

Active Biotech AB

Bokslutsrapport januari – mars 2018

Kvartal 1 i korthet

- Beslut om nyemission med företrädesrätt för aktieägarna fattat vid extra bolagsstämma den 19 mars 2018
- Patentansökan avseende tasquinimod för behandling av multipelt myelom godkänd i USA
- Produktpatentet från den andra patentfamiljen inom SILC-projektet beviljat i USA

Händelser efter periodens utgång

- Den under april genomförda företrädesemissionen övertäckades med cirka 30 %. Bolaget tillförs cirka 46,9 miljoner kronor, efter emissionskostnader
- Vår samarbetspartner NeoTX presenterade nya prekliniska data för ANYARA på den vetenskapliga konferensen, AACR i Chicago

Ekonomisk översikt

MSEK	Q1		Helår 2017
	2018	2017	
Nettoomsättning	4,8	4,7	20,2
Rörelseresultat	-8,5	-14,6	*-102,5
Resultat efter skatt	-10,2	-15,8	*-108,8
Resultat per aktie (SEK)	-0,11	-0,16	-1,12
Likvida medel (vid periodens slut)	12,8	62,7	25,2

* varav nedskrivning fastighet 50 MSEK

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

I början av året blev en patentansökan avseende tasquinimod för behandling av multipelt myelom godkänd i USA. Ett patent är sedan tidigare beviljat i Europa och detta innebär att vi nu har patentskydd för tasquinimod till 2035 för användning inom multipelt myelom på de viktigaste marknaderna. Inom projektet fortsätter de prekliniska aktiviteterna för att stötta en klinisk utveckling inom multipelt myelom parallellt med diskussioner med tänkbara samarbetspartners till projektet.

Inom SILC-projektet har ytterligare ett patent från en av patentfamiljerna beviljats i USA. Vidare fortsätter arbetet med att etablera "proof of concept" för S100A9 som målmolekyl inom cancer.

I april på den årliga vetenskapliga konferensen "American Association for Cancer Research (AACR)" i Chicago presenterade vår samarbetspartner NeoTX prekliniska data som tyder på att ANYARA kan förstärka effekten av PD-1 hämmare i olika cancermodeller. Detta är viktiga data som visar att ANYARA genom sin tumörriktade verkan potentiellt kan öka den kliniska nyttan av immunaktiverande PD-1 behandling. Förberedelser för en klinisk studie med ANYARA i kombination med en PD-1 hämmare pågår och enligt plan ska studien starta under senare delen av hösten 2018.

Resultaten från ARPEGGIO-studien med laquinimod i primärprogressiv MS presenterades i slutet av april på det vetenskapliga mötet "Annual Meeting of the American Academy of Neurology (AAN)" i Los Angeles. Studien nådde som tidigare kommunicerats inte det primära kliniska målet, förändring i hjärnvolym från studiestart till vecka 48. MRI-data visar dock en signifikant förändring i nya T2-lesioner med laquinimod behandling vilket tyder på att laquinimod har en effekt på inflammationen i CNS även i patienter med primärprogressiv MS sjukdom. Resultaten i ARPEGGIO-studien stöder inte en fortsatt utveckling av laquinimod i PPMS.

Nyemissionen som beslutades i början av kvartalet blev övertecknad och är nu slutgiltigt genomförd. Vi har därmed säkerställt möjligheten till fortsatt uthållighet för att invänta kliniska studieresultat, slutföra partnerdiskussioner och fortsätta arbetet med att säkra värdetillväxt i projekten.

Projekten

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

Projekt i pågående 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)						
ANYARA	Solida tumörer						NeoTX
	Kombination med anti-PD1						

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), primär progressiv MS (PPMS) och Huntingtons sjukdom (HD). Active Biotech har sedan 2004 avtal med [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. Mot bakgrund av resultaten från CONCERTO avser Teva som tidigare meddelats inte att fortsätta utvecklingen av laquinimod i RRMS. Fullständiga data kommer att publiceras i en vetenskaplig tidskrift.

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 meddelades i början av december och den primära målparametern, hjärnatrofi, mätt som procentuell förändring av hjärnvolumen (PBVC) från studiestart till vecka 48, uppnåddes inte efter dagliga orala doser med 0,6 mg laquinimod. Det sekundära målet, tid till bekräftad funktionsnedsättning, uppnåddes likaså inte. Det observerades dock en reduktion av nya T2-lesioner hos de som behandlades med laquinimod 0,6 mg, vilket tyder på en effekt på inflammation i CNS även i patienter med PPMS. Den kliniska säkerhetsprofilen för laquinimod 0,6 mg dagligen i PPMS-patienter var snarlik den i patienter med RRMS. De vanligaste biverkningarna som rapporterades för patienter som behandlades med laquinimod 0,6 mg dagligen var nasofaryngit, huvudvärk, övre luftvägsinfektion och ryggsmärta.

Utveckling av laquinimod för behandling av Huntingtons sjukdom, en ovanlig neurodegenerativ sjukdom, har också inletts. Laquinimod har erhållit sällskapsläkemedelsstatus (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 andra halvåret 2018.

Händelser efter periodens utgång

TEVA presenterade data från fas 2-studien med laquinimod i primärprogressiv MS, ARPEGGIO-studien, på AAN i april i Los Angeles

ANYARA

[ANYARA](#) är en så kallad TTS-substans (Tumor Targeting Superantigen) som ökar immunförsvarets förmåga att känna igen 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). Tilläggseffekt 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 efter periodens utgång

NeoTX presenterade nya prekliniska data för ANYARA på den vetenskapliga konferensen, AACR i april i Chicago

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 prostatacancer 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. Ett patent för behandling av denna cancerform med tasquinimod är sedan januari 2017 beviljad i Europa vilket ger tasquinimod patentskydd till 2035. Under Q1 godkändes även patentansökan avseende tasquinimod för behandling av multipelt myelom i USA. Tasquinimod har särsläkemedelsstatus för behandling av multipelt myelom i USA (2017).

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

Händelser under Q1

- Patentansökan avseende tasquinimod för behandling av multipelt myelom godkänt i USA
- Utlicensieringsaktiviteter pågår

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 särsläkemedelsstatus 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 Q1

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 ett nytt behandlingsalternativ 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. Hittills har patent beviljats från två patentfamiljer i Europa och USA.

Active Biotech söker en samarbetspartner för fortsatt utveckling av projektet.

Händelser under Q1

- Produktpatentet från den andra patentfamiljen inom SILC-projektet beviljat i USA
- Utlicensieringsaktiviteter pågår

Övriga händelser efter periodens utgång

Den under april 2018 genomförda företrädesemission om 48 412 160 aktier till existerande ägare, övertecknades med cirka 30 % och tillförde bolaget cirka 46,9 MSEK efter emissionskostnader. Överteckningen medförde att den av Peter Thelin utställda vederlagsfria emissionsgarantin om 10 MSEK därmed inte utnyttjades. Emissionen registrerades hos Bolagsverket den 3 maj 2018.

Finansiell information

Kommentar till koncernens resultat för perioden januari – mars, 2018

Nettoomsättningen uppgick till 4,8 (4,7) MSEK varav hyresintäkterna uppgick till 4,1 (3,6) MSEK och serviceintäkterna till 0,7 (1,1) MSEK.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 13,4 (19,3) MSEK, varav forskningskostnaderna uppgick till 10,5 (15,2) MSEK, en 31-procentig kostnadsreduktion. Bolagets forskningsverksamhet under rapportperioden omfattar enbart projekt- och patentstödande aktiviteter för redan utlicensierade projekt samt aktiviteter för att förbättra förutsättningarna för att hitta samarbetspartners till tasquinimod, paquinimod samt SILC-projektet. De utlicensierade projekten, laquinimod, ANYARA samt RhuDex, finansieras till fullo av respektive samarbetspartner.

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -8,5 (-14,6) MSEK. Resultatförbättringen jämfört med föregående år förklaras till fullo av genomförda kostnadsreduktioner i verksamheten.

Administrationskostnaderna uppgick till 2,9 (4,1) MSEK, periodens finansiella netto till -1,7 (-1,8) MSEK och resultatet efter skatt till -10,2 (-15,8) MSEK.

Koncernens kassaflöde, likviditet och finansiella ställning för perioden januari – mars, 2018

Likvida medel uppgick vid periodens slut till 12,8 MSEK, att jämföras med 25,2 MSEK vid utgången av 2017.

Kassaflödet för perioden uppgick till -12,4 (-15,0) MSEK varav kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -10,5 (-13,4) MSEK. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till -1,8 (-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, 2018

Nettoomsättning för perioden uppgick till 6,2 (6,2) MSEK och rörelsekostnaderna till 16,0 (24,2) MSEK.

Moderbolagets rörelseresultat för perioden uppgick till -9,7 (-18,1) MSEK. Det finansiella nettot uppgick till 0,0 (0,0) MSEK och resultatet efter finansiella poster till -9,7 (-18,1) MSEK. Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 11,5 MSEK jämfört med 21,2 MSEK vid årets början.

Eget kapital

Koncernens egna kapital vid periodens utgång uppgick till 67,1 MSEK, att jämföras med 77,7 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 23,1 %, att jämföras med 25,6 % vid utgången av 2017. Motsvarande siffror för moderbolaget Active Biotech AB uppgick till 74,8 % respektive 78,8 %.

Organisation

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

Årsstämma

Årsstämma avhålls den 17 maj, 2018 klockan 17.00 i bolagets lokaler på Scheelevägen 22 i Lund.

Årsredovisning

Active Biotech's årsredovisning 2017 finns tillgänglig på bolagets hemsida www.activebiotech.com.

Utdelning

Styrelsen föreslår ingen utdelning för verksamhetsåret 2017.

Framtidsutsikter, inklusive väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Samarbetsavtalen med Teva och NeoTX har fortsatt en avgörande inverkan på bolagets framtida intäkter och finansiella ställning. Teva finansierar en fas 2-studie med laquinimod i Huntingtons sjukdom där resultat beräknas att föreligga under andra halvåret 2018. Därutöver förväntas NeoTX, under andra halvåret 2018, att inleda den kliniska utvecklingen av ANYARA i kombination med en immunstimulerande PD-1 hämmare.

Bolaget hade vid utgången av mars 2018 totalt 12,8 MSEK i likvida medel, därutöver tillkommer cirka 46,9 MSEK från den under april månad genomförda nyemissionen. Försäljningsprocessen avseende bolagets fastighet i Lund pågår men har ännu inte lett till avslut.

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 2017. Då koncernens verksamhet i huvudsak bedrivs i moderbolaget avser risk- och osäkerhetsfaktorerna både moderbolaget och koncernen.

Resultaträkning för koncernen i sammandrag		Q1		Helår
MSEK		2018	2017	2017
Nettoomsättning		4,8	4,7	20,2
Administrationskostnader		-2,9	-4,1	-20,2
Forsknings- och utvecklingskostnader		-10,5	-15,2	-49,4
Övriga rörelsekostnader		–	–	-53,3
Rörelseresultat		-8,5	-14,6	-102,5
Finansnetto		-1,7	-1,8	-7,4
Resultat före skatt		-10,2	-16,4	-109,9
Skatt		–	0,6	1,1
Periodens resultat		-10,2	-15,8	-108,8
Periodens resultat hänförligt till:				
Moderbolagets aktieägare		-10,2	-15,8	-108,8
Innehav utan bestämmande inflytande		–	–	–
Periodens resultat		-10,2	-15,8	-108,8
Periodens resultat per aktie före utspädning (sek)		-0,11	-0,16	-1,12
Periodens resultat per aktie efter utspädning (sek)		-0,11	-0,16	-1,12

Rapport över totalresultat för koncernen i sammandrag		Q1		Helår
MSEK		2018	2017	2017
Periodens resultat		-10,2	-15,8	-108,8
Övrigt totalresultat				
Poster som inte kan omföras till periodens resultat				
Förändring av omvärderingsreserv		–	1,8	3,6
Skatt hänförlig till poster som inte kan återföras till periodens resultat		–	-0,4	-0,8
Periodens totalresultat		-10,2	-14,4	-106,0
Periodens totalresultat hänförligt till:				
Moderbolagets aktieägare		-10,2	-14,4	-106,0
Innehav utan bestämmande inflytande		–	–	–
Periodens totalresultat		-10,2	-14,4	-106,0
Avskrivningar ingår med		0,2	2,8	6,1
Investeringar i materiella anläggningstillgångar		–	–	–
Vägt antal utestående stamaktier före utspädning (tusental)		96 824	96 824	96 824
Vägt antal utestående stamaktier efter utspädning (tusental)		96 824	96 824	96 824
Antal aktier vid periodens slut (tusental)		96 824	96 824	96 824

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag		31 mar		31 dec
MSEK		2018	2017	2017
Materiella anläggningstillgångar		1,6	327,7	1,7
Långfristiga fordringar		0,0	0,0	0,0
Summa anläggningstillgångar		1,6	327,7	1,7
Kortfristiga fordringar		5,1	7,3	5,2
Tillgångar som innehas för försäljning		271,8	–	271,8
Likvida medel		12,8	62,7	25,2
Summa omsättningstillgångar		289,6	70,0	302,1
Summa tillgångar		291,2	397,7	303,8
Eget kapital		67,1	168,7	77,7
Långfristiga skulder		0,2	208,6	0,3
Kortfristiga skulder		223,9	20,4	225,8
Summa eget kapital och skulder		291,2	397,7	303,8

Koncernens rapport över förändring av totalt eget kapital i sammandrag	31 mar		31 dec
MSEK	2018	2017	2017
Belopp vid periodens ingång	77,7	182,6	182,6
Periodens resultat	-10,2	-15,8	-108,8
Periodens övrigt totalresultat	–	1,4	2,8
<i>Periodens totalresultat</i>	<i>-10,2</i>	<i>-14,4</i>	<i>-106,0</i>
Överföring från omvärderingsreserv	–	0,6	1,1
Nyemission	-0,3	–	–
Belopp vid periodens utgång	67,1	168,7	77,7

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag	Q1		Helår
MSEK	2018	2017	2017
Resultat före skatt	-10,2	-16,4	-109,9
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet, m.m.	0,2	2,8	56,6
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-10,1	-13,6	-53,3
Förändringar i rörelsekapital	-0,4	0,2	6,9
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-10,5	-13,4	-46,4
Nyemission	-0,3	–	–
Upptagna lån/amortering av låneskulder	-1,5	-1,6	-6,1
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-1,8	-1,6	-6,1
Periodens kassaflöde	-12,4	-15,0	-52,5
Likvida medel vid periodens början	25,2	77,7	77,7
Likvida medel vid periodens slut	12,8	62,7	25,2

Nyckeltal	31 mar		31 dec
	2018	2017	2017
Eget kapital, MSEK	67,1	168,7	77,7
Eget kapital per aktie, SEK	0,69	1,74	0,80
Soliditet i moderbolaget	74,8%	91,8%	78,8%
Soliditet i koncernen	23,1%	42,4%	25,6%
Medelantal anställda	17	17	17

Soliditet och eget kapital per aktie presenteras eftersom de är alternativa nyckeltal som Active Biotech anser vara relevanta för investerare som vill bedöma bolagets förmåga att möta sina finansiella åtaganden. Soliditet beräknas som redovisat eget kapital dividerat med redovisad balansomslutning. Eget kapital per aktie beräknas som redovisat eget kapital dividerat med antal aktier.

Resultaträkning för koncernen	2014				2015				2016				2017				2018
MSEK	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1
Nettoomsättning	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	5,1	5,4	4,8
Administrationskostnader	-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	-10,2	-2,5	-3,3	-2,9
Forsknings- och utvecklingskost.	-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	-9,1	-10,4	-10,5
Övriga rörelsekostnader	–	–	–	–	–	–	–	–	–	–	–	–	–	-3,3	–	-50,0	–
Rörelseresultat	-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	-6,5	-58,4	-8,5
Finansnetto	-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	-1,9	-1,8	-1,7
Resultat före skatt	-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	-8,4	-60,1	-10,2
Skatt	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	-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	-8,4	-60,1	-10,2

Resultaträkning för moderbolaget i sammandrag		Q1		Helår
MSEK		2018	2017	2017
Nettoomsättning		6,2	6,2	23,4
Administrationskostnader		-3,0	-8,2	-36,6
Forsknings- och utvecklingskostnader		-13,0	-16,0	-57,1
Övriga rörelsekostnader		—	—	-56,3
Rörelseresultat		-9,7	-18,1	-126,6
<i>Resultat från finansiella poster:</i>				
Ränteintäkter och liknande resultatposter		0,0	0,0	0,0
Räntekostnader och liknande resultatposter		0,0	0,0	-0,2
Resultat efter finansiella poster		-9,7	-18,1	-126,8
Skatt		—	—	—
Periodens resultat		-9,7	-18,1	-126,8
Rapport över totalresultat för moderbolaget i sammandrag				
Periodens resultat		-9,7	-18,1	-126,8
Övrigt totalresultat		—	—	—
Periodens totalresultat		-9,7	-18,1	-126,8

Balansräkning i sammandrag för moderbolaget		31 mar		31 dec
MSEK		2018	2017	2017
Goodwill		—	60,6	—
Materiella anläggningstillgångar		—	0,5	—
Finansiella anläggningstillgångar		40,5	40,6	40,5
Summa anläggningstillgångar		40,5	101,6	40,5
Kortfristiga fordringar		5,1	16,8	5,4
Kortfristiga placeringar		9,7	48,7	19,7
Kassa och bank		1,8	9,0	1,5
Summa omsättningstillgångar		16,7	74,5	26,5
Summa tillgångar		57,2	176,0	67,0
Eget kapital		42,8	161,5	52,8
Kortfristiga skulder		14,4	14,6	14,2
Summa eget kapital och skulder		57,2	176,0	67,0

Eventuella summeringsfel beror på avrundning.

Not 1: Redovisningsprinciper

Delårsrapporten för koncernen har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering samt tillämpliga delar av årsredovisningslagen. Delårsrapporten för moderbolaget har upprättats i enlighet med årsredovisningslagens 9 kapitel. För koncernen och moderbolaget har samma redovisningsprinciper och beräkningsgrunder tillämpats som i den senaste årsredovisningen.

Bolagets fastighet klassificerat som "Tillgång som innehåses för försäljning". Innebörden av detta är att dess redovisade värde kommer att återvinnas i huvudsak genom försäljning och inte genom användning. En tillgång klassificeras som att den innehåses för försäljning om den är tillgänglig för omedelbar försäljning i befintligt skick och utifrån villkor som är normala, och det är mycket sannolikt att försäljning kommer att ske. Fastigheten redovisas på egen rad som omsättningstillgång i rapport över finansiell ställning. Vid första klassificeringen som innehav för försäljning har fastigheten redovisats till verkligt värde med avdrag för försäljningskostnader. Efterföljande värdeförändringar, både vinster och förluster, redovisas i årets resultat.

Not 2: Verkligt värde på finansiella instrument

	Mar 31, 2018	Dec 31, 2017
MSEK	Nivå 2	Nivå 2
Kortfristiga placeringar	9,7	19,7

Verkligt värde avseende finansiella tillgångar och skulder överensstämmer i allt väsentligt med redovisat värde i balansräkningen. För mer info hänvisas till årsredovisningen för 2017, Not 17. I förhållande till värderingen per den 31 december 2017 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 2018: 9 augusti samt 15 november, 2018

Bokslutsrapport 2018: 14 februari, 2019

Årsstämma 2018: 17 maj, 2018

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

Lund den 17 maj 2018

Active Biotech AB (publ)

Helén Tuve

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 utveckling för neurodegenerativa sjukdomar i samarbete med Teva Pharmaceutical Industries Ltd. ANYARA, en immunterapi, befinner sig i utveckling för behandling av cancer i samarbete med NeoTX Therapeutics Ltd. 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 bokslutsrapport enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 17 maj, 2018, kl. 16.00 CET.