

Pressmeddelande
24 juli 2018

BioInvent delårsrapport 1 januari – 30 juni 2018

Andra kvartalet 2018, april - juni

- Nettoomsättning uppgick till 9,8 (11,4) MSEK.
- Resultat efter skatt uppgick till -43,2 (-23,5) MSEK.
- Resultat efter skatt per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,12 (-0,08) SEK.
- Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick till 36,5 (-23,3).

Första halvåret 2018, januari - juni

- Nettoomsättning uppgick till 21,1 (24,3) MSEK.
- Resultat efter skatt uppgick till -68,1 (-45,8) MSEK.
- Resultat efter skatt per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,21 (-0,15) SEK.
- Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick till -69,4 (-33,3) MSEK. Likvida medel per 30 juni 2018 uppgick till 144,7 (192,8) MSEK.

Väsentliga händelser under andra kvartalet och efter rapportperiodens utgång

- Den 12 april 2018 utsågs dr Martin Welschof till vd och koncernchef för BioInvent. Han tillträder den 1 september. Martin kombinerar en stark meritlista som företagsledare inom bioteknikindustrin, med en solid vetenskaplig bakgrund inom området för antikroppsteknologi. Tidigare var han vd för Affitech (Nasdaq Köpenhamn) och är för närvarande vd för Opsona Therapeutics, baserat i Dublin, Irland.
- I april 2018 meddelade BioInvents partner ThromboGenics initiala data från en fas I/II studie av THR-317 för behandling av diabetiskt makulaödem. Studien, som utvärderade säkerhet och effekt av två dosnivåer, visade att THR-317 var säker och väl tolererad. Ingen dosbegränsande toxicitet eller relevanta biverkningar rapporterades för någon dosnivå. Senare i april 2018, initierade ThromboGenics en fas II-studie av THR-317 i kombination med ranibizumab (Lucentis[®], Novartis) för utvärdering av effekt och säkerhet av kombinationen.
- I juli 2018 utfärdade det japanska patentverket ett beslut om att bolagets patentansökan för dess unika funktionsbaserade plattform F.I.R.S.T.[™] kan beviljas.
- I juli 2018 godkände den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA (U.S. Food and Drug Administration) BioInvents Investigational New Drug (IND)-ansökan för bolagets nya kliniska studie som kommer att undersöka aktiviteten av BioInvents monoklonala antikropp BI-1206 i kombination med rituximab. I maj 2018 godkände Läkemedelsverket i Sverige att samma studie inleds.
- I juli 2018 meddelade BioInvent att ingen dosbegränsande toxicitet rapporterats i den pågående fas I/IIa-studien av BI-1206 i patienter med kronisk lymfatisk leukemi (KLL) och non-Hodgkins lymfom (NHL) som genomförs i Storbritannien av Cancer Research UK. Den pågående studien testar för närvarande single agent-aktivitet och är öppen för rekrytering av ytterligare patienter.
- I juli 2018 tecknade bolaget ett produktionsavtal med det svenska biopharmabolaget ITBMed AB. Produktionsavtalet förväntas generera intäkter om minst 17 miljoner kronor under 2018 och 2019.

Vd:s kommentar

Björn Frendeus, tillförordnad vd för BioInvent sedan 1 januari 2018, säger "Vi är glada över att ha erhållit klartecken från regulatoriska myndigheter i USA och Sverige för att starta den nya BioInvent-sponsorade fas I/IIa-studien av BI-1206 i kombination med rituximab, i patienter med indolent B-cells-NHL som återfallit i sin sjukdom eller blivit resistent mot nuvarande behandling. Målet med studien är att visa att BI-1206 kan förbättra aktiviteten av rituximab, vilket prekliniska studier har visat. Rituximab är basen i den nuvarande standardbehandlingen av NHL och ett läkemedel med blockbusterstatus. Framgång i detta program skulle kunna innebära en betydande kommersiell möjlighet för BioInvent.

Det är mycket positivt att ingen dosbegränsande toxicitet hittills har rapporterats i den pågående fas I/IIa-studien av BI-1206 i patienter med NHL och KLL, som genomförs av Cancer Research UK.

Genom att ha vår egen produktionsanläggning ges BioInvent stor flexibilitet och effektivitet för att påskynda våra egna immunonkologiska läkemedelsprogram, samtidigt ger den oss även möjlighet till intäkter på kort sikt från externa samarbetspartners. Det nyligen ingångna produktionsavtalet med ITBMed AB är ett bra exempel på detta.

Den 1 september tillträder Martin Welschhof som företagets vd. Martin har en bred internationell erfarenhet som företagsledare, med fokus på affärsutveckling, licensaffärer och finansiering. När jag återvänder till min roll som Chief Scientific Officer ser jag fram emot att inleda ett nytt kapitel i utvecklingen av Bioinvent."

Kontakt

Frågor med anledning av denna rapport besvaras av Björn Frendeus, tillförordnad vd, 046-286 25 45. Rapporten finns även tillgänglig på www.bioinvent.com.

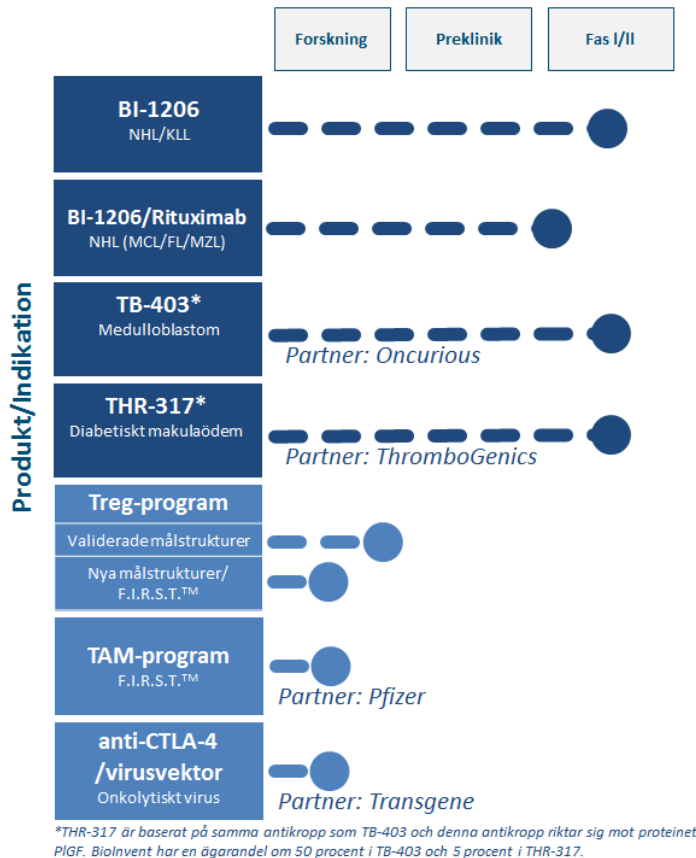
Affärsfokus

Baserat på sina kunskaper inom immunologi, cancerbiologi och antikroppsbiologi avser BioInvent att utveckla cancerimmunoterapier för att förbättra livskvaliteten för cancerpatienter.

BioInvents nuvarande operativa fokus är att:

- Driva och expandera den kliniska utvecklingen av företagets ledande antikropp BI-1206 för behandling av hematologiska cancersjukdomar.
- Utveckla prekliniska first-in-class-antikroppar riktade mot tumörassocierade myeloida celler, i samarbete med Pfizer.
- Arbeta vidare med sina prekliniska immunonkologiska Treg-program som identifierar både antikroppar mot nya målstrukturer och nya signalvägar, och differentierade antikroppar med nya verkningmekanismer mot validerade målstrukturer.
- Intensifiera samarbetet med Transgene för att starta utveckling av onkolytiska viruskandidater (OV-kandidater) som kodar för en validerad anti-CTLA-4-antikropssekvens – eventuellt med fler transgener – avsedda att användas för behandling av solida tumörer.
- Utveckla TB-403, i samarbete med Oncurious, som en potentiell behandling av hjärntumörer hos barn.

Pipeline



Kliniska projekt

BI-1206 vid non-Hodgkins lymfom och kronisk lymfatisk leukemi

BI-1206 är en monoklonal antikropp som med hög affinitet och selektivitet känner igen FcγRIIB (CD32B), den enda inhiberande receptorn i FcγR-familjen. CD32B överuttrycks av ett antal NHL-tumörer och överuttryck har påvisats vara associerat med dålig prognos för svårbehandlade former av NHL, såsom mantelcellslymfom och follikulärt lymfom. Genom att blockera FcγRIIB förväntas BI-1206 återställa och förbättra aktiviteten av rituximab eller andra monoklonala anti-CD20-antikroppar. Kombinationen av de två läkemedlen bör kunna erbjuda ett nytt och viktigt alternativ för patienter som lider av NHL.

I juli 2018 godkände den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA BioInvents IND-ansökan för bolagets nya kliniska studie som kommer att undersöka aktiviteten av BioInvents monoklonala antikropp BI-1206 i kombination med rituximab. I maj 2018 godkände Läkemedelsverket i Sverige att samma studie inleddes.

Den nya kliniska studien är en öppen fas I/IIa-studie med doseskalering och konsekutiv kohort med BI-1206 i kombination med rituximab i patienter med indolent B-cells-NHL som återfallit i sin sjukdom eller blivit resistent mot nuvarande behandling. Studien uppskattas rekrytera cirka 30 patienter. Subindikationerna är mantelcellslymfom, follikulärt lymfom och marginalzonslymfom. Studien ska undersöka säkerhet och tolerabilitet, dos och regim för BI-1206, och kommer leda fram till en rekommenderad fas II-dos (recommended phase II dose, RP2D) som ska användas i fas IIa-delen av studien. Farmakokinetik och farmakodynamik för BI-1206 kommer att undersökas noggrant för att identifiera RP2D, och uttryck av biomarkörer kommer att bedömas för att undersöka potentiell korrelation med aktivitet.

Denna studie kommer att löpa parallellt med den pågående fas I/IIa-studien av BI-1206 i patienter med KLL och NHL som genomförs i Storbritannien av Cancer Research UK. Den pågående studien testar för närvarande single agent-aktivitet och är öppen för rekrytering av ytterligare patienter. I juli 2018 meddelade BioInvent att ingen dosbegränsande toxicitet rapporterats.

TB-403 vid hjärntumörer hos barn – utvecklas i samarbete med Oncurius

En fas I/II-studie genomförs med TB-403 för behandling av patienter med medulloblastom i samarbete med ett USA-baserat nätverk inom pediatrik onkologi, Beat Childhood Cancer. Studien fortskrider enligt plan och den tredje dosnivån pågår.

TB-403 har erhållit Orphan Drug Designation (sär läkemedelsstatus) för indikationen medulloblastom av den europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA). Utvecklingen av TB-403 sker i samarbete med Oncurius, ett dotterbolag till ThromboGenics. BioInvents ägande i TB-403 är 50 procent och bolaget bidrar med 50 procent av utvecklingskostnaderna.

THR-317 vid diabetiskt makulaödem – utvecklas av ThromboGenics

I april 2018 meddelade BioInvents partner ThromboGenics initiala data från en fas I/II, enkelblindad multicenterstudie för att utvärdera säkerhet och effekt av två dosnivåer av THR-317 för behandling av diabetiskt makulaödem. ThromboGenics meddelade initiala data för den anti-VEGF-behandlingsnaiva gruppen (n = 40) till dag 90; 30 dagar efter den sista intravitreal (IVT) anti-PIGF-administreringen. Primärt fokus för denna studie var säkerhet. THR-317 var väl tolererad. Ingen dosbegränsande toxicitet eller relevanta biverkningar rapporterades för någon dosnivå. Senare i april 2018, initierade ThromboGenics en fas II-studie av THR-317 i kombination med ranibizumab (Lucentis[®], Novartis) för utvärdering av effekt och säkerhet av kombinationen.

ThromboGenics bär alla kostnader för utvecklingen av THR-317 inom indikationer som inte rör onkologi och BioInvent har rätt till fem procent av projektets ekonomiska värde.

Prekliniska program

BioInvents prekliniska forskning är inriktad på att ta fram nya immunmodulerande antikroppar för behandling av cancer. Sådana antikroppar har potential att väsentligt förbättra effektiviteten hos de terapier med checkpoint-hämmare som finns tillgängliga idag och/eller att aktivera anti-cancerimmunitet hos patienter och cancertyper som inte svarar på nuvarande behandling.

Utveckling av antikroppar riktade mot regulatoriska T-celler (Treg) via nya eller validerade målstrukturer

Regulatoriska T-celler kan avsevärt hämma olika immunsvaret vilket gör det möjligt för tumörceller att undkomma upptäckt. BioInvent använder sin F.I.R.S.T.[™]-plattform för att identifiera och karakterisera monoklonala antikroppar riktade mot cancerrelaterade Treg-målstrukturer efter principen "function-first, target agnostic" (det vill säga målstrukturen identifieras först när sökt funktionell aktivitet verifierats). Bolaget undersöker även differentierade antikroppar mot kända målstrukturer via nya mekanismer och reaktionsvägar.

Strategiskt samarbete med Pfizer – utveckling av antikroppar riktade mot tumörassocierade myeloida celler

Sedan i december 2016 arbetar BioInvent, i samarbete med Pfizer Inc., med att identifiera nya onkologiska målstrukturer och terapeutiska antikroppar som antingen upphäver tumörassocierade myeloida cellers immunsuppressiva aktivitet eller reducerar antalet tumörassocierade myeloida celler i tumören. Hittills har pooler av antikroppar genererats och karakteriserats med avseende på funktionell aktivitet.

BioInvent kan komma att erhålla framtida milstolpsersättningar på drygt 500 miljoner dollar (under förutsättning att fem antikroppar utvecklas till kommersialisering). Bolaget kan också komma att erhålla upp till tvåsiffriga royalties relaterade till produktförsäljning. I gengäld har Pfizer rätt att utveckla och kommersialisera antikroppar som tagits fram under detta avtal.

BioInvent erhöll en initial licensavgift på 3 miljoner dollar när avtalet tecknades i december 2016 och 1 miljon dollar i forskningsfinansiering har erhållits under 2017. Pfizer investerade också 6 miljoner dollar i nya aktier i BioInvent när avtalet tecknades.

Partnersamarbete med Transgene – utveckling av nästa generations onkolytiska virus som uttrycker en anti-CTLA-4-antikropp för behandling av solida tumörer

BioInvent och Transgene samarbetar för att utveckla onkolytiska viruskandidater (OV-kandidater) som kodar för en validerad anti-CTLA-4-antikropssekvens – eventuellt med fler transgener – avsedda att användas för behandling av solida tumörer.

Transgene bidrar med sin OV-design, sin tekniska expertis och egenutvecklade *Vaccinia*-virus, designade för att direkt och selektivt förstöra cancerceller genom att viruset replikerar inuti cancercellen (onkolys). Onkolys inducerar ett immunsvaret mot tumörer, samtidigt som det "beväpnade" viruset möjliggör uttryck av gener insatta i det onkolytiska virusets genom, som till exempel en immunmodulerande anti-CTLA-4-antikropp, i syfte att ytterligare förbättra immunsvaret mot tumören.

I samarbetet bidrar BioInvent med sin expertis inom cancerbiologi och antikroppar samt med anti-CTLA-4-antikropssekvenser som har tagits fram med hjälp av bolagets egna n-CoDeR[®]/F.I.R.S.T.[™]-plattformar.

Denna nya OV-produkt har potential att bli signifikativt mer effektiv än om dessa båda produkter ges samtidigt men var för sig. Transgene har tidigare tagit fram prekliniskt proof-of-concept som visar att ett onkolytiskt vaccinia-virus som kodar för en checkpoint-hämmare resulterade i bättre total överlevnad än om produkterna administreras samtidigt men var för sig.

Kostnaderna för forskning och utveckling, liksom intäkter och royalties från kandidater som genereras inom ramarna för samarbetet, kommer att delas lika.

Intäkter och resultat

Siffror inom parentes anger utfall för motsvarande period föregående år.

Andra kvartalet

Nettoomsättningen uppgick till 9,8 MSEK (11,4). Intäkterna under perioden utgjordes av intäkter från produktion av antikroppar för kliniska studier och intäkter från forskningsfinansiering.

Bolagets samlade kostnader uppgick till 53,3 MSEK (35,0). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 35,0 MSEK (20,6), personalkostnader 17,0 MSEK (13,8) och avskrivningar 1,3 MSEK (0,6).

Forsknings- och utvecklingskostnader uppgick till 45,7 MSEK (26,7).

Resultat efter skatt uppgick till -43,2 MSEK (-23,5). Finansnetto uppgick till 0,0 MSEK (0,0). Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,12 SEK (-0,08).

Januari - juni

Nettoomsättningen uppgick till 21,1 MSEK (24,3). Intäkterna under perioden utgjordes av intäkter från produktion av antikroppar för kliniska studier och intäkter från forskningsfinansiering.

Bolagets samlade kostnader uppgick till 90,0 MSEK (70,2). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 56,6 MSEK (41,7), personalkostnader 31,0 MSEK (27,5) och avskrivningar 2,4 MSEK (1,0).

Forsknings- och utvecklingskostnader uppgick till 74,6 MSEK (51,4).

Resultat efter skatt uppgick till -68,1 MSEK (-45,8). Finansnetto uppgick till 0,1 MSEK (0,1). Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,21 SEK (-0,15).

Finansiell ställning och kassaflöde

I mars 2018 genomfördes en riktad nyemission om cirka 85 miljoner kronor före transaktionskostnader. Styrelsen beslutade, med stöd av emissionsbemyndigandet från årsstämman 2017, att genomföra en riktad nyemission av 45 704 281 aktier till ett pris om 1,85 kronor per aktie. Nyemissionen genererade starkt intresse från institutioner och specialistinvestorer, såsom Rhenman Healthcare Equity L/S samt IMEurope (Institut Mérieux) som inte tidigare var aktieägare i BioInvent, vilken var den största deltagaren i nyemissionen och blev en av bolagets största ägare.

I maj 2018 tecknades 400 478 aktier för att säkerställa bolagets åtaganden i styrelseaktieprogram 2017. Teckningskursen per aktie uppgick till aktiens kvotvärde (0,08 kr).

Bolagets aktiekapital fördelar sig efter emissionerna på totalt 350 799 972 aktier.

Per den 30 juni 2018 uppgick koncernens likvida medel till 144,7 MSEK (192,8). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick under januari - juni till -69,4 MSEK (-33,3).

Eget kapital uppgick till 142,5 MSEK (184,6) vid periodens slut. Bolagets aktiekapital var 28,1 MSEK. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 77 (84) procent. Eget kapital per aktie var 0,41 SEK (0,61). Koncernen hade inga räntebärande skulder.

Investeringar

Under perioden januari - juni uppgick investeringar i materiella anläggningstillgångar till 2,6 MSEK (6,2).

Moderbolaget

All verksamhet i koncernen bedrivs i moderbolaget. Koncernens och moderbolagets finansiella rapporter sammanfaller i allt väsentligt.

Organisation

Per den 30 juni 2018 hade BioInvent 58 (54) anställda. Av dessa är 51 (48) verksamma inom forskning och utveckling.

Optionsprogram

Teckningsoptionsprogram 2016/2019

Vid årsstämman 2016 beslutades att inrätta ett incitamentsprogram för bolagets anställda i form av ett teckningsoptionsprogram. Under programmet har 957 571 teckningsoptioner överlåtit, med en maximal utspädningseffekt om cirka 0,3 procent. Programmet omfattar samtliga anställda med undantag för vd och de befattningshavare som omfattades av det stay-on bonusprogram som implementerades 2015.

Styrelseaktieprogram 2017

Vid årsstämman 2017 beslutades att inrätta ett styrelseaktieprogram för styrelsens ledamöter, innebärande att de styrelseledamöter som önskar delta i programmet tilldelas 45 procent av grundarvodet för styrelseuppdraget i form av aktier i BioInvent till ett antal som vid tilldelningstillfället värdemässigt motsvarar 45 procent av arvodet. Beslutet innefattar riktad emission av högst 900 000 teckningsoptioner (motsvarande cirka 0,3 procent av samtliga aktier och röster i bolaget) respektive godkännande av förfogande över teckningsoptionerna för att säkerställa bolagets åtaganden enligt programmet. I maj 2018 tecknades 400 478 aktier med stöd av teckningsoptioner. Teckningskursen per aktie uppgick till aktiens kvotvärde (0,08 kr).

Optionsprogram 2017/2020

Vid årsstämman 2017 beslutades att inrätta ett långsiktigt incitamentsprogram i form av ett optionsprogram omfattande till ledning och andra nyckelpersoner, innefattande riktad emission av högst 7 117 000 teckningsoptioner (motsvarande cirka 2,0 procent av samtliga aktier och röster i bolaget) samt godkännande av överlåtelse av teckningsoptioner för fullgörande av bolagets åtaganden enligt programmet jämte säkring av sociala avgifter. Programmet innebär att deltagarna kan tilldelas maximalt 5 650 000 teckningsoptioner beroende på prestation och bolagets långsiktiga värdeutveckling. Varje option berättigar innehavaren att förvärva en ny aktie i BioInvent under perioden efter offentliggörandet av bolagets bokslutskommuniké för räkenskapsåret 2019 till och med den 15 december 2020. Teckningskursen per aktie kommer att uppgå till 3,00 kronor. Programmet har implementerats under tredje kvartalet 2017 och omfattar f.n. 10 personer. Tilldelning av 591 759 optioner har skett i januari 2018.

Styrelseaktieprogram 2018

Vid årsstämman 2018 beslutades att inrätta ett styrelseaktieprogram för styrelsens ledamöter, innebärande att de styrelseledamöter som önskar delta i programmet tilldelas minst 45 procent och maximalt 100 procent av grundarvodet för styrelseuppdraget i form av aktier i BioInvent till ett antal som vid tilldelningstillfället värdemässigt motsvarar minst 45 procent och maximalt 100 procent av arvodet. Beslutet innefattar riktad emission av högst 2 000 000 teckningsoptioner (motsvarande cirka 0,6 procent av samtliga aktier och röster i bolaget) respektive godkännande av förfogande över teckningsoptionerna för att säkerställa bolagets åtaganden enligt programmet. Teckning av aktier med stöd av teckningsoptionerna ska ske senast den 30 juli 2019 och teckningskursen per aktie ska uppgå till aktiens kvotvärde (f.n. 0,08 kr).

För mer information se www.bioinvent.se (Investerare / bolagsstyrning / incitamentsprogram)

Transaktioner med närstående

För beskrivning av förmåner till ledande befattningshavare, se sidan 45 i bolagets årsredovisning för 2017. Bolaget har, i enlighet med beslut på årsstämman 2015, beslutat att införa ett stay-on bonus program som för en treårsperiod kan uppgå till maximalt 100 procent av den fasta lönen för ett år. I övrigt föreligger det inga transaktioner med närstående, i enlighet med IAS 24, att rapportera.

Risikfaktorer

Bolagets verksamhet är förenad med risker relaterade till bland annat läkemedelsutveckling, kliniska prövningar och produktansvar, kommersialisering och samarbetspartners, konkurrens och snabb teknologiutveckling, bioteknik och patentrisker, ersättning vid läkemedelsförsäljning, kvalificerad personal och nyckelpersoner, ytterligare finansieringsbehov, valutarisk och ränterisk. Dessa risker utgör ett sammanfattande urval av riskfaktorer som har betydelse för BioInvent och därmed för en investering i BioInventaktien.

Ingen väsentlig förändring av risker och osäkerhetsfaktorer har skett under perioden. För en mer utförlig beskrivning av riskfaktorer hänvisas till avsnittet "Risker och riskhantering", sidan 30, i bolagets årsredovisning för 2017.

Redovisningsprinciper

Denna delårsrapport i sammandrag för koncernen har upprättats i enlighet med IAS 34, Delårsrapportering samt tillämpliga bestämmelser i årsredovisningslagen. Delårsrapporten för moderbolaget har upprättats i enlighet med årsredovisningslagens 9 kapitel, Delårsrapport. För koncernen och moderbolaget har samma redovisningsprinciper och beräkningsgrunder tillämpats som i den senaste årsredovisningen.

Förändringar i IFRS som trätt i kraft under 2018 har inte haft någon väsentlig påverkan på de finansiella rapporterna. De finansiella rapporterna för moderbolaget är i allt väsentligt lika med koncernens finansiella rapporter.

Definitionen av alternativa nyckeltal som inte är definierade av IFRS är oförändrade jämfört med de som presenterades i den senaste årsredovisningen.

För en mer utförlig beskrivning av koncernens redovisningsprinciper avseende intäkter hänvisas till Not 1 Redovisningsprinciper, sidan 41, i bolagets årsredovisning för 2017.

Kommande rapporttillfällen

BioInvent avser att avge finansiella rapporter enligt följande:

- Delårsrapport 24 oktober 2018

Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2018 april-juni	3 MÅN 2017 april-juni	6 MÅN 2018 jan-juni	6 MÅN 2017 jan-juni	12 MÅN 2017 jan-dec
Nettoomsättning	9 793	11 364	21 125	24 337	45 014
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Forsknings- och utvecklingskostnader	-45 662	-26 717	-74 585	-51 415	-109 723
Försäljnings- och administrationskostnader	-7 648	-8 311	-15 380	-18 769	-39 263
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	252	143	628	-16	3 340
	-53 058	-34 885	-89 337	-70 200	-145 646
Rörelseresultat	-43 265	-23 521	-68 212	-45 863	-100 632
Finansnetto	45	49	85	54	104
Resultat före skatt	-43 220	-23 472	-68 127	-45 809	-100 528
Skatt	-	-	-	-	-
Resultat efter skatt	-43 220	-23 472	-68 127	-45 809	-100 528
Övrigt totalresultat					
<i>Poster som har omförts eller kan omföras till periodens resultat</i>	-	-	-	-	-
Periodens totalresultat	-43 220	-23 472	-68 127	-45 809	-100 528
Årets totalresultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-43 220	-23 472	-68 127	-45 809	-100 528
Resultat per aktie, SEK					
Före utspädning	-0,12	-0,08	-0,21	-0,15	-0,33
Efter utspädning	-0,12	-0,08	-0,21	-0,15	-0,33

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag (KSEK)

	2018 30 juni	2017 30 juni	2017 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	0	0	0
Materiella anläggningstillgångar	19 421	10 920	19 246
Summa anläggningstillgångar	19 421	10 920	19 246
Omsättningstillgångar			
Varulager	2 703	2 285	2 386
Kortfristiga fordringar	17 745	14 215	14 655
Likvida medel	144 703	192 774	133 760
Summa omsättningstillgångar	165 151	209 274	150 801
Summa tillgångar	184 572	220 194	170 047
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	142 542	184 597	130 225
Kortfristiga skulder	42 030	35 597	39 822
Summa eget kapital och skulder	184 572	220 194	170 047

Koncernens rapport över förändringar av eget kapital (KSEK)

	2018 april-juni	2017 april-juni	2018 jan-juni	2017 jan-juni	2017 jan-dec
Eget kapital vid periodens ingång	185 623	208 076	130 225	230 437	230 437
Totalresultat					
Resultat	-43 220	-23 472	-68 127	-45 809	-100 528
Övrigt totalresultat	-	-	-	-	-
Totalresultat	-43 220	-23 472	-68 127	-45 809	-100 528
Summa, exklusive transaktioner med bolagets ägare	142 403	184 604	62 098	184 628	129 909
Transaktioner med bolagets ägare					
Personaloptionsprogram	107	-7	112	-31	316
Riktad nyemission			80 300		
Riktad nyemission, styrelseaktieprogram 2017	32		32		
Eget kapital vid periodens utgång	142 542	184 597	142 542	184 597	130 225

Aktiekapitalet består per den 30 juni 2018 av 350 799 972 aktier och aktiens kvotvärde är 0,08. Den riktade nyemission som slutfördes i april 2018 tillförde Biolnvent 80 300 KSEK efter nyemissionskostnader om 4 253 KSEK.

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag (KSEK)

	2018 april-juni	2017 april-juni	2018 jan-juni	2017 jan-juni	2017 jan-dec
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-43 265	-23 521	-68 212	-45 863	-100 632
Avskrivningar	1 275	615	2 424	953	2 880
Övriga justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	107	-7	112	-31	316
Erhållen och erlagd ränta	0	6	38	0	102
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-41 883	-22 907	-65 638	-44 941	-97 334
Förändringar i rörelsekapital	80 911	2 312	-1 152	17 826	21 458
Kassaflöde från den löpande verksamheten	39 028	-20 595	-66 790	-27 115	-75 876
Investeringsverksamheten					
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-2 509	-2 662	-2 599	-6 225	-16 478
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-2 509	-2 662	-2 599	-6 225	-16 478
Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten	36 519	-23 257	-69 389	-33 340	-92 354
Finansieringsverksamheten					
Riktad nyemission			80 300		
Riktad nyemission, styrelseaktieprogram 2017	32		32		
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	32	-	80 332	-	-
Förändring av likvida medel	36 551	-23 257	10 943	-33 340	-92 354
Likvida medel vid periodens början	108 152	216 031	133 760	226 114	226 114
Likvida medel vid periodens slut	144 703	192 774	144 703	192 774	133 760
Likvida medel, specifikation:					
Kortfristiga placeringar	30 098	30 000	30 098	30 000	30 060
Kassa och bank	114 605	162 774	114 605	162 774	103 700
	144 703	192 774	144 703	192 774	133 760

Nyckeltal

	2018 30 juni	2017 30 juni	2017 31 dec
Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK	0,41	0,61	0,43
Antal aktier vid periodens slut (tusental)	350 800	304 695	304 695
Soliditet, %	77,2	83,8	76,6
Antal anställda vid periodens utgång	58	54	56

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2018 april-juni	3 MÅN 2017 april-juni	6 MÅN 2018 jan-juni	6 MÅN 2017 jan-juni	12 MÅN 2017 jan-dec
Nettoomsättning	9 793	11 364	21 125	24 337	45 014
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Forsknings- och utvecklingskostnader	-45 662	-26 717	-74 585	-51 415	-109 723
Försäljnings- och administrationskostnader	-7 648	-8 311	-15 380	-18 769	-39 263
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	252	143	628	-16	3 340
	-53 058	-34 885	-89 337	-70 200	-145 646
Rörelseresultat	-43 265	-23 521	-68 212	-45 863	-100 632
Finansnetto	45	49	85	54	104
Resultat efter finansiella poster	-43 220	-23 472	-68 127	-45 809	-100 528
Skatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-43 220	-23 472	-68 127	-45 809	-100 528
Övrigt totalresultat	-	-	-	-	-
Totalresultat	-43 220	-23 472	-68 127	-45 809	-100 528

Moderbolagets balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2018 30 juni	2017 30 juni	2017 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	0	0	0
Materiella anläggningstillgångar	19 421	10 920	19 246
Finansiella anläggningstillgångar	687	687	687
Summa anläggningstillgångar	20 108	11 607	19 933
Omsättningstillgångar			
Varulager	2 703	2 285	2 386
Kortfristiga fordringar	17 745	14 215	14 655
Kortfristiga placeringar	30 098	30 000	30 060
Kassa och bank	114 605	162 774	103 700
Summa omsättningstillgångar	165 151	209 274	150 801
Summa tillgångar	185 259	220 881	170 734
Eget kapital och skulder			
Eget kapital			
Bundet eget kapital	55 757	52 069	52 069
Fritt eget kapital	86 823	132 566	78 194
Summa eget kapital	142 580	184 635	130 263
Skulder			
Kortfristiga skulder	42 679	36 246	40 471
Summa eget kapital och skulder	185 259	220 881	170 734

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att denna delårsrapport för perioden 2018-01-01 -- 2018-06-30 ger en rättvisande översikt av företagets och koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som företaget och de företag som ingår i koncernen står för.

Lund den 24 juli 2018

Leonard Kruimer
Styrelseordförande

Vessela Alexieva
Styrelseledamot

Kristoffer Bissessar
Styrelseledamot

Dharminder Chahal
Styrelseledamot

Elin Jaensson Gyllenbäck
Styrelseledamot

An van Es Johansson
Styrelseledamot

Vincent Ossipow
Styrelseledamot

Bernd Seizinger
Styrelseledamot

Björn Frendeus
Tillförordnad verkställande direktör

Granskningsrapport

Inledning

Vi har utfört en översiktlig granskning av den finansiella delårsinformationen i sammandrag för BioInvent International AB (publ) per den 30 juni 2018 och för den sexmånaders period som slutade per detta datum. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna delårsrapport i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna delårsrapport grundad på vår översiktliga granskning.

Den översiktliga granskningens inriktning och omfattning

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med International Standard on Review Engagements ISRE 2410 "Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagets valda revisor". En översiktlig granskning består av att göra förfrågningar, i första hand till personer som är ansvariga för finansiella frågor och redovisningsfrågor, att utföra analytisk granskning och att vidta andra översiktliga granskningsåtgärder. En översiktlig granskning har en annan inriktning och en betydligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt International Standards on Auditing, ISA, och god revisionssed i övrigt har. De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för oss att skaffa oss en sådan säkerhet att vi blir medvetna om alla viktiga omständigheter som skulle kunna ha blivit identifierade om en revision utförts. Den uttalade slutsatsen grundad på en översiktlig granskning har därför inte den säkerhet som en uttalad slutsats grundad på en revision har.

Slutsats

Grundat på vår översiktliga granskning har det inte kommit fram några omständigheter som ger oss anledning att anse att delårsrapporten inte, i allt väsentligt, är upprättad för koncernens del i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen samt för moderbolagets del i enlighet med årsredovisningslagen.

Malmö den 24 juli 2018
KPMG AB

Eva Melzig
Auktoriserad revisor

BioInvent International AB (publ)

Org nr 556537-7263
Besöksadress: Sölvegatan 41
Postadress: 223 70 Lund
Tel: 046-286 85 50
info@bioinvent.com

Framåtriktad information

Denna delårsrapport innehåller framtidsinriktade uttalanden, som utgör subjektiva uppskattningar och prognoser inför framtiden. Framtidsbedömningarna gäller endast per det datum de görs och är till sin natur, liksom forsknings- och utvecklingsverksamhet inom bioteknikområdet, förenade med risker och osäkerhet. Med tanke på detta kan verkligt utfall komma att avvika betydligt från det som beskrivs i detta pressmeddelande.

Denna information är sådan information som BioInvent International AB (publ) är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 24 juli 2018 kl 8.30 CET.