

2. kvartal og 1. halvårsrapport 2018

- Omsetningen for 2. kvartal endte på MNOK 76,2 (MNOK 69,2), en økning på 10,2 %. For halvåret økte omsetningen med 4,7 % og endte på MNOK 150,4 (MNOK 143,5)
- Valutanøytral vekst for egne produkter var på 19,3 % i 2. kvartal. Valutanøytral vekst for egne produkter i første halvår var på 8,2 %
- Driftsresultatet (EBIT) for 2. kvartal endte på MNOK 18,1 (MNOK 13,6). For halvåret endte EBIT på MNOK 31,7 (MNOK 29,7)
- De første resultatene fra REQUEST studien ble presentert under AATS. Studien dokumenterer forbedrede kirurgiske resultater ved bruk av Medistims utstyr
- Medistims utstyr fikk fornyet anbefaling av National Institute for Health and Care Excellence (NICE) i Storbritannia
- Utbetalt utbytte for 2017 i 2. kvartal var på MNOK 36,4, NOK 2,00 per aksje (NOK 1,75)

2. kvartal og 1. halvår 2018

FINANSIELL UTVIKLING

(tall for 2017 i parentes)

Total omsetning og geografisk fordeling

Omsetningen i 2. kvartal endte på MNOK 76,2 (MNOK 69,2), en økning på 10,2 %. Salget i Europa økte med 2,7 %, mens det i Asia og i 'Øvrige markeder' var en økning på henholdsvis 171 % og 46 %. I USA var det en nedgang på 5,3 %.

Omsetningen i 1. halvår økte med 4,7 %, til MNOK 150,4 (MNOK 143,5). Europa og Asia viste en økning på henholdsvis 6,8 % og 36 %. 'Øvrige markeder' endte på samme nivå som fjoråret. I USA var det en nedgang på 5,8 %. Årsaken til nedgangen i USA for kvartalet og første halvår var relatert til sterkere NOK mot USD.

Valutapåvirkning

Med tilsvarende valutakurser som i 2017 ville omsetningen for 2. kvartal 2018 vært MNOK 76,4, det vil si en valutaneutral vekst på 10,4 %. Tilsvarende ville omsetningen for 1. halvår endt på MNOK 150,7, som gir en valutaneutral vekst på 5,0 %.

Omsetning av egne og tredjepartsprodukter

I 2.kvartal ble salg av egne produkter MNOK 58,8 (MNOK 49,4), mens salg av tredjepartsprodukter ble MNOK 17,4 (MNOK 19,7). For 1. halvår ble salget av egne produkter MNOK 114,2 (MNOK 105,9) og salget av tredjepartsprodukter MNOK 36,2 (MNOK 37,6).

Fordeling av omsetning mellom cardiac og vascular

For salg av egne produkter på MNOK 114,2 var salg innen cardiac segmentet på MNOK 95,9 (MNOK 88,6) og salg innen det vaskulære segmentet på MNOK 18,3 (MNOK 17,3), dvs. en andel vaskulærsalg på 16 %.

Varekostnad

Varekostnaden for 2. kvartal var MNOK 18,6 (MNOK 19,0), som tilsvarer en andel varekost på 24,4 % (27,5 %). For 1. halvår var varekostnaden MNOK 36,9 (MNOK 36,9), som tilsvarer en andel varekost på 24,5 % (25,7 %). Den lavere varekostandelen for kvartalet og halvåret er en følge av at det er vekst i salg av egne produkter som har høyere margin. For tredjepartsprodukter, med lavere margin, har det vært en reduksjon i salg.

Lønns- og driftskostnader

Lønnskostnadene for kvartalet ble MNOK 20,8 (MNOK 19,1), mens andre driftskostnader ble MNOK 14,1 (MNOK 14,1). For 1. halvår var lønnskostnadene MNOK 47,6 (MNOK 44,6), mens andre driftskostnader var MNOK 28,0 (MNOK 26,0). Økningen i lønnskostnader var relatert til økt bemanning innen produksjon.

Økningen i andre driftskostnader var relatert til rekruttering, utviklingskostnader og økte IT-kostnader.

FoU-kostnad

Midler benyttet til FoU for 2. kvartal var MNOK 1,8 (MNOK 2,0). Av disse midlene ble MNOK 0,8 aktivert (MNOK 0,4). Resultat før FoU, avskrivninger og ekstraordinære nedskrivninger ble MNOK 22,3 (MNOK 18,5), som tilsvarer en margin på 29,2 % (26,7 %).

For 1. halvår ble det benyttet MNOK 4,3 til FoU (MNOK 4,1). Av disse ble MNOK 1,8 aktivert (MNOK 1,0). Resultat før FoU, avskrivninger og ekstraordinære nedskrivninger ble MNOK 40,5 (MNOK 39,2). Dette tilsvarer en margin på 26,9 % (27,3 %).

Resultat

Driftsresultat før av- og nedskrivninger (EBITDA) for kvartalet ble MNOK 21,3 (MNOK 16,9). For 1. halvår ble EBITDA MNOK 37,9 (MNOK 36,0).

Resultat før finans og skatt (EBIT) for kvartalet ble MNOK 18,1 (MNOK 13,6). For 1. halvår ble EBIT MNOK 31,7 (MNOK 29,7).

Netto finans ble negativ med MNOK 0,5 for kvartalet (positiv MNOK 0,3). Tilsvarende for 1. halvår ble et negativt bidrag med MNOK 1,8 (positiv MNOK 0,7). Netto finans var relatert til realiserte og urealiserte valutagevinster eller -tap på terminkontrakter, innskudd i valuta og kundefordringer.

Resultat før skatt for kvartalet ble MNOK 17,6 (MNOK 13,9), mens resultat etter skatt ble MNOK 12,7 (MNOK 9,8). For 1. halvår ble resultat før skatt MNOK 30,0 (MNOK 30,3), mens resultat etter skatt ble MNOK 22,1 (MNOK 21,7).

Resultat per aksje for kvartalet ble NOK 0,70 (NOK 0,54). For første halvår ble resultat per aksje NOK 1,22 (NOK 1,19). Volumveid antall aksjer var 18.178.836 (18.161.336) ved utgangen av juni 2018.

Balanse

Egenkapitalen ved utgangen av juni 2018 var MNOK 168,6 (MNOK 156,3). Dette tilsvarer en egenkapitalandel på 77,7 % (73,3 %). Et utbytte på MNOK 36,4 ble utbetalt i mai. Se for øvrig kommentar under aksjonærforhold.

Kontantbeholdningen per 30. juni var MNOK 20,8. Selskapet hadde MNOK 12,0 i rentebærende gjeld. I tillegg til utbytte på MNOK 36,4 er likviditeten for første halvår belastet med investeringer på MNOK 5,1 og økning i arbeidskapital på MNOK 1,9.

Totalbalansen endte på MNOK 217,1, som er en reduksjon på MNOK 34,0. Reduksjonen var relatert til utbytte. Ved inngangen til året var totalbalansen på MNOK 251,1.

OPERASJONELL STATUS

Europa

Salg av egne produkter ble MNOK 20,9, en økning på MNOK 3,4. For første halvår var tilsvarende 42,4 MNOK, en økning på 6,5 MNOK. Veksten på 18,2 % for første halvår ble drevet av økt salg i direktemarkeder som Tyskland og Spania. I tillegg var en generell økning i salg av flowprober.

I løpet av 1. halvår fikk Medistims utstyr fornyet anbefaling fra britiske National Institute for Health and Care Excellence (NICE). I sin vurdering konkluderer NICE med at det foreligger kliniske bevis som tilsier at MiraQ systemet bør anvendes i National Health System for å måle graft flow under hjertebypasskirurgi. Den estimerte kostnadsbesparelsen per pasient er økt fra £115 til £141 fra de opprinnelige retningslinjene fra 2011. Anbefalingen støtter og forsterker pågående tiltak for å øke bruken i UK. I tillegg har en NICE-anbefaling høy anerkjennelse også i det globale markedet.

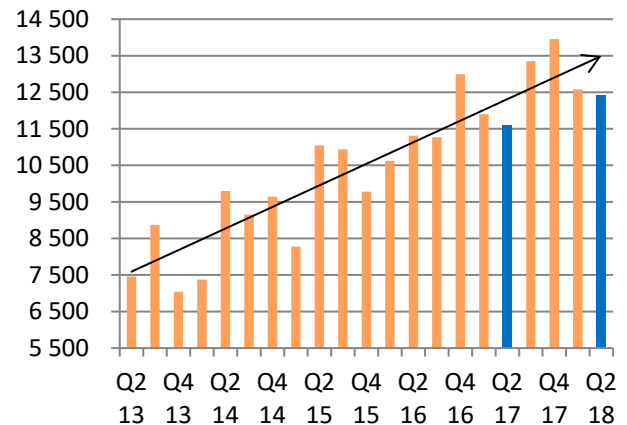
USA

Medistims forretningsmodell i USA er i stor grad basert på leasingmodeller, blant annet salg av prosedyrer (PPP / 'pay-per-procedure'), men også på kapitalsalg, slik tilfellet er i selskapets andre markeder.

I 2. kvartal var det en omsetningsreduksjon i NOK på 5,3 %. Valutanøytral vekst var på 1,3 %. Det totale prosedyresalget for kvartalet ble 12.417 prosedyrer, sammenlignet med fjorårets 11.596, en vekst på 7,1 %. Disse fordeles på 1.678 (1.660) avbildningsprosedyrer og 10.739 (9.936) flowmålingsprosedyrer. For kvartalet var det 2 færre kapitalssalg, noe som er årsaken til at valutaneutral vekst er lavere enn veksten i prosedyrer.

Totalt for halvåret gikk omsetningen ned med 5,8 % i NOK. Den valutaneutral veksten var på 0,75 %. Det ble solgt 24.993 prosedyrer sammenlignet med fjorårets 23.494, en vekst på 6,4 %. Av dette var 3.263 avbildningsprosedyrer (3.050) og 21.730 flowmålings-prosedyrer (20.444). For første halvår var det også færre kapitalssalg, som forklarer lavere valutaneutral vekst på samme måte som forklart for 2. kvartal.

Antall prosedyrer solgt per kvartal i USA



I USA utføres rundt 80 % av operasjonene uten annen kvalitetssikring av blodstrøm enn kirurgens erfaringer og antakelser ved å kjenne etter puls på blodårene. Det foreligger klinisk dokumentasjon som viser at denne metoden ikke er pålitelig. Det er derfor et stort potensial og behov for Medistims produkter i USA. Selskapet har betydelige ambisjoner i det amerikanske markedet og har så langt oppnådd en markedspenetrasjon på omtrent 20 % av det totale markedet på rundt 230.000 årlige hjerte-bypass operasjoner. Medistim har i dag utplassert 475 systemer på 375 sykehus i USA. I markeder som Tyskland, Skandinavia og Japan har Medistim en markedspenetrasjon på rundt 70 %, og Medistim forventer at penetrasjonen i USA skal utvikle seg tilsvarende.

Asia

I Asia var det i 2. kvartal en økning i salget på 5,9 MNOK eller 170 %, mens det for 1. halvår var en økning på 36 % og salget endte på 17,8 MNOK. Økningen i salget var drevet av et solid salg av flowprober og avbildningssystemer til Kina.

Øvrige markeder (Midt-Østen, Afrika, Sør-Amerika og Canada)

I øvrige markeder var det en økning i salget for 2. kvartal med 46 %, mens for 1. halvår var salget på det jevne med fjoråret. Totalt sett er dette mindre markeder som gir lite utslag på det totale salget.

KLINISK STUDIE - REQUEST

Den første presentasjonen av interimresultater fra REQUEST register studien fant sted under den årlige konferansen til 'American Association of Thoracic Surgery' (AATS) i San Diego i 2. kvartal.

Formålet med REQUEST studien var å undersøke og dokumentere hvor ofte kombinasjonen av 'high-frequency ultrasound imaging' (HFUS) og 'transit time flow measurement' (TTFM) utført med Medistims VeriQ C- eller MiraQ-systemer vil føre til endringer i den kirurgiske

prosedyren. Den kirurgiske protokollen for 'coronary artery bypass grafting' (CABG) som benyttes i REQUEST studien inkluderer ultralydabildning av aorta, ledningsårene, de fortettede koronararteriene og anastomosene, i tillegg til TTFM for kontroll av graftene.

Mer enn 1000 CABG pasienter ble inkludert i denne prospektive, multisenter registerstudien i perioden fra april 2015 til desember 2017. 7 ledende sentre for hjertekirurgi i Europa, USA og Canada deltok, under ledelse av Professor David Taggart fra Universitetet i Oxford.

Under AATS presenterte Dr. John D. Puskas, som er leder av avdelingen for hjerte- og karkirurgi ved Mount Sinai St. Lukes sykehuset i New York, og en av deltagerne i REQUEST studien, resultatene fra en interimanalyse av 961 pasienter. Resultatene viste at 26% av pasientene fikk en eller flere endringer i den kirurgiske prosedyren på bakgrunn av ultralydabildning og flowdata. Av sub-populasjonen som gjennomgikk aortaskanning og skanning av de fortettede koronararteriene, fikk henholdsvis 10 % og 20 % av pasientene endret den kirurgiske prosedyren. Kontroll av graftene med TTFM ble utført på 99 % av pasientene, med en revisjonsrate på 3 % av anastomosene og 8 % av pasientene. Disse resultatene kan sammenlignes med tidligere publiserte data som viser 3-5 % revisjonsrate av anastomosene i ca. 10 % av pasientene. Videre viste studien en bemerkelsesverdig lav mortalitetsrate før sykehusutskrivelse på 0,5 % og en slagrate på 0,7 %.

"I en gruppe av svært erfarne hjertekirurger, som benyttet seg av state-of-the-art kirurgiske teknikker, ledet bruk av HFUS for kirurgisk veiledning og TTFM for kontroll av graftene til en 3 % revisjonsrate av anastomosene og en svært lav mortalitet- og slagrate", kommenterer Professor David Taggart. "Ett av de slående funnene fra denne studien er at uten rutinemessig veiledning og kontroll under operasjonen, ville de fleste av de detekterte problemene med aorta og grafter ikke blitt oppdaget før etter at pasienten har forlatt operasjonsrommet. REQUEST resultatene indikerer at å kombinere TTFM og HFUS i den hensikt å veilede den kirurgiske strategien, kontrollere om graftene er velfungerende og dermed enten unngå, eller korrigere, kirurgiske problemer intraoperativt, kan vise seg å spille en viktig rolle i vår utrettelige kamp for å forbedre CABG-kirurgien og dens kliniske resultater, til det beste for våre pasienter. TTFM og HFUS bør derfor bli etablert som anbefalt, standard klinisk praksis."

Medistims interesse i denne studien har vært å undersøke og dokumentere den kliniske nytteverdien av å kombinere TTFM og HFUS. Resultatene fra REQUEST-studien har gitt ny innsikt som vil kunne bidra til bedre kliniske resultater og endre den kliniske praksis i fremtiden. Selskapet er svært fornøyd med funnene, og ser frem til at flere analyser og resultater fra REQUEST-pasientmaterialet vil bli tilgjengelige.

UTSIKTER OG TRENDER

Mål og visjon

Selskapet har som mål å utvikle produkter som dekker kirgenes økende behov for kvalitetssikring av bypasskirurgi på hjertet, perifer vaskulær kirurgi og transplantasjonskirurgi. Vår visjon er at Medistims løsninger skal representere «standard of care» og at blodstrømsmålinger og intraoperativ ultralydabildning skal utføres på alle pasienter.

Strategi

Medistim arbeider målrettet med å styrke selskapets evne til effektivt å kommersialisere sin produktportefølje på global basis. Sentrale tiltak for å oppnå dette innbefatter tettere kundeoppfølging gjennom en styrket markeds- og salgsorganisasjon, styrket klinisk dokumentasjon og ikke minst; samarbeid med sentrale kirurger og medisinske organisasjoner for å sette blodstrømsmåling, ultralydabildning, kirurgisk veiledning og kvalitetssikring på agendaen i relevante fora og kanaler.

Kontinuerlig teknologi- og produktutvikling skal sikre at Medistims produkter vil opprettholde sin ledende posisjon innen hjerte-bypasskirurgi også i fremtiden. I tillegg har selskapet ambisjon om å lansere nye produkter som er tilpasset spesialiserte anvendelser innenfor vaskulær- og transplantasjonskirurgi.

Markedsstørrelse og trender

På global basis utføres det mer enn 700.000 bypassoperasjoner på hjertet per år. Det største markedet for Medistims produkter er USA, som utgjør ca. 1/3 av verdensmarkedet. Antall operasjoner globalt har i de senere år vært tilnærmet konstant, hvor en nedgang i vestlige land har vært motvirket av en økning blant annet i BRICS-landene (Brasil, Russland, India, Kina og Sør-Afrika). Det globale markedet forventes å vise en stabil til voksende trend i årene fremover.

Addering av intraoperativ ultralydabildning til flowmåling mer enn doubler selskapets markedspotensial, både fordi det kombinerte systemet øker sin relevans i flere anvendelsesområder, og fordi systemet kan prissettes høyere sammenlignet med tradisjonell flowmålingsteknologi. Total markedsstørrelse innen bypasskirurgi på hjertet anslås å ligge i overkant av to milliarder kroner årlig. Med anvendelse av avbildningsfunksjonaliteten i MiraQ™ og VeriQC på andre åpne hjertekirurgiske prosedyrer enn bypasskirurgi, antar Medistim at markedspotensialet øker med ytterligere en milliard kroner.

I tillegg ser selskapet et betydelig potensial innenfor det globale vaskulære markedet, som anslås å representere mer enn 600.000 prosedyrer årlig og en markedsstørrelse på over en milliard kroner.

Trenden innen kirurgi går for øvrig mot mindre invasive inngrep og kikkhullskirurgi. Dette gir kirurgen mindre arbeidsrom og mulighet for å kontrollere på tradisjonelt vis. Det vil således være et økende behov for å verifisere ønsket resultat i fremtiden.

Globale demografiske trender er en viktig pådriver for de mange kostnadseffektiviseringsmål og -tiltak man ser rundt i verden. Fokus på kvalitet er økende, blant annet drevet av behovet for å redusere kostnader knyttet til å rette opp feil, som fører til gjentatte behandlinger og sykehusinnleggelser. Medistim har derfor en god mulighet til å posisjonere sine produkter som en viktig bidragsyter for å nå disse målene.

Posisjon og konkurranse

Medistims flowmetere er siden de kom på markedet, benyttet på mer enn 2 millioner hjerte-bypasspasienter på verdensbasis. Totalt har Medistim utplassert omtrent 2500 systemer i 60 land. Selskapet er klart ledende i sin nisje. På verdensbasis benyttes utstyret i dag innen bypasskirurgi i ca. 32 % av totalt antall operasjoner utført. Medistims penetrasjon og markedsandel forventes å øke gradvis ettersom kvalitetssikring innen kirurgi får mer oppmerksomhet og aksept.

Det finnes konkurrenter som benytter transittidsmålinger, og konkurrenters utstyr antas å bli benyttet på omtrent 5 % av det totale antall bypassoperasjoner som utføres på hjertet. Dette tilsier at i underkant av 65 % av operasjonene utføres uten bruk av noe kvalitetssikringsutstyr til å verifisere blodstrøm. Dette åpne markedet representerer Medistims største mulighet.

Med Medistims avbildningsteknologi og MiraQ™ plattform har selskapet et forsprang i forhold til sine konkurrenter, med unike og differensierte produkter som per i dag er alene i sitt segment.

Valutaeksponering

Selskapet er eksponert mot Euro (EUR) og amerikanske dollar (USD). Eksponeringen vil variere avhengig av hvor stor andel av inntekter og kostnader USD og EUR utgjør. 2018 ville en endring i kurs mot USD og EUR på 10 % gi ca 7,5 % endring i salg og 22,3 % endring i driftsresultat. Selskapet sikrer delvis sine valutaposisjoner ved å inngå terminkontrakter.

AKSJONÆRFORHOLD

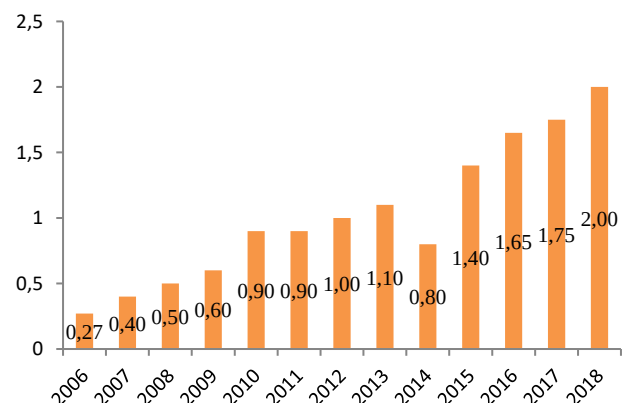
Beholdningen av egne aksjer ved utgangen av 1. halvår 2018 var 158.500 aksjer, innkjøpt til NOK 14,67 per aksje. Børskursen var per utgangen av 2. kvartal 2018 NOK 80,00 per aksje. Det ble omsatt 2.473.668 aksjer i 1. halvår 2018.

De fem største aksjonærene var per utgangen av kvartalet Intertrade Shipping AS med 4.003.500, Salvesen & Thams Invest med 1.862.500 aksjer, JP Morgan Chase Bank med

1.375.246 aksjer, Skandinaviska Enskilda med 1.034.379 aksjer og Follum Capital med 1.000.000 aksjer. Administrerende Direktør Kari Krogstad mottok i første halvår 12.500 aksjer. Kari Krogstad hadde ved utgangen av kvartalet 112.500 aksjer i Medistim. Økonomidirektør Thomas Jakobsen mottok 5.000 aksjer i løpet av første halvår. Thomas Jakobsen hadde 75.000 aksjer ved utgangen av kvartalet.

Generalforsamlingen den 25. april vedtok et utbytte på NOK 2,00 per aksje (NOK 1,75), som gir et utbetalingsforhold (pay out ratio) på 76 % (81 %). Utbytte ble utbetalt 8. mai.

Utbyttehistorikk for Medistim i NOK



Erklæring fra styret og daglig leder

Regnskapet pr. 30. juni 2018 er utarbeidet etter regnskapsstandarden IFRS (International Financial Reporting Standard) og følger IAS (International Accounting Standard) 34 for delårsrapportering. Tilsvarende er sammenlikningstall for 2017 i henhold til IFRS. Styret og daglig leder erklærer at halvårsregnskapet for perioden 1. januar til 30. juni 2018, med sammenlikningstall, etter beste overbevisning er utarbeidet i samsvar med IAS 34 – delårsrapportering, og at regnskapsopplysningene gir et rettviseende bilde av konsernets eiendeler, gjeld, finansielle stilling og resultat som helhet. Videre erklærer styret og daglig leder at halvårsberetningen gir en rettviseende oversikt over viktige begivenheter i resultatperioden og deres innflytelse på halvårsregnskapet, nærstående vesentlige transaksjoner og de mest sentrale risiko- og usikkerhetsfaktorer virksomheten står ovenfor i neste regnskapsperiode.

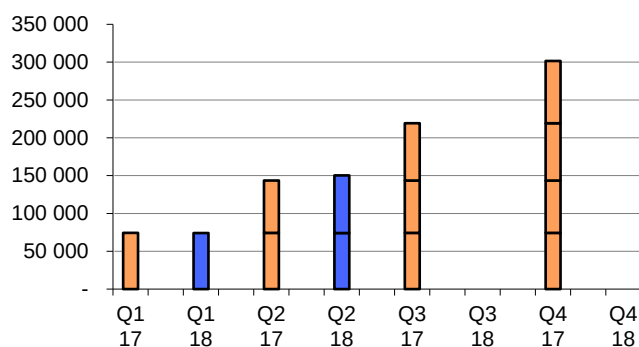
Risiko og usikkerhetsfaktorer for resten av 2018

Konsernets risiko og usikkerhetsfaktorer er uendret fra siste avlagte årsregnskap for 2017.

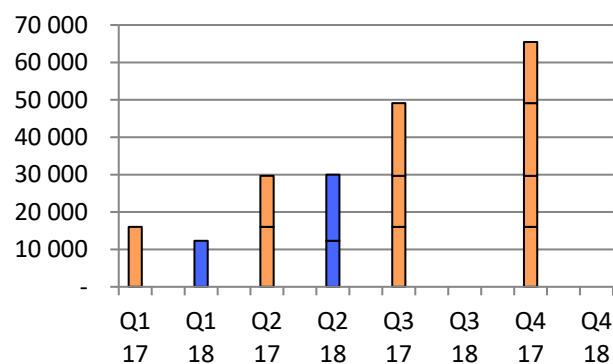
Transaksjoner med nærstående parter

Det var ingen transaksjoner mellom nærstående parter i perioden.

Salg per kvartal i TNOK



Driftsresultat (EBIT) per kvartal i TNOK



Oslo, 14. august 2018,
Styret og administrerende direktør i Medistim ASA

Resultatregnskap	2. kvartal 18	2. kvartal 17	1. halvår 18	1. halvår 17	2017
Alle tall i NOK 1000					
Salgsinntekter	76 221	69 177	150 354	143 537	301 461
Varekostnader	18 606	19 026	36 861	36 885	72 782
Lønnskostnader	20 832	19 146	47 616	44 563	98 281
Annen driftskostnad	15 474	14 123	27 993	26 045	51 705
Totale driftskostnader	54 912	52 295	112 470	107 494	222 768
Driftsresultat før av og nedskrivninger	21 309	16 882	37 884	36 043	78 693
<i>Driftsresultat før av og nedskrivninger %</i>	<i>27,96 %</i>	<i>24,40 %</i>	<i>25,20 %</i>	<i>25,11 %</i>	<i>26,10 %</i>
Avskrivninger	3 183	3 252	6 171	6 371	13 223
Nedskrivning\avsetning	-	-	0	0	-
Driftsresultat	18 126	13 629	31 714	29 672	65 470
Finansinntekter	1 368	1 720	2 754	3 833	8 838
Finanskostnader	1 842	1 438	4 507	3 168	7 696
Netto finans	(474)	282	(1 753)	665	1 142
Resultat før skatt	17 652	13 911	29 961	30 337	66 612
Skattekostnad	4 958	4 090	7 824	8 657	19 038
Resultat etter skatt	12 693	9 822	22 138	21 680	47 574
Utbytte	36 358	31 474	36 358	31 782	31 782
Utvidet resultat					
Resultat etter skatt	12 693	9 822	22 138	21 680	47 574
Omregningsdifferanser					
utenlandske datterselskap	1 217	(168)	(188)	(276)	(223)
Sum utvidet resultat	13 910	9 654	21 950	21 404	47 351

Nøkkeltall	2. kvartal 18	2. kvartal 17	1. halvår 18	1. halvår 17	2017
Egenkapitalandel	77,69 %	73,30 %	77,69 %	73,30 %	72,87 %
Inntjening pr aksje	kr 0,70	kr 0,54	kr 1,22	kr 1,19	kr 2,62
Utvannet inntjening pr aksje	kr 0,70	kr 0,54	kr 1,22	kr 1,19	kr 2,62
Antall aksjer tidsveiet i 1000	18 179	18 161	18 177	18 156	18 161
Antall aksjer utvannet i 1000	18 179	18 161	18 177	18 156	18 161

Fordeling av drifts- resultat pr segment	2. kvartal 18	2. kvartal 17	1. halvår 18	1. halvår 17	2017
Alle tall i NOK 1000					
Resultat fra Medistimprodukter	15 066	9 558	27 023	24 010	56 293
Margin fra Medistimprodukter	25,62 %	19,35 %	23,66 %	22,67 %	24,50 %
Resultat fra tredjepartsprodukter	3 060	4 072	4 690	5 662	9 177
Margin fra tredjepartsprodukter	17,57 %	20,59 %	12,97 %	15,04 %	12,80 %
Totalt resultat	18 126	13 629	31 714	29 672	65 470
Resultatmargin %	23,78 %	19,70 %	21,09 %	20,67 %	21,72 %

Balanse	30.06.2018	30.06.2017	31.12.2017
Alle tall i NOK 1000			
Eiendeler			
Immatrielle eiendeler	43 590	48 513	45 090
Varige driftsmidler	27 040	22 072	25 744
Sum anleggsmidler	70 630	70 585	70 834
Varelager	62 691	62 953	62 722
Kundefordringer	54 353	50 983	57 307
Andre kortsiktige fordringer	8 582	8 909	5 825
Betalingsmidler	20 812	19 860	54 411
Sum omløpsmidler	146 437	142 706	180 265
Sum eiendeler	217 067	213 291	251 099
Egenkapital og gjeld			
Aksjekapital	4 585	4 585	4 585
Overkursfond	44 172	44 172	44 172
Annen egenkapital	119 873	107 579	134 226
Sum egenkapital	168 630	156 336	182 984
Sum langsiktig gjeld	8 063	12 328	10 500
Kortsiktig gjeld	40 374	44 627	57 616
Sum egenkapital og gjeld	217 067	213 291	251 099
Netto rentebærende gjeld	(8 812)	(1 110)	(39 036)

Endring egenkapital	30.06.2018	30.06.2017	31.12.2017
Alle tall i NOK 1000			
Inngående balanse egenkapital	182 984	166 703	166 703
Resultat i perioden	22 138	21 680	47 574
Utbytte	(36 358)	(31 782)	(31 782)
Egne aksjer	-	-	711
Omregningsdifferanser	(133)	(265)	(223)
Egenkapital ved utgang	168 630	156 336	182 984

Kontantstrømanalyse	30.06.2018	30.06.2017	31.12.2017
Alle tall i NOK 1000			
Periodens overskudd	22 138	21 680	47 574
Annen kontantstrøm fra drift	(10 953)	(10 059)	12 339
Likviditet fra virksomheten	11 184	11 621	59 913
Kontantstrøm fra investeringer	(5 052)	(4 477)	(14 291)
Kontantstrøm fra finansiering (utbytte, lån)	(39 732)	(18 349)	(22 276)
Endring av kontanter i perioden	(33 600)	(11 205)	23 346
Kontanter ved inngangen av perioden	54 411	31 065	31 065
Kontanter ved utgangen av perioden	20 811	19 860	54 411
	(0)		

Geografisk fordeling av salg	2. kvartal 18	2. kvartal 17	1. halvår 18	1. halvår 17	2017
Alle tall i NOK 1000					
USA	23 873	25 212	46 876	49 753	104 590
Asia	9 367	3 455	17 827	13 089	26 954
Europa	38 280	37 287	78 519	73 491	150 317
Resten av verden	4 701	3 223	7 132	7 204	19 600
Totalt salg	76 221	69 177	150 354	143 537	301 461

Geografisk fordeling av salg i antall	2. kvartal 18	2. kvartal 17	1. halvår 18	1. halvår 17	2017
USA					
Prosedyrer flowmåling	10 739	9 936	21 730	20 444	43 957
Prosedyrer avbildning	1 678	1 660	3 263	3 050	6 843
Kapitalsalg MiraQ og VeriQ flowmålingssystem	2	2	4	2	17
Kapitalsalg MiraQ og VeriQC avbildning og flowmålingssystem	1	3	3	6	11
Utplassert på kontrakt flowsystem	4	1	7	2	8
Utplassert på kontrakt avbildning- og flowsystem	-	1	1	3	5
Asia					
MiraQ og VeriQ flowmålingssystem	9	11	21	17	23
MiraQ og VeriQC avbildning og flowmålingssystem	7	1	14	7	16
Avbildningsprober	6	-	10	5	16
Flowmålingsprober	408	120	717	797	1 666
Europa					
MiraQ og VeriQ flowmålingssystem	9	5	18	18	41
MiraQ og VeriQC avbildning og flowmålingssystem	3	4	7	6	17
Avbildningsprober	4	13	8	16	36
Flowmålingsprober	1 133	853	2 227	1 866	4 057
Resten av verden					
MiraQ og VeriQ flowmålingssystem	6	4	8	8	14
MiraQ og VeriQC avbildning og flowmålingssystem	3	1	4	2	12
Avbildningsprober	5	2	5	3	12
Flowmålingsprober	112	113	262	322	915
Salg utenfor USA					
Totalt antall MiraQ og VeriQ flowmålingssystemer	24	20	47	43	78
Totalt antall MiraQ og VeriQC avbildnings og flowmålingssy:	13	6	25	15	45
Totalt antall avbildningsprober	15	15	23	24	64
Totalt antall flowmålingsprober utenfor USA	1 653	1 086	3 206	2 985	6 638

Fordeling av salg pr segment	2. kvartal 18	2. kvartal 17	1. halvår 18	1. halvår 17	2017
Alle tall i NOK 1000					
USA					
Prosedyre salg flow	18 391	18 637	34 705	37 114	73 609
Prosedyresalg avbildning	3 205	2 935	6 480	5 957	12 412
Kapitalsalg MiraQ og VeriQ flowmålingssystem	1 342	929	2 720	929	7 564
Kapitalsalg MiraQ og VeriQC avbildning og flowmålingssystem	935	2 711	2 971	5 754	11 006
Utenfor USA					
MiraQ og VeriQ flowmålingssystem	5 692	3 749	11 030	8 495	15 770
MiraQ og VeriQC avbildning og flowmålingssystem	5 600	3 895	10 833	7 736	20 976
Avbildningsprober	948	1 093	1 515	1 796	4 177
Flowmålingsprober resten av verden	21 355	13 909	41 820	34 822	78 850
Annet	1 341	1 548	2 120	3 294	5 407
Sum salg av Medistimprodukter	58 809	49 405	114 194	105 896	229 771
Salg av tredjepartsprodukter	17 412	19 772	36 160	37 641	71 690
Totalt salg	76 221	69 177	150 354	143 537	301 461

Fordeling av salg mellom koronar kirurgi, vaskulær kirurgi og tredjepartsprodukter	2. kvartal 18	2. kvartal 17	1. halvår 18	1. halvår 17	2017
Alle tall i NOK 1000					
Salg innen koronar kirurgi	49 861	40 838	95 910	88 583	196 138
Salg innen vaskulær kirurgi	8 948	8 567	18 284	17 313	33 633
Salg av tredjepartsprodukter	17 412	19 772	36 160	37 641	71 690
Totalt salg	76 221	69 177	150 354	143 537	301 461