

Active Biotech AB

Delårsrapport januari – juni 2018

Kvartal 2 i korthet

- Bolagets samarbetspartner NeoTX presenterade nya prekliniska data för ANYARA på den vetenskapliga konferensen AACR i Chicago
- Den under april genomförda nyemissionen tillförde bolaget 47,1 miljoner kronor

Händelser efter periodens utgång

- Bolaget meddelar att fas 2-studien LEGATO-HD, som utvärderar effekt och säkerhet hos laquinimod i Huntingtons sjukdom (HD), inte uppnådde sitt primära mål att bromsa sjukdomsutveckling. Däremot uppnåddes det sekundära målet, minskad hjärnatrofi. Laquinimod uppvisade utmärkt säkerhet i studien
- Bolaget inleder ett vetenskapligt samarbete med The Wistar Institute, Philadelphia i USA, kring tasquinimod för att stötta framtida klinisk utveckling i multipelt myelom

Ekonomisk översikt

MSEK	Q2		Q1-Q2		Helår
	2018	2017	2018	2017	2017
Nettoomsättning	5,7	5,1	10,5	9,8	20,2
Rörelseresultat	-7,3	-23,1	-15,9	-37,7	-102,5
Resultat efter skatt	-9,1	-24,4	-19,3	-40,2	-108,8
Resultat per aktie (SEK)	-0,07	-0,20	-0,15	-0,33	-0,89
Likvida medel (vid periodens slut)			45,6	47,7	25,2

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 april på den prestigefyllda vetenskapliga konferensen "American Association for Cancer Research (AACR)" i Chicago var vår samarbetspartner NeoTX utvald att få presentera nya data för ANYARA. Ett stort prekliniskt program visar att ANYARA, som är en tumörriktad immunterapi, kan förstärka effekten av andra immunterapier som t.ex. PD-1 checkpoint hämmare, i olika cancermodeller. Trots de senaste årens framsteg med checkpoint-terapi inom cancerbehandling är det endast en lite andel av patienterna som svarar på behandling. ANYARA känner igen och binder till ett protein som finns på tumörcellen och kan därför styra aktiverade immunceller till tumören vilket leder till avdödning av tumörcellerna. De prekliniska data som presenterades på AACR indikerar att ANYARA potentiellt kan öka den kliniska nyttan av checkpoint-terapi för patienter som inte svarar eller svarar dåligt på anti-PD-1 behandling. Förberedelser för en klinisk studie där ANYARA ges i kombination med en PD-1 hämmare pågår. Studien planeras starta under senare delen av hösten 2018.

Under 2014 startade fas 2-studien Legato-HD för att utvärdera laquinimod som en möjlig behandling av Huntingtons sjukdom, en svårt handikappande, ärftlig, neurodegenerativ sjukdom där behovet av effektiv behandling för att bromsa sjukdomsutvecklingen är stort. Top-line data från studien presenterades i slutet av juli i år och tyvärr uppnåddes inte det primära målet, att bromsa sjukdomsutveckling, mätt med en motorisk sjukdomsskala (UHDRS-TMS), efter 12 månaders behandling jämfört med studiestart. Samtidigt visade laquinimod en tydlig och signifikant effekt på minskad hjärnatrofi, vilket indikerar att laquinimod kan ha effekt på sjukdomsprocessen i Huntingtons sjukdom. Som i tidigare studier uppvisade laquinimod utmärkt säkerhet. Den pågående fullständiga analysen av studiedata är viktig inte minst för att förstå betydelsen av effekten på hjärnatrofi och en möjlig koppling till en klinisk effekt på sjukdomen. Teva kommer att presentera studieresultaten vid kommande medicinska kongresser samt publicera i vetenskapliga tidskrifter.

För att stärka Active Biotechs forskning och utveckling av tasquinimod i multipelt myelom har vi etablerat ett mycket värdefullt vetenskapligt samarbete med docent Yulia Nefedovas forskargrupp på The Wistar Institute, Philadelphia i USA.

Under kvartalet genomfördes den sedan tidigare beslutade nyemission som tillförde 47,1 MSEK, vilket möjliggör fortsatt support i våra partnersamarbeten, möjlighet att slutföra nya partnerdiskussioner samt att fortsätta arbetet med att säkra värdetillväxt i övriga projekt.

Projekten

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

Sjukdomsområde	Forskning	Preklinisk	Fas 1	Fas 2	Fas 3	Partner
Cancer	ANYARA Kombination med anti-PD1 i cancer*					NeoTX
						
	Tasquinimod Multipelt Myelom					
						
	SILC Onkologi					
						
Neurodegeneration & inflammation	Laquinimod Huntingtons sjukdom (Legato-HD)					teva
						
	Paquinimod Systematisk skleros					
						
* Förberedande studier påbörjade						

Laquinimod

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

Det globala kliniska utvecklingsprogrammet som utvärderat laquinimod i relapserande remitterande MS (RRMS) inkluderar tre genomförda fas 3-studier, ALLEGRO, BRAVO, samt CONCERTO-studien. 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. Övriga studieresultat visar att sekundära skov-relaterade mål och MRI-parametrar uppnåddes i likhet med tidigare studier. Den mycket goda kliniska säkerhetsprofilen för laquinimod 0,6 mg/dag, som studerats tidigare med över 14 000 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 primärprogressiv MS (PPMS). Resultat från studien meddelades i början av december 2017 och den primära målparametern, hjärnatrofi, mätt som procentuell förändring av hjärnvolymen (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. Teva presenterade data från fas 2-studien med laquinimod i primärprogressiv MS, ARPEGGIO-studien, på den årliga vetenskapliga konferensen "American Academy of Neurology (ANN)" i april i Los Angeles.

Med bakgrund av de kliniska resultaten i MS-studierna så har Teva beslutat att, efter ett omfattande program, avsluta utvecklingen av laquinimod i MS.

Utveckling av laquinimod för behandling av Huntingtons sjukdom (HD), en ovanlig neurodegenerativ sjukdom pågår. Laquinimod har erhållit särskild läkemedelsstatus (Orphan Drug Designation) för denna indikation av FDA. Den kliniska fas 2-studien LEGATO-HD som utvärderar dagliga doser av laquinimod som potentiell behandling av patienter med Huntingtons sjukdom pågår. 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.

Händelser under Q2

Teva presenterade data från fas 2-studien med laquinimod i primärprogressiv MS, ARPEGGIO-studien, på den årliga vetenskapliga konferensen ANN i april i Los Angeles

Händelser efter periodens utgång

Bolaget meddelar att fas 2-studien LEGATO-HD, som utvärderar effekt och säkerhet hos laquinimod i Huntingtons sjukdom (HD), inte uppnådde sitt primära mål att bromsa sjukdomsutveckling. Däremot uppnåddes det sekundära målet, minskad hjärnatrofi. Laquinimod uppvisade utmärkt säkerhet i studien

ANYARA

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

I april 2018 presenterade NeoTX nya prekliniska data på den vetenskapliga konferensen "American Association for Cancer Research (AACR)". Data som presenteras visar synergistisk anti-tumör effekt när ANYARA kombineras med en PD-1 checkpoint-hämmare i flera olika tumörmodeller som normalt svarar dåligt eller inte alls på PD-1 hämning. Den planerade kliniska prövningen kommer att genomföras i kombination med en PD-1 checkpoint hämmare, en kombinationsstrategi i linje med ANYARAs verkningsmekanism som även stöds av prekliniska data.

Händelser under Q2

NeoTX presenterade nya prekliniska data för ANYARA på den vetenskapliga konferensen AACR 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. Patent för behandling av denna cancerform med tasquinimod är beviljad i Europa och USA och ger tasquinimod patentskydd till 2035. Tasquinimod har sär läkemedelsstatus 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 efter periodens utgång

Bolaget inleder ett vetenskapligt samarbete med The Wistar Institute, Philadelphia i USA, kring tasquinimod för att stötta framtida klinisk utveckling i multipelt myelom

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.

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.

Finansiell information

Kommentar till koncernens resultat för perioden januari – juni, 2018

Nettoomsättningen uppgick till 10,5 (9,8) MSEK och omfattade service- och hyresintäkter.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 26,4 (47,5) MSEK, varav forskningskostnaderna uppgick till 20,9 (29,8) MSEK, en 30-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 -15,9 (-37,7) MSEK. Resultatförbättringen jämfört med föregående år förklaras till fullo av genomförda kostnadsreduktioner i verksamheten. Administrationskostnaderna uppgick till 5,5 (14,4) MSEK, periodens finansiella netto till -3,5 (-3,6) MSEK och resultatet efter skatt till -19,3 (-40,2) MSEK.

Kommentar till koncernens resultat för perioden april – juni, 2018

Nettoomsättningen uppgick till 5,7 (5,1) MSEK och omfattade service- och hyresintäkter.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 13,0 (28,1) MSEK, varav forskningskostnaderna uppgick till 10,4 (14,6) MSEK. Bolagets forskningsverksamhet omfattar enbart projekt- och patentstödande aktiviteter för de redan utlicensierade projekten samt kommersiella aktiviteter för att identifiera samarbetspartners till paquinimod, tasquinimod samt SILC-projektet.

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -7,3 (-23,1) MSEK. Administrationskostnaderna uppgick till 2,6 (10,2) MSEK, periodens finansiella netto till -1,7 (-1,8) MSEK och resultatet efter skatt till -9,1 (-24,4) MSEK.

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

Likvida medel uppgick vid periodens slut till 45,6 MSEK, att jämföras med 25,2 MSEK vid utgången av 2017.

Kassaflödet för perioden uppgick till 20,5 (-30,0) MSEK varav kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -23,5 (-27,0) MSEK. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 44,0 (-3,0) MSEK, varav den under perioden genomförda emissionen av 48 412 460 aktier tillförde 47,1 MSEK efter emissionskostnader.

Investeringar

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

Kommentar till moderbolagets resultat och finansiella ställning för perioden januari – juni, 2018

Nettoomsättning för perioden uppgick till 12,4 (12,2) MSEK och rörelsekostnaderna till 31,7 (53,6) MSEK. Moderbolagets rörelseresultat för perioden uppgick till -19,2 (-41,4) MSEK. Det finansiella nettot uppgick till 0,0 (-0,1) MSEK och resultatet efter finansiella poster till -19,2 (-41,5) MSEK. Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 42,8 MSEK jämfört med 21,2 MSEK vid årets början.

Kommentar till moderbolagets resultat och finansiella ställning för perioden april– juni, 2018

Nettoomsättning för perioden uppgick till 6,2 (6,0) MSEK och rörelsekostnaderna till 15,7 (29,4) MSEK.

Moderbolagets rörelseresultat för perioden uppgick till -9,5 (-23,3) MSEK. Det finansiella nettot för perioden uppgick till 0,0 (-0,1) MSEK och resultatet efter finansiella poster till -9,5 (-23,4) MSEK.

Eget kapital

Koncernens egna kapital vid periodens utgång uppgick till 105,5 MSEK, att jämföras med 77,7 MSEK vid utgången av föregående år.

Antalet utestående aktier uppgick vid utgången av perioden till 145 236 480. Koncernens soliditet vid utgången av perioden uppgick till 32,6 %, att jämföras med 25,6 % vid utgången av 2017. Motsvarande siffror för moderbolaget Active Biotech AB uppgick till 89,0 % 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 16.

Framtidsutsikter, inklusive väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Samarbetsavtalen med Teva och NeoTX har fortsatt en avgörande inverkan på bolagets framtida intäkter och finansiella ställning. NeoTX förväntas, under andra halvåret 2018, att inleda den kliniska utvecklingen av ANYARA i kombination med en immunstimulerande PD-1 hämmare.

Bolaget hade vid utgången av juni 2018 totalt 45,6 MSEK i likvida medel. Försäljningsprocessen avseende bolagets fastighet i Lund pågår men har ännu inte lett till avslut. Tillgängliga likvida medel, existerande och nya partneravtal samt likviditetstillskott från fastighetsförsäljningen avser finansiera verksamheten.

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		Q2		Q1 - Q2		Helår
MSEK		2018	2017	2018	2017	2017
Nettoomsättning		5,7	5,1	10,5	9,8	20,2
Administrationskostnader		-2,6	-10,2	-5,5	-14,4	-20,2
Forsknings- och utvecklingskostnader		-10,4	-14,6	-20,9	-29,8	-49,4
Övriga rörelsekostnader		–	-3,3	–	-3,3	-53,3
Rörelseresultat		-7,3	-23,1	-15,9	-37,7	-102,5
Finansnetto		-1,7	-1,8	-3,5	-3,6	-7,4
Resultat före skatt		-9,1	-24,9	-19,3	-41,3	-109,9
Skatt		–	0,6	–	1,1	1,1
Periodens resultat		-9,1	-24,4	-19,3	-40,2	-108,8
Periodens resultat hänförligt till:						
Moderbolagets aktieägare		-9,1	-24,4	-19,3	-40,2	-108,8
Innehav utan bestämmande inflytande		–	–	–	–	–
Periodens resultat		-9,1	-24,4	-19,3	-40,2	-108,8
Periodens resultat per aktie före utspädning (sek)		-0,07	-0,20	-0,15	-0,33	-0,89
Periodens resultat per aktie efter utspädning (sek)		-0,07	-0,20	-0,15	-0,33	-0,89

Rapport över totalresultat för koncernen i sammandrag		Q2		Q1 - Q2		Helår
MSEK		2018	2017	2018	2017	2017
Periodens resultat		-9,1	-24,4	-19,3	-40,2	-108,8
Övrigt totalresultat						
Poster som inte kan omföras till periodens resultat						
Förändring av omvärderingsreserv		–	1,8	–	3,6	3,6
Skatt hänförlig till poster som inte kan återföras till periodens resultat		–	-0,4	–	-0,8	-0,8
Periodens totalresultat		-9,1	-23,0	-19,3	-37,4	-106,0
Periodens totalresultat hänförligt till:						
Moderbolagets aktieägare		-9,1	-23,0	-19,3	-37,4	-106,0
Innehav utan bestämmande inflytande		–	–	–	–	–
Periodens totalresultat		-9,1	-23,0	-19,3	-37,4	-106,0
Avskrivningar ingår med		0,1	2,9	0,3	5,8	6,1
Investeringar i materiella anläggningstillgångar		–	–	–	–	–
Vägt antal utestående stamaktier före utspädning (tusental)		136 903	122 256	129 620	122 256	122 256
Vägt antal utestående stamaktier efter utspädning (tusental)		136 903	122 256	129 620	122 256	122 256
Antal aktier vid periodens slut (tusental)		145 236	96 824	145 236	96 824	96 824

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag		30 jun		31 dec
MSEK		2018	2017	2017
Materiella anläggningstillgångar		1,4	2,5	1,7
Långfristiga fordringar		0,0	0,0	0,0
Summa anläggningstillgångar		1,4	2,5	1,7
Kortfristiga fordringar		5,0	7,4	5,2
Tillgångar som innehas för försäljning		271,8	321,8	271,8
Likvida medel		45,6	47,7	25,2
Summa omsättningstillgångar		322,4	376,9	302,1
Summa tillgångar		323,8	379,4	303,8
Eget kapital		105,5	146,3	77,7
Långfristiga skulder		0,2	207,3	0,3
Kortfristiga skulder		218,1	25,9	225,8
Summa eget kapital och skulder		323,8	379,4	303,8

Koncernens rapport över förändring av totalt eget kapital i sammandrag		30 jun		31 dec
MSEK		2018	2017	2017
Belopp vid periodens ingång		77,7	182,6	182,6
Periodens resultat		-19,3	-40,2	-108,8
Periodens övrigt totalresultat		–	2,8	2,8
<i>Periodens totalresultat</i>		-19,3	-37,4	-106,0
Överföring från omvärderingsreserv		–	1,1	1,1
Nyemission		47,1	–	–
Belopp vid periodens utgång		105,5	146,3	77,7

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag		Q1 - Q2		Helår
MSEK		2018	2017	2017
Resultat före skatt		-19,3	-41,3	-109,9
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet, m.m.		0,3	5,8	56,6
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-19,0	-35,6	-53,3
Förändringar i rörelsekapital		-4,5	8,5	6,9
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-23,5	-27,0	-46,4
Nyemission		47,1	–	–
Upptagna lån/amortering av låneskulder		-3,2	-3,0	-6,1
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		44,0	-3,0	-6,1
Periodens kassaflöde		20,5	-30,0	-52,5
Likvida medel vid periodens början		25,2	77,7	77,7
Likvida medel vid periodens slut		45,6	47,7	25,2

Nyckeltal		30 jun		31 dec
		2018	2017	2017
Eget kapital, MSEK		105,5	146,3	77,7
Eget kapital per aktie, SEK		0,73	1,51	0,80
Soliditet i moderbolaget		89,0%	88,2%	78,8%
Soliditet i koncernen		32,6%	38,5%	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	Q2
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	5,7
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	-2,6
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	-10,4
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	-7,3
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	-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	-9,1
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	-9,1

Resultaträkning för moderbolaget i sammandrag		Q2		Q1 - Q2		Helår
MSEK		2018	2017	2018	2017	2017
Nettoomsättning		6,2	6,0	12,4	12,2	23,4
Administrationskostnader		-2,7	-14,4	-5,7	-22,6	-36,6
Forsknings- och utvecklingskostnader		-13,0	-15,0	-26,0	-31,0	-57,1
Övriga rörelsekostnader		–	–	–	–	-56,3
Rörelseresultat		-9,5	-23,3	-19,2	-41,4	-126,6
<i>Resultat från finansiella poster:</i>						
Ränteintäkter och liknande resultatposter		0,0	0,0	0,0	0,0	0,0
Räntekostnader och liknande resultatposter		0,0	-0,1	0,0	-0,1	-0,2
Resultat efter finansiella poster		-9,5	-23,4	-19,2	-41,5	-126,8
Skatt		–	–	–	–	–
Periodens resultat		-9,5	-23,4	-19,2	-41,5	-126,8
Rapport över totalresultat för moderbolaget i sammandrag						
Periodens resultat		-9,5	-23,4	-19,2	-41,5	-126,8
Övrigt totalresultat		–	–	–	–	–
Periodens totalresultat		-9,5	-23,4	-19,2	-41,5	-126,8

Balansräkning i sammandrag för moderbolaget		30 jun		31 dec
MSEK		2018	2017	2017
Goodwill		–	56,5	–
Materiella anläggningstillgångar		–	0,5	–
Finansiella anläggningstillgångar		40,5	40,6	40,5
Summa anläggningstillgångar		40,5	97,5	40,5
Kortfristiga fordringar		7,4	15,5	5,4
Kortfristiga placeringar		37,7	39,7	19,7
Kassa och bank		5,1	3,8	1,5
Summa omsättningstillgångar		50,2	59,0	26,5
Summa tillgångar		90,7	156,6	67,0
Eget kapital		80,7	138,1	52,8
Kortfristiga skulder		10,0	18,5	14,2
Summa eget kapital och skulder		90,7	156,6	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.

IFRS 9 Finansiella instrument som trädde i kraft från och med den 1 januari 2018 får inte någon väsentlig effekt på de finansiella rapporterna då bolagets kortfristiga placeringar har en löptid som understiger tre månader från anskaffningstidpunkten och endast utsätts för en obetydlig risk för värdefluktuationer, då beloppet för kundfordringar är obetydligt, övriga fordringar i allt väsentligt består av momsfordran på svenska staten och då koncernen inte tillämpar säkringsredovisning eller har några utestående derivatinstrument.

IFRS 15 intäkter med avtal från kunder som trädde i kraft från och med den 1 januari 2018 får inte någon väsentlig effekt på de finansiella rapporterna då intäkterna i allt väsentligt består av forskningstjänster och andra tjänster, som intäktsredovisas i takt med att de utförs och för vilka IFRS 15 inte bedöms få någon påverkan, samt hyresintäkter från fastigheten, vilka omfattas av IAS17/IFRS 16 och för vilka inga väsentliga tjänster bedöms behövas brytas ut från hyresinkomsten och redovisas enligt IFRS 15. Koncernen har även samarbetsavtal med Teva och NeoTX gällande framtida engångsbetalningar och royaltyintäkter. Införandet av IFRS 15 kommer inte att påverka redovisningen av intäkter från dessa avtal.

Bolagets fastighet klassificeras som "Tillgång som innehas 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 innehas 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

	Jun 30, 2018	Dec 31, 2017
MSEK	Nivå 2	Nivå 2
Kortfristiga placeringar	37,7	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: 15 november, 2018

Bokslutsrapport 2018: 14 februari, 2019

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

Lund den 9 augusti 2018

Active Biotech AB (publ)

Mats Arnhög
Styrelseordförande

Magnhild Sandberg-Wollheim
Styrelseledamot

Peter Sjöstrand
Styrelseledamot

Peter Thelin
Styrelseledamot

Helén Tuveßon
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.

Denna information är sådan information som Active Biotech är skyldig att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 9 augusti, 2018, kl. 08.30.