

Active Biotech AB

Delårsrapport januari – mars 2019

Kvartal 1 i korthet

- Active Biotech:s partner NeoTX inleder ett kliniskt samarbete med AstraZeneca för utvärdering av ANYARA ("naptumumab") 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
- Active Biotech ingår avtal om överlåtelse av bolagets fastighet Forskaren 1 i Lund till ett nybildat investerarkollektiv lett av fastighetsbolaget Estea AB
- Amerikanska patentverket (USPTO) godkände patentansökan avseende behandling av akuta leukemier med tasquinimod i USA

Händelser efter periodens utgång

- Extra bolagsstämma den 4 april 2019, beslöt i enlighet med styrelsens förslag, om godkännande av överlåtelse av bolagets fastighet, till Estea AB
- Active Biotech slutför överlåtelse av fastigheten, Forskaren 1, till Estea AB den 5 april 2019. Köpeskillingen uppgick till 275 MSEK och motsvarar fastighetens bokförda värde. Transaktionen medförde ett likviditetstillskott om cirka 70 MSEK

Ekonomisk översikt

MSEK	Q1		Helår 2018
	2019	2018	
Nettoomsättning	5,5	4,8	20,1
Rörelseresultat	-6,4	-8,5	-29,8
Resultat efter skatt	-8,1	-10,2	-36,9
Resultat per aktie (SEK)	-0,06	-0,11	-0,27
Likvida medel (vid periodens slut)	16,4	12,8	25,6

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.

Active Biotech är skyldigt att offentliggöra informationen i denna delårsrapport enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 25 april, 2019, kl. 08.30 CET.

VDs ord

Under inledningen av året har fokus varit att slutföra försäljningen av bolagets fastighet. Fastighetsbolaget Estea lämnade den 1 februari ett indikativt, icke-bindande bud på fastigheten om 275 MSEK och efter köparens due-diligence och anskaffning av förvärvsfinansiering träffades avtal om överlåtelse. Den 5 april övertogs fastigheten av ett nybildat investerarkollektiv lett av fastighetsbolaget Estea AB efter att beslut fattats att godkänna överlåtelsen vid en extra bolagsstämma den 4 april. Försäljningen av fastigheten innebär ett likviditetstillskott om cirka 70 MSEK som tillsammans med den nyemission om cirka 47 MSEK som genomfördes under 2018 förväntas finansiera bolaget enligt nuvarande verksamhetsplan.

Den 11 februari kunde vi meddela att ett kliniskt samarbetsavtal ingåtts mellan NeoTX och AstraZeneca för att utvärdera säkerhet och effekt av kombinationen naptumumab och IMFINZI®. NeoTX kommer att sponsra studien, medan AstraZeneca tillhandahåller kombinationsläkemedel, IMFINZI® (durvalumab), en checkpoint-hämmare riktad mot PD-L1. Avtalet med AstraZeneca validerar projektet och är ett viktigt steg i förberedelserna inför start av den planerade kliniska fas 1b/2 studien i svårbehandlade cancerpatienter. Studien som kommer att omfatta upp till 195 patienter kommer att starta under året.

För tasquinimod fortsätter arbetet med att utveckla projektet kring multipelt myelom och förbereda för en första klinisk studie i indikationen. Parallellt fortsätter vi aktiviteterna för att säkra en samarbetspartner alternativt hitta andra finansieringsmöjligheter till projektet. Det amerikanska patentverket (USPTO) har nyligen godkänt patentansökan avseende behandling av akuta leukemier med tasquinimod i USA. Detta är ett resultat av en aktiv strategi för att säkerställa bästa möjliga patentskydd för projektet.

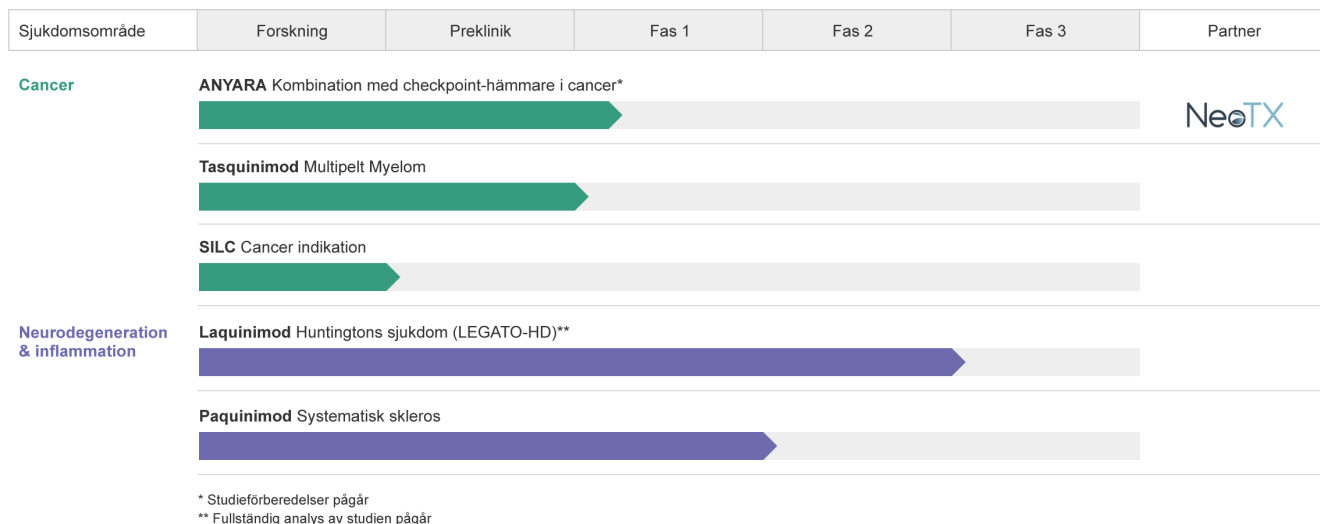
I laquinimod-projektet som vi återtog från Teva under förra året, arbetar vi tillsammans med vetenskapliga, kliniska och regulatoriska experter för att utarbeta en strategi för den fortsatta utvecklingen. Ytterliga data från LEGATO-HD studien kommer att presenteras av Coordinating Principal Investigator Ralf Reilmann den 6 maj under det vetenskapliga mötet AAN i Philadelphia.

Jag vill avsluta med att välkomna Estea som fastighetsägare till "Active Biotech-huset" på Ideon i Lund. För Active Biotech är försäljning av fastigheten ett mycket viktigt steg som innebär att vi nu kan fokusera fullt ut på vår kärnverksamhet d.v.s. våra projekt inom viktiga sjukdomsområden som cancer och neurodegeneration där de medicinska behoven är stora.

Helén Tuveßon, VD

Projekten

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



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 hjärnvolyten (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.

Resultat från studien presenterades på två olika vetenskapliga konferenser under hösten 2018, "Huntington Study Group, HSG 2018" och "European Huntingtons Disease Network" årliga möte.

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.

ANYARA

[ANYARA](#) (Naptumumab Estafenatox, "naptumumab") 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 naptumumab.

Kliniskt har utvecklingen av naptumumab främst fokuserat på cancerformer med stort medicinskt behov. Positiva data redovisades från fas 1-studier avseende lungcancer, njurcancer och cancer i bukspottkörteln, där naptumumab har studerats både som monoterapi och i kombination med ett etablerat cancerläkemedel - docetaxel (Taxotere®) - i patienter med avancerad cancer. Resultaten visade att naptumumab tolererades väl både som monoterapi och i kombination med docetaxel, samt ökade immunsystemets förmåga att upptäcka tumörer. En fas 2/3-prövning med naptumumab 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 naptumumab 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 checkpoint-hämmare, en kombinationsstrategi i linje med naptumumabs verkningsmekanism som även stöds av prekliniska data.

Händelser under Q1

Active Biotechs partner NeoTX inleder ett kliniskt samarbete med AstraZeneca för utvärdering av naptumumab 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 sär läkemedelsstatus 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 Q1

Amerikanska patentverket (USPTO) godkände patentansökan avseende behandling av akuta leukemier med tasquinimod i USA

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 balansdagen

Active Biotech meddelade den 5 april, 2019 överlåtelsen av bolagets fastighet Forskaren 1 i Lund till ett nybildat investerarkollektiv lett av fastighetsbolaget Estea AB slutförts.

Mot bakgrund av att Active Biotechs största aktieägare, MGA Holding AB, på önskemål av Estea, förklarat sig beredd att medverka med upp till 40 procent av Esteas egenkapitalfinansiering var överlåtelsen villkorad godkännande från Active Biotechs aktieägare. Sådant godkännande lämnades på extra bolagsstämma den 4 april 2019, varefter överlåtelsen slutfördes den 5 april 2019.

Köpeskillingen uppgick till 275 MSEK och motsvarar fastighetens bokförda värde. Tillsammans med den nyemission om cirka 47 MSEK som genomfördes under 2018 förväntas likviditetstillskottet, som uppgår till cirka 70 MSEK, finansiera bolagets verksamhet enligt nuvarande verksamhetsplan.

Kommentar till koncernens resultat för perioden januari – mars, 2019

Nettoomsättningen uppgick till 5,5 (4,8) MSEK och omfattade service- och hyresintäkter, varav hyresintäkterna uppgick till 4,7 (4,1) MSEK.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 11,9 (13,4) MSEK, varav forskningskostnaderna uppgick till 9,1 (10,5) MSEK, en 13-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 -6,4 (-8,5) MSEK. Resultatförbättringen jämfört med föregående år förklaras av genomförda kostnadsreduktioner i verksamheten. Administrationskostnaderna uppgick till 2,8 (2,9) MSEK, periodens finansiella netto till -1,7 (-1,7) MSEK och resultatet efter skatt till -8,1 (-10,2) MSEK.

Koncernens kassaflöde, likviditet och finansiella ställning för perioden januari – mars, 2019

Likvida medel uppgick vid periodens slut till 16,4 MSEK, att jämföras med 25,6 MSEK vid utgången av 2018.

Kassaflödet för perioden uppgick till -9,1 (-12,4) MSEK varav kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -7,7 (-10,5) MSEK. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till -1,4 (-1,8) MSEK.

Investeringar

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

Kommentar till moderbolagets resultat och finansiella ställning för perioden januari – mars, 2019

Nettoomsättning för perioden uppgick till 4,8 (6,2) MSEK och rörelsekostnaderna till 12,2 (16,0) MSEK.

Moderbolagets rörelseresultat för perioden uppgick till -7,4 (-9,7) MSEK. Det finansiella nettot uppgick till 0,0 (0,0) MSEK och resultatet efter finansiella poster till -7,4 (-9,7) MSEK. Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 16,2 MSEK jämfört med 24,2 MSEK vid årets början.

Eget kapital

Koncernens egna kapital vid periodens utgång uppgick till 79,8 MSEK, att jämföras med 87,9 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 27,2 %, att jämföras med 29,1 % vid utgången av 2018. Motsvarande siffror för moderbolaget Active Biotech AB uppgick till 86,1 % respektive 87,3 %.

Organisation

Medelantalet anställda under rapportperioden uppgick till 13 (17), varav andelen anställda i forsknings- och utvecklingsverksamheten uppgick till 5 (8). Vid periodens slut uppgick antalet anställda i koncernen till 12.

Framtidsutsikter, inklusive väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Avgörande för Active Biotechs långsiktiga finansiella styrka och uthållighet är bolagets förmåga att utveckla läkemedelsprojekt till den tidpunkt då samarbetsavtal kan ingås och samarbetspartnern tar över den fortsatta utvecklingen och kommersialiseringen av projektet. Det sedan 2016 ingångna samarbetsavtalet med NeoTX kommer att ha inverkan på bolagets framtida intäkter och finansiella ställning. NeoTX förväntas inleda den kliniska utvecklingen av naptumumab i kombination med en immunostimulerande PD-L1 hämmare under 2019.

Återtagandet av laquinimod från Teva under 2018 ger Active Biotech förutsättningar att utarbeta en strategi för den fortsatta utvecklingen av laquinimod främst i Huntingtons sjukdom. Målet är att attrahera en samarbetspartner för den fortsatta kliniska och kommersiella utvecklingen av projektet.

Därutöver fokuserar bolaget verksamheten på att bedriva kommersiella aktiviteter med syfte att finna partners till övriga projekt; tasquinimod i multipelt myelom, paquinimod i systemisk skleros samt SILC inom immunonkologi.

Tillgänglig likviditet och likviditetstillskott för den i april 2019 sålda fastigheten i kombination med intäkter från ingångna och förväntade samarbetsavtal förutsätts finansiera verksamheten enligt nuvarande planer.

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
	2019	2018	
MSEK			2018
Nettoomsättning	5,5	4,8	20,1
Administrationskostnader	-2,8	-2,9	-10,6
Forsknings- och utvecklingskostnader	-9,1	-10,5	-39,3
Rörelseresultat	-6,4	-8,5	-29,8
Finansnetto	-1,7	-1,7	-7,0
Resultat före skatt	-8,1	-10,2	-36,9
Skatt	–	–	–
Periodens resultat	-8,1	-10,2	-36,9
Periodens resultat hänförligt till:			
Moderbolagets aktieägare	-8,1	-10,2	-36,9
Innehav utan bestämmande inflytande	–	–	–
Periodens resultat	-8,1	-10,2	-36,9
Periodens resultat per aktie före utspädning (sek)	-0,06	-0,11	-0,27
Periodens resultat per aktie efter utspädning (sek)	-0,06	-0,11	-0,27

Rapport över totalresultat för koncernen i sammandrag		Q1		Helår
MSEK		2019	2018	2018
Periodens resultat		-8,1	-10,2	-36,9
Övrigt totalresultat		–	–	–
Periodens totalresultat		-8,1	-10,2	-36,9
Periodens totalresultat hänförligt till:				
Moderbolagets aktieägare		-8,1	-10,2	-36,9
Innehav utan bestämmande inflytande		–	–	–
Periodens totalresultat		-8,1	-10,2	-36,9
Avskrivningar ingår med		0,0	0,2	0,4
Investeringar i materiella anläggningstillgångar		–	–	–
Vägt antal utestående stamaktier före utspädning (tusental)		145 236	96 824	137 492
Vägt antal utestående stamaktier efter utspädning (tusental)		145 236	96 824	137 492
Antal aktier vid periodens slut (tusental)		145 236	96 824	145 236

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag		31 mar		31 dec
MSEK		2019	2018	2018
Materiella anläggningstillgångar		2,2	1,6	1,3
Långfristiga fordringar		0,0	0,0	0,0
Summa anläggningstillgångar		2,2	1,6	1,3
Kortfristiga fordringar		3,4	5,1	3,9
Tillgångar som innehas för försäljning		271,8	271,8	271,8
Likvida medel		16,4	12,8	25,6
Summa omsättningstillgångar		291,5	289,6	301,2
Summa tillgångar		293,7	291,2	302,4
Eget kapital		79,8	67,1	87,9
Långfristiga skulder		1,1	0,2	0,1
Kortfristiga skulder		212,9	223,9	214,4
Summa eget kapital och skulder		293,7	291,2	302,4

Koncernens rapport över förändring av totalt eget kapital i sammandrag		31 mar		31 dec
MSEK		2019	2018	2018
Belopp vid periodens ingång		87,9	77,7	77,7
Periodens resultat		-8,1	-10,2	-36,9
Periodens övrigt totalresultat		–	–	–
Periodens totalresultat		-8,1	-10,2	-36,9
Nyemission		–	-0,3	47,1
Belopp vid periodens utgång		79,8	67,1	87,9

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag		Q1		Helår
MSEK		2019	2018	2018
Resultat före skatt		-8,1	-10,2	-36,9
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet, m.m.		0,0	0,2	0,4
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-8,1	-10,1	-36,4
Förändringar i rörelsekapital		0,3	-0,4	-4,2
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-7,7	-10,5	-40,6
Nyemission		–	-0,3	47,1
Upptagna lån/amortering av låneskulder		-1,4	-1,5	-6,1
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		-1,4	-1,8	41,0
Periodens kassaflöde		-9,1	-12,4	0,4
Likvida medel vid periodens början		25,6	25,2	25,2
Likvida medel vid periodens slut		16,4	12,8	25,6

Nyckeltal	31 mar		31 dec
	2019	2018	2018
Eget kapital, MSEK	79,8	67,1	87,9
Eget kapital per aktie, SEK	0,55	0,69	0,61
Soliditet i moderbolaget	86,1%	74,8%	87,3%
Soliditet i koncernen	27,2%	23,1%	29,1%
Medelantal anställda	13	17	16

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		2015				2016				2017				2018				2019
MSEK		Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1
Nettoomsättning		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	5,5
Administrationskostnader		-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	-2,8
Forsknings- och utvecklingskost.		-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	-9,1
Övriga rörelsekostnader		–	–	–	–	–	–	–	–	–	-3,3	–	-50,0	–	–	–	–	–
Rörelseresultat		-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	-6,4
Finansnetto		-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	-1,7
Resultat före skatt		-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	-8,1
Skatt		0,6	0,6	0,6	-10,4	0,6	0,6	0,6	0,6	0,6	0,6	–	–	–	–	–	–	–
Periodens resultat		-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	-8,1

Resultaträkning för moderbolaget i sammandrag		Q1		Helår
MSEK		2019	2018	2018
Nettoomsättning		4,8	6,2	23,2
Administrationskostnader		-2,8	-3,0	-10,9
Forsknings- och utvecklingskostnader		-9,4	-13,0	-47,2
Rörelseresultat		-7,4	-9,7	-34,8
<i>Resultat från finansiella poster:</i>				
Ränteintäkter och liknande resultatposter		0,0	0,0	–
Räntekostnader och liknande resultatposter		0,0	0,0	-0,1
Resultat efter finansiella poster		-7,4	-9,7	-34,9
Skatt		–	–	–
Periodens resultat		-7,4	-9,7	-34,9
Rapport över totalresultat för moderbolaget i sammandrag				
Periodens resultat		-7,4	-9,7	-34,9
Övrigt totalresultat		–	–	–
Periodens totalresultat		-7,4	-9,7	-34,9

Balansräkning i sammandrag för moderbolaget		31 mar		31 dec
MSEK		2019	2018	2018
Finansiella anläggningstillgångar		40,5	40,5	40,5
Summa anläggningstillgångar		40,5	40,5	40,5
Kortfristiga fordringar		10,3	5,1	9,8
Kortfristiga placeringar		12,7	9,7	20,6
Kassa och bank		3,5	1,8	3,6
Summa omsättningstillgångar		26,4	16,7	34,0
Summa tillgångar		66,9	57,2	74,5
Eget kapital		57,7	42,8	65,0
Kortfristiga skulder		9,3	14,4	9,5
Summa eget kapital och skulder		66,9	57,2	74,5

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, förutom avseende IFRS 16, se nedan.

Bolaget tillämpar IFRS 16 Leasingavtal från och med 1 januari 2019. Koncernen redovisar nya tillgångar och skulder för operativa leasingavtal avseende personbilar och kontorsutrustning. Koncernen redovisar ytterligare leasingskulder på 934 TSEK samt nyttjanderättstillgångar på 960 TSEK (efter justering för förutbetalda leasingavgifter redovisade 31 december 2018). Effekten på resultat efter skatt är oväsentlig för första kvartalet.

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. Fastigheten avyttrades den 5 april 2019 till Fastighetsbolaget Estea AB, se vidare under händelser efter periodens utgång. Active Biotech kommer att hyra lokaler i den avyttrade fastigheten. Koncernens nya hyreskontrakt kommer att från och med andra kvartalet redovisas i enlighet med IFRS 16.

Not 2: Intäkternas fördelning		Q1		Q1 - Q4
MSEK		2019	2018	2018
Forsknings tjänster		–	0,2	1,1
Hysesintäkter		4,7	4,1	16,0
Serviceintäkter		0,7	0,6	2,9
Övrigt		0,1	–	–
Summa		5,5	4,8	20,1

Not 3: Verkligt värde på finansiella instrument		Mar 31, 2019	Dec 31, 2018
MSEK		Nivå 2	Nivå 2
Kortfristiga placeringar		12,7	20,6

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: 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 25 april, 2019

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 utvecklas för neurodegenerativa sjukdomar. ANYARA (naptumumab), 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.