

PCI Biotech Holding ASA - Rapport for andre kvartal og første halvår 2010

Hovedpunkter

- Fullført fortrinnsrettsemissjon på NOK 90 millioner
- Fullført inklusjon av pasientene på det fjerde dosenivået på UCH
- Mottatt ikke-konkluderbare resultater fra pre-kliniske blærekreftforsøk
- Akselerert prosessen for å identifisere nye kreftindikasjoner for PCI-teknologien
- Produsert aktivt virkestoff (API) for de neste kliniske studier

* * *

Gjennomgang av driften

Progresjon i forskning og utvikling

PCI Biotech Holding ASA (PCI Biotech) er et kreftfokusert selskap som utvikler kombinasjonsprodukter for lokal kreftbehandling. Produktene er basert på PCI Biotechs patenterte teknologi for levering av legemidler, fotokjemisk internalisering (PCI), som kan forbedre effekten av kreftmedisiner gjennom målrettet, lys-dirigert levering av legemidlene i kreftcellene.

PC-A11 Hode-/halskreft

PCI Biotech gjennomfører en fase I/II studie av kombinasjonsproduktet PC-A11, som er Amphinex® i kombinasjon med den generiske cellegiften bleomycin, i kreftpasienter på University College Hospital (UCH) i London. Studien er en doseeskalerende studie, og tre dosegrupper er avsluttet. I løpet av Q2 måtte UCH identifisere og lære opp noe nytt personale til gjennomføring av studien. Endringen av personale påvirket tempoet på inklusjon av de første pasientene på fjerde dosegruppe. Inklusjon av de tre pasientene på dette nivået er nå gjennomført. Selskapet har imidlertid kun mottatt foreløpige resultater og et doseeskaleringsmøte er ikke gjennomført. De foreløpige resultatene fra den første pasienten i den fjerde dosegruppen indikerer at videre doseeskalering kanskje ikke er nødvendig, da det ser ut til at det kan utvikles signifikant lyssensitivitet i huden ved dette dosenivået. Effekteresultater fra denne pasienten er ennå ikke mottatt.

I de tre første dosegruppene er totalt elleve pasienter blitt behandlet med PC-A11. Svært god klinisk respons er observert, da alle behandlede kreftsvulster som kunne evalueres har forsvunnet i løpet av få uker. En pasient døde imidlertid av underliggende sykdom før fullstendig klinisk respons kunne oppnås og en annen pasient har hatt tilbakefall av svulsten ved oppfølging etter 3-måneder. Pasienter med osteosarkom (1) og plateepitelkarsinom (7) i hode-/halsregionen og adenokarsinom (3) fra bryst er behandlet, og effektiviteten av PCI-behandlingen med PC-A11 synes å være lik på tvers av de forskjellige krefttyper. Seks alvorlige bivirkninger er rapportert i de tre første dosegruppene, men ingen av disse er av investigator betraktet å være produktrelaterte.

Utpøverne på University College Hospital (UCH) i London rapporterer at PCI-behandlingen med PC-A11 ser ut til å ha en høy spesifisitet for kreftceller. Svulster med svært varierende dybde har blitt behandlet, og det ser ut til at det hovedsakelig er kreftcellene som blir drept og at det friske vevet under svulsten i det alt vesentlige ikke blir berørt. I tillegg er en pasient

med en svulst under huden blitt behandlet ved belysning utenfra uten at dette førte til sårdannelse i huden.

Hovedmålet med studien er å finne den høyeste tolererte dosen av den nye komponenten Amphinex[®] i produktet PC-A11. Sekundære mål inkluderer effekten av PC-A11 på kreftsvulster, samt farmakokinetikken til komponenten Amphinex[®].

Forberedelser til den neste kliniske studien med PC-A11 går som planlagt. Et formelt rådgivende møte med European Medicines Agency (EMA) er berammet i 2H og interaksjon med Food and Drug Administration (FDA) er under planlegging.

PC-A22 Blærekreft

PCI Biotech har pågående prekliniske forsøk for bruk av fotokjemisk internalisering (PCI) i behandling av blærekreft med PC-A22, som er Amphinex[®] i kombinasjon med den generiske cellegiften epirubicin. Forsøkene blir gjennomført på Norges teknisk-naturvitenskapelige universitet (NTNU) i Trondheim og på Radboud University Nijmegen, Nederland. Forskningsgruppen i Nijmegen ledes av professor Fred Witjes og er en av Europas ledende urologiklinikker.

Selskapet har i løpet av Q2 og Q3 mottatt resultater fra forsøkene. Resultatene er i liten grad konkluderende, men de indikerer en manglende signifikant behandlingseffekt under de gjeldende betingelser. Noen flere eksperimentelle prekliniske forsøk med forskjellig dosering er nødvendig før selskapet kan bestemme seg for om man vil fortsette med PC-A22 i blærekreft-indikasjonen.

Andre kreftindikasjoner

Med de lovende resultatene fra den pågående fase I/II studien på UCH og med den styrkede kontantsituasjonen, har selskapet bestemt å akselerere prosessen med å identifisere andre kreftindikasjoner der PCI-teknologien potensielt kan møte et behov for forbedret lokal kontroll av kreft. Internasjonale rådgivere har blitt engasjerte for å gjennomgå data fra intervjuer med eksterne eksperter og foreta markedsanalyser av alternativene.

Prekliniske studier innen utvalgte indikasjoner vil starte så snart som mulig med mål om å initiere 1-2 kliniske Proof of Concept studier i løpet av 2011/2012.

Produksjon av Amphinex[®]

PCI Biotech har utviklet en ny og forbedret formulering av Amphinex[®]. Sammenlignende studier mellom den gamle og den nye formuleringen er gjennomført, og den nye formuleringen av Amphinex[®] vil bli brukt i alle fremtidige kliniske studier..

I løpet av 1H 2010 har selskapet investert i produksjon av et stort lager av det aktive virkestoffet (API) for Amphinex[®]. Formulering av 2.000 glass med Amphinex[®] basert på den nye formuleringen vil bli gjennomført i løpet av 2H 2010. Med disse investeringene vil PCI Biotech ha nok produkt til å gjennomføre det planlagte fase II/III-studiet og ytterligere 2-3 Proof of Concept studier.

Emisjon

Den 23.april 2010 ble det lagt frem et forslag fra styret om å styrke selskapets egenkapital med NOK 90 millioner gjennom en emisjon på 2.250.000 aksjer, med fortrinnsrett for eksisterende aksjonærer. Fortrinnsrettsemisjonen var garantert fulltegnet av selskapets største aksjonærer. Tegningskursen i fortrinnsrettsemisjonen var NOK 40 pr. aksje. Fortrinnsrettsemisjonen ble vedtatt i en ekstraordinær generalforsamling 18.mai 2010 og ble gjennomført i løpet av mai og juni, med ca 50% overtegning.

PCI Biotech Holding ASA, Strandveien 55, 1366 Lysaker, Norway, Company no: 991036393 MVA

Phone: + 47 67 11 54 00 Fax: + 47 67 11 54 01, www.pcibiotech.no

Fortrinnsrettsemisjonen ble registrert i Foretaksregisteret 21.juni 2010.

Bruttoproveny fra fortrinnsrettsemisjonen var NOK 90 millioner. Nettoproveny var NOK 83.4 millioner.

Aksjekapitalen ble økt med NOK 6.750.000 fordelt på 2.250.000 nye aksjer. Den nye aksjekapitalen er NOK 22.999.170 fordelt på 7.666.390 aksjer hver med pålydende NOK 3. En aksje gir rett til en stemme på generalforsamlingen.

Resultatoversikt

Resultater 2.kvartal 2010

Selskapet mottar forskningsstøtte fra Norge Forskningsråd, Innovasjon Norge og EU. Disse vises som inntekter. Inntektene i kvartalet var NOK 1,8 millioner sammenlignet med NOK 1,7 millioner i 2.kvartal 2009. Inntektene i Q2 2010 ble påvirket av et engangstilskudd på NOK 0,4 millioner fra Innovasjon Norge,

Forskningskostnadene i Q2 2010 var NOK 5,6 millioner, sammenlignet med NOK 4.1 millioner i Q2 2009. Kostnader til eksterne samarbeidspartnere og sykehus for gjennomføring av pre-kliniske og kliniske studier var moderate i kvartalet. I løpet av kvartalet ble det investert NOK 1,4 millioner i produksjon av API for Amphinex som et ledd i forberedelsene til de neste kliniske forsøk.

Administrasjonskostnader i Q2 2010 var NOK 2,6 millioner, sammenlignet med NOK 1,9 millioner i Q2 2009. Kostnadene har økt primært som følge av NOK 1,4 millioner i økt avsetning for arbeidsgiveravgift på aksjeopsjoner. De økte kostnadene knyttet til aksjeopsjonene skyldes økningen i aksjekursen i løpet av kvartalet.

Totale driftskostnader var NOK 8,2 millioner i Q2 2010, sammenlignet med NOK 6,0 millioner i Q2 2009.

Driftsresultatet var NOK -6,4 millioner i Q2 2010 sammenlignet med NOK -4,3 millioner i Q2 2009.

Netto kontantstrøm fra drift var NOK -2,2 millioner i Q2 2010, sammenlignet med NOK -3,9 millioner i Q2 2009. Netto overskudd fra fortrinnsrettsemisjonen var NOK 83,4 millioner. Netto kontantstrøm i kvartalet var NOK 81,2 millioner sammenlignet med NOK -3,9 millioner i Q2 2009.

Resultater 1.halvår 2010

Inntektene i 1H 2010 var NOK 3,2 millioner sammenlignet med NOK 3,4 millioner i 1H 2009. Totale kostnader var NOK 15,2 millioner i 1H 2010 sammenlignet med NOK 13,0 i 1H 2009.

Forskningskostnadene i 1H 2010 var NOK 10,8 millioner, sammenlignet med NOK 9,1 millioner i 1H 2009. Administrasjonskostnader i 1H 2010 var NOK 4,4 millioner, sammenlignet med NOK 3,9 millioner i 1H 2009. Kostnadene har økt primært som følge av NOK 2,5 millioner i økt avsetning for arbeidsgiveravgift på aksjeopsjoner. De økte kostnadene knyttet til aksjeopsjonene skyldes økningen i aksjekursen i løpet av året.

Driftsresultatet var NOK -12,1 millioner i 1H 2010 sammenlignet med NOK -9,6 millioner i 1H 2009.

Netto kontantstrøm fra drift var NOK -5,9 millioner i 1H 2010, sammenlignet med NOK -8,2 millioner i 1H 2009. Netto kontantstrøm i halvåret var NOK 77,5 millioner sammenlignet med NOK -8,3 millioner i 1H 2009. Kontantstrømmen i halvåret ble påvirket av overskuddet fra fortrinnsrettsemisjonen på NOK 83,4 millioner.

Balanse

Selskapet hadde NOK 113,3 millioner i kontanter og kontantekvivalenter på slutten av kvartalet. En stor del av kontantbeholdningen er plassert i pengemarkedsfond med 3 måneders løpetid. Total egenkapital var NOK 107,3 millioner sammenlignet med NOK 35,1 millioner ved utgangen av 2009. Endringer i egenkapital reflekterer underskuddet i perioden og NOK 83,4 millioner i overskudd fra fortrinnsrettsemisjonen som ble avsluttet i juni 2010.

Utsikter

PCI Biotech vil fortsette å fokusere på utviklingen av nye kombinasjonsprodukter med Amphinex[®] for lokal kreftbehandling, basert på selskapets unike teknologiplattform.

Hovedfokus vil være å gjennomføre en effektiv utvikling av PC-A11:

- Fullføre den pågående studien på University College Hospital i London i 2010
- Gjennomføre et formelt rådgivende møte med European Medicines Agency (EMA) i 2010 og starte regulatoriske diskusjoner med Food and Drug Administration (FDA) i USA.
- Igangsette et fase II/III studie i hode-/halskreftpasienter i 2011

PCI Biotech vil videre fokusere på å identifisere nye produktkombinasjoner og kreftindikasjoner, og gjennomføre prekliniske studier på forskjellige identifiserte krefttyper. Flere kliniske studier er planlagt å starte i 2011/2012 basert på resultatene av disse studiene.

I juli 2010 inngikk PCI Biotech et forlik med, og mottok NOK 4,1 millioner fra, en leverandør som følge av en produksjonsfeil. Produksjonsfeilen har ikke gitt vesentlige negative operasjonelle eller økonomiske konsekvenser for selskapet. Resultatet og kontantbeholdningen i Q3 vil bli positivt påvirket med NOK 4,1 millioner.

SAMMENDRATT KONSOLIDERT FINANSIELL INFORMASJON

Resultatregnskap

(I NOK 1.000)

Note	Q2 2010	Q2 2009	01.01-30.06 2010	01.01-30.06 2009	01.01-31.12 2009
Andre inntekter	1 789	1 723	3 151	3 439	8 612
Forskning og utvikling	5 561	4 099	10 816	9 059	19 319
Administrasjonskostnader	2 620	1 944	4 429	3 947	6 979
Sum driftskostnader	8 181	6 043	15 245	13 006	26 298
Driftsresultat	(6 392)	(4 320)	(12 094)	(9 567)	(17 686)
Finansposter					
Finansinntekter	170	749	343	1 616	2 838
Finanskostnader	0	(91)	0	(134)	(167)
Netto finansposter	170	658	343	1 482	2 671
Ordinært resultat før skatt	(6 222)	(3 662)	(11 751)	(8 085)	(15 015)
Skatt på ordinært resultat	10	0	0	0	0
Resultat før øvrige resultatelementer	4	(3 662)	(11 751)	(8 085)	(15 015)
Øvrige resultatelementer		0	0	0	0
Totalresultat	(6 222)	(3 662)	(11 751)	(8 085)	(15 015)

Balanse

(I NOK 1.000)

Note	30.06.2010	30.06.2009	31.12.2009
Anleggsmidler			
Immaterielle eiendeler	8	0	27
Varige driftsmidler	9	115	153
Sum anleggsmidler	115	247	181
Omløpsmidler			
Kortsiktige fordringer	7	3 859	5 017
Bank og bankkvaliteter		113 325	35 823
Sum omløpsmidler	117 184	45 133	40 840
Sum eiendeler	117 299	45 380	41 021
Egenkapital og gjeld			
Egenkapital			
Aksjekapital og overkursfond		188 477	105 108
Annen egenkapital		-81 222	-70 031
Sum egenkapital	11	107 255	35 077
Leverandørgjeld		1 592	2 557
Annen kortsiktig gjeld		8 452	3 387
Sum kortsiktig gjeld	10 044	3 849	5 944
Sum gjeld	10 044	3 849	5 944
Sum egenkapital og gjeld	117 299	45 380	41 021

Endringer i egenkapitalen

(I NOK '000)	Note	Innbetalt kapital	Annen innskutt kapital	Udekket tap	Sum
Balanse pr 31.desember 2007		323	20 120	-15 203	5 240
Endringer i regnskapsprinsipper		-	-	-	-
Balanse pr 1.januar 2008		323	20 120	-15 203	5 240
Etablering av konsernet		884	27 912	-28 821	-25
Fondsemisjon		6 042	-6 042	-	-
Emisjon		9 000	51 000	-	60 000
Emisjonskostnader		-	-4 954	-	-4 954
Ansattes opsjoner		-	415	-	415
Totalresultat i perioden		-	-	-11 375	-11 375
Balanse pr 31.desember 2008		16 249	88 451	-55 399	49 301
Balanse pr 31.desember 2008		16 249	88 451	-55 399	49 301
Endringer i regnskapsprinsipper		-	-	-	-
Balanse pr 1.januar 2009		16 249	88 451	-55 399	49 301
Emisjon		-	-	-	-
Ansatteopsjoner	12	-	791	-	791
Nedskrivning av overkursfond		-	-88 036	88 036	-
Totalresultat i perioden		-	-	-15 015	-15 015
Balanse pr 31.desember 2009		16 249	1 206	17 622	35 077
Emisjon		6 750	76 619	-	83 369
Ansatteopsjoner	12	-	560	-	560
Totalresultat i perioden		-	-	-11 751	-11 751
Balanse pr 30.juni 2010		22 999	78 385	5 871	107 255

Kontantstrøm

(I NOK '000)		Q2 2010	Q2 2009	01.01-30.06 2010	01.01-30.06 2009	01.01-31.12 2009
Ordinært resultat før skatt		-6 222	-3 662	-11 751	-8 084	-15 015
Avskrivninger og nedskrivninger		33	29	66	61	128
Aksjeopsjoner		280	172	560	314	791
Netto finansposter		-170	-658	343	1 483	-2 258
Andre endringer		3 694	-431	5 258	-494	-111
Kontantstrøm fra operasjonell aktivitet		-2 385	-4 550	-5 524	-6 720	-16 465
Netto finansposter		170	658	-343	-1 483	2 258
Betalte skatter		-	-	-	-	-
Netto kontantstrøm fra operasjonell aktivitet		-2 215	-3 892	-5 867	-8 203	-14 207
Kontantstrøm fra investeringer						
Kjøp av varige driftsmidler		-	-33	-	-107	-106
Kjøp av immaterielle eiendeler		-	-6	-	-6	-6
Netto kontantstrøm fra investeringer		-	-39	-	-113	-112
Kontantstrøm fra finansieringsaktiviteter						
Netto kontantoverskudd fra emisjoner		83 369	-	83 369	-	-
Netto kontantstrøm fra finansieringsaktiviteter		83 369	-	83 369	-	-
Netto endringer i kontanter i perioden		81 154	-3 931	77 502	-8 316	-14 319
Kontanter og kontantekv. ved begynnelsen av perioden		32 171	45 757	35 823	50 142	50 142
Kontanter og kontantekv. ved slutten av perioden		113 325	41 826	113 325	41 826	35 823

Utvalgte noter:

1. Selskapet

PCI Biotech Holding ASA (PCI Biotech) ble etablert i 2008, og omfatter PCI Biotech Holding ASA og det 100 % eide datterselskapet PCI Biotech AS. PCI Biotech AS var et datterselskap av Photocure ASA frem til juni 2008. Selskapet har hovedkontor i Bærum, Norge.

PCI Biotech har utviklet en unik og patentert fotokjemisk teknologi for levering av legemidler til bruk i behandling av kreft og andre sykdommer. Selskapet samarbeider tett med Radiumhospitalet i Oslo, og mottar betydelig finansiering til flere prosjekter både fra Forskningsrådet og EU. Selskapet har et omfattende internasjonalt samarbeidsnettverk med anerkjente ekspertgrupper innen legemiddellevering. Fotokjemisk internalisering (PCI) er en teknologi for lysdirigert legemiddellevering. PCI-teknologien er utviklet for å kunne levere terapeutiske molekyler i en biologisk aktiv form spesifikt til de cellene i kroppen man ønsker å behandle, og virker ved å gi en lysstimulert frigjøring av slike molekyler fra såkalte endosomer inne i målcellene

PCI teknologien har potensial til å forbedre effekten av både eksisterende medisiner og nye typer av medisiner, slik som genterapi og andre behandlinger basert på nanoteknologi eller på bioteknologiske prinsipper. Selskapets mål er å vise den kliniske nytten av teknologien med forskjellige typer medisiner for deretter å lisensiere ut teknologien til partnere for videre utvikling og markedsføring. Inntekter vil bli generert ved inngått samarbeid og videre ved forskuddsbetaling, milepælsbetalinger og lisensinntekter. PCI Biotech fokuserer på utviklingen av teknologi og produkter for levering av markedsførte produkter og produkter under utvikling. I løpet av 3.kvartal 2009 ble den første kreftpasienten behandlet med kombinasjonsproduktet PC-A11, som inneholder selskapets patenterte hovedprodukt Amphinex® i en fase I/II-studie på University College Hospital (UCH) i London. Studien inkluderer primært pasienter med hode/hals kreft, en lidelse hvor det er behov for bedre lokal behandling, noe som PCI teknologien potensielt kan bidra til å løse.

PCI Biotechs aksjer har vært listet på Oslo Axess siden 18.juni 2008 under tickeren PCIB.

2. Grunnlag for presentasjonen

Delårsrapporten skal sees i sammenheng med konsernregnskapet for året som sluttet 31.desember 2009 (heretter "årsregnskapet"), ettersom det gir en oppdatering på tidligere rapportert informasjon. Dette ble godkjent av styret 22.mars 2010. Regnskapsprinsippene som er brukt er konsistente med prinsippene som er brukt i årsregnskapet. Presentasjonen av delårsrapporten er konsistent med årsregnskapet. Delårsrapporten er ikke revidert. Styret godkjente delårsrapporten 23.august 2010.

3. Sammendrag av vesentlige regnskapsprinsipper

Anvendte regnskapsprinsipper og presentasjonen av delårsrapporten er konsistente med konsernregnskapet for året som sluttet 31.desember 2009.

Følgende nye standarder og tillegg til standarder er obligatorisk for første gang for regnskapsår som begynner 1.januar 2010.

IFRS 3 – Business Combinations (revised)

IAS 27 – Consolidated and Separate Financial Statements (revised)

PCI Biotech Holding ASA, Strandveien 55, 1366 Lysaker, Norway, Company no: 991036393 MVA

Phone: + 47 67 11 54 00 Fax: + 47 67 11 54 01, www.pcibiotech.no

Tilleggene til IFRS 3 og IAS 27 har ikke påvirket regnskapet for første halvår av 2010, da det ikke ble foretatt noen oppkjøp og ingen deler av datterselskaper ble kjøpt eller solgt.

4. Resultat pr, aksje

Resultat aksje:

	Q2 2010	Q2 2009	2010	2009	FY 2009
Resultat (i NOK '000)	(6 222)	(3 662)	(11 751)	(8 084)	(15 015)
Veiet gjennomsnittlig antall aksjer (i '000)	5 641	5 416	5 528	5 416	5 416
Resultat pr aksje (NOK pr aksje)	-1,10	-0,68	-2,13	-1,49	-2,77

Resultat per aksje, utvannet:

	Q2 2010	Q2 2009	2010	2009	FY 2009
Resultat (i NOK '000)	(6 222)	(3 662)	(11 751)	(8 084)	(15 015)
Veiet gjennomsnittlig antall aksjer (i '000)	6 130	5 416	6 017	5 416	5 416
Resultat pr aksje (NOK pr aksje)	-1,10	-0,68	-2,13	-1,49	-2,77

Vektet gjennomsnittlig utvannede aksjer er vektet antall aksjer justert for aksjeopsjoner. Resultat pr aksje er ikke påvirket av utvanningseffekter hvis resultatet i perioden er negativt.

5. Segment informasjon

Selskapet rapporterer kun ett segment.

Selskapets inntekter er ikke påvirket av noen syklusvariasjoner i driften.

6. Nærstående parter

PCI Biotech er avhengig av tjenester fra tredjeparter, inkludert nærstående parter. PCI Biotech anser forretningsforholdet med Radiumhospitalet, Photocure ASA og juridiske tjenester fra styremedlem Theresa Comiskey Olsen som transaksjoner med nærstående. Følgende tabell viser graden av slike transaksjoner i den gjeldende perioden (alle tall i NOK '000):

Kjøp av tjenester	Q2 2010	Q2 2009	2010	2009	FY 2009
Radiumhospitalets Forskningsstiftelse	749	831	1 293	1 343	2 757
Theresa Comiskey Olsen	33	11	57	37	50
Photocure ASA	-	114	31	288	423

Ved utgangen av kvartalet hadde PCI Biotech en kortsiktig gjeld på NOK 239.000 til Radiumhospitalets Forskningsstiftelse.

7. Kredittrisiko og valutarisiko

Kredittrisiko

PCI Biotech handler kun med anerkjente, kredittverdige tredjeparter, hvorav de fleste er statlige institusjoner. Fordringene overvåkes løpende med det resultat at selskapets risiko for tap ikke er høy, og det er derfor ikke avsatt for tap pr Q2 2010.

Forfallsprofil på fordringer pr 30.juni:

	Mindre enn			
	Ikke forfalt	3 mnd	3-12 mnd	Sum
Kundefordringer				-
Andre fordringer	3 859			3 859
Sum fordringer	3 859	-	-	3 859

Valutarisiko

PCI Biotech har valutaeksponering fra tilskudd og innkjøp i andre valuta enn funksjonell valuta (NOK). PCI Biotech har ikke implementert noen sikringsstrategi for å redusere valutarisikoen.

8. Imaterielle eiendeler

Endringer i verdi:

	Andre kvartal		1.1 - 30.06	
	2010	2009	2010	2009
Verdi ved begynnelsen av perioden	13	76	27	76
Tilgang	-	6	-	6
Avskrivning i perioden	-13	-14	-27	-27
Verdi ved slutten av perioden	-	68	-	55

9. Varige driftsmidler

Endringer i verdi:

	Andre kvartal		1.1 - 30.06	
	2010	2009	2010	2009
Verdi ved begynnelsen av perioden	134	174	153	119
Tilgang	-	33	-	107
Avskrivning i perioden	-20	-15	-39	-34
Verdi ved slutten av perioden	114	192	114	192

10. Utsatt skatt og utsatte skattefordeler

Ved utgangen av kvartalet hadde selskapet NOK 26,4 millioner i ikke-balanseført utsatt skattefordel.

11. Aksjeopsjoner

Ingen aksjeopsjoner ble tildelt i første halvår 2010.

I Q2 2009 ble totalt 234,000 aksjeopsjoner tildelt fem ansatte med en utøvelseskurs på NOK 6,80 pr. aksje, basert på gjennomsnittsprisen de fem siste handelsdagene før generalforsamlingen i april 2009.

Virkelig verdi på opsjonene tildelt i Q2 2009 beregnet ved bruk av Black-Sholes verdimodel er NOK 675.000. Vesentlige input i modellen er en aksjepris på NOK 6,80 på tildelingsdagen, volatilitet på 82,5%, dividende yield 0%, forventet levetid på opsjonene er tre år og årlig risikofri rente er 3.25%.

Kostnader relatert til aksjeopsjonene var NOK 0,3 millioner i 2.kvartal og NOK 0,6 millioner i 1 halvår 2010.

Utestående aksjeopsjoner ved slutten av perioden har følgende utløpsdato og utøvelseskurs:

Forfallstidspunkt	Utøvelseskurs i NOK pr aksje	Antall aksjer	
		30.06.2010	30.06.2009
2013 - Q3	19,02	255 000	255 000
2014 - Q3	6,47	234 000	234 000

12. Emisjon

Styret i PCI Biotech Holding ASA foreslo den 23.april 2010 å styrke selskapets egenkapital med NOK 90 millioner gjennom en emisjon på 2.250.000 aksjer, med fortrinnsrett for eksisterende aksjonærer. Fortrinnsrettsemisjonen var garantert fulltegnet av selskapets største aksjonærer. Tegningskursen i fortrinnsrettsemisjonen var NOK 40 pr. aksje. Fortrinnsrettsemisjonen ble vedtatt i en ekstraordinær generalforsamling 18.mai 2010, og ble gjennomført i mai og juni. Fortrinnsrettsemisjonen ble registrert i Foretaksregisteret 21.juni 2010.

Bruttoproveny fra fortrinnsrettsemisjonen var NOK 90 millioner. Nettoproveny var NOK 83.4 millioner.

Aksjekapitalen ble økt med NOK 6.750.000 fordelt på 2.250.000 nye aksjer. Den nye aksjekapitalen er NOK 22.999.170 fordelt på 7.666.390 aksjer hver med pålydende NOK 3. En aksje gir rett til en stemme på generalforsamlingen.

13. Hendelser etter balansedagen

I juli 2010 forliket PCI Biotech med en ikke navngitt leverandør som følge av en produksjonsfeil. Produksjonsfeilen har ikke gitt vesentlige negative operasjonelle eller økonomiske konsekvenser for selskapet. Resultat og kontantstrøm i Q3 vil bli positivt påvirket med NOK 4,1 millioner som følge av dette. Pengene ble mottatt i juli 2010.

PCI Biotech anser ikke at det har inntruffet andre hendelser etter den rapporterte delårsperioden som vil påvirke det avlagte regnskapet inkludert i denne rapport.

Erklæring fra styret og administrerende direktør

Vi bekrefter, etter vår beste overbevisning, at det ureviderte sammendratte regnskapet for første halvår 2010 er utarbeidet i henhold til IAS 34, og at opplysningene i regnskapet gir et rettviseende bilde av foretaket og konsernets eiendeler, gjeld, finansielle stilling og resultat som helhet, samt at halvårsberetningen gir en rettviseende oversikt over opplysningene nevnt i verdipapirhandelsloven § 5-6 fjerde ledd.

Styret og CEO
PCI Biotech Holding ASA
Oslo, 23.august 2010

Erling Øverland
Styreleder

Theresa Comiskey Olsen

Else Krüger Hagen

Kjetil Taskén

Flemming Ørnskov

Per Walday
CEO