

A gloved hand holding a test tube with dark liquid, with a microplate and pipette in the background.

DiaGenic ASA – Årsrapport 2009

for early disease detection

Innhold

Høydepunkter	5
Norges mest Innovative bedrift 2009	6
Forretningsoversikt	8
Selskapets ledelse	11
Brystkreft	12
Alzheimers sykdom	14
Forskning og Utvikling	16
Patentoversikt	17
Marked	18
Styret	20
Årsberetning fra styret	21
Årsregnskap 2009	27
Erklæring fra styret og Administrerende direktør	60
Eierstyring og selskapsledelse	62
DiaGenic aksjen	66



COVID-19



Høydepunkter

CE merking

DiaGenic CE merket både ADtect® og BCtect® i juni 2009. CE merke ble deklartert på bakgrunn av en rekke studier som viste at ADtect® har en treffsikkerhet på 73 % og BCtect® har en treffsikkerhet på 72 %, begge med balansert sensitivitet og spesifisitet. CE merket har muliggjort salg og markedsføring av ADtect® og BCtect® i EU og EFTA land.

Distribusjonsnettverk i Europa

DiaGenic har i 2009 etablert et distribusjonsnettverk for distribusjon av Alzheimers testen ADtect® og brystkreft testen BCtect® i Europa. Det er inngått distribusjonsavtaler med flere distributører som omfatter en rekke land i Europa.

Interesse fra farmasøytisk industri

I juni 2009 inngikk DiaGenic en opsjonsavtale med Merz Pharmaceuticals for utvikling av en biomarkør til bruk ved pasientutvelgelse i kliniske studier, og en opsjon for Merz til å bruke biomarkøren ved videre utvikling av legemidler. Utviklingen av biomarkøren vil bygge på det pågående MCI (Mild Cognitive Impairment) prosjektet.

Ny patent

DiaGenic har blitt meddelt patent i patentfamilie 2 for Europa. Patentet omfatter bruk av en rekke viktige gensekvenser i blod for diagnostisering og monitorering av blant annet Alzheimers sykdom og brystkreft. Patentet vil være gyldig frem til 2023.

Norges mest innovative bedrift 2009

DiaGenic ble i november tildelt prisen som Norges mest innovative bedrift 2009. Norges forskningsråd deler ut prisen som skal motivere til økt forskning i næringslivet gjennom å ta frem gode eksempler på innovative bedrifter. Over 1000 norske næringslivsledere har stemt fram DiaGenic som Norges mest innovative bedrift 2009, hvorav DiaGenic fikk en overveidende del av stemmene.



A portrait of Erik Christensen, a middle-aged man with short, light brown hair and glasses, smiling at the camera. He is wearing a dark brown suit jacket over a white collared shirt. His hands are clasped in front of him. The background is a blurred office interior with large windows.

Erik Christensen

Norges mest Innovative bedrift 2009

DiaGenic sitt unike konsept for tidlig diagnostisering av sykdommer ble utnevnt til Norges mest innovative bedrift, på tvers av alle bransjer, av Forskningsrådet i oktober 2009. Denne prisen visualiserer både det unike og potensialet for DiaGenic som selskap.

Året 2009 karakteriserer seg med svært høy aktivitet for DiaGenic, med hovedfokus på CE merking og dermed ferdigstilling de to første produktene, og å sikre markedsadgang via distributører i de viktigste Europeiske markeder.

I første halvår ble både Alzheimer-testen, ADtect®, og brystkrefttesten, BCtect®, CE merket, og de 4 første distribusjonsavtaler inngått (for 9 land).

Som resultat av satsningen mot legemiddelindustrien ble det inngått en opsjonsavtale med Merz Pharmaceuticals GmbH for utvikling av en biomarkør til forstadier av Alzheimers sykdom.

I andre halvår ble det inngått ytterligere en avtale med Quest Diagnostics for distribusjon i UK og Irland, samt nær ferdigstilling av kontrakt for 32 land med det spanske legemiddelfirmaet Ferrer (avtalen ble underskrevet rett etter årets slutt). Vårt sentrallaboratorium, DNAvision i Belgia, ble også sertifisert for kommersiellanalyse av våre tester.

Fra den første patentsøknaden i 1997 av våre to gründere, Anders Lönneborg og Praveen Sharma, har selskapet målrettet utviklet seg til et kompetent diagnostikkfirma på det internasjonale markedet. Bruk av en blodprøve til å diagnostisere sykdommer med kan høres ut som en enkel affære, men for flere sykdommer har dette ikke vært mulig før DiaGenic kombinerte genteknologi, bioinformatikk og medisinsk forskning til et unikt og kraftfullt verktøy.

Ferdigstillingen av de to først EU-godkjente produktene fra DiaGenic markerte overgangen til en ny fase i selskapets historie. Bak denne milepælen ligger det både 10 års aktivt forskningsarbeid fra

DiaGenic, med medisinske miljøer i Europa og USA og et tett samarbeid med våre industripartnere Qiagen og Applied Biosystems (nå Life Technologies). Med CE-merkede produkter ble også risikobildet for DiaGenic vesentlig redusert, fra risiko relatert til totalkonseptet nå begrenset til markedsopptak og eksekusjonsrisiko.

For å sikre kvaliteten på våre produkter har selskapet bygget opp kvalitetssystemer på internasjonalt industrinivå, med tanke på eksterne kvalitetsrevisjoner fra internasjonale myndigheter og på nye samarbeidspartnere innen legemiddelindustrien.

Internt har DiaGenic også bygget opp en fagkompetanse på internasjonalt toppnivå og fått demonstrert denne ved deltakelse på en rekke internasjonale kongresser. DiaGenic har dermed kommet på radarskjermen til mange potensielle samarbeidspartnere og fremtidige kunder.

Med en liten stab på 22 ansatte viser dette en unik dedikasjon til å utvikle DiaGenic til et internasjonalt ledende firma innen dette spennende og fremtidsrettede medisinske feltet. I løpet av året har vi styrket organisasjonen innen salg, med en International Business Director, og reorganisert for å bedre kunne kommunisere med våre kunder, legene.

Vår distribusjonsavtale med Indiske SRL Diagnostics har ikke utviklet seg som forventet, og resultert i kun sporadisk salg av BCtect i India. DiaGenic har trukket lærdom av denne erfaringen, og implementert dette ved lanseringen av produktene i Europa.

Med helt nye medisinske konsepter har DiaGenic entret markedet med en vitenskapelig markedsføring (Scientific Marketing). Våre kunder er generelt konservative for nye produkter og nye metoder for medisinsk utredning. For å sikre

varig markedspenetrasjon kreves en forankring hos viktige nøkkelpersoner, disse vil deretter fungere som referanse for videre utbreding. Dette er tidskrevende prosesser, vår aktivitet i UK gjennom de siste par år med markedskommunikasjon og etablering av distributør, har etter årets slutt resultert at BCtect® nå promotes aktivt fra London Breast Clinic til deres engelske og internasjonale kunder. Vi har dermed fått bekreftet fra markedet behovet for våre tester. I andre markeder krever markedsføringen studier sammen med lokale klinikker, dette gir nye kunder erfaring med bruken av testene på deres egne pasienter. Slike studier er initiert sammen med alle distributørene og forventes deretter å resultere i regulært bruk av våre produkter i disse landene. DiaGenic sin strategi rettet mot det amerikanske markedet er blitt utviklet gjennom året, og vil være en viktig aktivitet videre i 2010. Som forberedelse har vi allerede initiert studier for blodprøveinnsamling fra amerikanske pasienter ved Universitetet i California, UC Davis. De regulatoriske og refusjonsmessige forhold er klarlagt og understøtter mulighetene i dette store markedet.

Året 2009 kjennetegnes for legemiddelindustrien med flere feilslåtte studier innen utvikling av nye og effektive medisiner for behandling av Alzheimers sykdom. En av årsakene kobles til vanskelighetene med korrekt diagnostisering for inklusjon av pasientene til utprøvingene med de tilgjengelige neuropsykologiske tester og billedannende teknikker (CT/MRI). Bruk av blodbaserte biomarkører (tester) har fått økt fokus fra legemiddelselskapene. Dette markedssegmentet er viktig for DiaGenic og økt innsats er initiert. Den førte samarbeidskontrakten (opsjonskontrakt) ble før sommeren inngått med Merz Pharmaceuticals GmbH nettopp for å utvikle tester for pasientinkludering i deres kommende kliniske studier. DiaGenic arbeider både i Europa og i USA rettet mot de større legemiddelfirmaene.

Vi ser frem mot et aktivt år 2010 innen alle disse tre strategiske områder; molekylærdiagnostikk i Europa og i USA, samt biomarkørsamarbeid med legemiddelindustrien.

Vi begynner å oppfylle visjonen vår om å tilby pasientvennlige diagnostiske tester for tidlig deteksjon av sykdom, og dermed forbedre livskvaliteten til pasientene. Vi arbeider med svært alvorlige sykdommer som trenger forbedret diagnostikk og dermed korrekt behandling. DiaGenic har virkelig en mulighet for reelt å forbedre livskvaliteten til mange mennesker.

Som daglig leder har jeg omkring meg et kompetent og motivert team som har et unisont mål: Utvikle DiaGenic til et ledende diagnostisk firma innen blodbaserte diagnostiske tester og biomarkører.



Forretningsoversikt

KORT OM DIAGENIC

DiaGenic ble stiftet i 1998 og er notert på Oslo Børs (Ticker: DIAG). Selskapet utvikler pasientvennlige tester for tidlig diagnose av alvorlige sykdommer. Selskapets konsept baserer seg på identifikasjon og klinisk dokumentasjon av sykdomsspesifikke genuttrykk målt ved bruk av vanlige blodprøver. Selskapets patenterte metode vil kunne brukes ved påvisning av flere viktige sykdommer. De første produktene fra DiaGenic er BCtect® og ADtect® som er tester for tidlig diagnose av henholdsvis brystkreft og Alzheimers sykdom.

VISJON OG MISJON

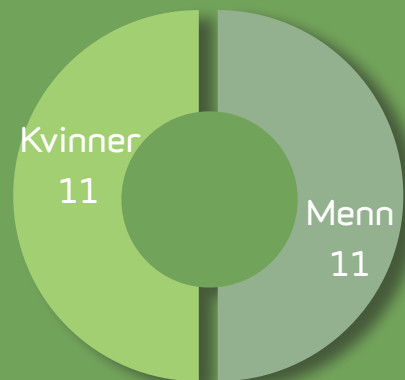
DiaGenic's visjon er å bli en ledende tilbyder av molekylærdiagnostikk for tidlig påvisning av sykdom. DiaGenic's misjon er å tilby pasientvennlige diagnostiske verktøy for tidlig deteksjon av sykdommer for på den måten å bidra til bedret livskvalitet for pasienter og reduserte kostnader for samfunnet.

FORRETNINGSKONSEPT OG STRATEGI

DiaGenic er ledende innen utvikling av tester for tidlig deteksjon av sykdom ved analyse av genuttrykk i vanlige blodprøver. Selskapet tar produktkandidater fra eksplorativ

forskning gjennom hele produktutviklingssyklusen, fram til etablering av salgs og markedsførings kanaler av testene. Salg og markedsføring tas hånd om i samarbeid med partnere. DiaGenic bruker en differensiert strategi for de ulike produktene innen i de forskjellige geografiske områdene. Etter CE merking av produktene ADtect® og BCtect® i juni 2009, har DiaGenic bygget opp et distribusjonsnettverk for utvalgte markeder i Europa. Selskapet har i 2009 utarbeidet strategi for en hurtigere markedsadgang til USA. På bakgrunn av regulatoriske krav og refusjonsordninger er selskapets strategi å få markedsadgang først gjennom et CLIA (Clinical Laboratory Improvement Amendments) laboratorium. Dette vil bidra til at DiaGenic for markedsadgang til USA med dagens teknologi plattform. Dokumentasjon fra en CLIA lansering vil senere bli brukt som basis for videre studier for full FDA godkjenning.

I tiden fremover vil DiaGenic rette fokus mot muligheter for samarbeid med aktører innen farmasøytisk industri. Primært vil fokus rette seg mot et samarbeid om utvikling av biomarkører til bruk i de farmasøytiske selskaperes kliniske utprøving. Denne strategifokuseringen medfører at DiaGenic's markedsstrategi vil bestå av to segmenter; Molekylær diagnostikk og Biomarkører for bruk i farmasøytiske selskapers kliniske studier.



PERSONALET

De ansatte utgjør en viktig del av DiaGenic's suksess. Selskapet søker derfor å legge forholdene til rette på en måte som stimulerer til effektive og fleksible arbeidsprosesser. DiaGenic har en organisasjon med 22 ansatte med kompetanse innenfor fagområdene medisin, medisinsk diagnostikk, biokjemi, molekylærbiologi, bioinformatikk, patentarbeid, salg, marked og finans. Erik Christensen tiltrådte som administrerende direktør 1. januar 2007 og brakte med seg 20 års erfaring innen medisinsk diagnostikk og internasjonal industri. Organisasjonen har blitt styrket ytterligere etter dette med flere ansatte med industribakgrunn innen salg, produktutvikling og økonomi.



KJERNEKOMPETANSE OG TEKNOLOGI

DiaGenic's teknologi tar utgangspunkt i kunnskapen om at en sykdom lokalisert et sted i kroppen vil gi sekundære karakteristiske responser i andre deler av kroppen. Disse responser kan deretter måles i vanlige blodprøver, hvor blodets celler reflekterer responsen og har utviklet et sykdomsspesifikt genuttrykk. Endring i genaktivitet i de utvalgte gener måles ved hjelp av genekspressjonsteknologi. DiaGenic var tidlig ute med studier som viste at dette var mulig, og konseptet ble patentert allerede i 1997. DiaGenic har siden den gang vært en av innovatørene innen bruk av genuttrykk for diagnostiske formål. Selskapet benytter kommersielt tilgjengelige, kvalitetssikrede og robuste plattformer som er egnet for diagnostisk bruk i klinisk medisin. DiaGenic sin kjernekompetanse er konsentrert rundt identifikasjon av genuttrykksmønstre i blod som er karakteristiske for definerte sykdommer. Videre utvikling av aktuelle teknologiplattformen for kommersiell diagnostisk bruk vil bli besørget av internasjonale plattformleverandører.

DiaGenic's diagnostiske metode er generell og kan videreutvikles til bruk for diagnose av mange alvorlige sykdommer. Basert på kommersielt potensial og medisinsk behov, har DiaGenic hovedfokus på utvikling av produkter for tidlig diagnostisering av Alzheimers og Parkinson's sykdom og brystkreft.

PRODUKT PORTEFØLJE MOLEKULÆR DIANOSTIKK OG BIOMARKØRER

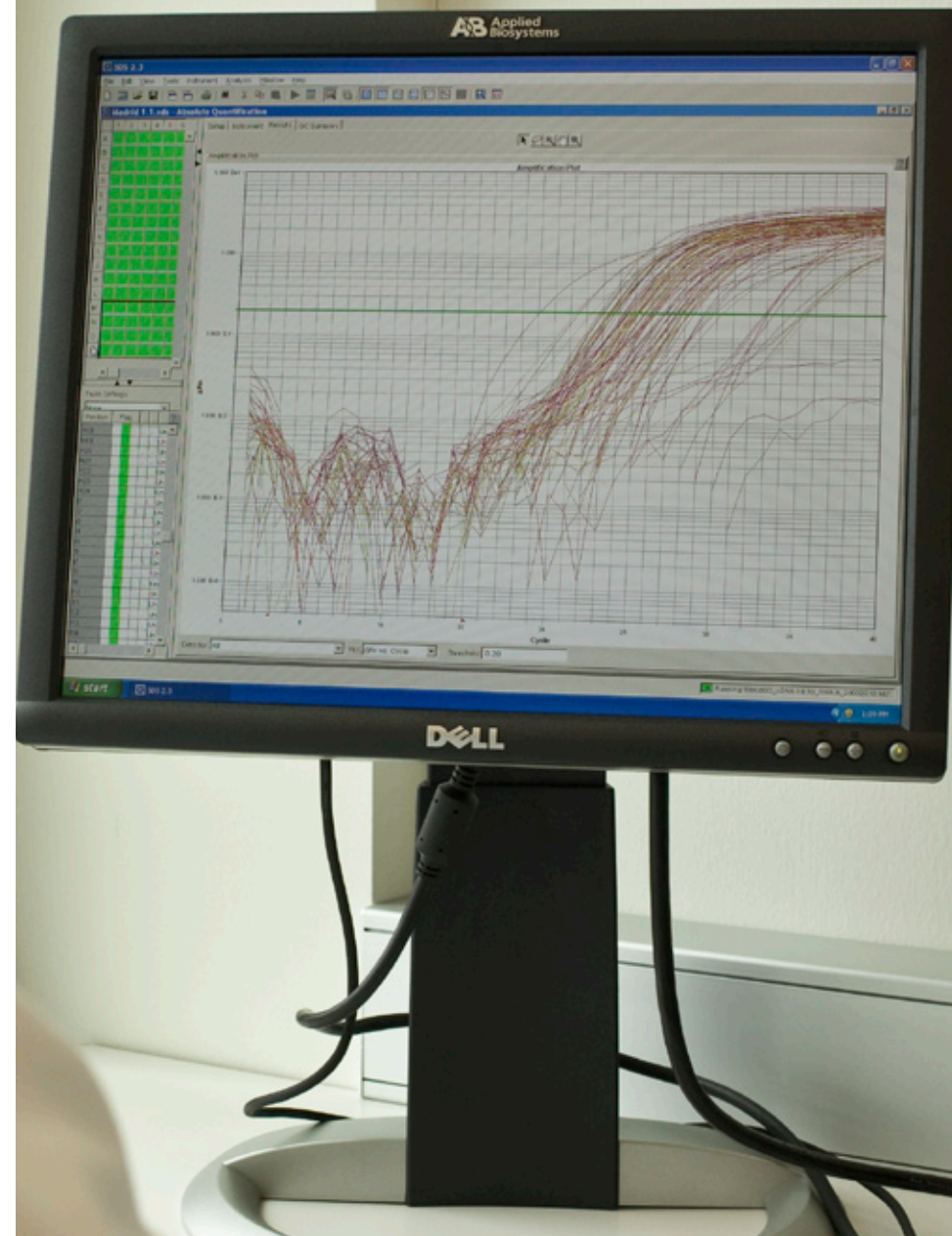
Pre-clinical research	Prototype development	Clinical studies	Regulatory (CE)	Sales and Marketing	Reimbursement General Sales
-----------------------	-----------------------	------------------	-----------------	---------------------	-----------------------------

ADtect

BCtect

PDtect

MCItect



Selskapets ledelse



Administrerende direktør

Erik Christensen (1956) er fra 1. januar 2007 ansatt som administrerende direktør i DiaGenic. Han er utdannet lege fra Odense Universitet med tilleggstudanning fra Universitetet i Oslo. Fra 1983-1996 praktiserte han som lege, fra 1993 som overlege på klinisk kjemisk avdeling på Ullevål Universitetssykehus. Fra 1996-2006 har han hatt ulike lederstillinger i Abbott Norge AS, sist som Country Manager for diagnostikavirksomheten.



Markedsdirektør

Dag Christian Christiansen (1954), ble i januar 2005 ansatt som Markedsdirektør i DiaGenic. Han er Cand.Scient, i biokjemi fra Universitetet i Bergen, 1983 og Diplomøkonom fra Handelshøyskolen BI, 1992. Han har over 20 års erfaring i salg og markedsføring av kjemikalier og diagnostika nasjonalt og internasjonalt. Christiansen har tidligere arbeidet i Dyno Particles og sist i Axis-Shield, hvor han hadde markedsansvar for hjerte-kar diagnostikk.



Forskningsdirektør

Anders Lønneborg (1956), er gründer i DiaGenic. Han har utdanning som Fil. Dr. i molekylær plantefysiologi Umeå Universitet 1986, og har videre en Post Doc fra Michigan State University. Lønneborg har omfattende erfaring i ledelse av forskningsgrupper og godkjent professorkompetanse. Han har hatt en rekke forsker-/forskningssjefstillinger fra universitet og forskningsinstitutt, sist ved Norsk Institutt for Skogforskning. Han ble ansatt i DiaGenic i 2000 og fungerte som daglig leder i tidsperioden 2005-2006.



Teknologidirektør

Praveen Sharma (1964), er gründer i DiaGenic. Han har universitetsutdanning fra India, en Cand. Scient grad Universitetet i Oslo 1990 samt Dr. Scient. Molekylær Biologi, NLH 1995. Sharma har hatt flere forskerstillinger, sist ved Norsk Institutt for Skogforskning. Han ble ansatt i DiaGenic i 2000. Sharma har vært styremedlem i DiaGenic siden 1998.



International Business Director

Morten Sten Johansen (1975), er International Business Director i DiaGenic ASA med ansvar for salg og forretningsutvikling. Han er utdannet bioingeniør og har flere års erfaring fra ledende IVD selskaper. Morten startet i bioMérieux fra 1999 hvor han var Business Manager for de nordiske land innen segmentene molekylær biologi, klinisk kjemi og virologi. Fra 2003 ledet han Ventana Medical Systems (Roche) i Norden med fokus på forretningsutvikling og strukturering av organisasjonen. Morten ble ansatt i DiaGenic i januar 2009.

Operations Director

Edith Rian (1966), er ansvarlig for produksjon og laboratorievirksomheten i DiaGenic. Hun er utdannet siv.ing. innen bioteknologi ved NTH (1990) og er Dr.philos i molekylær biologi ved Universitetet i Oslo (1999). Rian var forsker og ledet en egen forskningsgruppe innen områdene kreft og immunologi ved det Norske Radiumhospital i perioden 1998 til 2008. Hun ble ansatt i DiaGenic i 2008.

Financial Controller

Ruben Ekbråten (1976), har ansvaret for økonomi i DiaGenic ASA. Han har en MBA fra Heriot Watt University, og Diplomøkonom fra Handelshøyskolen BI. Han har erfaring som aksjemegler, og har hatt flere økonomistillinger i GE Healthcare i Norge og internasjonalt. Før han begynte i DiaGenic i 2007 var han Finance Manager for Japan og Central Costs i GE Healthcare.

DiaGenic's brystkreft test – BCtect®

BCtect® er en CE merket in-vitro diagnostisk test basert på kvantitativ måling av genekspressjon i blod fra pasienter som mistenkes for å ha brystkreft. Bruksområde for BCtect® er definert som et verktøy for hjelp til diagnostisering av brystkreft blant voksne kvinner. For å bekrefte eller avkrefte en brystkreft diagnose er BCtect® beregnet brukt sammen med annen klinisk dokumentasjon.

Konkurransfordeler ved BCtect® er:

- BCtect® er utviklet for å oppdage tidlige former for brystkreft. Tidlig deteksjon er avgjørende for en god prognose.
- Tidlig deteksjon kan gi flere behandlingsmuligheter.
- BCtect® kan oppdage kreftformer som lett kan overses ved mammografi
- BCtect® er nyttig for premenopausale kvinner og for kvinner med høy tetthet i brystvevet, hvor mammografi er mindre effektiv.
- BCtect® kan brukes sammen med mammografi for kvinner som har normale mammogram men som er spesielt engstelig for å få brystkreft.
- Testen er enkel i bruk, kun en blodprøve

Brystkreft

Brystkreft er den vanligste kreftformen hos kvinner og antall nye tilfeller øker. For å få god effekt av behandlingen er tidlig diagnose avgjørende. Den vanligste diagnosemetoden for brystkreft er mammografi. Mindre svulster og å skille mellom ondartede og godartede svulster er vanskelig med mammografi. Behovet for enklere og bedre diagnostiske verktøy som kan komplimentere dagens diagnostikk er økende. BCtect® er utviklet for å oppdage tidlige former for brystkreft, fra kun en blodprøve.

BRYSTKREFT – DEN VANLIGSTE KREFTFORMEN HOS KVINNER

Årlig oppdages ca 1,3 millioner tilfeller av brystkreft på verdensbasis. Mer enn 360.000 nye tilfeller oppdages hvert år i Europa, og antall nye tilfeller av brystkreft har i løpet av de siste 25 år steget med ca. 30 % i industrialiserte land.

TIDLIG DIAGNOSE AVGJØRENDE FOR EN GOD PROGNOSE

Den individuelle prognosen vil være avhengig av mange faktorer, bla. typen brystkreft, men uavhengig av typen brystkreft så vil tidlig diagnose med påfølgende behandling være avgjørende for en god prognose.

BEGRENSNINGER VED DAGENS DIAGNOSEMETODER

Den vanligste diagnosemetoden er mammografi, som er røntgen av brystene. En svakhet ved mammografi er evnen til å tydeliggjøre kreft i kvinner med høy tetthet i brystene, noe som er typisk hos yngre kvinner. Videre kan det være vanskelig å oppdage mindre svulster og å skille mellom

ondartede (kreft) og godartede svulster ved bruk av mammografi. MRI (Magnetic Resonance Imaging) er også brukt for diagnostisering av brystkreft og har dokumentert en god evne til å påvise brystkreft. Utfordringen med MRI er at en stor andel av kvinnene som får påvist suspekke funn ved MRI ikke har kreft men godartede forandringer i brystet.

KONKURRANSE

Behovet for enklere og bedre diagnostiske verktøy for tidlig deteksjon av brystkreft har ført til stor forsknings- og utviklingsaktivitet. En rekke selskaper søker etter biomarkører ved bruk av blod som prøvemateriale. DiaGenic og noen andre selskaper utvikler tester basert på RNA og genekspressjon, mens andre selskaper analyserer proteiner. Selskapet kjenner per i dag ikke til andre slike tester som er godkjent for diagnostisk bruk i USA eller Europa.

I tillegg til biomarkører finnes andre diagnostiske teknikker for brystkreft inkludert mammografi og MRI, hvorav mammografi er mest brukt. BCtect® er vurdert som en komplementær test til mammografi og MRI.



BCTECT® FRA PRODUKTKANDIDAT TIL PRODUKT

I løpet av 2009 har DiaGenic CE merket BCtect®, CE merke ble deklartert på bakgrunn av en rekke studier som viste at BCtect® har en treffsikkerhet på 72 % med balansert sensitivitet og spesifisitet. BCtect® gir like høy treffsikkerhet hos yngre kvinner (premenopausale), i tidlige kreftformer, og for ulike tumor typer. CE merket har muliggjort salg og markedsføring av BCtect® i EU og EFTA. DiaGenic har valgt en salgs- og markedsføringsstrategi som innebærer etablering av et distribusjonsnettverk for utvalgte markeder i Europa. I 2009 har selskapet inngått distribusjonsavtaler med distributører av BCtect® i en rekke land i Europa. Oversikt over distributører av BCtect® i Europa er vist i figur over.



Scientific Advisory Board for Brystkreft

Professor Anne-Lise Børresen-Dale er leder for Avdeling for Genetikk på Radiumhospitalet i Oslo. Hun er president i European Association for Cancer Research (EARC) og i styret i European CanCer Organization (ECCO). Hun forsker på genotyper og genuttryksprofiler som bidrar til forhøyet kreftrisiko, strålefølsomhet, tumoraggressivitet og terapiresistens. Sykdomsområdene er ovarie- og brystkreft.

Dr Alan Hollingsworth er medisinsk direktør ved Mercy Women's Center and Mercy Cancer Center i Oklahoma City. Hans fagområde er diagnostisering og risikovurdering av brystkreft. Dr. Hollingsworth driver en av USAs ledende klinikker for overvåking og oppfølging av høyrisiko brystkreftpasienter.

Dr Martine Piccart er professor i onkologi på Université Libre de Bruxelles og leder av Department of Medicine på Jules Bordet Institute. Hun er for tiden President i European Organization for Research and Treatment of Cancer (EORTC). I 1996 etablerte Piccart Breast International Group (BIG), hvor hun nå er styreleder. Piccart er styremedlem i American Society of Clinical Oncology (ASCO).

Dr Christos Sotiriou er Assistant Professor ved den medisinske onkologienheten og også leder av Functional Genomics & Translational Research Unit ved Jules Bordet Institute ved Université Libre de Bruxelles. Hans forskning fokuserer på molekylærbiologi i brystkreft. Han er også medlem av TRANSBIG, et søsternettsverk til Breast International Group.

DiaGenic's Alzheimer test - ADtect®

ADtect® er en CE merket in-vitro diagnostisk test basert på kvantitativ måling av genekspressjon i blod fra pasienter som mistenkes for å ha Alzheimer. ADtect® er tiltenkt brukt som et verktøy for hjelp til tidlig diagnose av Alzheimers sykdom. For å bekrefte eller avkrefte en Alzheimer diagnose er ADtect® beregnet brukt sammen med annen klinisk dokumentasjon. Konkurransfordeler ved ADtect® er:

- ADtect® er utviklet for å oppdage tidlige former for Alzheimers sykdom. Tidlig deteksjon med påfølgende behandling øker sannsynligheten for å utsette utviklingen av sykdommen.
- Tidlig deteksjon muliggjør oppstart av aktiv behandling som kan opprettholde en høyere grad av daglig funksjonsdyktighet for en lengre tidsperiode.
- Tidlig deteksjon kan hjelpe forståelse og aksept av sykdommen for den berørte samt gi mer tid til å planlegge for fremtiden.
- ADtect® er spesielt nyttig for pasienter med mindre kognitive symptomer siden dette er den vanskeligste pasientgruppen å diagnostisere.
- Testen er enkel i bruk, kun en blodprøve

Alzheimers sykdom

Alzheimers sykdom er den vanligste formen for demens og flere millioner mennesker er rammet av sykdommen. Tidlig diagnose av sykdommen er viktig for at nye medisiner skal gi best effekt. I dag stilles diagnosen gjennom bruk av et omfattende batteri av tester. Selv med alle disse testene kan det være vanskelig å stille en sikker diagnose, særlig ved tidlige former for sykdommen. Behovet for enklere og bedre diagnostiske verktøy som kan komplettere dagens diagnostikk er derfor økende. ADtect® er utviklet for å oppdage tidlige former for Alzheimers sykdom, fra kun en blodprøve.

ALZHEIMERS SYKDOM – 15 MILLIONER MENNESKER ER RAMMET OG OMFANGET VOKSER

Alzheimers sykdom er den vanligste form for demens og karakteriseres av svikt i kognitive funksjoner. Sykdommen rammer i hovedsak mennesker over 50 år og omfanget av sykdommen forventes å øke ytterligere ettersom dette er en aldersgruppe i betydelig vekst. Ifølge Alzheimer's Association er mer enn 5 millioner mennesker rammet av Alzheimer i USA og dette tallet er forventet å stige til 7 millioner innen 2030.

TIDLIG DIAGNOSE ER VIKTIG FOR GOD EFFEKT AV MEDISINSK BEHANDLING

For pasienten vil tidlig og riktig behandling kunne medføre store fordeler i dag i form av å fungere lengre i vante omgivelser og med fungerende kognitiv kapasitet. Utvikling av legemidler mot Alzheimers sykdom er avhengig av korrekt og tidligdiagnostikk, både for å effektivisere de kliniske studier og senere til å identifisere de pasienter som passer til legemiddelet. Det er et stort antall nye medisiner under utvikling, og nye behandlingsmetoder forventes godkjent innen få år.

DAGENS DIAGNOSTISERING ER TIDKREVENDE OG VANSKELIG

Å diagnostisere sykdommen er i dag vanskelig og omfattende, og kan med sikkerhet først gjøres ved hjelp av biopsi etter pasientens død. I dag diagnostiseres Alzheimers sykdom ved bruk av en rekke spørreundersøkelser inkludert kliniske intervjuer med pasient og nærstående for å vurdere nedsatt funksjonsevne og adferdsendringer. Disse testene utføres for å vurdere en eventuell kognitiv svekkelse og er ofte supplert med billediagnostikk og måling av nevrofysiologisk funksjon. Selv med alle disse testene kan det være vanskelig å gi en sikker diagnose, særlig ved tidlige former for sykdommen.

KONKURRERENDE DIAGNOSEMETODER

Etterspørselen etter bedre og enklere diagnostiske verktøy for deteksjon av Alzheimers sykdom har ført til stor forsknings- og utviklingsaktivitet hvor mye av fokus har vært rettet mot molekylær billediagnostikk og sykdomsspesifikke biomarkører. DiaGenic er av den oppfatning at molekylær billediagnostikk vil være komplementært til biomarkører. Konkurrerende biomarkører for Alzheimers sykdom inkluderer

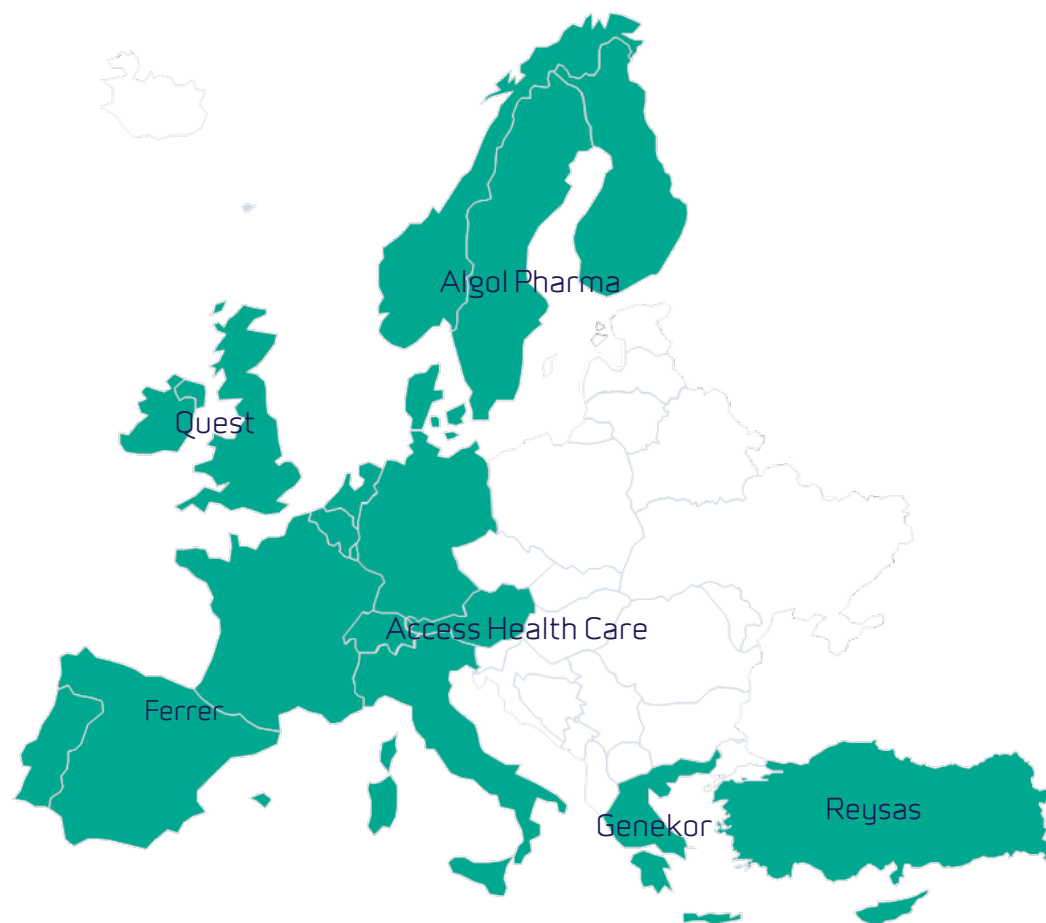
Scientific Advisory Board for Alzheimers sykdom

Professor Samuel Gandy er professor for Alzheimer's Disease Research, professor of Neurology og Psychiatry, og Associate Director ved Mount Sinai Alzheimer's Disease Research Center, og Chair ved National Medical og Scientific Advisory Council for Alzheimer's Association. Dr. Gandy er internasjonal ekspert i metabolismen av substansen som kalles amyloid, denne avleires i hjernen hos pasienter med Alzheimers. I 1989 oppdaget Gandy og hans team det første legemiddel som kunne redusere dannelsen av amyloid. Dr. Gandy har publisert mer enn 150 vitenskapelige artikler, kapitler og oversiktsartikler innen dette feltet.

Professor Khalid Iqbal er professor og leder for avdeling for nevrokjemi ved New York State Institute for Basic Research i Staten Island, New York. Sammen med Bengt Winblad etablerte han biennalen International Conferences on Alzheimer's Disease & Related Disorders (ICAD). Dr. Iqbal er forfatter av mer enn 200 vitenskapelige artikler i prestisjefylte og internasjonale vitenskapelige tidsskrifter og har gitt ut åtte bøker om Alzheimers sykdom.

Professor Bengt Winblad er professor i geriatrik medisin på Karolinska Institutet og overlege på Karolinska Universitetssjukhuset. Han er leder for Karolinska Institute for Alzheimer's Disease Research Center og for programmet Swedish Brain Power. Professor Winblad er forfatter av mer enn 800 originale publikasjoner i gerontologi, geriatri og demensforskning og er medlem av mer enn 10 internasjonale redaksjoner i vitenskapelige tidsskrifter. Han har siden 1988 vært medlem av Nobel komitéens vitenskapelig råd for fysiologi og medisin på Karolinska Institutet. Han ble i 1995 valgt til leder av Medical Advisory Panel for Alzheimer's Disease International (ADI).

Professor Dag Aarsland er professor i Alderspsykiatri ved Akershus Universitetssykehus, Universitet i Oslo, og forskningsleder/seksjonsoverlege ved Alderspsykiatrisk seksjon, Stavanger Universitetssykehus. I 2001 mottok Professor Aarsland Leon Arner-prisen for sin forskning på Alzheimers sykdom. Professor Aarsland er også medlem av redaksjonskomiteen i International Psychogeriatrics, Journal of Movement Disorders, og Journal of Neurology, Neurosurgery and Psychiatry.



cerebrospinalvæske (CSF), hvor markedspotensialet er noe begrenset på grunn av besværet og faren ved å ta CSF prøven. Forsøk på å utvikle biomarkører med blod som prøvemateriale har så langt ikke nådd frem og DiaGenic kjenner ikke til andre tester som er godkjent for diagnostisk bruk i USA eller Europa.

ADTECT® FRA PRODUKTKANDIDAT TIL PRODUKT

I løpet av 2009 har DiaGenic CE merket ADtect®. CE merke ble deklarert på bakgrunn av en rekke studier som viste at ADtect® har en treffsikkerhet på 73 % med balansert sensitivitet og spesifisitet. ADtect® viste tilsvarende høye treffsikkerhet for tidlige stadier av sykdommen som for senere stadier av sykdommen. Tidlige former for Alzheimers sykdom

er normalt sett vanskelige å diagnostisere og derav lavere klinisk treffsikkerhet. Pasientene som inngikk i CE studiene ble rekruttert fra spesialist sentre som hukommelsesklinikker og sykehus, som igjen reflekterer pasientpopulasjonen som ADtect® er beregnet på.

CE merket innebærer at ADtect® kan markedsføres og selges i EU og EFTA land, der DiaGenic har valgt en salgs- og markedsføringsstrategi som innebærer etablering av et distribusjonsnettverk for utvalgte markeder. I 2009 har selskapet inngått distribusjonsavtaler med distributører av ADtect® i en rekke land i Europa. Oversikt over distributører av ADtect® i Europa er vist i figur over.



Forskning og Utvikling

Forskning og utvikling spiller en viktig rolle i DiaGenic sin strategi for å opprettholde konkurransefortrinn gjennom produkt karakteristika og dokumentert klinisk nytte. I tillegg til egen forskningsorganisasjon samarbeider Selskapet med en rekke institusjoner globalt som gir viktige innspill til forsknings- og utviklingsaktivitetene. DiaGenic har to produktkandidater under utvikling for påvisning av tidlige former for Parkinsons sykdom og et mulig forstadium til Alzheimers sykdom, Mild Cognitive Impairment (MCI).

PARKINSONS SYKDOM

DiaGenic's utvikling av en Parkinson test - PDtect®

DiaGenic's utvikling av en tidlig blodbasert test for Parkinson's sykdom ble initiert i 2008 gjennom et prosjekt finansiert av Michael J. Fox Foundation og gjennomført i samarbeid med Brigham and Women's Hospital og Harvard Medical School. Biomarkører er nødvendige for utvikling av effektiv sykdomsmodifiserende medikamentell behandling, noe som er hovedmålet for Michael J. Fox Foundation. DiaGenic har i 2009 fullført prosjektet støttet av Michael J. Fox Foundation (MJFF) og presentert resultatene til deres vitenskaplige råd. Selskapet har i 2009 mottatt finansiering fra Norges forskningsråd for et fireårig prosjekt som vil bygge på arbeidet fra Michael J. Fox Foundation prosjektet. Målet med prosjektet er å oppnå en CE merket diagnostisk test, med navnet PDtect®, for klinisk bruk i Europa. I løpet av 2009 har prosjektet som er støttet av Norges forskningsråd blitt initiert og ved årets slutt hadde 230 pasienter fra nordiske sentra blitt inkludert i prosjektet.

MILD COGNITIVE IMPAIRMENT (MCI)

DiaGenic's utvikling av en MCI test (Mild Cognitive Impairment)

Utvikling av legemidler mot Alzheimers sykdom er avhengig av korrekt og tidlig diagnostikk, både for å effektivisere kliniske studier og senere til å identifisere de pasienter som passer til legemiddelet. Det er et stort antall nye medisiner under utvikling, og det antas at jo tidligere man kan starte behandling av sykdommen jo bedre vil effekten av medikamentene være. MCI er et mulig forstadium til Alzheimers sykdom, og vil derfor være svært tidlig i sykdomsforløpet. DiaGenic startet innsamlingen av blodprøver til prosjektet for flere år siden og omfatter en rekke innsamlingssteder i Europa samt en utvidelse til også å omfatte USA ved Alzheimer's Disease Center ved University of California. DiaGenic har i 2009 inngått en opsjonsavtale med Merz Pharmaceuticals som omfatter både utvikling av en ny biomarkør til bruk ved pasientutvelgelse til kliniske studier, og opsjon for Merz til bruk av biomarkøren ved videre utvikling av medisiner.

Patentoversikt

DiaGenic har en aktiv patentstrategi og søker å bygge opp en patentportefølje som sikrer god beskyttelse av produkter innen diagnostisk bruk av genekspresjon i blodprøver. I 2009 bestod DiaGenic's patentportefølje av tre patentfamilier. En patentfamilie er en samling patenter, patentsøknader, av regional og nasjonal karakter som inkluderer en eller flere oppfinnelser.

Selskapet fikk to nye patenter i 2009. I patentfamilie 1, som dekker en metode for utviklingen av et standard diagnostisk genmønster ved bruk av blodprøve tatt fjernt fra sykdomsområdet, ble Selskapet tildelt ett patent i Norge. Dette patentets omfang tilsvarer det DiaGenic mottok for Japan, og dekker flere sykdommer. I patentfamilie 2 har ett patent blitt meddelt for Europa. Patentfamilie 2 dekker gensekvenser for deteksjon av sykdom, inkludert Alzheimers sykdom og brystkreft, ved bruk av blodprøver og genekspresjonsanalyse.

Patentene som er innvilget så langt viser bredden av selskapets patentportefølje. En patentportefølje som bidrar til at DiaGenic er ledende innen feltet molekylær diagnostikk ved bruk av blodprøver og genekspresjonsanalyse. DiaGenic har flere søknader til behandling hos patentmyndigheter i de viktigste markedene for selskapets fremtidige produkter.

31st of December 2009

Expiry year	Family 1 (WO 98/49342)			Family 2 (WO 2004/046382)			Family 3 (WO 2005/118851)		
	2017			2023			2024		
	G	A	P	G	A	P	G	A	P
US	1	0	2	0	0	1	0	0	1
Europe*	2	0	1	0	0	0	0	0	1
Europe**	0	0	0	0	1	0	0	0	1
Norway	2	0	0	0	0	1	0	0	1
Japan	1	0	0	0	0	1	0	0	1
Canada	0	0	0	0	0	1	0	0	1
Hong Kong	2	0	0	0	0	1	0	0	1
China	0	0	0	0	0	1	0	0	1
Australia	0	0	0	1	0	0	0	0	1
New Zealand	0	0	0	1	0	0	0	0	1
India	0	0	0	1	0	0	0	0	1
South Africa	0	0	0	1	0	0	1	0	0
ARIPO*	0	0	0	0	0	1	0	0	1

- G** Number of patents granted
- A** Number of patents accepted by examiner
- P** Number of patents in progress

Europe*

Designated countries

Austria, Belgium, Switzerland, Cyprus, Germany, Denmark, Spain, Finland, France, United Kingdom, Greece, Ireland, Italy, Liechtenstein, Luxembourg, Monaco, The Netherlands, Portugal and Sweden

Europe**

Designated countries

Austria, Belgium, Switzerland, Cyprus, Germany, Denmark, Spain, Finland, France, United Kingdom, Greece, Ireland, Italy, Liechtenstein, Luxembourg, Monaco, Netherlands, Portugal, Romania, Sweden, Slovenia, Slovakia and Turkey

ARIPO* (African Regional Intellectual

Property Organization)

Designated countries

Botswana, Gambia, Ghana, Kenya, Lesotho, Malawi, Mozambique, Namibia, Sierra Leone, Sudan, Swaziland, Tanzania, Uganda, Zambia and Zimbabwe

List of granted patents/allowed patent applications (after 2008/in green)

US 6720138; EP 0979308; EP 1323728;
NO 317247; NO 20040371; JP 4163758;
HK 1026003; HK 03109502.9; AU 2003286262;
NZ 540750; IN 2701/DELNP/2005;
ZA 2005/03797; ZA 2006/10644; HK 1057217;
NO 327084; EP 156557431



Marked

I den innledende fasen i markedsføringen av BCtect® og ADtect® har DiaGenic har valgt å fokusere mot to ulike segmenter i markedet: molekylær diagnostikk og markedet for biomarkører inn mot farmasøytisk industri.

MOLEKYLÆR DIAGNOSTIKK

For å lykkes med lanseringen og salg av BCtect® og ADtect® er det viktig å gjøre de rette tingene til rett tid og i riktig rekkefølge. Ingen markeder er like, derfor må hver enkelt lansering tilpasses det enkelte marked. Felles for alle markeder er at en vellykket lansering krever målrettet og strukturert arbeid. Siden BCtect® og ADtect® er unike produkter i sitt slag krever den initiale fasen etter produktlansering stor grad av vitenskapelig markedsføring. Dette er nødvendig for å bygge tillit og for senere å få aksept for metoden. I begynnelsen vil fokus være innledende kontakt rettet mot opinionsledere og da særlig de opinionsledere som er mest tilbøyelig til å ta i bruk ny teknologi. Når de har sett den kliniske nytten og kanskje selv også medvirket til dokumentasjon gjennom mindre studier, vil markedene kunne modnes med deres hjelp.

DiaGenic har valgt å samarbeide med partnere i de enkelte

markeder for salg og markedsføring av BCtect® og ADtect®. Fokus vil for de fleste markeder initialt være rettet mot den privatbetalende delen av markedet, men det vil i parallell bli jobbet med å få på plass nødvendig dokumentasjon for refusjon i de enkelte markeder. Det vil nok ta noe tid før dette er på plass og testene inngår i rutineundersøkelser i stor skala. I den innledende fasen etter lansering må markedsopp-taket antas å være begrenset. Det er viktig å oppnå tilstrekkelig tillit blant opinionslederne før den blir markedsført for mer allment bruk. Å hoppe over noen steg i prosessen vil kunne ødelegge for fremtidig suksess.

EUROPA

DiaGenic jobber sammen med distributører for salg og markedsføring av BCtect® og ADtect®. I 2009 ble det inngått 5 distribusjonsavtaler for både ADtect® og BCtect® som dekker totalt 10 land; Norge, Sverige, Finland, Danmark, UK, Irland, Sveits, Østerrike, Hellas og Tyrkia. Etter årets slutt ble det også inngått avtale med Ferrer inCode for distribusjon av ADtect med trinnsvis lansering i Spania, Portugal, Frankrike, Tyskland, Benelux og Italia. Distribusjonsavtalene har ulik løpetid og innholder klausuler knyttet til minimum salgs-

volum for å opprettholde markedseksklusivitet. Forutsatt at avtalene fornyes ved avtalens slutt vil akkumulert minimumsvolum for perioden fra 2010 til og med 2013 utgjøre ca. 150.000 tester for disse 17 markedene. Foreslått sluttbrukerpris er €600 per test.

Siden sommeren 2009 er det lagt ned betydelige ressurser fra både DiaGenic og våre distributører i å identifisere, oppsøke og overbevise opinionsledere i de ulike land (jfr. Markedsføringsmodellen under). Dette er en nitidig prosess som mot slutten av året ser ut til å bære frukter. Uten støtte fra opinionsledere, vil det være vanskelig med et større markedsopptak av testene. Støtte fra opinionslederne vil også være kritisk i forhold til å oppnå refusjon for testene i de ulike land.

USA

I 2009 har selskapet utarbeidet strategi for markedsadgang til USA. På bakgrunn av regulatoriske krav og refusjonsordninger er selskapets strategi å få markedsadgang først gjennom et CLIA (Clinical Laboratory Improvement Amendments) laboratorium. Dette vil bidra til at DiaGenic får markedsadgang til

USA med dagens teknologi plattform. Innledende samtaler med en slik laboratoriepartner har blitt initiert. Dokumentasjon fra en CLIA lansering vil senere bli brukt som basis for videre studier for full FDA godkjenning.

INDIA

Oppfølgingen av BCtect® fra distributøren SRL i det indiske markedet etter lanseringen høsten 2008 har vært skuffende. Etter det selskapet har kunnet observere har ikke distributøren lagt ned noen form for innsats ut over sporadiske aktiviteter i New Dehli like etter lanseringen. Eksklusivetsperioden for SRL utløper høsten 2010, og DiaGenic har kommunisert at selskapet i 2010 vil prioritere det europeiske markedet fremfor det indiske.

PRØVETAKNINGSSETT

DiaGenic har utviklet og tilbyr nå et prøvetakningssett som inneholder de forbruksartikler som er nødvendige for å ta blodprøver til våre tester. Prøvetakningssettet er designet og merket som henholdsvis ADtect® og BCtect® prøvetak-

ningssett. Disse bedrer tilgjengeligheten for våre tester i klinikker og på legekontorer, hvor disse komponentene ikke er så vanlige. Ved bruk av CE merkede produkter sikres også kvaliteten på prøvetakningen og dermed på våre tester. De økonomiske marginer på prøvetakningssettene er på samme nivå som våre andre produkter.

BIOMARKØRER FOR FARMASØYTISK INDUSTRI

Et viktig strategisk satsningsområde for DiaGenic er å levere biomarkører til farmasøytisk industri. Ved utvikling av nye legemidler vil mange kliniske studier ha behov for å inkludere bruken av biomarkører for å identifisere den rette gruppen av pasienter som vil respondere på behandling. Forsknings-samarbeid for å utvikle biomarkører er representert ved opsjonsavtalen mellom Merz Pharmaceutical og DiaGenic. Målet for dette prosjektet er å utvikle en biomarkør til bruk ved pasientutvelgelse i kliniske studier, og en opsjon for Merz til å bruke biomarkøren ved videre utvikling av legemidler. Det vil videre være av interesse for DiaGenic at disse biomarkørene brukes i "companion diagnostics" hvor en regulatorisk godkjenning av legemidlene vil være avhengig av en diagnostisk test og videre klinisk bruk av legemiddelet vil være basert på resultatet fra den diagnostiske testen.

Utviklingen av MCI biomarkør vil bygge på det pågående MCI (Mild Cognitive Impairment) prosjektet. Prosjektet var initialt en multisenter studie støttet av Norges Forskningsråd. I samsvar med opsjonsavtalen med Merz Pharmaceutical har DiaGenic økt forskningsaktivitetene i USA gjennom samarbeidet med Universitetet i California, Davis (UC Davis). Pasienter i USA blir i dag monitorert gjennom samarbeidet med UC Davis og inngår i den pågående multisenter studien for å utvikle en test for diagnostisering av MCI (Mild Cognitive Impairment), MCItect. Ved årsskiftet hadde 450 pasienter og kontroller blitt inkludert ut av totalt 900 for studien. Bruk av ADtect® som et kostnadseffektivt verktøy i kliniske studier for utvikling av nye Alzheimers legemidler har blitt presentert for større farmasøytiske selskaper.

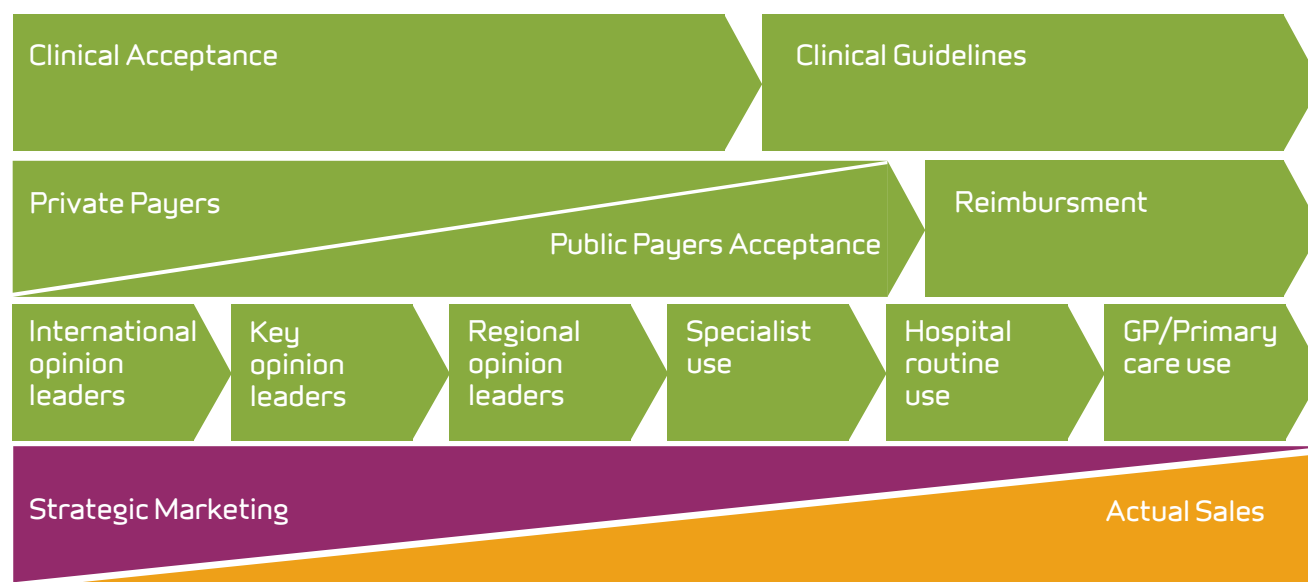


Figure: Strategisk markedsføring



Arbeidende styreleder

Håkon Sæterøy (1958), er siviløkonom fra NHH, Bergen 1981. Sæterøy er styreleder i DiaGenic og har siden år 2000 hatt ansvaret for finansieringen av DiaGenic. Han har mer enn 20 års erfaring fra investeringsvirksomhet og "Corporate Finance". Håkon Sæterøy er styremedlem i Stiftelsen Oslo Cancer Cluster, dessuten er han styreleder i Experto Credite Limited, Epitarget AS, Serodus AS og Skannex AS.



Styrets nestleder

Gustav Ingemar Kihlström (1952), har Fil. Dr. i fysiologi fra Universitetet i Uppsala. Han er dosent ved Uppsala Universitet og har mer enn 15 års erfaring fra Astra og Pharmacia i Sverige og andre land. Fra 1996 til 2004 arbeidet han som finansanalytiker, sist som leder av helsesektorteamet til ABG Sundal Collier i Stockholm. I dag er han selvstendig konsulent innen området vitenskap og finansiering av Life Science selskap. Han er styreleder i Artimplant AB, Creative Antibiotics AB, Hammercap AB og Recopharma AB, og styremedlem i flere børsnoterte og unoterte selskaper.

Styremedlem

Ingrid Alfheim (1946), er sivilingeniør fra NTH 1969, og har doktorgrad i miljøtoksikologi fra Universitetet i Oslo fra 1984. Alfheim er administrerende direktør i Biomedisinsk Innovasjon AS og har før det vært forskningsdirektør i Axis-Shield ASA. Tidligere har hun drevet eget firma innen internasjonal teknologimegling, og har dessuten vært ansatt både i Forskningsrådet og ved Senter for Industriforskning. Alfheim har sittet i styret for flere bioteknologiske selskaper.



Styremedlem

Mina Louise Blair (1965), har en grad i politiske studier fra Aberdeen University i Skottland. I perioden fra 1999-2009 arbeidet hun i legemiddelselskapet AstraZeneca i London som direktør for investor relasjoner i Europa. Tidligere jobbet hun som samfunnskontakt i Zeneca Agrochemicals sitt hovedkvarter i England. Gjennom sitt arbeid har Blair opparbeidet ekspertise innen legemiddelindustrien og nettverk blant investorer og legemiddelselskaper.

Styremedlem og Teknologidirektør

Praveen Sharma (1964), er gründer i DiaGenic. Han har universitetsutdannelse fra India, en Cand. Scient grad Universitetet i Oslo 1990 samt Dr. Scient. Molekylær Biologi, NLH 1995. Sharma har hatt flere forskerstillinger, sist ved Norsk Institutt for Skogforskning. Han ble ansatt i DiaGenic i 2000. Sharma har vært styremedlem i DiaGenic siden 1998.



Styremedlem

Maria Holmlund (1956), har en Master of Science grad fra University of North Carolina og Institute of Marine Sciences, North Carolina, USA. Hun er i dag ansvarlig for å bygge opp et nytt produktkonsept for Phadia internasjonalt innen Point of Care segmentet. Holmlund har innehatt mange lederverv fra en rekke diagnostiske selskaper inkludert Phadia, Pharmacia Diagnostics, Roche Diagnostics og Boehringer Mannheim.

Årsberetning fra styret

STRATEGI

Selskapet er et av de ledende innen utvikling av applikasjoner basert på analyse av gennuttrykk for diagnostikk av sykdom, med blod som prøvemateriale. Strategien er å tilby applikasjoner for å analysere blodprøver på moderne teknologi utviklet av internasjonalt ledende leverandører. Med de første produktene i markedet har selskapet en unik mulighet til å erobre en sentral posisjon i markedet for molekylær diagnostikk.

I 2009 har DiaGenic kommunisert sin strategi som bestående av følgende tre hovedelementer:

- i. **Markedsføring av de diagnostiske produktene BCtect® og ADtect® i Europa.** Selskapet har valgt en distributørmodell fremfor å bygge opp sin egen salgsorganisasjon. I løpet av 2009 er det bygget opp et nettverk av distributører i Europa. I samarbeid med distributørene er det valgt en strategi med vitenskapelig markedsføring hvor det først oppnås aksept av produktene blant utvalgte opinionsledere i de enkelte geografiske områder. Først når slik aksept foreligger vil bredere markedsføring av produktene bli iverksatt.
- ii. **Tilgang til markedet i USA for produktene BCtect® og ADtect®.** På bakgrunn av regulatoriske krav og refusjonsordninger er selskapets strategi å få markedsadgang først gjennom et CLIA-laboratorium. I løpet av 2009 er de første samtaler med noen aktuelle laboratoriepartnere blitt innledet. Dokumentasjon fra CLIA-lanseringer vil senere kunne benyttes som basis for videre studier med sikte på å oppnå FDA-godkjenning av produktene.

iii. **Biomarkører til bruk i legemiddelindustrien.** Mange nye legemidler vil ha behov for blodbasert diagnostikk for å identifisere den rette gruppen av pasienter som vil respondere på behandling. En regulatorisk godkjenning av disse legemidlene vil kunne være avhengig av en diagnostisk test. Klinisk bruk av legemiddelet vil så være basert på resultatet fra den diagnostiske testen. Dette samspillet mellom legemidler og diagnostikk benevnes gjerne "companion diagnostics". Etter CE-merkingen i 2009 har bruk av ADtect® blitt presentert som et kostnadseffektivt verktøy i kliniske studier for utvikling av nye legemidler mot Alzheimers sykdom.

TEKNOLOGI, PRODUKTER OG MARKED

DiaGenic er et bioteknologiselskap som i 2009 fikk utmerkelsen "Norges mest innovative bedrift" fra Norges Forskningsråd. CE-merkingen av selskapets første kommersielle produktene BCtect® (diagnostikk av brystkreft) og ADtect® (diagnostikk av Alzheimers sykdom) representerer en svært viktig milepæl. Selskapet har lagt bak seg mer enn 10 år med forskning og utvikling, og er lanserer nå sine første diagnostikk-produkter i Europa.

Det er i 2009 også inngått en opsjonsavtale med et ledende legemiddelselskap for utvikling av en blodbasert biomarkør til bruk ved kliniske studier. Dette åpner et marked for DiaGenic innen biomarkører til legemiddelindustrien, hvor behovet antas å være særlig stort innen Alzheimers sykdom, Parkinsons sykdom og andre nevrologiske sykdommer.

HOVEDPUNKTER I 2009

CE-merking av BCtect® og ADtect®.

Norges mest innovative bedrift 2009.

Distribusjonsavtaler inngått for en rekke europeiske land

Avtale med Merz Pharmaceuticals - utvikling av biomarkør for MCI

DiaGenic har kommunisert at ressursene skal fokuseres mot kjerneaktivitetene. Selskapet er i nå i den gunstige posisjon at de første produktene er lansert. Det er altså ikke lengre en usikkerhet med hensyn til hvorvidt selskapet vil bringe produkter til markedet. Som en naturlig følge av denne posisjonen er kjerneaktivitetene definert å være aktiviteter som understøtter salg. Selskapets kommersielle virksomhet er nå inndelt i områdene Biomarkører (Rx) og Molekylær diagnostikk (MDx). Innen begge disse områdene benytter DiaGenic blod som prøvemateriale, dette til forskjell fra de aller fleste andre aktører i markedet som benytter vevsprøver (biopsi) eller spinalvæske til sine gennuttrykksanalyser.

BIOMARKØRER (RX)

Etter CE-merkingen i 2009 kan selskapet for første gang presentere en omfattende produktdokumentasjon overfor både legemiddelselskaper og andre organisasjoner for klinisk utprøving (CRO). Produktene ADtect® og BCtect® kan benyttes i uavhengige kliniske studier ved legemiddelutprøvinger.

Merz Pharmaceuticals GmbH har evaluert DiaGenic og selskapets kompetanse og patenter innen utvikling av biomarkører. I mars 2009 ble de på denne bakgrunn inngått en opsjonsavtale for utvikling av en ny biomarkør for MCI (Mild Cognitive Impairment - forstadier til demenssykdommer). Dette representerer en meget viktig validering av DiaGenic og av selskapets teknologi og patenter. En endelig avtale avventer legemiddelselskapets beslutning, som er avhengig av deres pågående studier. Den validering av DiaGenic som en signert opsjonsavtale innebærer gir uansett det nødvendige grunn-

laget for en målrettet satsning på biomarkører for legemiddelsindustrien. Innsamling av blodprøver til MCI-prosjektet ble i løpet av 2009 også utvidet til å omfatte USA i tillegg til Norden.

MOLEKYLÆR DIAGNOSTIKK (MDX)

Arbeidet med å etablere et distribusjonsnettverk BCtect® og ADtect® i Europa har vært en av selskapets viktigste aktiviteter i 2009. Etter forhandlinger med utvalgte distributører er det nå inngått følgende distribusjonsavtaler for det europeiske markedet:

- i. Algol Pharma som distributør av ADtect® og BCtect® for Norge, Sverige, Danmark og Finland.
- ii. Access Health Care som distributør av ADtect® og BCtect® for Sveits og Østerrike.
- iii. Genekor som distributør av ADtect® and BCtect® for Hellas.
- iv. Data Dis Ticaret (en divisjon i Reysas Group) som distributør for Tyrkia.
- v. Quest Diagnostics som distributor av BCtect® og ADtect® i Storbritannia og Irland.
- vi. Ferrer InCode (datterselskap av Grupo Ferrer Internacional) som distributør av ADtect® i Spania, Tyskland, Belgia, Nederland, Luxemburg, Frankrike, Italia og Portugal (avtalen ble inngått i januar 2010).

I samarbeid med distributørene er det i 2009 blitt tatt initiativ for å oppnå aksept av produktene blant utvalgte opinionsledere i selekterte land. Først når slik aksept foreligger vil bredere markedsføring av produktene overfor målgrupper

som fastleger, pasienter og pårørende bli iverksatt. Denne strategien reflekteres i distributøravtalenes bestemmelser om minimumsvolumer. I løpet av de nærmeste fire årene utgjør de aggregerte minimumsvolumene ca 150.000 tester, hvorav minimumsvolumene i 2010 bare utgjør en liten andel.

Et eksempel på slik trinnvis markedstilnærming finner vi i England, hvor den første klinikken nå i 2010 har tatt BCtect® i bruk. London Breast Clinic markedsfører nå overfor sine klienter blodprøven BCtect® i kombinasjon med digitalt mammogram og konsultasjon hos onkolog til en spesiell introduksjonspris.

Oppfølgingen av BCtect® fra distributøren SRL i det indiske markedet etter lanseringen høsten 2008 har vært skuffende. Erfaringen fra India er at strategisk markedsføring og et tett og fokusert samarbeid med distributøren er avgjørende for markedsutviklingen. DiaGenic vil i 2010 prioritere sine ressurser på det europeiske markedet fremfor det indiske.

PATENTER

DiaGenic sitt konsept med bruk av prøvemateriale tatt fjernt fra sykdomsstedet (blodprøver) og analyse av gennuttrykk er sentralt i selskapets patenteringsstrategi. Selskapet baserer sine diagnostiske applikasjoner på beskyttelse gjennom en portefølje av patenter og patentsøknader. Denne portefølje av immaterielle rettigheter omfatter en rekke sykdommer i tillegg til brystkreft og Alzheimers sykdom med produktene BCtect® og ADtect®.

I 2009 ble DiaGenic meddelt et europeisk patent for bruk av



en rekke viktige gensekvenser i blod for diagnostisering og monitorering av blant annet Alzheimers sykdom og brystkreft. Patentet tilhører selskapets patentfamilie nummer 2, og vil være gyldig til år 2023.

DiaGenic ble også meddelt et norsk patent for utvikling av standard diagnostisk genuttrykk ved bruk av blod, der blodprøven er tatt i avstand fra sykdomsstedet. Patentet omfatter en rekke sykdommer.

Den voksende patentporteføljen reflekterer selskapets aktive patentstrategi, og bekrefter DiaGenics rolle som en leder innen molekylær diagnostikk med bruk av blodbaserte tester. De nye patentene styrker også DiaGenic som industriell partner

FORSKNING OG UTVIKLING

Selskapets portefølje av immaterielle rettigheter omfatter en rekke sykdommer i tillegg til brystkreft og Alzheimers sykdom. Selskapet tar derfor sikte på å opprettholde kapasiteten innen forskning og utvikling (FoU) for å kunne sikre fremtidig verdiskapning fra patentporteføljen. Styret har imidlertid besluttet at slik virksomhet (FoU) primært vil måtte bli finansiert eksternt; eksempelvis gjennom partnere samt tilskudd fra offentlige eller private finansieringskilder. For utvikling av nye biomarkører vil det være naturlig at legemiddelselskapene bidrar med en betydelig andel av finansieringen.

Forskningsavdelingen driver i tillegg utvikling av en diagnostisk test for Parkinson's sykdom, kundestøtte og tilpassing til

nye teknologiplattformen.

ORGANISASJON OG MILJØ, MEDARBEIDERE OG LEDELSE

DiaGenic er etablert i moderne lokaler på Helsfyr i Oslo. Lokalene omfatter både kontorer og laboratorium, og er fleksible med hensyn til tilpasning til fremtidige behov.

I løpet av det siste året har selskapet oppnådd regulatorisk godkjenning i Europa for sine to første produkter, og beveget seg inn i en ny fase der disse produktene skal markedsføres og selges. I denne forbindelse har selskapet omfokuseret organisasjonen fra et rent forsknings og utviklings foretak til også å kunne markedsføre og selge produktene. DiaGenic avhenger av dyktige, erfarne og kvalifiserte ledere og ansatte for å lykkes. Selskapet har likebehandling av kvinner og menn som en målsetting. Selskapet vurderer mangfold i form av ulik utdanning, erfaring, kjønn og nasjonalitet/etnisk bakgrunn som positivt for utviklingen av et nyskapende miljø.

DiaGenic hadde 22 ansatte ved årets slutt, sammenlignet med 21 ansatte året før. Av selskapets 22 ansatte er det 11 kvinner, hvorav en som er leder for produksjon og laboratoriet, og en som er prosjektleder. 3 av 6 styremedlemmer er kvinner. Selskapets gründere har fremdeles ledende stillinger i selskapet som henholdsvis forskningsdirektør og teknologidirektør. Styrets leder er engasjert i selskapet gjennom en konsulentavtale og arbeider aktivt primært med finansiering og strategi.

I tillegg er det engasjert flere konsulenter, og tjenester innen økonomi, regnskap, jus, kvalitetssystemer og patentering

kjøpes inn fra eksterne rådgivere.

Arbeidsmiljøet i selskapet vurderes som godt. Ingen ulykker eller skader ble registrert i 2009. Sykefraværet i 2009 var 2,7 % av arbeidstiden mot 1,8 % av arbeidstiden i tilsvarende periode i 2008.

Selskapet har engasjert flere vitenskapelige rådgivere med høy internasjonal anerkjennelse.

Selskapet forurensar ikke det ytre miljøet.

Selskapet benytter i en viss grad tegningsretter som incentiv og langsiktig binding til selskapet for ansatte. Alle slike incentivordninger er basert på at tegningskurser ved tildelings-tidspunktet ikke skal være lavere enn børskurs.

EIERSTYRING OG SELSKAPSLEDELSE

Kjernen i selskapets eierstyring og selskapsledelse er likebehandling av alle aksjonærer. Selskapet har kun en aksjeklasse og alle aksjonærer har like rettigheter. Selskapets aksjer er børsnoterte og fritt omsettelige. Selskapet er børsnotert, og vil dermed oppfylle kravene til likebehandling, åpenhet og

rapportering av både finansiell og annen informasjon.

Se for øvrig egen beskrivelse av Eierstyring og selskapsledelse i årsrapporten.

AKSJEKAPITAL OG AKSJONÆRER

Ved utgangen av 2009 hadde selskapet 1.875 aksjonærer.

I 2009 gjennomførte selskapet to emisjoner; en i juli hvor det ble utstedt 2,5 millioner nye aksjer til kurs NOK 3,74 per aksje og en i november hvor det ble utstedt 12,5 millioner nye aksjer til kurs NOK 2,75 per aksje. Emisjonene gav et netto emisjonsproveny (etter fradrag for emisjonskostnader) på NOK 39,9 millioner. Som en del av emisjonen i november 2009 og påfølgende reparasjonsøvelse i februar 2010 ble det utstedt til sammen 16 millioner frittstående tegningsretter (warrants). En frittstående tegningsrett gir rett til å tegne en aksje til kurs NOK 3,25 per aksje. De frittstående tegningsrettene er gyldige til og med 30. september 2010.

Selskapet har avtaler om "market making" med to meglerhus, og er dermed sikret notering på Oslo Børs sin nest mest likvide liste "OB Match".

Selskapet prioriterer det videre arbeidet med investorelasjoner og arbeider for å øke kjennskapen til aksjen både i Norge og i utlandet. Aksjonærlisten har et betydelig innslag av nordiske institusjonelle investorer og privatinvestorer.

Selskapet er med nåværende kostnadsnivå finansiert for en kortere periode enn ett år. Det forventes at bidrag fra salgsinntekter ikke vil være tilstrekkelig til å dekke finansieringsbehovet for de neste 12 måneder. Ved full utøvelse av de frittstående tegningsrettene som nevnt over vil selskapet ha til strekklig med arbeidskapital for de neste 12 måneder med dagens kostnadsnivå. Det arbeides derfor målrettet for at de frittstående tegningsrettene blir utøvd. Dersom de frittstående tegningsrettene ikke fører fram kan det medføre at selskapet må søke ny finansiering med ulike finansieringsformer, herunder låneopptak, egenkapitalfinansiering og forskningsfinansiering. Styret er positive til at arbeid med å sikre videre finansiering lar seg gjennomføre. Styret bekrefter på dette grunnlag at forutsetningen om fortsatt drift er til stede, og at årsregnskapet er avlagt i henhold til denne forutsetning.

ØKONOMI

Resultat

Inntekter og forskningsstøtte

DiaGenic hadde driftsinntekter på TNOK 131 i 2009 (TNOK 0 i 2008) knyttet til salg av prøvetakningssett. Et prøvetakningssett inneholder komponenter for å ta en blodprøve av en pasient. Forskningsstøtte nettoføres i regnskapet (som reduksjon av driftskostnader). I 2009 utgjorde forskningsstøtte TNOK 4.312 (TNOK 6.225 i 2008).

Driftskostnader

Totale driftskostnader etter fradrag for offentlige tilskudd utgjorde TNOK 39.986 i 2009 (TNOK 36.384 i 2008). Av dette utgjorde lønn og personalkostnader TNOK 21.275 (TNOK 16.965). Gjennomsnittlig antall ansatte har økt fra 19 i 2008 til 22 i 2009 og derav økte personalkostnader. Av totale driftskostnader for 2009 utgjorde øvrige driftskostnader TNOK 18.339 (TNOK 19.419). Hovedgrunnen til denne reduksjonen i øvrige driftskostnader er reduserte kostnader knyttet til laboratoriet. Varekostnader utgjorde TNOK 372 i 2009 (TNOK 0 i 2008) og knytter seg i hovedsak til vareforbruk i forbindelse med frislipp av ADtect® og BCtect® for Europa samt varelager nedskrivninger i India.

Netto finansinntekter utgjorde TNOK 524 i 2009 mot TNOK 1.802 i 2008.

For 2009 ble totalresultatet på NOK -39,3 millioner mot NOK -34,6 millioner i 2008. Årets underskudd på NOK 39,3 millioner foreslås dekket ved overføring fra innskutt annen egenkapital og fra overkursfond.

Balansen

Sum eiendeler var på TNOK 46.484 den 31. desember 2009 (TNOK 38.900), og av dette utgjorde omløpsmidler TNOK 42.777 (TNOK 35.270). Likvider utgjorde størsteparten av omløpsmidlene og ved utgangen av desember 2009 utgjorde likvider TNOK 35.404 (TNOK 27.958). Samlet verdi av varelageret utgjorde den 31. desember 2009 TNOK 2.127 (TNOK 1.445).

Egenkapitalen var 31. desember 2009 på TNOK 29.373 (TNOK 28.412). Kortsiktig gjeld 31. desember 2009 utgjorde TNOK 8.848 (TNOK 7.473) og pensjonsforpliktelser beløp seg til TNOK 2.571 (TNOK 1.962). Annen langsiktig gjeld ved utgangen av 4. kvartal 2009 utgjorde TNOK 5.698 (TNOK 1.054) og er knyttet til leasing av utstyr til selskapets laboratorium og et lån til Innovasjon Norge på NOK 5 millioner. Lånet har fire års løpetid og dagens rente er på 5,75 % p.a.

Selskapet har ikke fri egenkapital per 31.12.2009.

DiaGenic har ikke regnskapsført utsatt skattefordel da det er usikkerhet knyttet til hvorvidt selskapet vil kunne utnytte denne skattefordelen.

Selskapet har i 2009 balanseført utviklingskostnader knyttet til utvikling av programvare som genererer testvar for selskapets CE godkjente produkter. Bokført verdi per 31.12.2009 av balanseførte utviklingskostnader var TNOK 1.559 (TNOK 0).

Kontantstrøm

Netto endring av likvider for året 2009 utgjorde TNOK 7.446 (TNOK 8.292). For 2009 utgjorde kontantstrøm fra operasjonelle aktiviteter TNOK -35.687 (TNOK -31.959). Økningen skyldes i hovedsak et større underskudd før skatt. Netto kontantstrøm fra finansiering var i 2009 TNOK 44.528 (TNOK 41.145). Denne endringen skyldes primært opptak av lån på NOK 5 millioner. Selskapets likvider er plassert i bank og utgjorde 31. desember 2009 TNOK 35.404 (TNOK 19.666).

Finansiering og egenkapital

Selskapet har i 2009 gjennomført to emisjoner med samlet brutto proweny på NOK 44 millioner. I juli 2009 gjennomførte selskapet en emisjon av 2,5 millioner aksjer med brutto proweny på NOK 9,35 millioner og derav en økning i aksjekapitalen på TNOK 125 til TNOK 2.712. I november 2009 gjennomførte selskapet en emisjon på 12,5 millioner aksjer til en tegningskurs på NOK 2,75 per aksje med brutto proweny på NOK

34,4 millioner og derav en økning av aksjekapitalen med TNOK 625 til TNOK 3.337.

Etter årets slutt har selskapet gjennomført en emisjon av 3,5 millioner aksjer med brutto proweny på NOK 9,6 millioner. Aksjekapitalen har som følge av emisjonen økt med TNOK 175 til TNOK 3.512.

Etter vedtak av ekstraordinær generalforsamling i desember 2009 har det etter årets slutt blitt utstedt 16 millioner frittstående tegningsretter. En frittstående tegningsrett gir rett til å tegne en aksje til tegningskurs NOK 3,25 per aksje. Tegningsrettene kan utøves til og med 30. september 2010.

RISIKO

Forskning og utvikling av nye diagnostiske tester fram til regulatorisk godkjenning og lansering er i høy grad en risikofylt og kapitalkrevende prosess. Forretningsmodellen preges av høy risiko og man har ingen garanti for at prosjektene kommer til å nå hele veien til lansering. Med den senere tids utvikling i globale konjunkturer og kapitalmarkeder følger en økt allmenn usikkerhet som igjen kan påvirke Selskapets tilgang til finansiering.

Selskapet har tre typer risikofaktorer som må håndteres; operasjonelle, finansielle, og markedsrelaterte.

DiaGenic har arbeidet målrettet for å skape best mulige forutsetninger for å drive prosjektene og andre operasjonelle aktiviteter på balansert måte med hensyn til risiko. Til tross for et kontinuerlig arbeid med å balansere risiko vil det alltid finne faktorer som Selskapet ikke kan påvirke. Det er for eksempel betydelig risiko knyttet til utvikling av diagnostiske tester. Risikoen knytter seg til hele utviklingsfasen også etter at myndighetsgodkjenning er gitt og kan være forårsaket av problemer knyttet til klinisk effektivitet så vel som pasientsikkerhetshensyn.

DiaGenic har inngått distribusjonsavtaler med både store

og etablerte distributører og mindre distributører. Gjennom distributører kan Selskapet raskere bredere markedsadgang enn om Selskapet skulle gjort det på egen hånd. Salg og markedsføring av nye produkter innebærer stor risiko. Dette knytter seg til regulatoriske forhold så vel som usikkerhet rundt markedsmessige forhold.

Selskapets finansielle risiko omfatter likviditetsrisiko, kredittrisiko, renterisiko og valutarisiko som er mer utførlig diskutert i note 22 i årsregnskapet. Her finnes også en mer utførlig gjennomgang av operasjonelle og markedsmessige risikofaktorer.

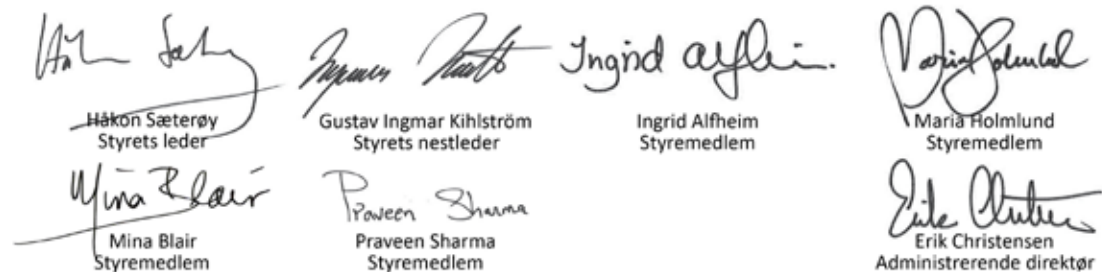
DiaGenic har inngått distribusjonsavtaler med både store og etablerte distributører og mindre distributører. Gjennom distributører kan Selskapet raskere bredere markedsadgang enn om Selskapet skulle gjort det på egen hånd. Salg og markedsføring av nye produkter innebærer stor risiko. Dette knytter seg til regulatoriske forhold så vel som usikkerhet rundt markedsmessige forhold.

Selskapets finansielle risiko omfatter likviditetsrisiko, kredittrisiko, renterisiko og valutarisiko som er mer utførlig diskutert i note 22 i årsregnskapet. Her finnes også en mer utførlig gjennomgang av operasjonelle og markedsmessige risikofaktorer.

FREMTIDSUTSIKTER

- Salg BCtect® og ADtect® i Europa. DiaGenic supporterer distributørene både i opplæring av salgskorps og for å oppnå aksept for testene hos opinionsledere i de enkelte markeder. Først etter slik aksept vil en bredere markedsføring bli iverksatt. Det må derfor påregnes noe tid før produktene kan nå et stort publikum.
- DiaGenic arbeider for avtale med CLIA-laboratorium for tilgang til markedet i USA for BCtect® og ADtect®. På et senere tidspunkt påregnes oppstart av studier som grunnlag for søknad om FDA-godkjenning.
- CE-merkingen av BCtect® og ADtect® har gitt en omfattende dokumentasjon som nå benyttes i markedsføringen av våre blodbaserte biomarkører til bruk i legemiddelindustrien.

Oslo, 21. april 2010



Håkon Sæterøy
Styrets leder

Mina Blair
Styremedlem

Gustav Ingmar Kihlström
Styrets nestleder

Praveen Sharma
Styremedlem

Ingrid Alfheim
Styremedlem

Maria Holmlund
Styremedlem

Erik Christensen
Administrerende direktør

Årsregnskap 2009

DiaGenic ASA

Org. 979 938 799



Oppstilling av totalregnskap (NOK)

NOTE		2009	2008	2007
	Driftsinntekter og driftskostnader			
3	Driftsinntekter	130.887	0	55.998
	Sum driftsinntekter	130.887	0	55.998
	Vareforbruk	372.176	0	0
	Sum varekostnad	372.176	0	0
5,7,17	Lønnskostnad	21.274.966	16.964.506	13.859.831
12,13,18	Avskrivninger	965.694	859.822	766.699
13	Nedskrivninger av varige driftsmidler	352.216	0	0
4,5,9,20	Andre driftskostnader	17.021.443	18.559.215	14.446.543
	Sum andre driftskostnader	39.614.319	36.383.543	29.073.074
	Sum driftsresultat	-39.855.607	-36.383.543	-29.017.076
	Finansinntekter og finanskostnader			
22	Renteinntekter	544.267	1.922.875	1.049.540
9,22	Annen finansinntekt	194.047	53.115	37.136
19,22	Rentekostnader	125.532	86.779	157.756
9,22	Annen finanskostnad	88.747	87.522	36.883
	Netto finansposter	524.035	1.801.690	892.038
	Resultat før skattekostnad	-39.331.572	-34.581.853	-28.125.038
10	Skattekostnad på ordinært resultat	0	0	0
	Årsresultat	-39.331.572	-34.581.853	-28.125.038
	Andre poster medregnet i totalresultat	0	0	0
	Totalresultat	-39.331.572	-34.581.853	-28.125.038
	Disponering av periodens totalresultat			
	Overført fra overkursfond	-38.922.250	-34.149.604	-27.470.802
	Overført fra innskutt annen egenkapital	-409.322	-432.249	-654.236
	Sum disponeringer	-39.331.572	-34.581.853	-28.125.038
11	Resultat pr. aksje	-0,73	-0,71	-0,66
11	Utvannet resultat pr. aksje	-0,73	-0,71	-0,66

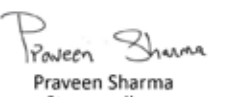
Oppstilling av finansiell stilling pr 31. desember

NOTE	EIENDELER I NOK	2009	2008
	Anleggsmidler		
	Immaterielle eiendeler		
12	Goodwill	572.437	572.437
12	Programvare	1.558.521	451.237
	Sum immaterielle eiendeler	2.130.958	1.023.674
	Varige driftsmidler		
13,18	Driftsløsøre, inventar, verktøy, kontormaskiner o.l.	1.575.576	2.606.513
	Sum varige driftsmidler	1.575.576	2.606.513
	Sum anleggsmidler	3.706.533	3.630.187
	Omløpsmidler		
14	Varebeholdning	2.127.269	1.445.437
	Fordringer		
9,22	Kundefordringer	141.159	0
9	Andre fordringer	5.105.115	5.866.427
	Sum fordringer	5.246.274	5.866.427
15	Bankinnskudd, kontanter o.l.	35.403.955	27.957.864
	Sum omløpsmidler	42.777.498	35.269.727
	SUM EIENDELER	46.484.031	38.899.914

Oppstilling av finansiell stilling pr 31. desember

NOTE	EGENKAPITAL OG GJELD I NOK	2009	2008
	Egenkapital		
	Innskutt egenkapital		
16	Aksjekapital	3.336.826	2.586.826
	Overkursfond	26.036.089	25.825.158
	Sum innskutt egenkapital	29.372.915	28.411.984
	Sum egenkapital	29.372.915	28.411.984
	Gjeld		
	Avsetning for forpliktelser		
17	Pensjonsforpliktelser	2.570.632	1.961.528
	Sum avsetninger for forpliktelser	2.570.632	1.961.528
	Langiktig gjeld		
18,19	Annen langsiktig gjeld	5.698.129	1.053.789
	Sum langsiktig gjeld	5.698.129	1.053.789
	Kortsiktig gjeld		
	Leverandørgjeld	3.307.047	3.472.327
	Skyldige offentlige avgifter	1.949.619	1.229.739
9	Annen kortsiktig gjeld	3.585.689	2.770.547
	Sum kortsiktig gjeld	8.842.355	7.472.613
	Sum gjeld	17.111.116	10.487.930
	SUM EGENKAPITAL OG GJELD	46.484.031	38.899.914

Oslo, 21. april 2010

 Håkon Sæterøy Styrets leder	 Gustav Ingmar Kihlström Styrets nestleder	 Ingrid Alfheim Styremedlem	 Maria Holmlund Styremedlem
 Mina Blair Styremedlem	 Praveen Sharma Styremedlem	 Erik Christensen Administrerende direktør	

Oppstilling av kontantstrømmer (NOK)

	NOTE	2009	2008
KONTANTSTRØMMER FRA OPERASJONELLE AKTIVITETER			
Ordinært resultat før skattekostnad		-39.331.572	-34.581.853
Periodens betalte skatt		0	0
Ordinære avskrivninger	12,13,18	965.692	859.822
Nedskrivninger	13	352.216	0
Tap ved salg av varige driftsmidler		0	0
Virkelig verdi tildelte opsjoner		409.322	432.249
Forskjell i pensjonskostnad og inn-/utbetalinger i pensjonsordninger		609.104	355.300
Endring i varebeholdning	14	-681.832	-1.445.437
Endring i leverandørgjeld		-165.281	1.735.688
Endring i andre omløpsmidler og andre gjeldsposter		2.155.176	685.539
Netto kontantstrøm fra operasjonelle aktiviteter		-35.687.174	-31.958.691
KONTANTSTRØMMER FRA INVESTERINGSAKTIVITETER			
Innbetalinger ved salg av varige driftsmidler		0	0
Utbetalinger ved kjøp av varige driftsmidler	12,13	-1.394.257	-894.466
Netto kontantstrøm fra investeringsaktiviteter		-1.394.257	-894.466
KONTANTSTRØMMER FRA FINANSIERINGSAKTIVITETER			
Innbetaling av egenkapital	23	39.883.180	41.508.221
Innbetalinger ved opptak ny langsiktig gjeld	19	5.000.000	0
Nedbetaling av langsiktig gjeld		-355.659	-362.907
Netto kontantstrøm fra finansieringsaktiviteter		44.527.522	41.145.315
Netto endring i bankinnskudd, kontanter og lignende		7.446.091	8.292.158
Beholdning av bankinnskudd, kontanter og lignende pr 01.01.		27.957.863	19.665.705
Beholdning av bankinnskudd, kontanter og lignende pr 31.12.		35.403.955	27.957.863

Oppstilling av endringer i egenkapital

Tall i NOK	Antall aksjer	Aksjekapital	Overkursfond	Innskutt annen EK	Annen egenkapital	Sum egenkapital
Emisjon - mai 2008	8.000.000	400.000	41.108.221	0	0	41.508.221
Virkelig verdi tildelte tegningsrettigheter	0	0	0	432.249	0	432.249
Totalresultat 2008	0	0	0	0	-34.581.853	-34.581.853
Overføring av Totalresultat 2008	0	0	-34.149.604	-432.249	34.581.853	0
Egenkapital 31.12.2008	51.736.520	2.586.826	25.825.158	0	0	28.411.984
Emisjon - juli 2009	2.500.000	125.000	8.522.885	0	0	8.647.885
Emisjon - november 2009	12.500.000	625.000	30.610.295	0	0	31.235.295
Virkelig verdi tildelte tegningsrettigheter	0	0	0	409.322	0	409.322
Totalresultat 2009	0	0	0	0	-39.331.572	-39.331.572
Overføring av Totalresultat 2009	0	0	-38.922.250	-409.322	39.331.572	0
Egenkapital 31.12.2009	66.736.520	3.336.826	26.036.089	0	0	29.372.915

Påløpte emisjonskostnader i forbindelse med emisjon i 2008 er ført som reduksjon av selskapets overkursfond med kr 3.291.779.

Påløpte emisjonskostnader i forbindelse med emisjoner i 2009 er ført som reduksjon av selskapets overkursfond med kr 3.841.820.

Note 1

Selskapsinformasjon

DiaGenic ASA (org.nr. 979 938 799) er et norsk allmennaksjeselskap, notert på Oslo Børs, som ble stiftet i 1998. Selskapets hovedkontor er i Grenseveien 92, 0663 Oslo.

DiaGenic ASA utvikler diagnostiske tester for tidlig diagnose av brystkreft, Alzheimers sykdom og Parkinsons sykdom, basert på genekspresjonssignaturer med blod som prøvemateriale.

Note 2

Regnskapsprinsipper og estimater

Grunnlag for utarbeiding av årsregnskapet

Selskapets årsregnskap er utarbeidet i henhold til International Financial Reporting Standards (IFRS) som er godkjent av EU.

Regnskapet er utarbeidet basert på måling av historisk kost.

Årsregnskapet presenteres i NOK dersom ikke annet er spesifisert.

Årsregnskapet er godkjent av styret den 21. april 2010.

Bruk av estimater

Utarbeidelse av finansregnskapet i overensstemmelse med IFRS krever at ledelsen gjør vurderinger, samt utarbeider estimater og forutsetninger som påvirker regnskapsførte beløp på eiendeler og forpliktelser, inntekter og kostnader. Estimater og tilhørende forutsetninger er basert på ledelsens beste kjennskap til historiske og aktuelle hendelser, erfaringer og andre faktorer som anses som rimelige, forholdene tatt i betraktning. Faktiske resultater kan avvike fra slike forutsetninger. Estimater og underliggende forutsetninger vurderes løpende. Kritiske regnskapsestimater for DiaGenic er som følger:

Pensjoner:

Nåverdien av pensjonsforpliktelsen avhenger av aktuarmessige, selskapsspesifikke og finansielle forutsetninger. Enhver endring av forutsetningene påvirker den beregnede pensjonsforpliktelsen og de fremtidige kostnadene. Effekten av uamortisert estimatavvik kan påvirke pensjonsforpliktelsen. Beregning av pensjonsforpliktelser gjøres i samsvar med IFRS (IAS 19 Employee Benefits), og Den Norske Aktuarforenings standard for aktuartechniske beregninger. Forutsetningene er i henhold til Veiledningen pensjonsforutsetninger (sept. 2009) fra Norsk RegnskapsStiftelse. DiaGenic har valgt å legge til grunn veiledningen for pensjonsforutsetninger ved sine selskapsspesifikke forutsetninger.

Aksjebasert avlønning:

Selskapet har et aksjeopsjonsprogram for ansatte. Virkelig verdi av tegningsrettighetene beregnes på tildelingstidspunktet og virkelig verdi beregnes i samsvar med Black & Scholes modellen. Alle variabler som inngår i denne modellen er fastsatt på utstedelsestidspunktet for tegningsrettighetene. Av betydning for beregningene er blant annet tiden fra tildelingstidspunkt til første mulige innløsningstidspunkt, aksjens volatilitet, risikofri rente, aksjekurs på utstedelsestidspunktet, innløsningskurs og tegningsrettighetenes levetid. Kostnaden knyttet til aksjebasert avlønning kostnadsføres lineært over opptjeningstiden som lønnskostnad og med tilsvarende økning i egenkapital. Ved periodisering av kostnader vil det bli foretatt estimater med hensyn til fremtidig avgang. Disse estimatene blir oppdatert ved hver balansedato. Endringer i estimatet vil påvirke kostnader knyttet til aksjebasert avlønning i den relevante perioden.

Regnskapsføring av utsatt skattefordel:

DiaGenic avsetter for forventede skatteforpliktelser basert på estimater. Når endelig utfall avviker fra estimatene som ligger til grunn for det som er opprinnelig avsatt, vil avvikene påvirke skattekostnaden og avsetning for utsatt skatt i den perioden avgjørelsen kommer. Utsatt skattefordel innregnes når det er sannsynlig at det fremførbare underskuddet kan utnyttes. Ved vurdering av sannsynlighet vil historisk inntje-

ning og forventet fremtidig inntjening bli lagt til grunn.

Goodwill:

I samsvar med IFRS tester selskapet årlig om det er behov for å nedskrive balanseført goodwill. Verdien av den kontantstrømgenererende enheten fastsettes til gjenvinnbart beløp som er det høyeste av netto salgsverdi og bruksverdi. Estimert gjenvinnbart beløp er beregnet basert på nåverdi av budsjetterte kontantstrømmer. Beregningen krever at det brukes estimater knyttet til fremtidige kontantstrømmer. Generelt vil det være usikkerhet knyttet til budsjetterte kontantstrømmer. Hendelser, endringer i forutsetninger og ledelsens vurderinger vil påvirke nedskrivningsvurderingen i den relevante perioden.

Forskning og utvikling:

Kostnader vedrørende forskning kostnadsføres i resultatregnskapet når de påløper. Det samme gjelder kostnader knyttet til utvikling, med mindre følgende kriterier er oppfylt:

1. Produktet eller prosessen er klart definert og kostnadselementer kan identifiseres og måles pålitelig.
2. Teknologisk suksess for produktet er demonstrert.
3. Produktet eller prosessen vil bli solgt eller benyttet i selskapets virksomhet.
4. Eiendelen vil generere fremtidige økonomiske fordeler.
5. Tilstrekkelige tekniske, finansielle og andre ressurser for å ferdigstille produktet er til stede.

Når ovenstående kriterier er oppfylt påbegynnes balanseføring av kostnader knyttet til utvikling. Kostnader som er kostnadsført i tidligere regnskapsperioder balanseføres ikke. Balanseførte utviklingskostnader avskrives lineært over estimert levetid for eiendelen. Gjennvinnbar verdi av utviklingskostnader vil bli estimert når det foreligger indikasjon på verdifall eller at behovet for tidligere perioders nedskrivning ikke lenger eksisterer.

Leieavtaler:

Leiekontrakter hvor det vesentligste av risikoen er på kontraktmotparten klassifiseres som operasjonelle leieavtaler. Leiekostnaden klassifiseres som driftskostnad og kostnadsføres lineært over leieperioden.

En leieavtale klassifiseres som finansiell leieavtale dersom den i det vesentlige overfører all risiko og avkastning forbundet med eierskap. Finansielle leieavtaler presenteres som langsiktig gjeld og anleggsmiddel. Leiekostnader kostnadsføres etter et annuitetsprinsipp, hvor renteelementet inngår i rentekostnader, mens avdrag reduserer langsiktig gjeld.

Salgsinntekt

Inntekt resultatføres når det er sannsynlig at transaksjoner vil generere fremtidige økonomiske fordeler som vil tilflyte selskapet, og beløpets størrelse kan estimeres pålitelig. Ved salg av tester/produkter inntektsføres vederlaget på leveringstidspunktet, det vil si når både kontroll og risiko i hovedsak er overført til kjøper. Driftsinntekter fra utførte tjenester innregnes i resultatregnskapet i den perioden tjenesten utføres. Lisensinntekter inntektsføres i takt med lisenstakers salg av lisensierte produkter.

Forskning og utvikling

Forskningsaktiviteter er definert som aktiviteter som har som formål å generere ny teknologisk forståelse eller kunnskap. Kostnader knyttet til klart definerte utviklingsprosjekter som er vurdert teknisk gjennomførbare, og der tilstrekkelige ressurser er tilgjengelige for å ferdigstille utviklingen, balanseføres når det er sannsynliggjort at det er en sammenheng mellom påløpne kostnader og fremtidig inntjening. Det er vurdert at tilstrekkelig sannsynliggjøring vil foreligge når produktet er godkjent for salg og markedsføring av regulatoriske myndigheter samt at det foreligger estimater som underbygger sannsynliggjøring av sammenheng mellom fremtidige inntekter og påløpne kostnader. Forsknings- og utviklingskostnader består av kostnader til egen forsknings- og laboratorieavdeling, kostnader knyttet

til kjøp av eksterne laboratorie- og forskningstjenester og kliniske studier. Balanseførte utviklingskostnader blir regnskapsført til kostpris med fradrag for akkumulerte avskrivninger og nedskrivninger. Balanseført verdi amortiseres over perioden for forventede framtidige inntekter fra det relaterte prosjektet. Gevinster og tap som oppstår ved salg av en immateriell eiendel måles som forskjellen mellom netto vederlag ved salget og bokført verdi på transaksjonsdagen.

Goodwill

Virksomhetsovertagelser er regnskapsført til virkelig verdi. Goodwill utgjør differansen mellom anskaffelseskost ved overtagelse og virkelig verdi av netto identifiserte eiendeler relatert til oppkjøpet, inkludert immaterielle eiendeler og forpliktelser som oppstår ved transaksjonen. Goodwill innregnes i balansen til anskaffelseskost, fratrasket eventuelle akkumulerte tap ved verdifall. Goodwill fordeles på kontantstrømgenererende enheter og blir ikke avskrevet, men testes årlig for verdifall.

Offentlige tilskudd

Offentlige tilskudd inntektsføres i resultatregnskapet når det foreligger rimelig sikkerhet for at tilskuddet vil bli mottatt og at vilkårene som er knyttet til tilskuddet er oppfylt. Tilskudd klassifiseres som en kostnadsreduksjon og resultatføres i de samme periodene som kostnadene påløper.

Pensjoner

Selskapet tilbyr sine ansatte pensjoner som defineres som en ytelsesbasert pensjonsordning. Pensjonsordningen beregnes av aktuar årlig. Pensjonsforpliktelsene og pensjonskostnadene fastsettes ved hjelp av en lineær opptjeningsmodell som gir som årets kostnad de ansattes opptjente pensjonsrettigheter i perioden. Pensjonsforpliktelsen er beregnet lik nåverdien av den ytelsesbaserte forpliktelsen på balansedagen minus virkelig verdi av ordningens eiendeler, med justering for eventuelle gevinster eller tap samt kostnader ved tidligere perioders pensjonsopptjening. Den ytelsesbaserte forpliktelsen beregnes av uavhengig aktuar og måles som nåverdien av estimerte fremtidige

pensjonsutbetalinger. Kostnaden ved å gi pensjonsytelsen, belastes resultatregnskapet slik at de regulære kostnadene fordeles over de ansattes forventede tjenesteperiode. Diskonteringsrente, forventet avkastning pensjonsmidler, lønnsregulering, pensjonsregulering, G-regulering og turnover fastsettes på balansedagen. Periodens netto pensjonskostnad klassifiseres som lønn og personalkostnader. Akkumulert virkning av estimatendringer, endring i forutsetninger og avvik mot de aktuarmessige forutsetningene (estimatavvik) under 10 % av det største av pensjonsforpliktelser og pensjonsmidler ved begynnelsen av året, ikke resultatføres. Når den akkumulerte virkningen er over 10 % resultatføres overskytende over antatt gjennomsnittlig gjenværende opptjeningstid.

Skatt

Skattekostnaden i resultatregnskapet omfatter både periodens betalbare skatt og endring i utsatt skatt. Utsatt skatt er beregnet med 28 % på grunnlag av de midlertidige forskjeller som eksisterer mellom regnskapsmessige og skattemessige verdier, samt skattemessig underskudd til fremføring ved utgangen av regnskapsåret. Utsatt skattefordel er regnskapsført når det er sannsynlig at selskapet vil ha tilstrekkelige skattemessige overskudd til å nyttiggjøre skattefordelen. På hver balansedato foretar selskapet en gjennomgang av ikke regnskapsført utsatt skattefordel. Selskapet regnskapsfører tidligere ikke regnskapsført utsatt skattefordel i den grad det har blitt sannsynlig at selskapet kan benytte seg av den utsatte skattefordelen. Likeledes vil selskapet redusere utsatt skattefordel i den grad selskapet ikke lenger kan nyttiggjøre seg av den utsatte skattefordelen. Utsatt skatt og utsatt skattefordel er målt basert på forventet fremtidig skattesats hvor det har oppstått midlertidige forskjeller. Utsatt skatt og utsatt skattefordel føres opp til nominell verdi og er klassifisert som finansielt anleggsmiddel eller langsiktig forpliktelse i balansen. Ubenyttet underskudd til fremføring fra før virksomhetsovertagelse har funnet sted føres opp som utsatt skattefordel når underskudd forventes å kunne benyttes. Etterfølgende balanseføring vil medføre en reduksjon i identifisert goodwill.

Varige driftsmidler

Varige driftsmidler er oppført til kostpris med fradrag for akkumulerte avskrivninger og eventuelle nedskrivninger. Eiendelene avskrives lineært over forventet brukstid. Direkte vedlikehold av driftsmidler kostnadsføres løpende under driftskostnader, mens påkostninger eller forbedringer tillegges driftsmidlets kostpris og avskrives i takt med driftsmidlet. Avskrivningsperiode og -metode blir vurdert årlig for å sikre at metoden og perioden som brukes samsvarer med de økonomiske realiteter til anleggsmiddelet.

Fordringer

Fordringer regnskapsføres til amortisert kost. Det ses bort fra renteelementet hvis dette er uvesentlig.

Låneutgifter

Låneutgifter skal amortiseres over lånets løpetid.

Kontanter og kontantekvivalenter

Kontanter og kontantekvivalenter inkluderer kontanter, bankbeholdning og alle andre pengeinstrumenter som forfaller mindre enn tre måneder etter kjøpsdato. Selskapet har ingen trekkfasiliteter.

Nedskrivning av eiendeler

Det blir foretatt vurdering av nedskrivning av andre eiendeler når det foreligger indikasjon på verdifall, vil uavhengig om det foreligger indikasjoner på verdifall, vil goodwill testes årlig mot gjenvinnbart beløp. Hvis balanseført verdi til en eiendel er høyere enn gjenvinnbart beløp, blir det foretatt en nedskrivning over resultatet. Gjenvinnbart beløp er det høyeste av netto salgspris og diskontert kontantstrøm fra fortsatt bruk. Netto salgspris er beløpet som kan oppnås ved salg til uavhengig tredjepart fratrukket salgskostnader. Gjenvinnbart beløp fastsettes separat for alle eiendeler, men dersom dette ikke er mulig, sammen med enheten eiendeler tilhører. Med unntak av goodwill blir nedskrivning resultatført i tidligere perioder reversert når det foreligger informasjon om at nedskrivningsbehovet ikke

lenger eksisterer eller at nedskrivningsbehovet ikke er like stort lenger. Nedskrivning ved verdifall reverseres bare i den grad eiendelens balanseførte verdi ikke overstiger den balanseførte verdien som ville være fastsatt netto, etter avskrivninger eller amortisering, dersom ingen tap ved verdifall hadde vært innregnet tidligere. Reversering av tidligere nedskrivninger er regnskapsført når en nedgang i nedskrivningsbehovet kan relateres til en hendelse etter nedskrivning er gjennomført. Økning i balanseført verdi er kun regnskapsført i den grad den ikke overstiger hva amortisert kost ville ha vært dersom nedskrivning ikke hadde vært gjennomført.

Presentasjonsvaluta

Regnskapet presenteres i norske kroner som også er funksjonell valuta for selskapet. Transaksjoner i utenlandsk valuta er omregnet til funksjonell valuta (NOK) etter kursen på transaksjonstidspunktet. Pengeposter i utenlandsk valuta omregnes etter offisiell kurs på balansedagen. Valutatap og -gevinster som oppstår på grunn av ulik kurs på transaksjonstidspunktet og oppgjørstidspunktet, samt omregningsdifferanser på uoppgjorte pengeposter i utenlandsvaluta resultatføres.

Valutarisiko og valuta

Selskapet er utsatt for finansiell risiko knyttet til endringer i utenlandske valutakurser. Selskapet anvender ikke finansielle derivatinstrumenter med formål å spekulere i valuta. Transaksjoner i valuta blir omregnet til kurs på transaksjonstidspunktet. Agio/disagio som oppstår som følge av endringer i valutakurs mellom transaksjonstidspunktet og betalingstidspunktet føres som finansielle inntekter/kostnader i resultatregnskapet. På balansedagen blir pengeposter i valuta omregnet til balansedagens kurs. Ikke-pengeposter er balanseført til historisk valutakurs på transaksjonstidspunktet. DiaGenic planlegger å generere omsetning fra en rekke andre land og å gjøre innkjøp av varer og tjenester i utenlandsk valuta. Selskapets funksjonelle valuta er norske kroner (NOK). Svingninger i valutakursen mot NOK kan ha effekt på selskapets inntekter og kostnader.

Som en hovedregel anvender selskapet ingen finansielle instrumenter, men på et senere tidspunkt er det mulig at selskapet inngår valutaterminkontrakter for å sikre større enkeltelementer som innvirker på kontantstrømmen.

Resultat pr. aksje

Resultat pr. aksje er beregnet ved å dividere årsresultatet med det tilsvarende tidsveide gjennomsnitt av antall utestående aksjer i rapporteringsperioden. Nøkkeltallet utvannet resultat pr. aksje er basert på samme utregning som for resultat pr. aksje, men hensyn tar også alle potensielle aksjer som har vært utestående i perioden, og som vil virke utvannende. Potensielle aksjer er knyttet til avtaler som gir rett til å utstede aksjer i fremtiden. Når selskapet rapporterer negativt resultat ses det bort fra virkningen av potensielle aksjer slik at beregningen blir den samme som for resultat pr. aksje.

Mål, prinsipper og fremgangsmåte for kapitalforvaltning

DiaGenic sitt mål for kapitalstruktur er å sikre selskapets evne til å fortsette som "going concern", for å skape avkastning for aksjonærer og fordeler for andre interessenter. Størrelsen på selskapets kapital er satt i forhold til størrelsen på risiko. Selskapets kapitalstruktur blir justert ved endringer i økonomiske forhold, antatt risiko knyttet opp mot produktutvikling, og den risikoprofilen som karakteriserer de underliggende eiendelene. For å opprettholde eller justere kapitalstrukturen kan DiaGenic utstede nye aksjer, utbetale fri egenkapital til aksjonærer, selge eiendeler for å redusere gjeld eller øke gjeld ved å ta opp lån. DiaGenic monitorer egenkapital og gjeld på basis av sum egenkapital mot justert gjeld. Sum egenkapital er som vist i balansen. Justert gjeld er sum gjeld fratrukket pensjonsforpliktelser.

Avsetninger, betingede forpliktelser og eiendeler

Med betingede forpliktelser menes:

1. mulige forpliktelser som følge av tidligere hendelser hvor forpliktelsernes eksistens avhenger av fremtidige hendelser.

2. forpliktelser som ikke er regnskapsført fordi det ikke er sannsynlig at den vil medføre utbetaling.
3. forpliktelser som ikke kan måles med tilstrekkelig pålitelighet.

Betingende forpliktelser er ikke regnskapsført i årsregnskapet med unntak av betingede forpliktelser overtatt i et virksomhetskjøp. Det er opplyst om vesentlige betingede forpliktelser med unntak av betingede forpliktelser hvor sannsynligheten for forpliktelsen er lav. En betinget eiendel er ikke regnskapsført i årsregnskapet, men opplyst om dersom det foreligger en viss sannsynlighet for at en fordel vil tilflyte selskapet. En avsetning blir regnskapsført når, og bare når, selskapet har en gjeldende forpliktelse (rettslig eller antatt) som en følge av hendelser som har skjedd og det kan sannsynliggjøres (mer sannsynlig enn ikke) at det vil skje et økonomisk oppgjør som følge av forpliktelsen, og at beløpets størrelse kan måles pålitelig. Avsetninger er gjennomgått ved hver balansedato og nivået reflekterer det beste estimat på forpliktelsen. Når tidseffekten er uvesentlig, vil avsetningen være lik størrelsen på utbetalingen som kreves for å bli fri fra forpliktelsen. Når tidseffekten er vesentlig, vil avsetningen være nåverdi av fremtidige utbetalinger til å dekke forpliktelsen. Økning i avsetningen som følger av tiden, blir presentert som rentekostnad.

Hendelser etter balansedagen

Ny informasjon om selskapets posisjoner på balansedagen er hensyn tatt i årsregnskapet. Hendelser etter balansedagen som ikke påvirker selskapets posisjon på balansedagen, men som vil påvirke selskapets posisjon i fremtiden er opplyst om dersom dette er vesentlig.

Segmentrapportering

Selskapet har fra starten kun hatt ett virksomhetssegment. Dette er forskning, utvikling, salg og markedsføring av blodbaserte genekspresjonstester. Det er ventet at når virksomhetens omfang øker, vil en få flere segmenter det skal rapporteres på. Denne inndelingen reflekterer best hvordan virksomheten følges opp av ledelsen.

Aksjebasert avlønning

Tegningsrettprogram tildelt ansatte beregnes til virkelig verdi på tildelingstidspunktet. Virkelig verdi på tegningsrettigheter resultatføres over opptjeningsperioden. Latent arbeidsgiveravgift knyttet til rettighetenes egenverdi beregnes på grunnlag av børskurs på balansedagen. Arbeidsgiveravgift periodiseres over perioden fra utstedelse og frem til innløsningstidspunktet. Estimat på latent arbeidsgiveravgift oppdateres hver balansedato. Virkelig verdi er beregnet ved bruk av Black & Scholes opsjonsprisindeksmodell. Verdsettelsen er basert på forutsetninger om volatilitet i DiaGenic-aksjen, forventninger om fremtidig utøvelse av rettigheten og risikofri rente. Volatiliteten er estimert ved å observere historiske svingninger i aksjekursen. Ved vurdering av fremtidig levetid på tegningsretter er det lagt til grunn at rettighetshaver vil utøve tegningsretter sent.

Leie

Leiekontrakter er klassifisert som finansielle eller operasjonelle etter en særskilt gjennomgang av hver enkelt kontrakt. Operasjonelle leiekontrakter blir kostnadsført lineært over kontraktperioden. Driftsmidler finansiert ved finansiell leie blir balanseført og avskrevet lineært over forventet levetid. Leiegjelden blir betraktet som langsiktig gjeld og gjelden blir redusert med nedbetaling på leiekontrakten. Selskapet benytter operasjonell leasing der det av finansielle eller operasjonelle grunner vil være hensiktsmessig.

En leieavtale klassifiseres som finansiell leieavtale dersom den i det vesentlige overfører all risiko og avkastning forbundet med eierskap. Finansielle leieavtaler presenteres som langsiktig gjeld og anleggsmiddel. Leiekostnader kostnadsføres etter et annuitetsprinsipp, hvor renteelementet inngår i rentekostnader, mens avdrag reduserer langsiktig gjeld.

Kontantstrømsoppstilling

Selskapet benytter den indirekte metode for oppsett av kontantstrømsoppstillingen.

Varelager

Varelageret vurderes til laveste av anskaffelseskost og netto salgsverdi. Varelageret vurderes ut i fra FIFO-prinsippet. Ukurant varelager er fullt ut nedskrevet.

Nylig utgitte regnskapsstandards og uttalelser

IFRS er i stadig utvikling, og nylig utgitte regnskapsstandards og uttalelser er derfor gjennomgått og vurdert. Det er ikke forventet at disse vil ha særlig innvirkning på selskapets årsregnskap i iverksettelsesperioden.

Følgende nye og endrede standarder samt nye uttalelser, som gjelder for regnskapsåret som begynner 1. januar 2009, er implementert i årsrapporten for 2009:

- IAS 1, Presentasjon av finansregnskap (september 2007 og februar 2008)
- IFRS 8 Driftssegmenter

● IAS 1 Presentasjon av finansregnskap

Endret IAS 1 krever en ny oppstillingsplan knyttet til "comprehensive income" som langt på vei erstatter resultatoppstillingen. "Comprehensive income" omfatter alle gevinster og tap regnskapsført i en periode – det vil si både resultatposter og poster ført direkte mot egenkapitalen som ikke er transaksjoner mellom eiere. Det må utarbeides sammenlignbare tall. Balanseoppstillingen får nytt navn, "Statement of financial position". I tillegg blir det plikt til å presentere inngående balanse for tidligste periode vist i "Statement of financial position" ved retrospektiv anvendelse av nytt regnskapsprinsipp, korrigering av feil og ved reklassifisering. Endringene i standarden vil være gjeldende fra 1. januar 2009.

Den endrede IAS 1, Presentasjon av finansregnskap, har medført endret oppstillingsplaner, herunder oppstilling av totalresultat, og krav til å vise inngående balanse for den tidligste perioden det vises sammenligningstall for.

IFRS 8 Driftssegmenter

krever at de rapporteringspliktige segmentene tilnærmes med utgangspunkt i den interne økonomirapportering, som brukes av øverste beslutningstaker i selskapet med henblikk på å understøtte beslutninger om fordeling av ressurser til segmentene og vurdering av deres resultater. Implementeringen av de nye og endrede standarder samt uttalelser i årsrapporten for 2009 har herunder ikke medført endringer i regnskapspraksis.

Forventet effekt av standarder og uttalelser som ennå ikke er trådt i kraft

På tidspunktet for offentliggjørelse av årsrapporten er en rekke nye eller endrede standarder og uttalelser vedtatt, men ennå ikke trådt i kraft. DiaGenic har valgt å anvende de standardene og uttalelsene i årsrapporten for 2009 som er relevante. Videre er ledelsens vurdering at anvendelse av øvrige nye og endrede standarder og uttalelser som ennå ikke er trådt i kraft, ikke vil få vesentlig innvirkning på årsrapporten for de kommende regnskapsår.

- IFRS 2 Aksjebasert betaling
- IAS 24 (revidert) Opplysninger om nærstående parter

- IFRIC 14 / IAS 19 – begrensninger av en netto ytelsesbasert pensjonseiendel, minstekrav til finansiering og samspillet mellom dem – Prepayments of a Minimum Funding Requirement

● IFRS 2 Aksjebasert betaling

Endring til IFRS 2 Aksjebasert betaling – Group Cash-settled Share-based Payment Transactions

Endringene i IFRS 2 medfører mer veiledning knyttet til aksjebasert betaling gjort opp i kontanter. Også definisjonen av aksjebasert betaling er noe endret. Veiledningen i IFRIC 8 Virkeområdet for IFRS 2 og IFRIC 11 IFRS 2 – Transaksjoner med konsernets aksjer og egne aksjer innarbeides i standarden og IFRIC 8 og 11 trekkes tilbake. Ikrafttredelsestidspunkt for endringen er satt til 1. januar 2010, men den er fortsatt ikke godkjent av EU. Selskapet forventer å anvende endringen fra og med 1. januar 2010.

● IAS 24 (revidert) Opplysninger om nærstående parter

I forhold til gjeldende IAS 24 har den reviderte standarden en klargjøring og forenkling av definisjonen av nærstående parter. Den reviderte standarden gir også noen lettelser i kravene til tilleggsopplysninger for offentlige virksom-

heter. Ikrafttredelsestidspunktet er satt til 1. januar 2011, men endringen er fortsatt ikke godkjent av EU. Selskapet forventer å anvende revidert IAS 24 fra og med 1. januar 2011.

● Endring til IFRIC 14 / IAS 19 – begrensninger av en netto ytelsesbasert pensjonseiendel, minstekrav til finansiering og samspillet mellom dem – Prepayments of a Minimum Funding Requirement

Endringen innebærer at foretak som har minimumskrav til finansiering av en pensjonsordning vil ha anledning til å behandle forskuddsbetaling av premiekrav i en ytelsesbasert pensjonsordning som en økonomisk fordel. Etter endringen vil slike forskuddsbetalinger kvalifisere for balanseføring. Endringen til IFRIC 14 har ikrafttredelsestidspunkt 1. januar 2011, men er fortsatt ikke godkjent av EU. Selskapet forventer å anvende endringen fra 1. januar 2011.

Note 3

Segmenter

DiaGenic har ett segment basert på virksomhet og hvordan virksomheten følges opp av ledelsen. Selskapets virksomhet er konsentrert rundt markedsføring og salg av de blodbaserte geneksprerjonstestene ADtect og BCtect, samt forskning og utvikling av nye blodbaserte geneksprerjonstester.

Note 4

Offentlige tilskudd - Tall i NOK

Offentlige tilskudd:	2009	2008
Norges forskningsråd - FUGE	0	3,823,960
Norges forskningsråd - BIA Parkinson	679,269	0
SPIDIA	730,489	78,360
Skattefunn	1,368,874	1,023,423
Sum offentlige tilskudd	2,778,632	4,925,743

Offentlige tilskudd er knyttet til refusjon av faktiske personalkostnader, laboratoriekostnader og andre prosjekterrelaterte kostnader. Selskapet kjenner ikke til at det er uoppfylte betingelser knyttet til disse offentlige tilskuddene. SkatteFUNN er betinget av ligningsbehandling for 2009. Offentlige tilskudd er regnskapsført som fradrag i driftskostnader.

Note 5

Lønnskostnad, antall ansatte, godtgjørelser - Tall i NOK

Lønnskostnad	2009	2008
Lønninger	15,900,883	12,187,329
Refusjon	-67,694	-278,935
Arbeidsgiveravgift	2,395,756	1,960,569
Pensjonskostnad	1,946,919	1,855,532
Aksjebaserte betalingstransaksjoner med oppgjør i egenkapital	409,322	432,249
Andre personalrelaterte ytelser	689,780	807,761
Sum	21,274,966	16,964,506

Gjennomsnittlig antall ansatte/årsverk:	22	19
---	----	----

Ytelser til ledende personer i 2008

Ledergruppe	Lønn	Bonus	Pensjons- kostnad 1)	Styre-honorar	Andre ytelser	Antall opsjoner / tegn.rettigh.	Verdi tildelt opsjoner/ tegn. rettigh.
Erik Christensen, Administrerende direktør	1.450.670	0	191.052	0	19.191	500.000	148.513
Erik Christensen - kompensasjon 2)	399.456						
Erik Anders Lönneborg, Forskningsdirektør	903.065	0	164.627	0	11.939	0	0
Dag Christian Christiansen, Markedsdirektør	897.086	0	169.953	0	20.048	200.000	74.689
Praveen Sharma, Teknologi- og Prod. utv. dir.	901.565	0	146.857	0	16.936	0	0
Ruben Ekbråten, Financial Controller	647.418	0	98.149	0	10.153	100.000	37.345
Edith Rian, Operations Director	263.999	0	175.505	0	1.801	100.000	37.345

Styre

Gustav Ingemar Kihlström 3)				50.000	480.009	150.000	32.868
Ingrid Alfheim				50.000	0	150.000	32.868
Anna Malm Bernsten 4)				40.000	52.344	100.000	21.912
Praveen Sharma, Teknologi- og produktutviklingsdirektør				0	0	0	0
Marie Skarbøvik Buchmann				45.000	0	100.000	21.912
Håkon Sæterøy, styrets leder 5)				70.000	2.137.065	350.000	76.693

1) Pensjonskostnad består av årets betalte premie med tillegg for 14,1% arbeidsgiveravgift.

2) Kompensasjon for å oppfylle manglende påløpte pensjonsforpliktelser i henhold til ansettelsesavtale

3) Andre ytelser til Ingemar Kihlström AB, ved Gustav Ingemar Kihlström, er vederlag for utførte konsulentttjenester.

4) Andre ytelser til Bernsten AB, ved Anna Malm Bernsten, er vederlag for utførte konsulentttjenester.

5) Andre ytelser til Investor Corporate/Partners AS, ved Håkon Sæterøy, er vederlag for utførte konsulentttjenester.

Ytelser til ledende personer i 2009

Ledergruppe	Lønn	Bonus	Pensjons- kostnad 1)	Styrehonorar	Andre ytelser	Antall opsjoner / tegn.rettigh.	Verdi tildelt opsjoner/ tegn. rettigh.
Erik Christensen, Administrerende direktør	1.510.504	200.000	199.458	0	19.458	500.000	148.513
Erik Anders Lønneborg, Forskningsdirektør	955.340	0	171.871	0	6.960	0	0
Dag Christian Christiansen, Markedsdirektør	893.385	0	177.431	0	21.432	200.000	74.689
Praveen Sharma, Teknologi- og Prod. utv. dir.	953.840	0	153.319	0	12.281	0	0
Morten Sten Johansen, International Business Dir.	841.045	320.000	73.248	0	11.441	150.000	56.017
Ruben Ekbråten, Financial Controller	754.500	100.000	102.468	0	11.274	100.000	37.345
Edith Rian, Operations Director	720.031	0	183.227	0	9.219	100.000	37.345

Styre

Gustav Ingemar Kihlström 2)				100.000	177.407	0	0
Ingrid Alfheim				60.000	0	0	0
Anna Malm Bernsten 3)				60.000	74.027	0	0
Praveen Sharma, Teknologi- og produktutviklingsdirektør				0	0	0	0
Marie Skarbøvik Buchmann				60.000	0	0	0
Håkon Sæterøy, styrets leder 4)				0	1.442.239	0	0
Mina Louise Blair 5)				0	135.312	0	0
Maria Birgitte Holmlund				0	0	0	0

1) Pensjonskostnad består av årets betalte premie med tillegg for 14,1% arbeidsgiveravgift.

2) Andre ytelser til Ingemar Kihlström AB, ved Gustav Ingemar Kihlström, er vederlag for utførte konsulentttjenester.

3) Andre ytelser til Bernsten AB, ved Anna Malm Bernsten, er vederlag for utførte konsulentttjenester.

4) Andre ytelser til Investor Corporate/Partners AS, ved Håkon Sæterøy, er vederlag for utførte konsulentttjenester.

5) Andre ytelser til HAC Life Sciences Ltd., ved Mina Blair, er vederlag for utførte konsulentttjenester.

Retningslinjer for godtgjørelse til administrerende direktør og selskapets ledergruppe

Ledende ansatte er her definert som ledergruppen i DiaGenic.

Formålet med lønssystemet for ledende ansatte er å stimulere til en resultatorientert kultur og dermed riktige aksjeverdier. Den samlede godtgjørelse til ledende ansatte består av en markedsbasert grunnlønn, enkelte standard tilleggssytelser og tegningsretter til alle ledere med unntak av de to gründerne Praveen Sharma og Anders Lönneborg. Utover tegningsrettordningen har ledelsen ikke noe fast bonusprogram, men International Business Director er garantert bonus tilsvarende 30 % av grunnlønnen ved oppnådde resultater. Det kan ved gitte situasjoner ytes bonus til ansatte.

I selskapets ekstraordinære generalforsamling den 16. november 2006 ble det vedtatt en incentivordning som også omfatter alle øvrigeansatte (unntatt Praveen Sharma og Anders Lönneborg). Ordningen er i form av tegningsretter, hvorav 500.000 tegningsretter til administrerende direktør. Se note 7.

Administrerende direktør og de øvrige ledende ansatte er medlemmer i den kollektive pensjons- og forsikringsordning som gjelder for alle ansatte.

Alle ledende ansatte, inkludert administrerende direktør, har en oppsigelsestid på 3 måneder. Administrerende direktør har rett til en etterlønn ved oppsigelse fra DiaGenics side, på 12 måneder etter utløpet av oppsigelsestiden. Øvrige ledende ansatte har ikke rett til sluttvederlag ved oppsigelse.

Tegningsrettprogram

I selskapets generalforsamling 12. juni 2008 ble det vedtatt å erstatte tegningsrettsordningen en ny tegningsrettsordning, hvor ledergruppen og andre ansatte deltar. Det er utstedt tegningsretter under dette programmet pr. 31.12.2009. Se note 7.

Lån og sikkerhetsstillelse til ledende personer, aksjeeiere m.v.

International Business Director har lån i selskapet på til sammen kr 150.000. Disse lånene avdras over ett år. Renten tilsvarende skattefri rentesats fastsatt av myndighetene, og alle lån er sikret ved pant i fast eiendom. Det er ikke ytet lån eller stilt garantier til daglig leder, styreleder eller andre nærstående parter. Ingen lån eller garantier utgjør mer enn 5 % av selskapets aksjekapital.

Honorar til revisor - Ernst & Young AS	2009	2008
Lovpålagt revisjon	197.160	109.447
Attestasjonstjenester	0	20.300
Skatterådgivning	4.600	233.644
Andre tjenester	16.800	42.000
Sum	218.560	405.391

Beløpene er eksklusive merverdiavgift.

Note 6

Nærstående parter

Alle transaksjoner og avtaler er gjort på kommersielle vilkår ut fra markedspris på varer og tjenester. Transaksjoner med nærstående parter se note 5.

Andre transaksjoner

Selskaper som har tilknytning til nærstående parter er gjennomført til markedsmessige vilkår, basert på prinsippet om armlengdes avstand.

For verdi av transaksjonene henvises det til note 5.

Note 7

Tegningsretter vedrørende ansatte - Tall i NOK

Selskapets tegningsrettsprogram omfatter selskapets ansatte.

På ekstraordinær generalforsamling 16. november 2006 ble tegningsrettsordning for Administrerende Direktør vedtatt. Ordningen er delt i 4 transjer med ulik tegningskurs og innløsningsperiode som vist i tabell under:

Transje	Andel av tildelte tegningsretter	Innløsningsperiode	Tegningskurs per aksje (NOK)
1	40%	Fra 1 år til 5 år etter generalforsamlings vedtak	6,22
2	20%	Fra 2 år til 5 år etter generalforsamlings vedtak	6,22
3	20%	Fra 3 år til 5 år etter generalforsamlings vedtak	Gjennomsnittlig kurs siste 30 dager før forrige vestingtidspunkt, likevel ikke lavere enn 6,22
4	20%	Fra 4 år til 5 år etter generalforsamlings vedtak	Gjennomsnittlig kurs siste 30 dager før forrige vestingtidspunkt, likevel ikke lavere enn 6,22

Tegningsrettene må utøves innen 5 år etter generalforsamlingstidspunktet. Innløsning av tegningsrettighetene krever at den ansatte på innløsningstidspunktet er i en uoppsagt stilling. En tegningsrett gir rett til å tegne en aksje.

På generalforsamling 12. juni 2008 ble tegningsrettsordning for ansatte med unntak av Administrerende Direktør og gründerne vedtatt. Ordningen er delt i 4 transjer med ulik tegningskurs og innløsningsperiode som vist i tabell under:

Transje	Andel av tildelte tegningsretter	Innløsningsperiode	Tegningskurs per aksje (NOK)
1	25%	Fra 1 år til 5 år etter generalforsamlings vedtak	6,50
2	25%	Fra 2 år til 5 år etter generalforsamlings vedtak	9,00
3	25%	Fra 3 år til 5 år etter generalforsamlings vedtak	Gjennomsnittlig kurs siste 30 dager før forrige vestingtids- punkt, likevel ikke lavere enn 9,00
4	25%	Fra 4 år til 5 år etter generalforsamlings vedtak	Gjennomsnittlig kurs siste 30 dager før forrige vestingtids- punkt, likevel ikke lavere enn 9,00

Tegningsrettene må utøves innen 5 år etter generalforsamlingstidspunktet. Innløsning av tegningsrettighetene krever at den ansatte på innløsningstidspunktet er i en uoppsagt stilling. En tegningsrett gir rett til å tegne en aksje. Oppgjørsmetoden er i egenkapital og det er ikke mulighet for kontantoppgjør. Virkelig verdi er beregnet på tildelingstidspunktet og periodisert i henhold til innløsningstidspunkt. Black & Scholes opsjonsprisindeksmodell er benyttet ved verdsettelse av opsjonene.

Følgende parametre er benyttet ved verdsettelsen av tegningsretter:

	<i>*Tildeling 22.10.2007</i>	<i>**Tildeling 19.12.08</i>
Aksjens volatilitet	0,34	0,77
Aksjekurs tildelingstidspunkt	6,47	2,70
Gjennomsnittlig levetid opsjoner(år)	3,50	3,50
Risikofri rente se pkt * og pkt **		

*Aksjens volatilitet er basert på daglige historiske sluttkurser og den beregnede volatilitetsverdien er annualisert. For tildelingene er periode fra 01.01.2007 til tildelingstidspunkt benyttet i beregningen. Som risikofri rente er benyttet Statskasseveksler 3, 9 og 12 månedersrente, og 3 års statsobligasjonsrente på tildelingstidspunktet, henholdsvis 5,01%, 5,13%, 5,14% og 4,79%. Tegningsrettighetene ble vedtatt på ekstraordinær generalforsamling 16. november 2006.

**Aksjens volatilitet er basert på daglige historiske sluttkurser og den beregnede volatilitetsverdien er annualisert. For tildelingen er periode fra 19.12.2008 til tildelingstidspunkt benyttet i beregningen. Som risikofri rente er benyttet Statskasseveksler 6 månedersrente, og 3 års statsobligasjonsrente på tildelingstidspunktet, henholdsvis 2,64% og 2,68%. Tegningsrettighetene ble vedtatt på ordinær generalforsamling 12. juni 2008.

Styret har med fullmakt fra generalforsamling utstedt 1.270.000 tegningsretter til ansatte.

	Tildelings-tidspunkt	Innløsnings-periode	Kurs ved innløsning	Sum
Tegningsretter ansatte	19.12.2008	12.06.2009 - 12.06.2013	6,5(25%)/9(75%)	1.270.000
Tegningsretter administrerende direktør	27.09.2006*	17.11.2006 - 16.11.2010	6,22	500.000
Sum tegningsretter pr. 31.12.2009				1.770.000

*Tildelingstidspunktet er satt til datoen når ansettelseskontrakten ble signert, men ble vedtatt på ekstraordinær generalforsamling 16. november 2006.

Kostnad knyttet til ovennevnte tegningsrettighets har en resultateffekt på kr 409.322 i 2009. Kostnaden har imidlertid ingen egenkapitaleffekt, da kostnaden og resultatdisponeringen totalt sett ikke påvirker egenkapitalen. Beregnede tegningsrettighetskostnader har heller ingen likviditetseffekt for selskapet.

	Styre-medlemmer	Ansatte	Kurs ved innløsning	Sum
Utestående tegningsretter pr. 01.01.2008	850.000	1.340.000		2.190.000
Utløpt, ikke benyttet		-840.000	10,00/14,00	-840.000
Tildelt 19.12.2008		1.270.000	6,50/9,00	1.270.000
Utestående tegningsretter pr. 01.01.2009	850.000	1.770.000		2.620.000
Utløpt, ikke benyttet	-850.000	0	9,50	-850.000
Sum utestående tegningsretter pr. 31.12.2009	0	1.770.000		1.770.000

Note 8

Forskning og utvikling - Tall i NOK

Kostnadsførte forskningskostnader:	2009	2008
Forskning (brutto før fradrag for offentlig støtte)	16.638.774	19.844.261
Offentlig tilskudd	2.778.632	4.925.743
Netto kostnadsførte forskningskostnader	13.860.142	14.918.518

I henhold til IFRS resultatføres alle kostnader knyttet til forskning.

Av ovennevnte beløp er kr 11.833.498 knyttet til lønnsrelaterte kostnader og kr 4.805.276 er knyttet til drift av eget laboratorium, honorarer til eksterne forskningsinstitusjoner og patentkostnader. I resultatregnskapet er disse presentert som henholdsvis lønnskostnad og andre driftskostnader. Det er for 2009 balanseført utgifter knyttet til utvikling av programvare som genererer test svar for selskapets CE godkjente produkter. Oppstilling av balanseføring og avskrivninger av programvaren er nærmere beskrevet i note 12. Det har for 2009 ikke vært balanseført utviklingskostnader utover dette.

Note 9

Spesifikasjon av regnskapsposter - Tall i NOK

Spesifikasjon av andre driftskostnader:	2009	2008
Kontorlokaler m.m.	2.429.051	2.813.041
Administrative kostnader	4.593.663	5.488.844
Honorarer	6.995.347	8.093.287
Patent- og varemerke kostnader	1.479.812	1.044.566
Reisekostnader	2.270.079	2.504.075
Forskningshonorar	374.579	518.717
Forskningsstilskudd	-4.312.339	-6.225.041
Laboratoriekostnader	3.191.251	4.321.726
Sum andre driftskostnader	17.021.443	18.559.215

Agio:		
Valutagevinst	-194.047	-53.115
Valutatap	63.747	87.522
Netto agio:	-130.301	34.406

Spesifikasjon av fordringer:	2009	2008
Skattefunn	1.368.874	1.023.423
Forskuddsbetalte kostnader	1.943.515	1.956.924
Lån til ledende personer	150.000	0
Kundefordringer	141.159	0
Andre fordringer	1.642.725	2.886.080
Sum fordringer	5.246.274	5.866.427

Spesifikasjon av annen kortsiktig gjeld:	2009	2008
Avsatt arbeidsgiveravgift tildelte opsjoner	0	0
Annen kortsiktig gjeld	1.515.491	1.318.804
Avsatte feriepenger, styrehonorarer og lignende.	2.070.198	1.451.743
Sum annen kortsiktig gjeld	3.585.689	2.770.547

Spesifikasjon av annen langsiktig gjeld:	2009	2008
Finansiell leasing	698.129	1.053.789
Innovasjon Norge	5.000.000	0
Sum annen langsiktig gjeld	5.698.129	1.053.789

Note 10

Skattekostnad - Tall i NOK

Årets skattepliktige inntekt:	2009	2008
Resultat før skatt	-39.331.572	-34.581.853
Permanente forskjeller	-4.591.886	-3.625.028
Endring midlertidige forskjeller	638.521	240.359
Årets skattepliktige inntekt	-43.284.937	-37.966.522
Nominell skattesats	28%	28%
Ikke bokført økning utsatt skattefordel	-12.298.568	-10.697.927

Årets skattekostnad fremkommer slik:

28% av resultat før skatt	-11.012,840	-9.682.919
28% av permanente forskjeller	-1.285,728	-1.015.008
Ikke resultatført endring i utsatt skatt	12.298,568	10.697,927
Skattekostnad	0	0

Årets betalbare skatt:

Betalbar skatt på årets resultat	0	0
Betalbar skatt	0	0

Spesifikasjon av midlertidige forskjeller:

Fordringer	23.347	-0
Varige driftsmidler inkl goodwill	-386.379	-333.615
Netto pensjonsforpliktelse	-2.570.632	-1.961.528
Fremførbart underskudd	-201.245,098	-157.960,161
Grunnlag for utsatt skattefordel	-204.178,762	-160.255,304

Utsatt skattefordel = Utsatt skattefordel som ikke er regnskapsført	-57.170,053	-44.871,485
--	--------------------	--------------------

Utsatt skattefordel er i all vesentlighet knyttet til skattemessig fremførbart underskudd. Det er pr. 31.12.2009 vurdert at det ikke er sannsynlig at denne kan bli nyttegjort, med den begrunnelse at det råder usikkerhet om selskapet vil generere tilstrekkelig skattemessige overskudd i fremtiden, slik at denne utsatte skattefordelen kan utnyttes.

Note 11

Resultat pr. aksje - Tall i NOK

Resultat pr. aksje:	2009	2008
Årsresultat	-39.331,572	-34.581,853
Gjennomsnittlig antall aksjer	53.620,082	48.894,990
Resultat pr. aksje	-0,73	-0,71

Antall utestående aksjer - 01.01.2009	51 736 520
Emisjon innbetalt 04.08.09	2 500 000
Emisjon innbetalt 07.12.09	12 500 000
Antall utestående aksjer - 31.12.2009	66 736 520

Nøkkeltallet utvannet resultat pr. aksje er basert på samme utregning som for resultat pr. aksje, men hensyn tar også alle potensielle aksjer som har vært utestående i perioden, og som vil virke utvannende. Potensielle aksjer er knyttet til avtaler som gir rett til å utstede aksjer i fremtiden. Når selskapet rapporterer negativt resultat, ses det bort fra virkningen av potensielle aksjer slik at beregningen blir den samme som for resultat pr. aksje.

Note 12

Immaterielle eiendeler - Tall i NOK

	Programvare	Goodwill	SUM
Anskaffelseskost 01.01.2008	0	572.437	572.437
Tilgang	451.237	0	451.237
Avgang	0	0	0
Anskaffelseskost 31.12.2008	451.237	572.437	1.023.674
Tilgang	1.225.307	0	1.225.307
Avgang	0	0	0
Anskaffelseskost 31.12.2009	1.676.544	572.437	2.248.981
Akkumulerte nedskrivninger 01.01.2008	0	0	0
Årets avskrivning	0	0	0
Årets nedskrivning	0	0	0
Akkumulerte avskrivninger og nedskrivninger 31.12.2008	0	0	0
Bokført verdi pr. 31.12.2008	451.237	572.437	1.023.674
Årets avskrivning	-118.023	0	-118.023
Årets nedskrivning	0	0	0
Akkumulerte avskrivninger og nedskrivninger 31.12.2009	-118.023	0	-118.023
Bokført verdi pr. 31.12.2009	1.558.521	572.437	2.130.958
Forventet brukstid	5 år		
Avskrivningsplan	Lineær		

Balanseført goodwill knytter seg til fusjonen mellom DiaGenic ASA og Mefjorden ASA i 2004. På fusjonstidspunktet utgjør residual (goodwill) etter verdsettelse av immaterielle eiendeler kr 572.437. Pr. 31.12.2009 er bokført verdi av goodwill vurdert, og det foreligger ingen indikasjoner på verdifall.

Årlig test av behov for å nedskrive balanseført goodwill er basert på bruksverdi, og er gjort ved en neddiskontert kontantstrømsgenerende enhet basert på finansielle budsjetter og fremtidige forventninger over en periode på 10 år. Den forventede kontantstrømmen for perioden 2010 til og med 2012 er basert på selskapets strategiplan som er godkjent av styret og ledelsen i DiaGenic ASA. Forventet kontantstrøm for perioden 2013 til 2019 er kalkulert med utgangspunkt i en gjennomsnittlig årlig vekstrate (CAGR Compounded Annual Growth Rate) på 29 %. Terminalverdi inngår ikke i beregningene.

Estimater og tilhørende forutsetninger er basert på ledelsens beste kjennskap til historiske og aktuelle hendelser, erfaringer og andre faktorer som anses som rimelige, forholdene tatt i betraktning.

Viktige forutsetninger i beregning av bruksverdi er:

1. Driftsinntekter
2. Diskonteringsrente

Driftsinntekter er basert på forventet utvikling innefor de markedene DiaGenic befinner seg i, og forventet markedsandel. Driftsinntektene er avhengig av de forutsetningene som ligger til grunn, og endringer i forutsetningene vil påvirke fremtidig verdi av enheten.

Diskonteringsrenten reflekterer ledelsens estimat av risikoen knyttet til den kontantstrømsgenererende enheten. Dette er referansepunktet ledelsen bruker for å vurdere resultatene fra driften og til å evaluere fremtidige investeringsforslag. Diskonteringsrenten som er benyttet er på 9,97%.

Sensitivitet knyttet til endring av viktige forutsetninger

Basert på bruksverdi av den kontantstrømsgenererende enheten har selskapet testet hvorvidt en reduksjon av driftsinntekter eller en økning av diskonteringsrenten vil medføre behov for å nedskrive balanseført goodwill. En reduksjon av driftsinntekter på 10 % eller en økning av diskonteringsrenten med 5 % vil ikke endre selskapets vurderinger knyttet til behov for å nedskrive balanseført goodwill.

Note 13

Varige driftsmidler - Tall i NOK

	Innredning	Lab. utstyr	Kont.mask.	Inventar	Datautstyr	Lab.utstyr *	SUM
Anskaffelseskost 01.01.2008	439.853	2.231.057	87.163	990.258	760.949	1.733.880	6.243.159
Tilgang	25.350	25.465	16.145	261.816	114.453	0	443.229
Avgang	0	0	0	0	0	0	0
Anskaffelseskost 31.12.2008	465.203	2.256.522	103.308	1.252.074	875.402	1.733.880	6.686.388
Tilgang	0	90.500	0	0	78.450	0	168.950
Avgang	0	0	0	0	0	0	0
Anskaffelseskost 31.12.2009	465.203	2.347.022	103.308	1.252.074	953.851	1.733.880	6.855.337
Akk. avskrivninger 01.01.2008	-148.594	-1.916.194	-21.792	-140.239	-557.174	-436.060	-3.220.053
Årets avskrivning	-91.533	-123.957	-18.778	-112.685	-125.280	-387.590	-859.823
Tap ved verdifall	0	0	0	0	0	0	-0
Reversering av kap. ved verdifall	0	0	0	0	0	0	-0
Akk. avskrivninger 31.12.2008	-240.127	-2.040.151	-40.570	-252.924	-682.454	-823.650	-4.079.876
Bokført verdi pr. 31.12.2008	225.076	216.371	62.738	999.151	192.948	910.230	2.606.511
Årets avskrivning	-91.281	-96.625	-20.662	-125.077	-126.363	-387.661	-847.669
Årets nedskrivning**	0	0	0	0	0	-352.216	-352.216
Tap ved verdifall	0	0	0	0	0	0	-0
Reversering av tap ved verdifall	0	0	0	0	0	0	-0
Akk. avskrivninger 31.12.2009	-331.408	-2.136.776	-61.232	-378.001	-808.817	-1.563.527	-5.279.763
Bokført verdi pr. 31.12.2009	133.795	210.246	42.075	874.074	145.034	170.353	1.575.576
Forventet brukstid	3 år	3-8 år	5 år	10 år	3 år	4-5 år	
Avskrivningsplan	Lineær	Lineær	Lineær	Lineær	Lineær	Lineær	

* Finansiell leasing. Se note 18.

** Et instrument i laboratoriet som ikke lengre er i bruk er blitt nedskrevet til kr 0.

Note 14

Varelager - Tall i NOK

	2009	2008
Ferdigvarer	2.127.269	1.445.437

Varelageret er vurdert til laveste av anskaffelseskost og netto salgsverdi. Varelageret er vurdert til anskaffelseskost.

Note 15

Likvide midler - Tall i NOK

Av selskapets likvide midler er kr 1.462.389 bundet i skattetrekk og depositum. Depositumet gjelder en bankgaranti mot Diners Club på NOK 250.000.

Note 16

Aksjekapital og aksjonærinformasjon - Tall i NOK

Aksjekapitalen i selskapet pr. 31.12.2009 utgjør NOK 3,336.826 fordelt på 66.736.520 aksjer hver pålydende NOK 0,05. Selskapet har kun én aksjeklasse og ingen spesielle reguleringer knyttet til aksjene. En aksje utgjør således én stemme.

Eierstruktur pr. 31.12.2009:	Antall aksjer	Eierandel
Tredje AP-fonden	4.143.795	6,21%
Nordea Nordic Equity Hedge Fund	3.651.742	5,47%
Erik Anders Lønneborg	2.900.000	4,35%
Praveen Sharma	2.295.000	3,44%
Holberg Norden	1.892.178	2,84%
A/S Skarv	1.885.000	2,82%
Argo Securities AS	1.877.224	2,81%
Holberg Norge	1.421.959	2,13%
JP Morgan Chase Bank	1.379.600	2,07%
Skagen Vekst	1.200.000	1,80%
Karl Wilhelm Haavind	1.064.000	1,59%
Livsforsikringsselskapet Nordea Liv Norge AS	1.003.100	1,50%
DnB NOR Markets, Aksjehand/Analyse Egenhandelskonto	835.000	1,25%
Verdipapirfondet Nordea SMB	813.300	1,22%
Amfibien AS	808.000	1,21%
John Hestad	711.000	1,07%
Kikut AS	655.000	0,98%
Dag Størhaug	650.378	0,97%
Sigrid Narmo	635.000	0,95%
Håkon Sæterøy	529.545	0,79%
Sum 20 største aksjonærer	30.350.821	45,48%
Sum øvrige	36.385.699	54,52%
Totalt antall aksjer	66.736.520	100,00%

Aksjer og tegningsrettigheter eiet av styret:	Verv	Total Return Swap	Antall aksjer	Warrants	Sum aksjer
Håkon Sæterøy *)	Styrets leder	135.000	1.396.478	155.000	1.551.478
Gustav Ingemar Kihlström **)	Styremedlem	0	105.000	0	105.000
Ingrid Alfheim	Styremedlem	0	6.545	0	6.545
Maria Birgitte Holmlund	Styremedlem	0	10.000	0	10.000
Mina Louise Blair	Styremedlem	0	7.000	0	7.000
Praveen Sharma	Styremedlem	700.000	2.295.000	0	2.295.000

Aksjer og tegningsrettigheter eiet av ledelsen:	Verv	Tegnings- rettigheter	Antall aksjer	Termin- forretning	Sum aksjer
Erik Christensen	Adm. dir.	500.000	150.000	0	150.000

*) Aksjer eies direkte og indirekte gjennom Investor Corporate AS og Investor Partners AS (100%).

**) Aksjer eies direkte og indirekte gjennom Ingemar Kihlström AB (100%).

Selskapets tegningsrettighetsordninger er nærmere redegjort for i note 7.

Det er ikke utdelt utbytte i 2008 og 2009.

Note 17

Pensjonskostnader, -midler og -forpliktelser - Tall i NOK

Selskapet er pliktig til å ha tjenstepensjonsordning etter lov om obligatorisk tjenstepensjon. Selskapets pensjonsordninger tilfredsstiller kravene i denne loven.

Selskapet har pensjonsordninger som omfatter i alt 22 personer. Ordningene gir rett til definerte fremtidige ytelser. Disse er i hovedsak avhengig av antall opptjeningsår, lønnsnivå ved oppnådd pensjonsalder og størrelsen på ytelsene fra folketrygden. Forpliktelsene er dekket gjennom Nordea Liv.

Balanseført netto pensjonsforpliktelse fremkommer slik:	2009	2008
Estimert nåverdi av påløpte pensjonsforpliktelser pr. 31.12.	8.486.676	6.852.510
Estimerte pensjonsmidler pr. 31.12.	-5.381.885	-4.250.109
Netto pensjonsforpliktelser pr. 31.12.	3.104.791	2.602.401
Periodisert arbeidsgiveravgift	437.776	366.939
Ikke resultatført estimatavvik	-971.934	-1.007.812
Balanseført netto pensjonsforpliktelse pr. 31.12. inkl. arb.g.avg.	2.570.632	1.961.528
Årets netto pensjonskostnad fremkommer slik:	2009	2008
Nåverdi av pensjoner opptjent i perioden	1.881.052	1.457.498
Kapitalkostnad av tidligere opptjente pensjoner	294.658	253.476
Forventet avkastning av pensjonsmidler	-313.011	-217.110
Administrasjonskostnader	112.114	104.640
Periodisert arbeidsgiveravgift	278.449	225.389
Estimatavvik	23.040	31.639
Årets netto pensjonskostnad inkl. arb.g.avg.	2.276.301	1.855.532

Årets endring i balanseført netto pensjonsforpliktelse fremkommer slik:	2009	2008
Balanseført netto pensjonsforpliktelse pr. 01.01.	1.961.528	1.606.228
Årets netto pensjonskostnad inkl. arb.g.avg.	2.276.302	1.855.532
Investeringer i pensjonsmidler mv, inkl. arb.g.avg.	-1.667.197	-1.500.232
Balanseført netto pensjonsforpliktelse pr. 31.12. inkl. arb.g.avg.	2.570.632	1.961.528

Årets endring nåverdi pensjonsforpliktelse:	2009	2008
Nåverdi av påløpte pensjonsforpliktelser pr. 01.01.	6.852.510	5.632.797
Nåverdi av pensjoner opptjent i perioden	1.881.052	1.457.498
Aktuarelle gevinster og tap	0	0
Kapitalkostnad av tidligere opptjente pensjoner	294.658	253.476
Avvik (endring i forutsetninger/erfaringer)	-541.544	-491.261
Estimert nåverdi av påløpte pensjonsforpliktelse pr. 31.12.	8.486.676	6.852.510

Årets endring virkelig verdi pensjonsmidler:	2009	2008
Virkelig verdi av pensjonsmidler pr. 01.01.	4.250.109	3.286.458
Forventet avkastning pensjonsmidler	313.011	217.110
Administrative kostnader	-112.114	-104.640
Investeringer i pensjonsmidler m.v.	1.461.172	1.314.840
Aktuarelle gevister og tap	-0	-0
Avvik (endring i forutsetninger/erfaringer)	-530.293	-463.658
Estimerte pensjonsmidler pr. 31.12.	5.381.885	4.250.109

Økonomiske forutsetninger:

Diskonteringsrente	4,40 %	4,30 %
Forventet avkastning på pensjonsmidler	5,60 %	6,30 %
Lønnsregulering	4,25 %	4,50 %
Pensjonsregulering	2,10 %	2,80 %
G-regulering	4,00 %	4,25 %
Turnover	3,61 %	3,63 %

Som aktuariemessige forutsetninger for demografiske faktorer og avgang er det lagt til grunn vanlig benyttede forutsetninger innen forsikring. Tabell K2005 er benyttet som aktuarielle forutsetninger for dødelighet og uførhet.

Premieinnbetaling for 2010 er estimert til kr 1.542.998.

Note 18

Finansiell leasing - Tall i NOK

Selskapet har to leieavtaler med et beregningsgrunnlag på henholdsvis kr 817.360 og en på kr 916.250. Leieavtalen er uoppsigelig for begge parter i leieperioden. Avtalen løper automatisk videre ved leieperiodens utløp. Ved en slik forlengelse kan avtalen sies opp med 3 måneders varsel. Leien kan reguleres ved endringer i det alminnelige rentenivået. Det er ingen restriksjoner pålagt gjennom leieordningen.

Resterende leieinnbetalinger fordelt på forfall

Forfall 2010	516.198
Forfall 2011	231.605
Sum	747.803

Bokført forpliktelse vedrørende finansiell leasing er kr 698.129, mens resterende leieinnbetalinger er estimert til kr 747.803. Forskjellen skyldes endringer i rentenivået fra nåverdiberegningen ved anskaffelsestidspunktet og estimeringen av resterende leieinnbetalinger.

Note 19

Lån - Tall i NOK

Rentebærende lån, målt til amortisert kost, har følgende kontraktsbetingelser (informasjon om rente- og valuta- og likviditetsrisiko er gitt i note 22):

Langsiktig forpliktelser	Nominell rente	Pålydende
Innovasjon Norge	5,75%	5.000.000

Pantelånet er et serielån over fire år, hvorav ett år er avdragsfritt. Pantelånet er sikret med pant i varelager, driftstilbehør og fordringer med bokført verdi på til sammen kr 9.136.561

Note 20

Leieforpliktelser - Tall i NOK

Selskapet har følgende leiekontrakter av vesentlig betydning:

Leiekontrakter:	Leieperiode	Innen 1 år	Innen 1-5 år	Over 5 år
Grenseveien 92, 0663 Oslo	9/2006 - 8/2011	2.778.000	1.852.000	0
Siemens Financial Services	12/2006 - 11/2010	263.538	0	0
Siemens Financial Services	12/2006 - 11/2011	252.660	231.605	0

Husleien for 2009 utgjorde kr 2.294.547.

Note 21

Fortsatt drift

Årsregnskapet er utarbeidet under forutsetningen om fortsatt drift i henhold til "International Financial Reporting Standards". Årsregnskapet inneholder derfor ingen justeringer for realisasjonsverdier og klassifisering av innregnede eiendeler, beløp og klassifisering av gjeld, og eventuelle andre justeringer som kan følge av at selskapet eventuelt ikke klarer å fortsette driften.

Selskapet er med nåværende kostnadsnivå finansiert for en kortere periode enn ett år. Det forventes at bidrag fra salgsinntekter ikke vil være tilstrekkelig til å dekke finansieringsbehovet for de neste 12 måneder. I februar 2010 ble det gjennomført en reparasjonsemisjon med brutto emisjonproveny på NOK 9,6 millioner. I henhold til vedtak på ekstraordinær generalforsamling 18. desember 2009 utstedte selskapet til sammen 16 millioner frittstående tegningsretter i februar 2010. Hver frittstående tegningsrett gir rett til å kreve utstedt én ny aksje i Selskapet til tegningskurs NOK 3,25. De frittstående tegningsrettene har varighet til og med 30. september 2010. Ved full utøvelse av de frittstående tegningsrettene som nevnt over vil selskapet ha tilstrekkelig med arbeidskapital for de neste 12 måneder med dagens kostnadsnivå. Det arbeides derfor målrettet for at de frittstående tegningsrettene blir utøvd. Dersom de frittstående tegningsrettene ikke fører fram kan det medføre at selskapet må søke ny finansiering med ulike finansieringsformer, herunder låneopptak, egenkapitalfinansiering og forskningsfinansiering. Styret er positive til at arbeid med å sikre videre finansiering lar seg gjennomføre. Styret bekrefter på dette grunnlag at forutsetningen om fortsatt drift er til stede, og at årsregnskapet er avlagt i henhold til denne forutsetning.

Note 22

Risiko - Tall i NOK

Markedsrisiko

Nytt marked

DiaGenic sine produkter blir lansert i markeder hvor dagens diagnostiske metoder er basert på fundamentalt forskjellige konsept, teknologi og prosedyrer. Det er ingen garanti for at DiaGenic sine produkter og produkt karakteristikk vil bli akseptert eller brukt av kundene.

Regulatorisk godkjenning

Regulatorisk godkjenning er påkrevd i de fleste land hvor DiaGenic ønsker å markedsføre sine produkter. Markedsadgang er regulert av den relevante myndighet i hvert enkelt marked, som stiller ulike krav for å oppnå og opprettholde regulatorisk godkjenning for et produkt. Regulatorisk godkjenning er derfor spesielt viktig.

Prosesen for å oppnå godkjenning av nye produkter er omfattende, og krever mye ressurser og utgifter. Dersom en slik godkjenning ikke oppnås eller blir forsinket kan det få negative konsekvenser for Selskapets muligheter til å utnytte sin teknologi. DiaGenic kan ikke gi noen garanti for at nødvendige myndighetsgodkjenninger oppnås. Endringer i myndigheters lover og regler kan ha en signifikant innvirkning på Selskapets forretningsvirksomhet.

Konkurranse

In vitro diagnostikk industrien er preget av sterk konkurranse og DiaGenic vil konkurrere med mange etablerte teknologier. Videre pågår det omfattende utvikling av nye produkter eller metoder som vil konkurrere med Selskapets teknologi. DiaGenic kan ikke gi noen garanti for at konkurransen ikke vil påvirke Selskapets evne til å lansere sine produkter på en vellykket måte. Blant konkurrentene finner vi store in vitro diagnostikk og bioteknologi selskaper med vesentlig større ressurser enn det DiaGenic besitter. Ingen garantier kan gis med hensyn på at en eller flere av Selskapets konkurrenter vil lykkes i utviklingen av teknologi eller produkter som er mer effektive eller mer økonomisk gunstige enn de som er utviklet av DiaGenic, eller som gjør DiaGenic sine produkter umoderne og/eller på annen måte ikke konkurransedyktige.

I tillegg til en rask teknologisk utvikling kan endringer i kundens behov redusere Selskapets konkurranseevne.

Avhengighet av refusjon

DiaGenic sine første produktlanseringer gjøres i markeder der Selskapet ikke forventer refusjon eller refusjonsordninger eventuelt først vil komme på plass på et senere tidspunkt. Selskapet kan imidlertid være avhengig av refusjon for å lykkes kommersielt, gjennom refusjon fra nasjonale helsemyndigheter, private helseforsikringsselskaper eller andre organisasjoner. Slike tredje parts institusjoner utfordrer stadig prisen på medisinske og diagnostiske produkter. Det er stor usikkerhet rundt til status til refusjon av nye medisinske produkter, og det kan derfor ikke gis noen garanti at tilstrekkelig tredje parts dekning vil være tilgjengelig for at DiaGenic skal kunne opprettholde et prisnivå som er tilstrekkelig for å realisere tilstrekkelig avkastningskrav for produktutviklingen. Refusjonsordninger kan endre seg som igjen kan medføre negative konsekvenser for DiaGenic sitt salg.

Operasjonelle risikofaktorer

Teknologi og utvikling

DiaGenic har frisluppet sine ADtect® (Alzheimers sykdom) og BCtect® (brystkreft) tester for diagnostisk bruk som CE merkede IVD produkter i henhold til direktivet "European Directive on In Vitro Diagnostic Medical Devices 98/79/EC". Ingen garantier kan gis om at tester som er frisluppet ikke kan bli trukket tilbake fra markedet og/eller at betydelig utviklingsarbeid kan være påkrevd etter at testene er frisluppet, og/eller av andre grunner at testene ikke oppfyller forhåndsdefinerte kriterier som igjen kan medføre betydelige forsinkelser, eller sette en stopper for kommersialiseringen av testene. DiaGenic har fortsatt igjen å gjennomføre uavhengige kliniske studier. Uavhengige studier er viktig for markedsaksept av produktene. Ingen garantier kan gis om at resultatet av slike studier ikke vil være negative opp mot forhåndsdefinerte kriterier.

DiaGenic sine produkter befinner seg i en tidlig fase i produktlivssyklusen eller på utviklingsstadiet, som innebærer fortsatt høy teknologisk risiko. Betydelig utviklingsarbeid kan være påkrevd før kommersialisering av produktene kan begynne. Ingen garantier kan gis om at noen av Selskapets produkter og forsknings og utviklings programmer ikke vil lykkes i utviklingen eller blir inntektsbringende, enten det skjer som følge av mangel på samarbeidspartner eller feil samarbeidspartner eller av andre grunner. Negative resultater eller resultatløse studier kan medføre betydelige forsinkelser, eller sette en stopper for, videre utvikling av produktene og/eller videre utlisensiering av produktene.

Immaterielle rettigheter

DiaGenic's kommersielle suksess er delvis avhengig av å oppnå patentbeskyttelse for sin teknologi og sine produkter i Selskapets primærmarkeder. I dag består DiaGenic's immaterielle rettigheter av tildelte patenter, meddelte patenter, patent søknader og varemerker. Ingen garantier kan gis om at patentsøknader vill bli innvilget eller at tildelte patenter er omfattende nok til å dekke immaterielle rettigheter og ekskludere konkurrenter med tilsvarende teknologi.

Det er en risiko for at DiaGenic ikke var først til å søke patentbeskyttelse for sin oppfinnelse. Tildelte patenter kan også gjøres ugyldig.

DiaGenic sin kommersielle suksess vil også delvis avhenge av at ingen bryter tildelte patenter. Andre kan ha søkt patentbeskyttelse, eller fått tildelt patenter, eller oppnådd patentbeskyttelse som relaterer seg til produkter som konkurrerer med DiaGenic sine. Å løse en patentstrid kan være både kostnadskreven og tidkrevende, og kan medføre at DiaGenic må inngå royalty eller lisens avtaler. Alternativt kan Selskapet måtte legge ned eller endre enkelte av sine aktiviteter eller prosesser eller utvikle eller få tak i alternative teknologier. Dette kan ha en signifikant negativ effekt på DiaGenic.

Avhengighet av samarbeidspartnere i forskning og utvikling

DiaGenic samarbeider med en rekke partnere i produktutviklingen. Opphør eller andre negative effekter av dagens samarbeid kan forsinke eller skade DiaGenic sin produktutvikling.

Avhengighet av samarbeidspartnere i salg og markedsføring

DiaGenic har en kommersialiseringsstrategi som innebærer at partnere forestår salg og markedsføring av Selskapets produkter. Opphør eller andre negative effekter av dagens samarbeid kan forsinke eller skade DiaGenic's salg og markedsføring, produktutvikling og produktlanseringer. Kommersiell suksess av markedsstrategien avhenger av samarbeidet med disse partnerne og hvor mye ressurser de bruker til å markedsføre og selge DiaGenic sine produkter.

Nøkkelpersoner

Tap av medlemmer i selskapets ledelse eller andre nøkkelpersoner eller manglende evne til å tiltrekke seg tilstrekkelig med kvalifisert arbeidskraft kan påvirke Selskapet og dets operasjoner i negativ retning.

Produktansvar og forsikring

DiaGenic er eksponert overfor risiko knyttet opp mot produktansvar innen; forskning og utvikling, preklinisk og klinisk testing, markedsføring og bruk av diagnostiske produkter. Slik produktansvarsrisiko vil være betydelig lavere for in vitro diagnostiske produkter enn terapeutiske produkter.

Avhengighet av tredjepart i produksjon

Selskapet er avhengig av leverandører av utstyr og instrumenter fra tredjepart. DiaGenic sitt genutvalg blir analysert ved bruk av utstyr, teknologi og materialer fra teknologi leverandører. Dagens produkter er basert på Applied Biosystems (AB) sin teknologi plattform og deres materialer. DiaGenic sine produkter er avhengig av kontinuerlig tilførsel av kort fra AB og tilgang til den teknologiplattformen. Bytte av teknologi plattform er kanskje mulig eller kanskje ikke mulig, men det vil uansett kreve omfattende utvikling som innebærer forbruk av tid og penger. Teknologien og tilhørende materialer vil måtte være tilgjengelig i kommersiell skala, oppfylle regulatoriske krav og til en akseptabel pris. DiaGenic kan finne det vanskelig å oppnå tilgang til passende substitutter til en akseptabel pris.

DiaGenic er også avhengig av tredjeparter i hele prosessen fra blodprøvetakning til prøvesvar. Dersom Selskapet av en eller annen grunn ikke kan fortsette samarbeidet med partnere som er involvert i å levere produkter og tjenester i denne prosessen kan det medføre vesentlige forsinkelser eller fullstendig hindre kommersialiseringen av testene.

Finansiell risiko:

Selskapet benytter ikke finansielle instrumenter i forbindelse med styring av den finansielle risiko.

Valutarisiko:

Selskapets transaksjoner skjer hovedsakelig i NOK. Et beskjedent antall transaksjoner skjer i SEK, EUR, GBP, INR og USD. Variasjoner i valutakursen mot NOK kan påvirke selskapets inntekter og utgifter. Selskapet benytter for tiden ingen finansielle sikringsinstrumenter. Fremtidige ekspansjonsplaner er Europa og Norden og vil øke selskapet valutarisiko i årene fremover.

Renterisiko:

Selskapets risikoeksponering i forhold til endringer i markedsrenten er først og fremst relatert til selskapets bankinnskudd, og en endring i rentesatsen kan derfor påvirke kapitalavkastningen. Selskapet hadde per 31. desember 2009 et risikolån hos Innovasjon Norge på 5 millioner NOK. Selskapets renterisiko vurderes til å være lav.

Kredittrisiko:

Kredittrisiko er det potensielle tapet som kan oppstå dersom en motparts evne eller vilje til å oppfylle sine forpliktelser svikter, når det forfaller til betaling. Nye kunder blir kredittsjekket før kontrakt inngåelse. DiaGenic anser kredittrisikone til å være relativt lav, da fordringene i hovedsak er mot forskjellige forskningsstøtte institusjoner. Øvrige andre fordringer gjelder forskuddsbetalte kostnader. I tillegg blir saldo på kundefordringene stadig overvåket, med det resultat at selskapets risiko for tap ikke er vesentlig. Maksimal risikoeksponering er utestående kundefordringer på NOK 141.000.

Likviditetsrisiko:

Likviditetsrisiko er det potensielle tapet som oppstår når et selskap ikke klarer å oppfylle sine kontraktsforpliktelser når disse forfaller. Selskapet overvåker sin risiko for manglende kapital. Et scenario er at DiaGenic ikke er i stand til å hente inn nødvendig kapital for å gjennomføre de planlagte strategiene. Selskapet hentet inn brutto 43,7 millioner NOK i emisjoner i 2009, i tillegg til 9,6 millioner NOK i emisjonen i februar 2010. Finansuroen og innstrammingen i kredittmarkedet kan påvirke selskapet evne til å skaffe kapital.

Note 23

Store enkelttransaksjoner - Tall i NOK**2008:**

Selskapet har i mai 2008 gjennomført en emisjon med et brutto emisjonsbeløp på kr 44.800.000. Det ble i den forbindelse utstedet 8.000.000 nye aksjer hver pålydende kr 0,05, tilsvarende en økning i selskapets aksjekapital på kr 400.000. Det resterende emisjonsbeløpet ble tillagt selskapets overkursfond.

2009:

Selskapet har i juli og november 2009 gjennomført emisjoner med et brutto emisjonsbeløp på kr 9.350.000 og 34.375.000. Det ble i den forbindelse utstedet henholdsvis 2.500.000 og 12.500.000 nye aksjer hver pålydende kr 0,05, tilsvarende en økning i selskapets aksjekapital på henholdsvis kr 125.000 og kr 625.000. Det resterende emisjonsbeløpet ble tillagt selskapets overkursfond.

Note 24

Hendelser etter balansedagen - Tall i NOK

DiaGenic har inngått distribusjonsavtale med Ferrer inCode, et biotech datterselskap av Grupo Ferrer Internacional. Distribusjonsavtalen omfatter distribusjon av ADtect® for flere større markeder i Europa. ADtect® er en blodprøvebasert genekspresjonstest som muliggjør tidlig diagnostikk og behandling.

Selskapet har i februar 2010 gjennomført en emisjon med et brutto emisjonsbeløp på kr 9.625.000. Det ble i den forbindelse utstedet henholdsvis 3.500.000 nye aksjer hver pålydende kr 0,05, tilsvarende en økning i selskapets aksjekapital på kr 175.000. Det resterende emisjonsbeløpet ble tillagt selskapets overkursfond.

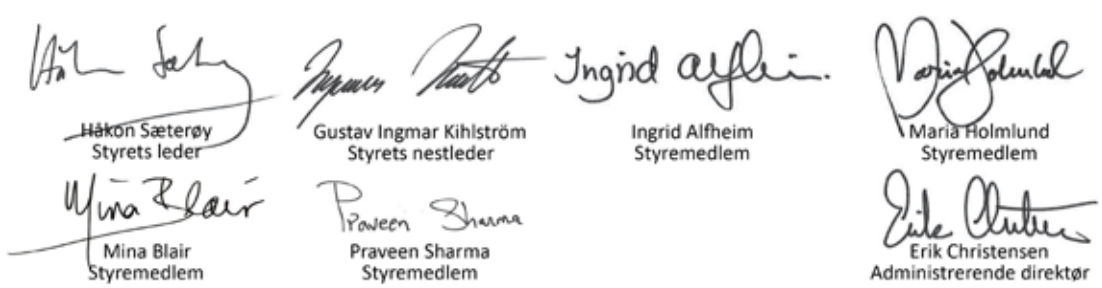
Ny informasjon om selskapets posisjon på balansedagen er hensyntatt. Hendelser etter balansedagen som ikke påvirker selskapets posisjon på balansedagen, men som vil påvirke selskapets finansielle stilling i fremtiden er opplyst om dersom dette er vesentlig.

Erklæring fra styret og Administrerende direktør

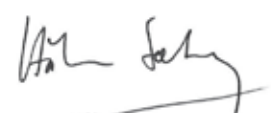
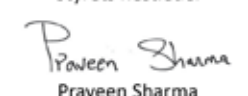
"Vi bekrefter at årsregnskapet for perioden 1. januar til 31. Desember 2009, etter vår beste overbevisning, er utarbeidet i samsvar med IFRS og at opplysningene i regnskapet gir et rettviseende bilde av foretakets og konsernets eiendeler, gjeld, finansielle stilling og resultat som helhet, og at opplysningene i årsberetningen gir en rettviseende oversikt over utviklingen, resultatet og stillingen til foretaket, sammen med en beskrivelse av de mest sentrale risiko- og usikkerhetsfaktorer foretaket står overfor".

Styret og administrerende direktør DiaGenic ASA

Oslo, 21. april 2010



The image shows a collection of seven handwritten signatures arranged in two rows. Each signature is accompanied by the name and title of the signatory in Norwegian. The entire set of signatures is enclosed within a thick blue rectangular border.

 Håkon Sæterøy Styrets leder	 Gustav Ingmar Kihlström Styrets nestleder	 Ingrid Alfheim Styremedlem	 Maria Holmlund Styremedlem
 Mina Blair Styremedlem	 Praveen Sharma Styremedlem	 Erik Christensen Administrerende direktør	

Til generalforsamlingen i
DiaGenic ASA

Revisjonsberetning for 2009

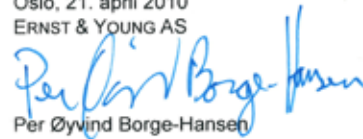
Vi har revidert årsregnskapet for DiaGenic ASA for regnskapsåret 2009, som viser et årsresultat på kr -39 331 572. Vi har også revidert opplysningene i årsberetningen om årsregnskapet, forutsetningen om fortsatt drift og forslaget til anvendelse av årsresultatet. Årsregnskapet består av oppstilling over totalresultat, balanse, kontantstrømoppstilling, oppstilling over endringer i egenkapitalen og noteopplysninger. International Financial Reporting Standards som fastsatt av EU er anvendt ved utarbeidelsen av årsregnskapet. Årsregnskapet og årsberetningen er avgitt av selskapets styre og administrerende direktør. Vår oppgave er å uttale oss om årsregnskapet og øvrige forhold i henhold til revisorlovens krav.

Vi har utført revisjonen i samsvar med lov, forskrift og god revisjonsskikk i Norge, herunder revisjonsstandarder vedtatt av Den norske Revisorforening. Revisjonsstandardene krever at vi planlegger og utfører revisjonen for å oppnå betryggende sikkerhet for at årsregnskapet ikke inneholder vesentlig feilinformasjon. Revisjon omfatter kontroll av utvalgte deler av materialet som underbygger informasjonen i årsregnskapet, vurdering av de benyttede regnskapsprinsipper og vesentlige regnskapsestimater, samt vurdering av innholdet i og presentasjonen av årsregnskapet. I den grad det følger av god revisjonsskikk, omfatter revisjon også en gjennomgåelse av selskapets formuesforvaltning og regnskaps- og interne kontrollsystemer. Vi mener at vår revisjon gir et forsvarlig grunnlag for vår uttalelse.

Vi mener at

- årsregnskapet er avgitt i samsvar med lov og forskrifter og gir et rettviseende bilde av selskapets økonomiske stilling 31. desember 2009 og av resultatet, kontantstrømmene og endringer i egenkapitalen i regnskapsåret i overensstemmelse med International Financial Reporting Standards som fastsatt av EU
- ledelsen har oppfylt sin plikt til å sørge for ordentlig og oversiktlig registrering og dokumentasjon av selskapets regnskapsopplysninger i samsvar med lov og god bokføringsskikk i Norge
- opplysningene i årsberetningen om årsregnskapet, forutsetningen om fortsatt drift og forslaget til anvendelse av årsresultatet er konsistente med årsregnskapet og er i samsvar med lov og forskrifter.

Oslo, 21. april 2010
ERNST & YOUNG AS



Per Øyvind Borge-Hansen
statsautorisert revisor

Eierstyring og selskapsledelse

1. Redegjørelse for eierstyring og selskapsledelse

Den norske anbefaling for god eierstyring og selskapsledelse skal styrke tilliten til børsnoterte selskaper og dermed bidra til best mulig verdiskapning over tid - til beste for aksjonærer, ansatte og andre interessenter. Etterlevelse av anbefalingen skjer etter prinsippet "følg- eller forklar". I det følgende er DiaGenic's etterlevelse av prinsippene kommentert. DiaGenic's styre og ledelse er opptatt av å holde en høy standard på etikk samt god eierstyring og selskapsledelse.

2. Virksomhet

Vedtektenes formålsparagraf: Selskapets virksomhet er å utvikle, patentere og selge produkter, teknologi og kompetanse for diagnostisering av lidelser, plager og sykdommer på mennesker, dyr og planter. Selskapets mål er utvikling og kommersialisering av diagnostiske produkter, med sikte på å maksimere aksjonærenes verdier.

3. Selskapskapital og utbytte

DiaGenic har foreløpig ikke hatt positiv kontantstrøm fra selskapets drift. Virksomheten er finansiert ved egenkapital, offentlige midler og opptak av lån. Det legges betydelig vekt på å sikre finansieringen gjennom aksjemarkedet frem til selskapet genererer positiv kontantstrøm fra driften.

Selskapets aksjonærer vil ikke motta utbytte før den økonomiske situasjonen muliggjør dette.

Styret vil i perioder ha fullmakt fra generalforsamlingen til å utstede aksjer for å sørge for nødvendig finansiering av videre drift av selskapet. Styrefullmakter gis for en periode på inntil 2 år og begrenses til definerte formål.

4. Likebehandling av aksjeeiere og transaksjoner med nærstående.

Kjernen i selskapets eierstyring og selskapsledelse er likebehandling av alle aksjonærer. Alle aksjer i DiaGenic har én stemme og aksjene er fritt omsettelige. Selskapet har kun en aksjeklasse og alle aksjonærer har like rettigheter. Ved aksjekapitalforhøyelser skal eksisterende aksjonærer gis fortrinnsrett, med mindre særskilte forhold tilsier at dette kan fravikes. Slik fravikelse vil i så fall bli begrunnet. Selskapet har ingen fullmakter for tilbakekjøp av egne aksjer.

Transaksjoner mellom selskapet og nærstående parter, herunder medlemmer av styret eller personer ansatt i selskapet, enten det er personlig eller gjennom selskap tilhørende nærstående, skal være basert på samme betingelser, som kan oppnås i et åpent, fritt og uavhengig marked eller basert på en tredjeparts verdivurdering. Store transaksjoner med nærstående skal godkjennes av generalforsamlingen. Styret vil redegjøre for størrelsen på eventuelle transaksjoner med nærstående i årsrapporten.

5. Fri omsettelighet.

Selskapets aksjer er børsnoterte og fritt omsettelige. Ved-

tektene inneholder ingen begrensninger for omsettligheten.

6. Generalforsamling

Aksjonærene kan utøve sine rettigheter i generalforsamlingen, og selskapet ønsker at generalforsamlingen skal være en møteplass mellom aksjonærer og selskapets styre. Selskapet vil legge til rette for at så mange som mulig av aksjonærene får deltatt på generalforsamlingen. Saksdokumentene skal være tilstrekkelig utførlige og publiseres på selskapets hjemmeside senest 21 dager før generalforsamlingen. Selskapet bestreber seg på at saksdokumentene skal være utførlige nok til at aksjeeiere kan ta stilling til alle saker som behandles. Påmeldingsfristen for generalforsamlinger settes så nær møtet som mulig.

Aksjeeiere som ikke selv kan delta kan stemme ved bruk av fullmakt og det oppnevnes også en person som kan stemme for aksjonærene som fullmektig. Fullmaktsskjemaet søkes så langt det er mulig utformet slik at det kan stemmes over hver enkelt sak som skal behandles og kandidater som skal velges.

Selskapet vil oppfordre styrets medlemmer til å være til stede i generalforsamlingene. I tillegg oppfordres medlemmer av valgkomiteen og ekstern revisor til å delta på generalforsamlingen. I 2009 var styrets leder og tre styremedlemmer representert på generalforsamlingen, samt ett medlem av valgkomiteen i tillegg til ekstern revisor.

I henhold til vedtektene ledes generalforsamlingen av styreleder dersom ingen andre møteleder velges. Generalforsamlingsprotokollen offentliggjøres gjennom børsmelding og gjøres dermed også tilgjengelig på selskapets hjemmeside.

7. Valgkomité.

Generalforsamling har i samsvar med DiaGenic's vedtekter etablert en valgkomité som består av tre til fire medlemmer. Medlemmene skal være aksjeeiere eller representanter for aksjeeiere. Valgkomiteen skal forberede og foreslå valg av styremedlemmer overfor generalforsamlingen, samt avgi innstilling om styrehonorar. Ingen styremedlemmer er medlem av valgkomiteen, mens en representant fra ledelsen er medlem av valgkomiteen. Anders Lönneborg, som er forskningsdirektør i DiaGenic, er medlem av valgkomiteen på bakgrunn av sin betydelige eierandel i selskapet. Medlemmer til valgkomiteen velges for ett år av gangen.

8. Bedriftsforsamling og styre, sammensetning og uavhengighet

DiaGenic har valgt ikke å ha bedriftsforsamling på grunn av den begrensede størrelsen på selskapet og det lave antallet ansatte. Bedriftsforsamlingens oppgaver er overført til generalforsamling og styre.

Styret og styrets leder er valgt av generalforsamlingen, og er sammensatt med henblikk på best mulig ivaretagelse av aksjonærfellesskapets interesser samt selskapets behov for kompetanse, kapasitet, balansert beslutningstaking og fungere som et effektivt kollegialt organ. Styret velges for ett år av gangen og styremedlemmer kan ta gjenvalg. Daglig leder er ikke medlem av styret. Styret har seks medlemmer, med likt antall kvinner og menn. Styrets medlemmer vurderer det slik at de ikke har flere styreverv enn at de hver for seg har tilstrekkelig tid til å utføre styrevervet i DiaGenic på en forsvarlig måte.

Styremedlemmene Ingemar Kihlström, Ingrid Alfheim, Maria Holmlund og Mina Blair vurderes som uavhengige - både av

selskapets daglige ledelse, vesentlige forretningsforbindelser og av selskapets hovedaksjeeiere. Disse styremedlemmer er vurdert som uavhengige til tross for at enkelte av dem i begrenset omfang har utført utvidet styrearbeid som er godtgjort på markedsmessige vilkår (ref. noter i årsregnskapet). 4 av 6 styremedlemmer vurderes dermed som uavhengige, hvilket sikrer at styret ikke opptrer som individuelle representanter for enkelte aksjeeiere eller andre interessegrupper. Styret kan vurdere den daglige ledelse og vesentlige avtaler som inngås av selskapet på uavhengig grunnlag.

Dagens styresammensetning er presentert i årsrapporten sammen med sentral informasjon som belyser styremedlemmenes kompetanse. Aksjeholdningen til medlemmer av styret og ledende ansatte er presentert i notene til årsregnskapet.

9. Styrets arbeid

Det blir årlig satt opp plan for styrets arbeid. Styret har i tillegg fastsatt en styreinstruks for sitt arbeid samt for den daglige ledelse. Instruksene inneholder ansvars- og oppgavefordeling av viktige saksområder. Styret påser at virksomheten er organisert på en forsvarlig måte, og at det utarbeides planer og budsjetter for selskapets virksomhet. Styreplanen og instruks sikrer at styret holdes orientert om selskapets økonomiske stilling, og at virksomheten, formuesforvaltningen og regnskapene er gjenstand for kontroll. Styrelederen påser at styret fungerer godt og at det oppfyller sine forpliktelser. Styreleder leder styremøtene og forbereder styresakene i samarbeid med administrerende direktør. Styreleder fører protokoll fra styremøtene, protokollen godkjennes og signeres av samtlige styremedlemmer. I tillegg til de ordinære styremøter avholdes på årlig basis strategisamling for fordypning i sentrale utfordringer og muligheter for selskapet. Styret leder selskapets strategiske planlegging, og vurderer strategien jevnlig.

Styret velger nestleder som kan fungere når styrelederen ikke kan eller bør lede styrets arbeid. Dette er særlig aktuelt

fordi styrets leder deltar aktivt i ledelsen av selskapet.

Styret har på bakgrunn av selskapets størrelse ikke benyttet formelle styreutvalg som revisjonsutvalg og kompensasjonsutvalg, men har ved enkelte anledninger benyttet utvalg av styrets eksperter eksempelvis i forbindelse med strategiske vurderinger og evaluering av selskapskritiske avtaler. Finansiell rapportering og godtgjørelse til ledende ansatte er sikret grundig og uavhengig behandling uten bruk av styreutvalg ved at sakene behandles av et samlet styre, hvor 4 av 6 medlemmer er ansett som uavhengige av den daglige ledelsen.

Styret evaluerer styrets sammensetning og styrearbeidet minst en gang per år. Evalueringen omfatter også måten styret fungerer på både individuelt og som gruppe i forhold til de mål som settes for arbeidet.

10. Risikostyring og intern kontroll

Risikostyring og intern kontroll er viktig for at DiaGenic skal kunne nå sine strategiske mål og utgjør en integrert del av ledelsens beslutningsprosesser og er et sentralt element for organisering, rutiner og systemer. Kravene til risikostyring og intern kontroll er evaluert av ledelse og styre og det er utarbeidet et sett av hensiktsmessige systemer. I denne forbindelse vil det også bli lagt vekt på å sikre at selskapet opererer innenfor aksepterte etiske retningslinjer og verdier, herunder hvordan ansatte kan kommunisere forhold knyttet til ulovlig eller uetisk adferd fra selskapets side til styret.

DiaGenic opererer innen en bransje som er velregulert og risikostyring blir en naturlig del av driften. Selskapets kommersielle produkter omfattes av et kvalitetssystem som omfatter alle sider ved organisasjonen som kan påvirke produktene. Selskapet har i tillegg identifisert, kartlagt og dokumentert alle vesentlige risikofaktorer enten det er operasjonelle, markedsmessige eller finansielle risikofaktorer. Disse risikofaktorene er nærmere beskrevet i notene til årsregnskapet.



Selskapets finansielle rapportering følger de lover og regler som gjelder for et selskap notert på Oslo Børs. I tillegg til eksterne lover og regler finnes det grunnleggende rutiner og retningslinjer knyttet til den finansielle rapporteringen. Minst en gang i året gjennomgår styret Selskapets risiko-profil knyttet til strategiske, operasjonelle og transaksjons relaterte forhold.

Som børsnotert selskap påhviler et spesielt ansvar i forbindelse med de krav som stilles til innsidereglement, informasjonsflyt og aksjehandel. DiaGenic har retningslinjer som sikrer at styremedlemmer, ledende ansatte og andre innsidere, følger aktuelle lover og regler med hensyn til innsidehandling av selskapets aksjer.

11. Godtgjørelse til styret

Generalforsamlingen i DiaGenic bestemmer godtgjørelsen til styret basert på valgkomiteens innstilling. Godtgjørelsen til styret skal reflektere styrets ansvar, kompetanse, tidsbruk og virksomhetens kompleksitet og det faktum at det er et børsnotert selskap. Godtgjørelsen vil være i form av et fast årlig beløp, og er ikke knyttet opp mot selskapets resultat eller aksjekurs.

Enkelte styremedlemmer i DiaGenic kan utover de rene styreoppgavene utføre oppgaver av mindre økonomisk betydning på forespørsel fra styrets leder. Styret er oppmerksomme på de aktsomhetskrav dette medfører i forhold til informasjon til generalforsamlingen, og eventuelle avtaler mellom selskapet og selskapets styremedlemmer er godkjent av hele styret. Det vises i denne forbindelse også til vurderingen av uavhengige styremedlemmer og styrets leder under pkt 8. ovenfor. Det informeres om alle godtgjørelser til de enkelte styremedlemmer og styrets leder i årsrapporten.

12. Godtgjørelse til ledende ansatte

Styret fastsetter retningslinjer for godtgjørelse til ledende ansatte i selskapet. Retningslinjer og elementer av godtgjørelse til administrerende direktør og andre ledende ansatte

fremgår av notene til årsregnskapet. Retningslinjene for godtgjørelse til ledende ansatte fremlegges for generalforsamlingen. Styret vurderer godtgjørelsen til ledende ansatte å være på markedsnivå, og uten elementer av urimelig karakter for eksempel i forbindelse ved fratrekken eller avslutning av arbeidsforhold.

Incentivordninger til administrerende direktør og øvrige ansatte fremgår av notene til årsregnskapet.

Incentivordningene omfatter alle ansatte unntatt gründerne Praveen Sharma og Anders Lönneborg og er i detalj fremlagt for generalforsamlingen for godkjenning. Ordningen er i form av tegningsretter, fordelt med 500.000 tegningsretter til administrerende direktør og til sammen 1.270.000 tegningsretter til øvrige ansatte. Incentivordningen for ansatte er utformet med tanke på langsiktig positiv binding til selskapet og interessefellesskap med aksjeeierne, og uten å bidra til kortsiktige disposisjoner som kan være skadelige for selskapet.

13. Informasjon og kommunikasjon

Selskapet publiserer finansiell kalender for hvert år med dato for generalforsamling og dato for presentasjon av delårsrapportene. Alle pressemeldinger og børsmeldinger blir lagt ut på selskapets hjemmeside www.dia-genic.com. Børsmeldinger blir også tilgjengelig på www.newsweb.no.

Selskapet følger gjeldende regelverk og praksis knyttet til informasjonsplikt, inklusive kravene til likebehandling. Adgangen til å gi informasjon om selskapet ut over de publiserte rapporter vil være begrenset i henhold til børsforskriftene. Eventuell innsideinformasjon skal kun gis til andre enn primærinnsidere i tilfeller hvor selskapet anser det nødvendig, og da med bruk av innsideerklæringer og listeføring av innsidere. Innsiderlistene føres av administrerende direktør.

Selskapet tilstreber at informasjon om selskapet skal være tilgjengelig både på norsk og engelsk, men har foreløpig ikke

all kommunikasjon tilgjengelig på begge språk.

DiaGenic ønsker en god og åpen dialog med sine aksjonærer, analytikere og aksjemarkedet generelt.

Selskapet avholder regelmessig presentasjoner for investorer, analytikere og aksjonærer. Selskapets administrerende direktør er ansvarlig for informasjon og investorrelasjoner. Administrerende direktør og styrets leder kan begge uttale seg på vegne av selskapet, og delegerer eventuelt denne myndighet i aktuelle saker.

14. Selskapsovertakelse

I en eventuell overtakelsesprosess vil selskapet arbeide for at aksjeeierne blir likebehandlet og gis tid til å kunne ta stilling til et bud. Styret vil vurdere budet og søke å gi en anbefaling til aksjeeierne. For øvrig vil en slik situasjon være regulert av de bestemmelser som gjelder for børsnoterte foretak.

15. Revisor

Revisor deltar i styremøte som behandler årsregnskapet, men selskapet har ikke praktisert årlige møter med styret for gjennomgang av intern kontroll, ref punkt 10 ovenfor mht behovet for intern kontroll. Revisor presenterer årlig en plan for revisjonsarbeidet til styret.

Styret avholder minst ett årlig møte revisor uten at administrerende direktør eller andre fra den daglige ledelsen er til stede.

Honorar går til revisor går frem av note 5 i årsregnskapet og er kategorisert i lovpålagte revisjonstjenester og andre tjenester. Forslag til honorar for lovpålagt revisjon fremlegges av styret til generalforsamlingen for godkjenning.

DiaGenic aksjen

EIERSTRUKTUR OG AKSJONÆRPOLICY

DiaGenic er notert på Oslo Børs (Ticker: DIAG) og aksjonærlisten har et betydelig innslag av institusjonelle og private investorer fra Norden. Finansieringen av DiaGenic's drift har i hovedsak vært i form av egenkapital samt offentlige midler. Selskapet har ennå ikke oppnådd inntekter tilstrekkelig til å dekke kostnader og dermed oppnå positiv kontantstrøm fra drift. Derfor er DiaGenic opptatt av å tilrettelegge for kapitalinnhenting i aksjemarkedet ved å utvikle selskapet til et stadig mer attraktivt investeringsobjekt for både norske og internasjonale investorer - slik at finansiell handlefrihet sikres. Selskapet vil først når langsiktig lønnsomhet er bekreftet vurdere forslag om utbytte. Selskapet har kun én aksjeklasse og ingen spesielle reguleringer knyttet til aksjene. En aksje utgjør således én stemme.

UTVIKLING I AKSJEKURSEN OG OMSETNINGS-VOLUM

I 2009 har sluttkurs for DiaGenic aksjen variert mellom NOK 2,25 til 4,77. Ved inngangen til 2009 var sluttkurs 2,95 og ved utgangen var kursen 2,75, en nedgang på 7 %. Til sammenligning har Oslo Børs sin Health Care Equipment & Service Index (OSE3510) steget med 11 % i tilsvarende periode. Basert på sluttkurs ved årets slutt var selskapet verdsatt til NOK 184 millioner. Selskapets aksjer har to likviditetsgarantister for å bidra til økt omsetning i aksjen og er listet på OB Match listen på Oslo Børs. For 2009 var gjennomsnittlig omsetning per dag 203.000 aksjer mot 125.000 aksjer for 2008. DiaGenic fortsetter arbeidet for å øke interessen og omsetningen av aksjen, i den hensikt å gjøre aksjen et stadig mer attraktivt investeringsobjekt.

Eierstruktur pr. 31.12.2009:	aksjer	andel
Tredje AP-fonden	4.143.795	6,21%
Nordea Nordic Equity Hedge Fund	3.651.742	5,47%
Erik Anders Lønneborg	2.900.000	4,35%
Praveen Sharma	2.295.000	3,44%
Holberg Norden	1.892.178	2,84%
A/S Skarv	1.885.000	2,82%
Argo Securities AS	1.877.224	2,81%
Holberg Norge	1.421.959	2,13%
JP Morgan Chase Bank	1.379.600	2,07%
Skagen Vekst	1.200.000	1,80%
Karl Wilhelm Haavind	1.064.000	1,59%
Livsforsikringsselskapet Nordea Liv Norge AS	1.003.100	1,50%
DnB NOR Markets, Aksjehand/Analyse Egenhandelskonto	835.000	1,25%
Verdipapirfondet Nordea SMB	813.300	1,22%
Amfibien AS	808.000	1,21%
John Hestad	711.000	1,07%
Kikut AS	655.000	0,98%
Dag Storhaug	650.378	0,97%
Sigrid Narmo	635.000	0,95%
Håkon Sæterøy	529.545	0,79%
Sum 20 største aksjonærer	30.350.821	45,48%
Sum øvrige	36.385.699	54,52%
Totalt antall aksjer	66.736.520	100,00%

UTVIKLING I AKSJEKAPITALEN

Siden børsnoteringen i 2004 og frem til og med 2009 har selskapet gjennomført seks emisjoner som har tilført egenkapital på til sammen NOK 170 millioner. Etter årets slutt og frem til dato for årsrapporten er det i tillegg gjennomført en emisjon på NOK 10 millioner. Aksjekapitalen i selskapet etter siste emisjon i februar 2010 utgjorde NOK 3,511.826 fordelt på 70.236.520 aksjer hver pålydende NOK 0,05.

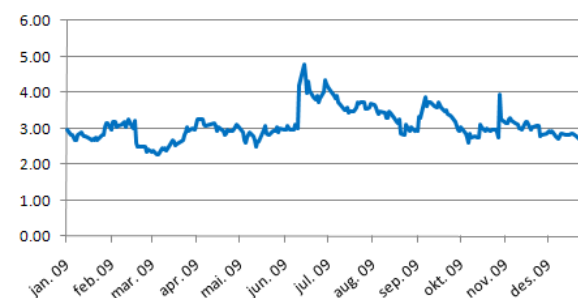
TEGNINGSRETTET

DiaGenic har benyttet tegningsretter til ansatte som incentiv til langsiktig binding til selskapet. Alle slike ordninger er basert på at tegningskursen ved tildelingstidspunktet ikke skal være lavere enn børskurs. Administrerende direktør er tildelt tegningsretter som til sammen gir rett til å tegne 500.000 aksjer til tegningskurs på minimum NOK 6,22 per aksje. Øvrige ansatte er omfattet av en tegningsrettsordning som til sammen gir rett til å tegne 1.270.000 aksjer til en tegningskurs på minimum NOK 6,50 per aksje.

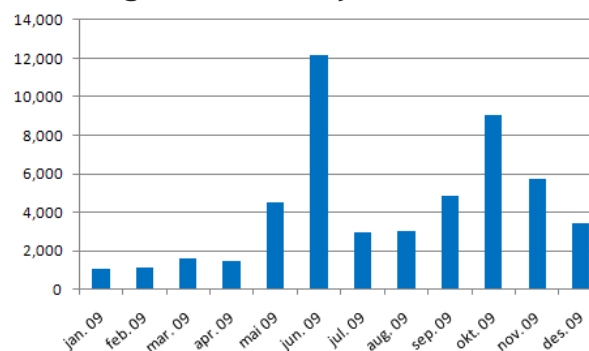
FRITTSTÅENDE TEGNINGSRETTET (WARRANTS)

DiaGenic har etter årets slutt utstedt 16 millioner frittstående tegningsretter der en tegningsrett gir rett til å tegne en ny aksje. Tegningskurs er satt til NOK 3,25 per aksje og løpetid er frem til og med 30. september 2010.

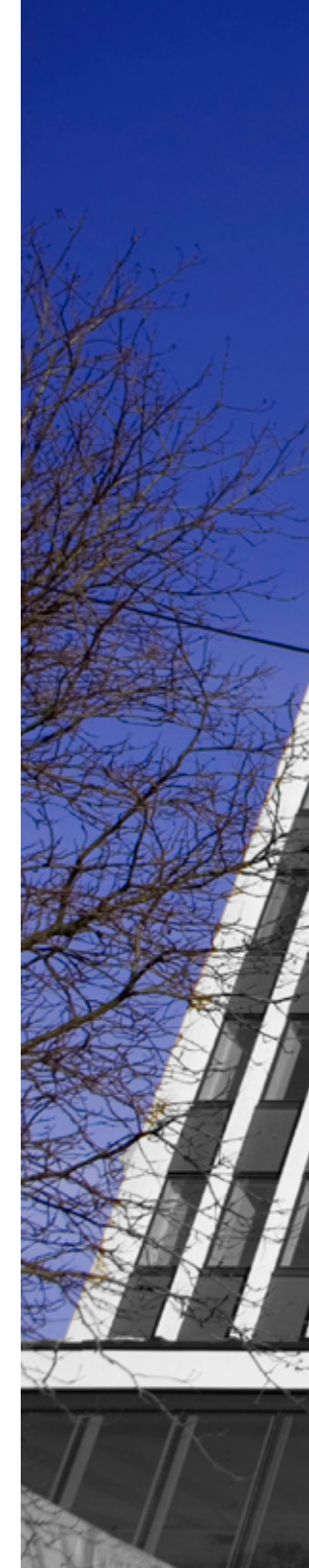
Aksjekursen



Omsetningsvolum (1000 aksjer)



Tidspunkt	Hendelse	Antall aksjer	Totalt antall aksjer	Aksje-kapital (NOK)	Pålydende pris per aksje (NOK)
Jun. 1998	Stiftelse	1.000.000	1.000.000	50.000	0,05
Okt. 1999	Emisjon	500.000	1.500.000	75.000	0,05
Sep. 2000	Emisjon	240.000	1.740.000	87.000	0,05
Nov. 2000	Emisjon	497.000	2.237.000	111.850	0,05
Mar. 2001	Emisjon	504.500	2.741.500	137.075	0,05
Sep. 2001	Emisjon	6.400	2.747.900	137.395	0,05
Okt. 2001	Emisjon	200.000	2.947.900	147.395	0,05
Jan. 2002	Emisjon	220.368	3.168.268	158.413	0,05
Apr. 2002	Emisjon	61.048	3.229.316	161.466	0,05
Mai 2002	Emisjon	3.000	3.232.316	161.616	0,05
Okt. 2003	Emisjon	1.000.000	4.232.316	211.616	0,05
Apr. 2004	Fondsemissjon	16.929.264	21.161.580	1.058.079	0,05
Mai 2004	Emisjon	1.315.406	22.476.986	1.123.849	0,05
Jun. 2004	Fusjon	10.110.150	32.587.136	1.629.357	0,05
Apr. 2005	Emisjon	3.129.384	35.716.520	1.785.826	0,05
Jul. 2005	Innløsning av opsjoner	10.000	35.726.520	1.786.326	0,05
Aug. 2005	Innløsning av opsjoner	10.000	35.736.520	1.786.826	0,05
Mar. 2006	Emisjon	3.500.000	39.236.520	1.961.826	0,05
Sep. 2006	Innløsning av opsjoner	45.000	39.281.520	1.964.076	0,05
Nov. 2006	Emisjon	80.000	39.361.520	1.968.076	0,05
Nov. 2006	Innløsning av opsjoner	405.000	39.766.520	1.988.326	0,05
Mai 2007	Emisjon	3.970.000	43.736.520	2.186.826	0,05
Mai 2008	Emisjon	8.000.000	51.736.520	2.586.826	0,05
Jul. 2009	Emisjon	2.500.000	54.236.520	2.711.826	0,05
Nov. 2009	Emisjon	12.500.000	66.736.520	3.336.826	0,05
Feb. 2010	Emisjon	3.500.000	70.236.520	3.511.826	0,05





DiaGenic ASA

Grenseveien 92 ♦ NO - 0663 Oslo ♦ www.diagenic.com ♦ Tel: 23 24 89 50 ♦ Faks: 23 24 89 59