

Active Biotech AB

Bokslutsrapport januari – december 2018

Kvartal 4 i korthet

- Active Biotech lämnade uppdaterad information om bolagets finansiella ställning
- Nya data från LEGATO-HD studien presenteras på HSG 2018

Viktiga händelser i övrigt under perioden januari – december

- Patent avseende tasquinimod för behandling av multipelt myelom beviljat i USA
- Den under april genomförda nyemissionen tillförde bolaget 47,1 miljoner kronor
- Bolagets samarbetspartner NeoTX presenterade nya prekliniska data för ANYARA på den vetenskapliga konferensen AACR i Chicago
- 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 klinisk utveckling i multipelt myelom
- Active Biotech återtar globala rättigheter till utveckling och kommersialisering av laquinimod
- Data från LEGATO-HD studien med laquinimod i Huntingtons sjukdom presenterades på EHDN

Händelser efter periodens utgång

- Active Biotechs partner NeoTX inleder ett kliniskt samarbete med Astra Zeneca för utvärdering av ANYARA i kombination med IMFINZI® (durvalumab) i den planerade fas 1b/2 studien
- Active Biotech erhöll den 1 februari, 2019 ett indikativt, icke-bindande bud om 275 MSEK för bolagets fastighet från fastighetsbolaget Estea AB. Budet är villkorat sedvanlig due-diligence och Esteas anskaffning av förvärvsfinansiering. Styrelsen i Active Biotech ställer sig positiv till Esteas bud
- Amerikanska patentverket (USPTO) godkände patentansökan avseende behandling av akuta leukemier med tasquinimod i USA

Ekonomisk översikt

MSEK	Q4		Q1-Q4	
	2018	2017	2018	2017
Nettoomsättning	4,8	5,4	20,1	20,2
Rörelseresultat	-7,1	-58,4	-29,8	-102,5
Resultat efter skatt	-8,9	-60,1	-36,9	-108,8
Resultat per aktie (SEK)	-0,06	-0,49	-0,27	-0,89
Likvida medel (vid periodens slut)			25,6	25,2

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Helén Tuveßon, VD
Tfn 046-19 21 56

Active Biotech AB
(org.nr 556223-9227)
Box 724, 220 07 Lund
Tfn 046-19 20 00

Hans Kolam, CFO
Tfn 046-19 20 44

Rapporten finns även tillgänglig på www.activebiotech.com.

Active Biotech är skyldigt att offentliggöra informationen i denna bokslutsrapport enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 14 februari 2019, kl. 08.30 CET.

VDs ord

De övergripande målen för 2018 har innefattat att stödja våra samarbetspartners i ANYARA och laquinimod projekten, att bygga värde för fortsatt utveckling i tasquinimod-projektet samt att sälja bolagets fastighet.

I ANYARA-projektet har det under året genomförts omfattande prekliniska försök och i april på det prestigefyllda vetenskapliga mötet, AACR presenterades data som tydligt visar att ANYARA förstärker effekten av checkpoint-hämmare i flera olika tumörmodeller. I dagsläget pågår de sista förberedelserna inför start av en kliniska fas 1b/2-studie där säkerhet och effekt av ANYARA i kombination med checkpoint-hämmare kommer att utvärderas i patienter med utvalda cancerformer. Den 11 februari i år hade vi glädjen att meddela att ett kliniskt samarbetsavtal ingåtts mellan NeoTX och AstraZeneca för att utvärdera säkerhet och effekt av kombinationen ANYARA och IMFINZI®. NeoTX kommer att sponsra studien, medan AstraZeneca tillhandahåller kombinationsläkemedel, IMFINZI® (durvalumab), en checkpoint-hämmare riktad mot PD-L1. Avtalet med Astra Zeneca validerar projektet och är ett viktigt steg i studieförberedelserna. Studien som kommer att omfatta upp mot 195 patienter kommer att starta under 2019.

För tasquinimod har målet under 2018 varit att utveckla projektet kring multipelt myelom och som ett led i detta inleddes under hösten ett viktigt forskningssamarbete med The Wistar Institute, Philadelphia i USA med inriktning på prekliniska försök för att vägleda den kliniska utvecklingen. Vi har också knutit till oss specialister med lång erfarenhet från det hematologiska området. Vi kommer under 2019 att fortsätta förberedelserna för en klinisk studie med tasquinimod i multipelt myelom, parallellt med aktiviteter för att identifiera en samarbetspartner till projektet. Bolaget jobbar aktivt med att säkra och bredda patentportföljen för tasquinimod och under 2018 beviljades ett patent i USA som avser behandling av multiple myelom med tasquinimod. Patentet är giltigt fram till 2035.

I slutet av sommaren återtogs rättigheterna till laquinimod från Teva efter ett långt och gott samarbete som beklagligt inte nådde hela vägen till ett nytt läkemedel. Laquinimod har under samarbetet genomgått ett omfattande kliniskt utvecklingsarbete som avslutades med fas 2-studien i Huntingtons sjukdom, LEGATO-HD. Resultaten från studien kom under sommaren och visade en signifikant effekt på hjärnatrofi men däremot inte på sjukdomsutveckling, vilket kan bero på den förhållandevis korta behandlingstiden, 12 månader. Explorativa analyser av studien visar att laquinimod har effekt mätt med "Q-motor", en standardiserad och kontrollerad motorisk mätmetod. Mer data från studien kommer att presenteras under våren 2019. Huntingtons är en svår neurodegenerativ sjukdom där det saknas behandling som bromsar sjukdomsförloppet. Detta tillsammans med den visade effekten på hjärnatrofi gör laquinimod intressant för fortsatt utveckling. Det pågår för närvarande aktiviteter för att undersöka marknadens intresse för laquinimod och de aktiviteterna kommer att fortsätta under 2019.

En strukturerad process för att sälja bolagets fastighet har pågått under 2018 och kommer att fortsätta in i 2019 efter en överenskommelse med långivande bank. Fastighetsbolaget Estea lämnade den 1 februari, 2019 ett indikativt, icke-bindande bud på fastigheten om 275 MSEK. Styrelsen ställer sig positiv till budet och vår förhoppning är att ett avtal kan slutföras efter sedvanlig due-diligence och Esteas anskaffning av förvärvsfinansiering. Den under 2018 genomförda nyemissionen tillförde bolaget 47,1 MSEK, vilket tillsammans med ett likviditetstillskott från pågående försäljning av fastighet förväntas finansiera verksamheten enligt nuvarande verksamhetsplan.

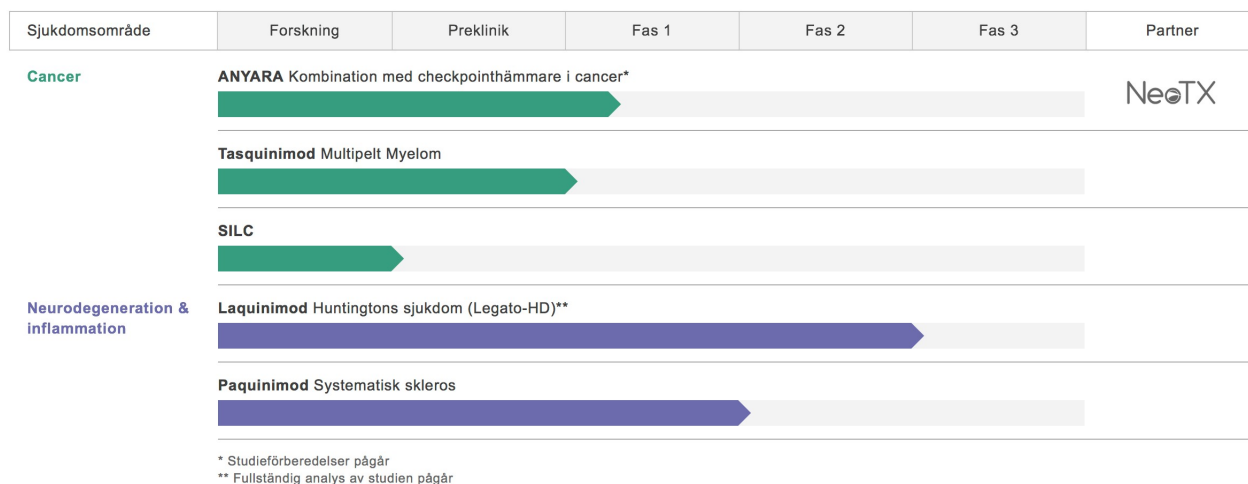
Målen för 2018 har i väsentliga delar uppfyllts. Jag ser nu närmast fram emot att vår partner NeoTX inleder den kliniska studien med ANYARA. Min förhoppning är också att vi under inledningen av året kommer att avyttra fastigheten och därmed kunna fokusera på fortsatt utveckling i projekten – vår kärnverksamhet.

Jag vill avslutningsvis tacka alla medarbetare och aktieägare för ert lojala stöd under året som gått.

Helén Tuveßon, VD

Projekten

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



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 haft ett 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 placebo-kontrollerad fas 2-studie med laquinimod i primärprogressiv MS (PPMS). Resultat från studien meddelades i 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. I april 2018 presenterades data från studien på den årliga vetenskapliga konferensen "American Academy of Neurology (AAN)".

Laquinimod har utvärderats för behandling av Huntingtons sjukdom (HD), en ovanlig neurodegenerativ sjukdom, för vilken laquinimod erhållit sär läkemedelsstatus (Orphan Drug Designation) av FDA. Initiala resultat från den kliniska fas 2-studien LEGATO-HD som utvärderar dagliga doser av laquinimod som potentiell behandling av patienter med Huntingtons sjukdom meddelades i slutet av juli 2018. Det primära studiemålet förändring, mätt med skalan "Unified Huntington's Disease Rating Scale-Total Motor Score" (UHDRS-TMS) efter 12 månaders behandling med laquinimod, 1 mg dagligen, jämfört med placebo uppnåddes inte. Däremot uppnåddes det sekundära målet, minskad hjärnatrofi (caudatus-volym). Laquinimod uppvisade utmärkt säkerhet i studien. Analys och utvärdering av explorativa studiemål pågår.

I slutet av augusti återtog Active Biotech de globala rättigheterna till utveckling och kommersialisering av laquinimod från Teva. Detta var en konsekvens av Tevas beslut att inte fortsätta den kliniska utvecklingen av laquinimod i Huntingtons sjukdom. Teva har sedan tidigare beslutat att avsluta utvecklingen av laquinimod i MS.

Händelser under Q4

Utökade data från LEGATO-HD presenteras på HSG 2018. Data från det explorativa målet, förändring i motorisk funktion mätt med Q-Motor, som är en känslig, standardiserad och objektiv metod, visade en effekt på motorisk funktion hos patienter som behandlades med laquinimod jämfört med placebo.

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 checkpointhämmare 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 checkpointhämmare, en kombinationsstrategi i linje med ANYARAs verkningsmekanism som även stöds av prekliniska data.

Händelser under Q4

Förberedande aktiviteter för start av klinisk studie med ANYARA i kombination med checkpointhämmare pågår.

Händelser efter periodens utgång

Active Biotechs partner NeoTX inleder ett kliniskt samarbete med Astra Zeneca för utvärdering av ANYARA i kombination med IMFINZI® (durvalumab) i den planerade fas 1b/2 studien

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 särlekemedelsstatus för behandling av multipelt myelom i USA.

Ett vetenskapligt samarbete med The Wistar Institute, Philadelphia i USA, kring tasquinimod för att stötta framtida klinisk utveckling i multipelt myelom har inletts.

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

Händelser under Q4

Patent avseende tasquinimod för behandling av multipelt myelom beviljat i USA. Patentnumret är US 9,956,212 och patentet är giltigt till och med 2035.

Händelser efter periodens utgång

Patentansökan 15/525,086 avseende tasquinimod för behandling av akuta leukemier har godkänts i USA. Patentet är giltigt till och med 2035.

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 på flera strategiska marknader.

Active Biotech söker en samarbetspartner för fortsatt utveckling av projektet.

Händelser efter periodens utgång

Active Biotech erhöll den 1 februari, 2019 ett indikativt, icke-bindande bud uppgående till 275 MSEK för bolagets fastighet från fastighetsbolaget Estea AB. Budet är villkorat sedvanlig due-diligence undersökning och Esteas anskaffning av förvärvsfinansiering. Styrelsen i Active Biotech ställer sig positiva till Esteas bud.

Kommentar till koncernens resultat för perioden januari – december, 2018

Nettoomsättningen uppgick till 20,1 (20,2) MSEK och omfattade service- och hyresintäkter, varav hyresintäkterna uppgick till 16,0 (15,0) MSEK.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 49,9 (69,6) MSEK, varav forskningskostnaderna uppgick till 39,3 (49,4) MSEK, en 20-procentig kostnadsreduktion. Bolagets forskningsverksamhet under rapportperioden omfattar enbart projekt- och patentstödande aktiviteter för det utlicensierade ANYARA- projektet,

kostnader relaterade till teknologiöverföring av laquinimod från Teva samt aktiviteter för att förbättra förutsättningarna för att hitta samarbetspartners till tasquinimod, paquinimod samt SILC-projektet.

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -29,8 (-102,5) MSEK. Resultatförbättringen jämfört med föregående år förklaras av genomförda kostnadsreduktioner i verksamheten under 2018 och att 2017 belastades med nedskrivningen av det bokförda värdet i fastigheten Forskaren 1. Administrationskostnaderna uppgick till 10,6 (20,2) MSEK, periodens finansiella netto till -7,0 (-7,4) MSEK och resultatet efter skatt till -36,9 (-108,8) MSEK.

Kommentar till koncernens resultat för perioden oktober – december, 2018

Nettoomsättningen uppgick till 4,8 (5,4) MSEK och omfattade service- och hyresintäkter.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 11,9 (13,7) MSEK, varav forskningskostnaderna uppgick till 9,4 (10,4) MSEK och omfattade kostnader relaterade till projekt- och patentstödande aktiviteter för det utlicensierade ANYARA-projektet, kostnader för återtagandet av laquinimod från Teva samt kommersiella aktiviteter för att identifiera partners till paquinimod, tasquinimod samt SILC-projektet.

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -7,1 (-58,4) MSEK, den positiva utvecklingen jämfört med föregående år förklaras av nedskrivningen av det bokförda värdet i bolagets fastighet Forskaren 1 med 50,0 MSEK under 2017. Administrationskostnaderna uppgick till 2,5 (3,3) MSEK, periodens finansiella netto till -1,8 (-1,8) MSEK och resultatet efter skatt till -8,9 (-60,1) MSEK.

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

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

Kassaflödet för perioden uppgick till 0,4 (-52,5) MSEK varav kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -6,4 (-53,3) MSEK. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 41,0 (-6,1) 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 – december, 2018

Nettoomsättning för perioden uppgick till 23,2 (23,4) MSEK och rörelsekostnaderna till 58,1 (93,7) MSEK.

Moderbolagets rörelseresultat för perioden uppgick till -34,8 (-126,6) MSEK. Det finansiella nettot uppgick till -0,1 (-0,2) MSEK och resultatet efter finansiella poster till -34,9 (-126,8) MSEK. Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 24,2 MSEK jämfört med 21,2 MSEK vid årets början.

Kommentar till moderbolagets resultat och finansiella ställning för perioden oktober – december, 2018

Nettoomsättning för perioden uppgick till 5,7 (5,8) MSEK och rörelsekostnaderna till 12,2 (21,1) MSEK.

Moderbolagets rörelseresultat för perioden uppgick till -6,5 (-71,7) MSEK. Det finansiella nettot för perioden uppgick till -0,1 (0,0) MSEK och resultatet efter finansiella poster till -6,5 (-71,7) MSEK.

Eget kapital

Koncernens egna kapital vid periodens utgång uppgick till 87,9 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 29,1 %, att jämföras med 25,6 % vid utgången av 2017. Motsvarande siffror för moderbolaget Active Biotech AB uppgick till 87,3 % respektive 78,8 %.

Organisation

Medelantalet anställda under rapportperioden uppgick till 16 (17), varav andelen anställda i forsknings- och utvecklingsverksamheten uppgick till 7 (8). Vid periodens slut uppgick antalet anställda i koncernen till 14.

Framtidsutsikter, inklusive väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Samarbetspartnern NeoTX förväntas under 2019 inleda den kliniska utvecklingen av ANYARA i kombination med en immunstimulerande checkpoint-hämmare.

Då Teva Pharmaceuticals under 2018 beslutade att inte fortsätta den kliniska utvecklingen av laquinimod återtog Active Biotech de globala utvecklings- och kommersialiseringsrättigheterna till projektet. Beslutet innebär att Active Biotech, i enlighet med licensavtalet, erhöll fullständiga rättigheter till laquinimod, inkluderande alla data genererade under det omfattande prekliniska och kliniska utvecklingsprogrammet som bedrivits sedan 2004. Den uttalade effekten av laquinimod på hjärnatrofi i både RRMS och Huntingtons patienter stärker bolagets övertygelse att laquinimod har en stor potential som en möjlig behandling av neurodegenerativa sjukdomar varför alla möjligheter till en fortsatt utveckling av laquinimod utvärderas. Återtagandet av laquinimod kommer initialt att innebära ökade kostnader för den pågående teknologiöverföringen, övertagande av patent och genomförandet av nödvändiga affärsutvecklingsaktiviteter.

Inom tasquinimod-projektet fokuseras verksamheten på planeringen av en klinisk fas 1/2 studie med tasquinimod i multiple myelom. I avvaktan på slutligt beslut om studiens finansiering utvärderas alternativa finansieringslösningar; externt partnerskap, externfinansiering eller egenfinansiering.

Bolagets fastighet i Lund är under avyttring. Active Biotech har i avtal med långivande bank förbundit sig att sälja fastigheten senast den 31 december 2018 och erlägga lånelikvid senast sex månader därefter. Fastighetens utformning och tekniska komplexitet har påverkat försäljningsprocessen tidsmässigt. Active Biotech har mot den bakgrunden hos banken begärt att tidsfristen ska tas bort, så att Active Biotech ges handlingsutrymme att genomföra fastighetsförsäljningen på ett för bolaget och aktieägarna ändamålsenligt sätt. Banken har beslutat att tillsvidare avstå från sin rätt att säga upp ingången fastighetskredit mot bakgrund att ovannämnda tidsfrist ej infriats. Banken förbehåller sig dock rätten att senare återropa sin uppsägningsrätt på grund av att Fastigheten inte är såld på avtalad tid.

Active Biotech kommer inte, utan att en försäljning kommit till stånd, att ha erforderlig likviditet att återbetala fastighetslånet. Mot bakgrund av att Active Biotech har haft och alltjämt har förmåga att fortlöpande fullgöra sina amorterings- och räntebetalningsförpliktelser gentemot banken, och att banken bedöms ha full tacksning för sin lånefordran i den fastighetspant som banken innehar, bedömer styrelsen det osannolikt att banken kommer att medverka till att bolaget hamnar i en finansiell krissituation.

Active Biotech erhöll den 1 februari, 2019 ett indikativt, icke-bindande bud om 275 MSEK för bolagets fastighet Forskaren 1 från fastighetsbolaget Estea AB. Budet är villkorat sedvanlig due-diligence undersökning och Esteas anskaffning av förvärvsfinansiering. Styrelsen i Active Biotech ställer sig positiv till Esteas bud. Om avtal om försäljning av fastigheten slutförs till budnivå innebär detta ett likviditetstillskott i storleksordning 70 MSEK samt kostnadsreduktioner på årsbasis uppgående till cirka 10 MSEK.

Bolaget hade vid utgången av december 2018 totalt 25,6 MSEK i likvida medel. 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		Q4		Q1 - Q4	
MSEK		2018	2017	2018	2017
Nettoomsättning		4,8	5,4	20,1	20,2
Administrationskostnader		-2,5	-3,3	-10,6	-20,2
Forsknings- och utvecklingskostnader		-9,4	-10,4	-39,3	-49,4
Övriga rörelsekostnader		–	-50,0	–	-53,3
Rörelseresultat		-7,1	-58,4	-29,8	-102,5
Finansnetto		-1,8	-1,8	-7,0	-7,4
Resultat före skatt		-8,9	-60,1	-36,9	-109,9
Skatt		–	–	–	1,1
Periodens resultat		-8,9	-60,1	-36,9	-108,8
Periodens resultat hänförligt till:					
Moderbolagets aktieägare		-8,9	-60,1	-36,9	-108,8
Innehav utan bestämmande inflytande		–	–	–	–
Periodens resultat		-8,9	-60,1	-36,9	-108,8
Periodens resultat per aktie före utspädning (sek)		-0,06	-0,49	-0,27	-0,89
Periodens resultat per aktie efter utspädning (sek)		-0,06	-0,49	-0,27	-0,89

Rapport över totalresultat för koncernen i sammandrag		Q4		Q1 - Q4	
MSEK		2018	2017	2018	2017
Periodens resultat		-8,9	-60,1	-36,9	-108,8
Övrigt totalresultat					
Poster som inte kan omföras till periodens resultat					
Förändring av omvärderingsreserv		–	–	–	3,6
Skatt hänförlig till poster som inte kan återföras till periodens resultat		–	–	–	-0,8
Periodens totalresultat		-8,9	-60,1	-36,9	-106,0
Periodens totalresultat hänförligt till:					
Moderbolagets aktieägare		-8,9	-60,1	-36,9	-106,0
Innehav utan bestämmande inflytande		–	–	–	–
Periodens totalresultat		-8,9	-60,1	-36,9	-106,0
Avskrivningar ingår med		0,1	0,2	0,4	6,1
Investeringar i materiella anläggningstillgångar		–	–	–	–
Vägt antal utestående stamaktier före utspädning (tusental)		145 236	122 256	137 492	122 256
Vägt antal utestående stamaktier efter utspädning (tusental)		145 236	122 256	137 492	122 256
Antal aktier vid periodens slut (tusental)		145 236	96 824	145 236	96 824

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag		31 dec	
MSEK		2018	2017
Materiella anläggningstillgångar		1,3	1,7
Långfristiga fordringar		0,0	0,0
Summa anläggningstillgångar		1,3	1,7
Kortfristiga fordringar		3,9	5,2
Tillgångar som innehas för försäljning		271,8	271,8
Likvida medel		25,6	25,2
Summa omsättningstillgångar		301,2	302,1
Summa tillgångar		302,4	303,8
Eget kapital		87,9	77,7
Långfristiga skulder		0,1	0,3
Kortfristiga skulder		214,4	225,8
Summa eget kapital och skulder		302,4	303,8

Koncernens rapport över förändring av totalt eget kapital i sammandrag		31 dec	
MSEK		2018	2017
Belopp vid periodens ingång		77,7	182,6
Periodens resultat		-36,9	-108,8
Periodens övrigt totalresultat		–	2,8
<i>Periodens totalresultat</i>		-36,9	-106,0
Överföring från omvärderingsreserv		–	1,1
Nyemission		47,1	–
Belopp vid periodens utgång		87,9	77,7

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag		Q1 - Q4	
MSEK		2018	2017
Resultat före skatt		-36,9	-109,9
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet, m.m.		0,4	56,6
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-36,4	-53,3
Förändringar i rörelsekapital		-4,2	6,9
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-40,6	-46,4
Nyemission		47,1	–
Upptagna lån/amortering av låneskulder		-6,1	-6,1
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		41,0	-6,1
Periodens kassaflöde		0,4	-52,5
Likvida medel vid periodens början		25,2	77,7
Likvida medel vid periodens slut		25,6	25,2

Nyckeltal		31 dec	
		2018	2017
Eget kapital, MSEK		87,9	77,7
Eget kapital per aktie, SEK		0,61	0,80
Soliditet i moderbolaget		87,3%	78,8%
Soliditet i koncernen		29,1%	25,6%
Medelantal anställda		16	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			
	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4
MSEK																				
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	4,7	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	-2,6	-2,5	-2,5
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	-9,1	-9,4
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	-6,9	-7,1
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	-1,8	-1,8
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	-8,7	-8,9
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	-8,7	-8,9

Resultaträkning för moderbolaget i sammandrag		Q4		Q1 - Q4	
MSEK		2018	2017	2018	2017
Nettoomsättning		5,7	5,8	23,2	23,4
Administrationskostnader		-2,6	-7,4	-10,9	-36,6
Forsknings- och utvecklingskostnader		-9,6	-13,7	-47,2	-57,1
Övriga rörelsekostnader		–	-56,3	–	-56,3
Rörelseresultat		-6,5	-71,7	-34,8	-126,6
<i>Resultat från finansiella poster:</i>					
Ränteintäkter och liknande resultatposter		0,0	0,0	–	0,0
Räntekostnader och liknande resultatposter		-0,1	0,0	-0,1	-0,2
Resultat efter finansiella poster		-6,5	-71,7	-34,9	-126,8
Skatt		–	–	–	–
Periodens resultat		-6,5	-71,7	-34,9	-126,8
Rapport över totalresultat för moderbolaget i sammandrag					
Periodens resultat		-6,5	-71,7	-34,9	-126,8
Övrigt totalresultat		–	–	–	–
Periodens totalresultat		-6,5	-71,7	-34,9	-126,8

Balansräkning i sammandrag för moderbolaget		31 dec	
MSEK		2018	2017
Goodwill		–	–
Materiella anläggningstillgångar		–	–
Finansiella anläggningstillgångar		40,5	40,5
Summa anläggningstillgångar		40,5	40,5
Kortfristiga fordringar		9,8	5,4
Kortfristiga placeringar		20,6	19,7
Kassa och bank		3,6	1,5
Summa omsättningstillgångar		34,0	26,5
Summa tillgångar		74,5	67,0
Eget kapital		65,0	52,8
Kortfristiga skulder		9,5	14,2
Summa eget kapital och skulder		74,5	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 har inte fått 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 har inte fått 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.

IFRS 16 Leasingavtal ersätter IAS 17 Leasingavtal från och med den 1 januari 2019. Påverkan av IFRS 16 för Active Biotech är begränsad då koncernen endast leasar ett minde antal bilar samt viss kontorsutrustning. Dessa redovisas idag som operationella leasar, men kommer under IFRS 16 att redovisas i balansräkningen i form av en skuld för framtida leasingbetalningar samt en tillgång för rätten att nyttja tillgångarna.

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: Intäkternas fördelning	Q4		Q1 - Q4	
	2018	2017	2018	2017
MSEK				
Forsknings tjänster	0,1	0,6	1,1	2,7
Hysesintäkter	3,8	4,0	16,0	15,0
Serviceintäkter	0,9	0,7	2,9	2,5
Övrigt	–	–	–	0,0
Summa	4,8	5,4	20,1	20,2

Not 3: Verkligt värde på finansiella instrument	Dec 31, 2018	Dec 31, 2017
	Nivå 2	Nivå 2
MSEK		
Kortfristiga placeringar	20,6	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 2019: 25 april, 8 augusti samt 14 november, 2019

Bokslutsrapport 2019: 13 februari, 2020

Årsstämma: 23 maj, 2019

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

Lund den 14 februari, 2019

Active Biotech AB (publ)

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 utvecklas för neurodegenerativa sjukdomar. 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.