadsgodkännande. Detta var ett viktigt besked för tasquinimod och ett resultat av de värdeskapande aktiviteter som pågår i projektet. Vi har nu både patentskydd och sär-läkemedelsstatus för tasquinimod i multipelt myelom, en sjukdom med stort medicinskt behov och där vi ser en stor potential för tasquinimod.

Preklinisk forskning och patentaktiviteter är en viktig del av bolagets nuvarande verksamhet både för samarbetet med våra partners och för att öka de kommersiella värdena i övriga projekt. Från september kompletteras därför företagets ledningsgrupp med Helena Eriksson, som ansvarig för bolagets forskning och utveckling innefattande även immateriella rättigheter. Helena har under de senaste åren haft ett övergripande ansvar för den biologiska forskningsverksamheten inom Active Biotech och därutöver varit ansvarig för aktiviteter relaterade till immateriella rättigheter.

Mot bakgrund av bolagets minskade lokalbehov har beslut fattats om att initiera en strukturerad process för att avyttra bolagets forskningsanläggning på Ideon i Lund. Förutom att bolaget därmed fokuserar på sin kärnverksamhet förstärks bolagets framtida finansiering.

10 augusti 2017, Helén Tuveßon, VD

Projekten

[Active Biotechs projektportfölj](#) innefattar i huvudsak projekt för utveckling av läkemedel mot neurodegenerativa sjukdomar och cancer.

Projekt i klinisk utveckling

PROJEKT	PRIMÄR INDIKATION	UPPTÄCKTSFAS	PREKLINISK UTV.	KLINISK FAS 1	KLINISK FAS 2	KLINISK FAS 3	PARTNER
Laquinimod	RRMS (Allegro/Bravo/Concerto)						Teva
	PPMS (Arpeggio)						
	Huntingtons sjukdom (Legato-HD)						
	Crohns						
	Lupus						
ANYARA	Onkologi						NeoTX

Streckat = pågående

Projekt för utlicensiering

PROJEKT	PRIMÄR INDIKATION	UPPTÄCKTSFAS	PREKLINISK UTV.	KLINISK FAS 1	KLINISK FAS 2	KLINISK FAS 3
Tasquinimod	Prostatacancer					
	Multipelt myelom					
Paquinimod	Systemisk skleros					
SILC	Onkologi					

Laquinimod

[Laquinimod](#) är en CNS-aktiv, immunmodulerande läkemedelskandidat med en ny verkningsmekanism, som utvecklas som en oral behandling (1 tablett om dagen) för relapserande remitterande MS (RRMS), progressiv MS (PPMS) och Huntingtons sjukdom (HD). Active Biotech har sedan 2004 avtal med det israeliska läkemedelsbolaget [Teva Pharmaceutical Industries Ltd](#) avseende utveckling och kommersialisering av laquinimod.

Det globala kliniska utvecklingsprogrammet som utvärderar laquinimod i RRMS inkluderar två tidigare genomförda fas 3-studier, ALLEGRO och BRAVO, samt fas 3-studien CONCERTO som utvärderade laquinimod i 2 199 patienter. De första resultaten från CONCERTO-studien offentliggjordes i maj 2017 och det primära kliniska målet, tid till bekräftad funktionsnedsättning efter tre månaders behandling, mätt enligt EDSS-skalan (Expanded Disability Status Scale), uppfylldes inte, ej heller efter 6 och 9 månaders behandling. Övriga studieresultat visar emellertid att sekundära mål uppnåddes. Minskning av hjärnvolum – en indikator på funktionsnedsättning över tid – i förhållande till studiestart visade en 40-procentig reduktion, jämfört med placebo vid månad 15, ($p < 0,0001$). Tid till första skov förlängdes ($p = 0,0001$). Årlig skovfrekvens visade 25 procent riskreduktion; ($p=0,0001$). Antalet T1-lesioner vid månad 15 visade en minskning på 30 procent ($p=0,004$). Den mycket goda kliniska säkerhetsprofilen för laquinimod 0,6 mg/dag, som studerats tidigare med över 12 000 patientår av exponering, bekräftades i CONCERTO. Ytterligare utvärdering av CONCERTO-studien pågår och fullständiga data kommer att publiceras i en vetenskaplig tidskrift och presenteras på en kommande medicinsk konferens.

I april 2015 rekryterades den första patienten till ARPEGGIO-studien, en randomiserad placebo-kontrollerad fas 2-studie som utvärderar laquinimod i PPMS. Det primära målet med studien är hjärnatrofi, definierad som procentuell förändring av hjärnvolum mätt med magnetkamera (MRI). Resultat från studien förväntas under andra halvåret 2017.

Utveckling av laquinimod för behandling av Huntingtons sjukdom, en ovanlig neurodegenerativ sjukdom, har också inletts. Laquinimod har erhållit sällskapsmedelsstatus (Orphan Drug Designation) för denna indikation av FDA. Den kliniska fas 2-studien LEGATO-HD pågår och ska utvärdera dagliga doser av laquinimod som potentiell behandling av patienter med Huntingtons sjukdom. Det primära studiemålet i LEGATO-HD är förändring, mätt med skalan "Unified Huntington's Disease Rating Scale-Total Motor Scale" (UHDRS-TMS) efter 12 månaders behandling jämfört med placebo. Resultat från studien förväntas under 2018.

Händelser under Q2

Resultaten från den kliniska fas 3-studien med laquinimod i relapserande remitterande MS (RRMS), CONCERTO-studien, rapporterades i maj. Det primära målet, tid till bekräftad funktionsnedsättning efter minst 3 månaders behandling mätt med EDSS-skalan och jämfört med placebo uppnåddes inte.

ANYARA

[ANYARA](#) är en så kallad TTS-substans (Tumor Targeting Superantigen) som ökar immunförsvarets förmåga att upptäcka tumörer. Active Biotech har sedan 2016 avtal med [NeoTX Therapeutics Ltd](#) avseende fortsatt utveckling och kommersialisering av ANYARA.

Kliniskt har utvecklingen av ANYARA främst fokuserat på cancerformer med stort medicinskt behov. Positiva data redovisades från fas 1-studier avseende lungcancer, njurcancer och cancer i bukspottkörteln, där ANYARA har 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, samt ökade immunsystemets förmåga att upptäcka tumörer. En fas 2/3-prövning med ANYARA i kombination med interferon alfa i njurcancer uppvisade god säkerhet, men uppnådde inte det primära effektmålet, förlängd totalöverlevnad, i ITT-populationen (Intention-to-treat). Tilläggs effekt har visats i prekliniska tumörmodeller när man kombinerar ANYARA och en så kallad checkpoint-inhibitor. Den kommande kliniska prövningen kommer att göras i kombination med en immunstimulerande PD-1 hämmare, en kombinationsstrategi i linje med ANYARAs verkningsmekanism som även stöds av prekliniska data.

Händelser under Q2

Projektet fortskrider enligt plan.

Händelser efter periodens utgång

En patentansökan för användning av ANYARA i kombination med anti-PD1-hämmare blev publik den 20 juli. Ansökan (WO2017122098) innebär att behandling av cancer med ANYARA i kombination med PD1-hämmare potentiellt patentskyddas fram till år 2037.

Tasquinimod

[Tasquinimod](#) är en oral immunmodulerande substans som påverkar tumörens möjlighet att växa och sprida sig.

Tasquinimod har primärt utvecklats för behandling av prostatacancer och har genomgått klinisk utveckling i fas 1-3. Resultaten från fas 3-studien 10TASQ10 med tasquinimod i prostata cancer visade att behandling med tasquinimod jämfört med placebo minskade risken för radiologisk cancer-progression eller dödsfall i patienter med metastaserad kastratresistent prostatacancer som ännu inte behandlats med kemoterapi. Däremot förlängde inte behandling med tasquinimod totalöverlevnaden och utvecklingen i prostatacancer avslutades. Tasquinimod har en unik verkningsmekanism och uppvisar mycket goda resultat i prekliniska modeller för multipelt myelom, en ovanlig form av blodcancer med ett stort medicinskt behov. En patentansökan för behandling av denna cancerform med tasquinimod är sedan januari 2017 godkänd i Europa vilket ger tasquinimod patentskydd till 2035.

Active Biotech söker en samarbetspartner med rätt expertis för vidare utveckling av tasquinimod inom denna indikation.

Händelser under Q2

Tasquinimod beviljades sällskapsmedelsstatus för behandling av multipelt myelom av den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA.

Paquinimod

[Paquinimod](#) är en quinolin-substans som utvecklas i huvudsak för behandling av systemisk skleros, en ovanlig bindvävssjukdom med ett stort medicinskt behov. Paquinimod har sär läkemedelsstatus i såväl EU (2011) som USA (2014).

Ett kliniskt fas 1-program för att fastställa klinisk dos, tolerabilitet och farmakokinetik är genomfört med paquinimod i friska frivilliga och patienter. En explorativ klinisk studie i patienter med systemisk skleros har avslutats och resultatet visade på en god säkerhetsprofil och effekter på sjukdomsrelaterade biomarkörer i linje med paquinimods verkningsmekanism. Nästa steg i den kliniska utvecklingen är att konfirmera dessa effekter i en kontrollerad fas 2-prövning för att sedan genomföra en registreringsgrundande studie i patientgruppen.

Active Biotech söker en samarbetspartner för vidare klinisk utveckling av paquinimod.

Händelser under Q2

Utlicensieringsaktiviteter pågår.

SILC

[SILC- "S100A9 Inhibition by Low molecular weight Compounds"](#) är ett prekliniskt immun-onkologiprojekt fokuserat på S100A9 som målmolekyl för behandling av cancer. S100A9 uttrycks i tumörens mikro-miljö och är involverat i utveckling av cancer genom rekrytering och aktivering av specifika immunceller som driver utvecklingen av cancer. Små substanser som blockerar funktionen av S100A9 är en ny "approach" för att hjälpa kroppens eget immunsystem att bekämpa cancer. Kemiska bibliotek av substanser har screenats för bindning till denna målmolekyl och så kallade "lead substanser" med bra egenskaper för fortsatt utveckling har identifierats. Tre internationella patentansökningar med syfte att erhålla skydd för tre, kemiskt orelaterade, substansgrupper har lämnats in och hittills har två av dessa godkänts.

Active Biotech söker en samarbetspartner för fortsatt utveckling av projektet.

Händelser under Q2

Utlicensieringsaktiviteter pågår.

Händelser efter balansdagen

Den 19 juni 2017 meddelades att Helén Tuveßon efterträder Tomas Leanderson som VD i Active Biotech AB den 1 juli 2017.

Finansiell information

Kommentar till koncernens resultat för perioden januari – juni, 2017

Nettoomsättningen uppgick till 9,8 (7,9) MSEK och omfattade service- och hyresintäkter.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 47,4 (38,5) MSEK, varav forskningskostnaderna uppgick till 29,8 (29,9) MSEK. Periodens kostnadsutfall inkluderar reservering av avtalsmässiga kostnader i samband med VD-byte kommunicerat den 19 juni, 2017 samt bedömda försäljningskostnader för avyttring av bolagets forskningsanläggning, totalt cirka 10 MSEK. Bolagets forskningsverksamhet under rapportperioden omfattar enbart projekt- och patentstödande aktiviteter för de redan utlicensierade projekten samt kommersiella aktiviteter för att identifiera samarbetspartners till tasquinimod, paquinimod samt SILC-projektet. De sedan tidigare utlicensierade projekten, laquinimod, ANYARA samt RhuDex, finansieras till fullo av respektive samarbetspartner.

Med hänsyn till att den egna verksamheten i bolagets fastighet Forskaren 1 successivt har minskat har bolaget beslutat om avyttring av fastigheten och försäljningsprocessen har inletts. Avyttringsbeslutet innebär en omklassificering av fastigheten i delårsrapporten, från att historiskt ha redovisats som en anläggningstillgång klassificeras fastigheten fortsättningsvis som en tillgång som innehas för försäljning. Fastigheten värderas därmed till

marknadsvärde reducerat med bedömd försäljningskostnad.

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -37,7 (-30,6) MSEK. Resultatförsämringen jämfört med föregående år förklaras av reserverade kostnader för VD byte samt kostnader i samband med beslutad fastighetsförsäljning.

Administrationskostnaderna uppgick till 17,6 (8,6) MSEK, periodens finansiella netto till -3,6 (-2,9) MSEK och resultatet efter skatt till -40,2 (-32,3) MSEK.

Kommentar till koncernens resultat för perioden april – juni, 2017

Nettoomsättningen uppgick till 5,1 (3,9) MSEK och omfattade service- och hyresintäkter.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 28,1 (18,4) MSEK, varav forskningskostnaderna uppgick till 14,6 (14,3) MSEK. Kostnadsutfallet under perioden har belastats med reservering för kostnader i samband med VD-byte samt bedömda försäljningskostnader för avyttring av bolagets forskningsanläggning. Bolagets forskningsverksamhet omfattar enbart projekt- och patentstödande aktiviteter för de redan utlicensierade projekten samt kommersiella aktiviteter för att identifiera samarbetspartners till tasquinimod, paquinimod samt SILC-projektet. De sedan tidigare utlicensierade projekten, laquinimod, ANYARA samt RhuDex, finansieras till fullo av respektive samarbetspartner.

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -23,1 (-14,5) MSEK. Resultatförsämringen jämfört med föregående år förklaras av ovannämnda reserverade kostnader för VD-byte samt försäljning av bolagets forskningsanläggning. Administrationskostnaderna uppgick till 13,5 (4,1) MSEK, periodens finansiella netto till -1,8 (-1,6) MSEK och resultatet efter skatt till 24,4 (15,5) MSEK.

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

Likvida medel uppgick vid periodens slut till 47,7 MSEK, att jämföras med 77,7 MSEK vid utgången av 2016.

Kassaflödet för perioden uppgick till -30,0 (-46,2) MSEK varav kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -27,0 (-43,0) MSEK och kassaflödet från finansieringsverksamheten till -3,0 (-3,2) MSEK.

Investeringar

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

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

Nettoomsättning för perioden uppgick till 12,2 (11,9) MSEK och rörelsekostnaderna till 53,6 (48,5) MSEK vilket inkluderar reserverade kostnader för VD-byte. Moderbolagets rörelseresultat för perioden uppgick till -41,4 (-36,6) MSEK. Det finansiella nettot uppgick till -0,1 (0,4) MSEK och resultatet efter finansiella poster till -41,5 (-36,2) MSEK. Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 43,5 MSEK jämfört med 73,2 MSEK vid årets början.

Kommentar till moderbolagets resultat och finansiella ställning för perioden april-juni, 2017

Nettoomsättning för perioden uppgick till 6,0 (5,2) MSEK och rörelsekostnaderna till 29,4 (23,5) MSEK vilket inkluderar reserverade kostnader för VD-byte. Moderbolagets rörelseresultat för perioden uppgick till -23,3 (-18,3) MSEK. Det finansiella nettot uppgick till -0,1 (0,1) MSEK och resultatet efter finansiella poster till -23,4 (-18,2) MSEK.

Eget kapital

Koncernens egna kapital vid periodens utgång uppgick till 146,3 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 38,5 %, att jämföras med 44,2 % vid utgången av 2016. Motsvarande siffror för moderbolaget Active Biotech AB uppgick till 88,2 % respektive 92,7 %.

Organisation

Medelantalet anställda under rapportperioden uppgick till 17 (36), varav andelen anställda i forsknings- och utvecklingsverksamheten uppgick till 8 (28). Vid periodens slut uppgick antalet anställda i koncernen till 17.

Framtidsutsikter, inklusive väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

På lång sikt har samarbetsavtalen med Teva och NeoTX en avgörande inverkan 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. Beslut har fattats om avyttring av bolagets fastighet och försäljningsprocessen har inletts.

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 2016. 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	2017	2016	2017	2016	2016
Nettoomsättning	5,1	3,9	9,8	7,9	19,0
Administrationskostnader	-13,5	-4,1	-17,6	-8,6	-15,9
Forsknings- och utvecklingskostnader	-14,6	-14,3	-29,8	-29,9	-58,2
Rörelseresultat	-23,1	-14,5	-37,7	-30,6	-55,1
Finansnetto	-1,8	-1,6	-3,6	-2,9	-6,7
Resultat före skatt	-24,9	-16,1	-41,3	-33,4	-61,8
Skatt	0,6	0,6	1,1	1,1	2,2
Periodens resultat	-24,4	-15,5	-40,2	-32,3	-59,6
Periodens resultat hänförligt till:					
Moderbolagets aktieägare	-24,4	-15,5	-40,2	-32,3	-59,6
Innehav utan bestämmande inflytande	–	–	–	–	–
Periodens resultat	-24,4	-15,5	-40,2	-32,3	-59,6
Periodens resultat per aktie före utspädning (sek)	-0,25	-0,17	-0,42	-0,36	-0,65
Periodens resultat per aktie efter utspädning (sek)	-0,25	-0,17	-0,42	-0,36	-0,65

Rapport över totalresultat för koncernen i sammandrag		Q2		Q1 - Q2		Helår
MSEK		2017	2016	2017	2016	2016
Periodens resultat		-24,4	-15,5	-40,2	-32,3	-59,6
Övrigt totalresultat						
Poster som inte kan omföras till periodens resultat						
Förändring av omvärderingsreserv		1,8	1,8	3,6	3,6	7,2
Skatt hänförlig till poster som inte kan återföras till periodens resultat		-0,4	-0,4	-0,8	-0,8	-1,6
Periodens totalresultat		-23,0	-14,1	-37,4	-29,5	-54,0
Periodens totalresultat hänförligt till:						
Moderbolagets aktieägare		-23,0	-14,1	-37,4	-29,5	-54,0
Innehav utan bestämmande inflytande		–	–	–	–	–
Periodens totalresultat		-23,0	-14,1	-37,4	-29,5	-54,0
Avskrivningar ingår med		2,9	2,9	5,8	5,9	11,8
Investeringar i materiella anläggningstillgångar		0,0	0,0	0,0	0,0	–
Vägt antal utestående stamaktier före utspädning (tusental)		96824	89908	96824	89908	91041
Vägt antal utestående stamaktier efter utspädning (tusental)		96824	89908	96824	89908	91041
Antal aktier vid periodens slut, (tusental)		96824	89908	96824	89908	96824

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag		30 juni		31 dec
MSEK		2017	2016	2016
Materiella anläggningstillgångar		2,5	328,9	328,1
Långfristiga fordringar		0,0	0,0	0,0
Summa anläggningstillgångar		2,5	328,9	328,1
Kortfristiga fordringar		7,4	7,5	7,1
Tillgångar som innehavs för försäljning		321,8	–	–
Likvida medel		47,7	57,4	77,7
Summa omsättningstillgångar		376,9	64,9	84,8
Summa tillgångar		379,4	393,8	412,9
Eget kapital		146,3	152,2	182,6
Långfristiga skulder		207,3	213,1	207,0
Kortfristiga skulder		25,9	28,5	23,4
Summa eget kapital och skulder		379,4	393,8	412,9

Koncernens rapport över förändring av totalt eget kapital i sammandrag		30 juni		31 dec
MSEK		2017	2016	2016
Belopp vid periodens ingång		182,6	180,6	180,6
Överföring från omvärderingsreserv		1,1	1,1	2,2
Nyemission		0,0	0,0	53,7
Periodens totalresultat		-37,4	-29,5	-54,0
Belopp vid periodens utgång		146,3	152,2	182,6

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag		Q1 - Q2		Helår
MSEK		2017	2016	2016
Resultat före skatt		-41,3	-33,4	-61,8
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet, m.m.		5,8	5,9	11,8
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-35,6	-27,5	-50,0
Förändringar i rörelsekapital		8,5	-15,4	-23,1
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-27,0	-43,0	-73,2
Nyemission		–	–	53,7
Upptagna lån/amortering av låneskulder		-3,0	-3,2	-6,5
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		-3,0	-3,2	47,2
Periodens kassaflöde		-30,0	-46,2	-25,9
Likvida medel vid periodens början		77,7	103,6	103,6
Likvida medel vid periodens slut		47,7	57,4	77,7

	30 juni		31 dec
Nyckeltal	2017	2016	2016
Eget kapital, MSEK	146,3	152,2	182,6
Eget kapital per aktie, SEK	1,51	1,69	1,89
Soliditet i moderbolaget	88,2%	88,2%	92,7%
Soliditet i koncernen	38,5%	38,6%	44,2%
Medelantal anställda	17	36	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																						
	2012				2013				2014				2015				2016				2017	
MSEK	Q1	Q2	Q3	Q4	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	4,1	7,1	4,7	5,1
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	-3,5	-3,9	-4,1	-13,5
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	-11,7	-16,7	-15,2	-14,6
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	-14,5	-11,1	-13,5	-14,6	-23,1
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	-1,6	-1,9	-1,9	-1,8	-1,8
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	-13,0	-15,4	-16,4	-24,9
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	0,6	0,6	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	-12,4	-14,8	-15,8	-24,4

Resultaträkning för moderbolaget i sammandrag		Q2		Q1 - Q2		Helår
MSEK		2017	2016	2017	2016	2016
Nettoomsättning		6,0	5,2	12,2	11,9	25,1
Administrationskostnader		-14,4	-8,3	-22,6	-16,8	-32,4
Forsknings- och utvecklingskostnader		-15,0	-15,2	-31,0	-31,7	-61,7
Rörelseresultat		-23,3	-18,3	-41,4	-36,6	-69,0
<i>Resultat från finansiella poster:</i>						
Ränteintäkter och liknande resultatposter		0,0	0,1	0,0	0,4	0,5
Räntekostnader och liknande resultatposter		-0,1	0,0	-0,1	0,0	0,0
Resultat efter finansiella poster		-23,4	-18,2	-41,5	-36,2	-68,6
Skatt		–	–	–	–	–
Periodens resultat		-23,4	-18,2	-41,5	-36,2	-68,6
Rapport över totalresultat för moderbolaget i sammandrag						
Periodens resultat		-23,4	-18,2	-41,5	-36,2	-68,6
Övrigt totalresultat		–	–	–	–	–
Periodens totalresultat		-23,4	-18,2	-41,5	-36,2	-68,6

Balansräkning i sammandrag för moderbolaget MSEK	30 juni		31 dec
	2017	2016	2016
Goodwill	56,5	72,7	64,6
Materiella anläggningstillgångar	0,5	0,5	0,5
Finansiella anläggningstillgångar	40,6	40,6	40,6
Summa anläggningstillgångar	97,5	113,7	105,6
Kortfristiga fordringar	15,5	18,8	14,9
Kortfristiga placeringar	39,7	41,7	68,7
Kassa och bank	3,8	5,2	4,5
Summa omsättningstillgångar	59,0	65,7	88,1
Summa tillgångar	156,6	179,4	193,7
Eget kapital	138,1	158,3	179,6
Kortfristiga skulder	18,5	21,1	14,1
Summa eget kapital och skulder	156,6	179,4	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

MSEK	Juni 30, 2017	Dec. 31, 2016
	Nivå 2	Nivå 2
Kortfristiga placeringar	39,7	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 2016, 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 samt politiska risker.

Kommande rapporttillfällen

Delårsrapporter 2017: 9 november

Bokslutsrapport 2017: 15 februari, 2018

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

Lund den 10 augusti 2017

Active Biotech AB (publ)

Mats Arnhög
Styrelseordförande

Magnhild Sandberg-Wollheim
Styrelseledamot

Peter Sjöstrand
Styrelseledamot

Peter Thelin
Styrelseledamot

Helén Tuvevsson
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 fas 2-prövningar för behandling av primärprogressiv multipel skleros och Huntingtons sjukdom. ANYARA, en immunonkologisk substans, har genomgått klinisk fas 1-2/3 i patienter med pankreas-, lung- eller njurcancer. Vidare bedrivs kommersiella aktiviteter för projekten tasquinimod, paquinimod och SILC. 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 10 augusti 2017, kl. 08.30 CET.