

Framgångsrik finansiering stödjer spännande utveckling av bolagets pipeline

”BioInvent har fullt fokus på att driva de kliniska projekten framåt. Vår framgångsrika finansiering om 625 MSEK har stärkt vår bas av institutionella investerare och är verkligen transformativ för bolaget eftersom att den gör det möjligt för oss att bredda och utveckla vår spännande pipeline och skapar en solid ekonomisk bas framöver.”

Martin Welschhof, BioInvents vd

Finansiell information

Andra kvartalet 2020

- Nettoomsättning 15,6 (32,9) MSEK.
- Resultat efter skatt -39,3 (-32,8) MSEK.
- Resultat efter skatt per aktie före och efter utspädning -0,08 (-0,07) SEK.
- Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten -28,4 (-35,3).

Januari – juni 2020

- Nettoomsättning 32,4 (50,3) MSEK.
- Resultat efter skatt -72,0 (-60,6) MSEK.
- Resultat efter skatt per aktie före och efter utspädning -0,14 (-0,15) SEK.
- Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten -63,9 (-75,8) MSEK. Likvida medel per 30 juni 2020 182,3* (210,3) MSEK.

*Likvida medel per 30 juni 2020 inkluderar 95 MSEK av den totala nettolikviden ca 589 MSEK från nyemissionerna. Resterande nettolikvid 494 MSEK har erhållits under Q3 2020.

Händelser under andra kvartalet

- BioInvent genomförde framgångsrikt en riktad emission av aktier om cirka 487 MSEK före transaktionskostnader. Investerare utgjordes av nya investerare såsom HBM Healthcare Investments Ltd., Swedbank Robur Medica och Invus Public Equities, L.P., samt befintliga aktieägare Van Herk Investments B.V., Omega Funds, Fjärde AP-fonden och Handelsbanken Healthcare Fund. (R)
- Lovande framsteg rapporterades i fas I/IIa-studien med det ledande programmet BI-1206 i kombination med rituximab. Fullständig respons observerades hos en patient med follikulärt lymfom och fullständig reduktion av cirkulerande tumörceller hos en patient med mantelcellslymfom. (R)
- Den första patienten rekryterades i en klinisk fas I/IIa-studie av BI-1206 i kombination med anti-PD1-läkemedlet KEYTRUDA® för patienter med solida tumörer.
- BioInvent och Transgene presenterade, på AACR Virtual Session II, prekliniska data som visar på hög grad av eradikering av solida tumörer med BT-001, ett onkolytiskt virus som uttrycker en anti-CTLA4-antikropp. Klinisk fas I-prövning beräknas starta före utgången av 2020.
- BioInvent presenterade, på AACR Virtual Session II, nya proof of concept-data för BI-1808 och BI-1910, två olika typer av monoklonala antikroppar som binder till TNFR2. Båda antikropparna uppvisade signifikant antitumöraktivitet i flera immunkompetenta modeller.
- En ansökan har inlämnats om klinisk prövning för en fas I/IIa-studie av BI-1808 för behandling av patienter med solida tumörer och kutana T-cellslymfom. Klinisk fas I-prövning beräknas starta före utgången av 2020.
- Produktionsavtal har ingåtts med amerikanskt cellterapi företag.

Händelser efter rapportperiodens utgång

- I juli 2020 förlängdes BioInvents avtal med Pfizer Inc. ytterligare, till slutet av 2020, för att göra det möjligt för bolagen att ytterligare identifiera och karaktärisera nya målstrukturer och antikroppar som binder till dessa målstrukturer.
- Den extra bolagsstämman den 3 juli 2020, beslutade att utöka bolagets styrelse med en ledamot genom nyval av Dr. Thomas Hecht som styrelseledamot. (R)
- I juli 2020 beslutade BioInvents styrelse om en kompensationsemission om upp till cirka 139 MSEK. Den slutfördes i augusti och var kraftigt övertecknad. (R)

(R)= Regulatorisk händelse

Vd:s kommentar

BioInvent fortsätter att göra stora framsteg i arbetet med att nå målen när vi nu går in i andra halvan av 2020. Inte minst har vi framgångsrikt genomfört en riktad emission, följt av en kompenstationsemission som var kraftigt övertecknad.



Vi är glada för det stora intresset för dessa emissioner, och är tacksamma för det fortsatta stödet och förtroendet från alla våra investerare. Totalt uppgår dessa emissioner till cirka 625 MSEK före emissionskostnader, vilket inte bara ger oss medlen att fortsätta utveckla BI-1206 för behandling av både hematologiska cancerformer och solida tumörer, utan möjliggör också utveckling av ett antal spännande nya läkemedelskandidater. Kort sagt gör dessa emissioner det möjligt för oss att bredda och utveckla vår pipeline och är verkligen transformerande för bolaget.

Utvecklingen av vår ledande läkemedelskandidat BI-1206 gör goda framsteg inom både hematologiska cancerformer och solida tumörer. Den första patienten har rekryterats till en fas I/IIa-studie av BI-1206 i kombination med anti-PD-1-terapin KEYTRUDA® (pembrolizumab) för behandling av solida tumörer. Vi tror att BI-1206:s potentiella förmåga att öka och förbättra responsfrekvenserna för anti-PD1-riktade substanser, som exempelvis KEYTRUDA, kan vara en framgångsrik väg för framtida behandling av flera typer av solida tumörer och hematologiska cancersjukdomar. Vi gör också framsteg i fas I/IIa-studien av BI-1206 i kombination med rituximab för behandling av non-Hodgkins lymfom (NHL) och undersöker behovet av att lägga till ytterligare studiesites för att säkerställa god patientrekrytering.

I juli anordnade vi ett framgångsrikt virtuellt Key Opinion Leader-möte med Alexander Eggermont, MD, PhD, Chief Scientific Officer vid Princess Máxima Center och välrenommerad expert inom immunterapi. Vid detta möte diskuterade professor Eggermont de kliniska utmaningarna förknippade med användning av checkpoint-hämmare för behandling av solida tumörer och potentialen för en förbättrad respons med immunmodulerande antikroppar, särskilt de som är riktade mot FcγRIIB, till exempel BI-1206. Enligt professor Eggermont har BI-1206 potential att vara effektiv vid flertalet tumörtyper, i likhet med KEYTRUDA som är godkänd för över 20 olika cancer typer.

Vår pipeline börjar bli allt bredare och starkare tack vare BioInvents produktiva n-CoDeR®/F.I.R.S.T™-plattformar. Förutom BI-1206 har vi ett antal andra kandidater som avancerar mot klinisk utveckling.

Tillsammans med vår partner Transgene presenterade vi på AACR Virtual Session II prekliniska data för BT-001, som visar på hög grad av eradikering av solida tumörer. BT-001 är ett multifunktionellt onkolytiskt virus som utvecklats för att koda för en Treg-eliminering anti-CTLA4-antikropp från n-CoDeR®/F.I.R.S.T™, och vi tror att möjligheterna hos en kombination av anti-CTLA4, anti-PD-1/PD-L1 och onkolytisk immunterapi skulle kunna förändra behandlingen av ett flertal typer av solida tumörer. Detta utgör grunden för att inleda en klinisk fas I-studie med BT-001 före utgången av 2020.

Vi har lämnat in en ansökan om klinisk prövning (CTA) för att kunna påbörja en first-in-human fas I/IIa-studie av BI-1808, en monoklonal antikropp mot tumörnekrosfaktorreceptor 2 (TNFR2), både som single agent och i kombination med KEYTRUDA®, för behandling av solida tumörer och kutant T-cellslymfom (CTCL). Denna studie beräknas starta före utgången av 2020. Enligt nya proof of concept-data för BI-1808 och BI-1910, som presenterades på AACR Virtual Session II, har båda dessa antikroppar uppvisat signifikant antitumöraktivitet i flera immunkompetenta modeller.




Förutom allt detta fortsätter också vårt samarbete med Pfizer och vi har förlängt forskningsarbetet och licensavtalet inom cancerimmunterapi till slutet av 2020.

All den spännande utveckling vi nu ser är kopplad till vår teknologiplattform som fortsätter att producera nya potentiella läkemedelskandidater redo för klinisk utveckling med målet att tillgodose viktiga ej uppfyllda medicinska behov. Med finansieringen på plats och det starka stödet vi åtnjuter från våra investerare är BioInvent väl positionerat att fortsätta kunna infria förväntningarna på vår pipeline.

Vi är nu i ett mycket starkt läge och jag är övertygad om att vi kommer att kunna fortsätta addera värde för aktieägarna. Vi ser fram emot att få fortsätta uppdatera er om alla våra värdeskapande projekt framöver och önskar er allt gott.

Martin Welsch, vd

Pipeline

Indikation	Program	Forskning	Preklinik	Fas I	Fas II
Målstruktur: FcγRIIB					
NHL (MCL, MZL, iFL)	BI-1206/rituximab				
Solida tumörsjukdomar	BI-1206/pembrolizumab			Partner: 	
Solida tumörsjukdomar	BI-1607				
Målstruktur: Treg					
Solida tumörsjukdomar	BT-001 (αCTLA-4-GM-CSF-W)			Partner: 	
Solida tumörsjukdomar	BI-1808 (αTNFR2)				
Solida tumörsjukdomar	BI-1910 (αTNFR2)				
Solida tumörsjukdomar	F.I.R.S.T™ αTreg				
Målstruktur: Tumörassocierade myeloida celler					
Solida tumörsjukdomar	F.I.R.S.T™ αTAMs			Partner: 	

Affärsfokus

BioInvents nuvarande operativa aktiviteter är fokuserade på att:

- Driva och expandera den kliniska utvecklingen av företagets ledande antikropp BI-1206 för behandling av NHL, samt i kombination med pembrolizumab (KEYTRUDA®) för behandling av framskridna solida tumörsjukdomar.
- Utveckla prekliniska first-in-class-antikroppar riktade mot tumörassocierade myeloida celler, i samarbete med Pfizer, potentiella andra partners, eller i egen regi.
- Föra tre substanser vidare in i kliniska program:
 - BI-1808, bolagets längst komna anti-TNFR2-antikropp, som single agent och i kombination med en anti-PD1-antikropp. En ansökan om klinisk prövning lämnades in i juni 2020.
 - BI-1607 (en anti-FcγRIIB-antikropp) i kombination med en checkpoint-hämmare. En ansökan om klinisk prövning förväntas lämnas in under Q1 2021.
 - Utveckla, i samarbete med Transgene, onkolytiska virus som kodar antingen för en egen anti-CTLA-4-antikropssekvens, eller för antikropssekvenser mot ej tillkännagivna målstrukturer, för behandling av solida tumörer. BT-001, ett anti-CTLA-4/onkolytiskt virus – en ansökan om klinisk prövning lämnades in under Q1 2020.

Kliniska program

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

BioInvent gav i april 2020 en preliminär kommentar till utvecklingen av fas I/IIa-studien av BI-1206 i kombination med rituximab för behandling av non-Hodgkins lymfom (NHL). I fas I-delen av studien har, tre separata tidiga tecken på aktivitet observerats i olika subtyper av NHL, trots att doserna av BI-1206 fortfarande är suboptimala. I synnerhet har en patient i 70 mg-kohorten uppnått fullständig respons. Patienten rapporteras vara i "mycket bra allmäntillstånd och utan några tecken på toxicitet". I 30 mg-kohorten kvarhölls en patient med follikulärt lymfom (FL) i behandling under hela underhållsperioden på ett år, och en annan patient med mantelcellslymfom (MCL) uppvisade fullständig reduktion av cirkulerande MCL-celler. Doseskaleringsprocessen fortsätter som planerat.

Som rapporterats tidigare har, "target-mediated drug disposition", dvs att target bidrar till eliminering av läkemedlet, ännu inte övervunnits, och sålunda har optimal dos ännu inte uppnåtts. Trots detta visade farmakodynamisk analys vid de aktuella doserna på reduktion av antalet perifera B-celler, inklusive cirkulerande mantelcellslymfomceller, under den första veckan av terapi.

Tidiga resultat från den öppna fas I-studien i patienter med non-Hodgkins lymfom väntas under andra halvåret 2020.

Bakgrund

BI-1206 är en högaffin monoklonal antikropp som selektivt binder till FcγRIIB (CD32B), den enda hämmande receptorn i FcγR-familjen. FcγRIIB är överuttryckt i flera former av NHL-tumörer, och överuttryck har associerats med dålig prognos för svårbehandlade former av NHL, såsom mantelcellslymfom. Genom att blockera FcγRIIB förväntas BI-1206 återställa och förbättra aktiviteten av rituximab eller andra monoklonala anti-CD20-antikroppar vid behandling av dessa sjukdomar. Kombinationen av de två läkemedlen bör kunna erbjuda ett nytt och viktigt alternativ för patienter som lider av NHL, och representerar en betydande kommersiell möjlighet.

I september 2018 påbörjade BioInvent en öppen fas I/II-studie med BI-1206 med doseskalering och konsekutiv kohort. Studien kommer att rekrytera cirka 30 patienter till studiesites i EU och USA. Studien utvärderar BioInvents antikropp BI-1206 i kombination med rituximab i patienter med indolent non-Hodgkins B-cells-lymfom som återfallit i sin sjukdom eller blivit resistent mot nuvarande behandling. Subindikationerna är mantelcellslymfom, follikulärt lymfom och marginalzonslymfom. Studien kommer att undersöka säkerhet och tolerabilitet för BI-1206 och syftar till att bestämma en rekommenderad fas II-dos (recommended phase II dose, RP2D) för kombination med rituximab. Uttryck av biomarkörer kommer att bedömas för att undersöka en potentiell korrelation med klinisk aktivitet.

Denna studie löper parallellt med den pågående fas I/IIa-studie av BI-1206 i patienter med KLL och NHL som genomförs i Storbritannien av Cancer Research UK. Studien testar single agent-aktivitet. Med tanke på överlappning med BioInvents egen fas I/IIa-studie av BI-1206 i kombination med rituximab för non-Hodgkins lymfom (NHL), och det faktum att standardbehandlingen för patienter med kronisk lymfatisk leukemi (KLL) har förändrats väsentligen under de senaste åren, har rekrytering i den brittiska studien blivit allt svårare, särskilt som CRUK endast kan genomföra studier i Storbritannien. Av dessa anledningar har vi kommit överens att begränsa CRUK-studien till monoterapi och denna studie är i det närmaste avslutad. Detta kommer att resultera i ett mer komplementärt arbete och effektivare resursanvändning.

I januari 2019 beviljade FDA sällskapsmedelsstatus (orphan designation) för antikroppen BI-1206 för behandling av mantelcellslymfom.

I november 2019 hade BioInvent en posterpresentation med prekliniska data för BI-1206 vid det årliga mötet anordnat av American Society of Hematology i Orlando. Postern belyste en preklinisk studie av BI-1206 i en ibrutinib-venetoklax-dubbelresistent PDX-modell (patient-derived xenograft-modell) härrörande från en patient med mantelcellslymfom (MCL). Man visade att monoterapi med BI-1206 hade kraftig anti-MCL-aktivitet i den FcγRIIbuttryckande MCL-PDX-modellen. FcγRIIb visades dessutom vara högt uttryckt i 20 av 20 undersökta primära patient-MCL-prover. Tillsammans med tidigare publicerade data som påvisar en viktig roll för FcγRIIB vid resistens mot rituximab-baserad cancerimmunoterapi och för BI-1206 för att öka rituximabs effekt och övervinna rituximabresistens, visar dessa data på stor potential hos BI-1206 att möta ett betydande uppfyllt behov inom MCL och B-cells cancer.

BI-1206 i kombination med pembrolizumab i solida tumörer

I juli 2019 erhöll BioInvent godkännande från FDA för en IND-ansökan för en klinisk fas I/IIa-studie av BI-1206 i kombination med KEYTRUDA® (pembrolizumab) för behandling av solida tumörer. Den första patienten rekryterades i juni 2020.

Studien syftar till att kartlägga säkerhets- och toleransprofilen för kombinationen av BI-1206 och KEYTRUDA®, att karaktärisera den farmakokinetiska/farmakodynamiska (PK/PD) profilen samt att fastställa rekommenderad dos av BI-1206 i kombination med KEYTRUDA®. Studien ska genomföras på flera platser i USA och Europa. Den ska utvärdera potentiella indikationer på antitumoral aktivitet samt kartlägga uttrycket av potentiella immunmarkörer som eventuellt är relaterade till, och som på sikt skulle kunna prognostisera, klinisk respons.

Fas I/IIa-studien har två delar. I del A kombineras doseskalering av BI-1206 med standarddosering av KEYTRUDA®, medan del B ska kartlägga kombinationsbehandlingens aktivitet hos patienter med avancerad lungcancer, melanom eller andra tumörer. Patienterna ska vara refraktära mot eller ha progredierat under tidigare behandlingar med anti-PD1/PDL1-läkemedel. Tidiga resultat från den öppna fas I-studien väntas under andra halvåret 2021.

BioInvent ingick i december 2019 ett samarbets- och leveransavtal för en klinisk prövning med Merck, om att utvärdera kombinationen av BioInvents BI-1206, en av bolagets anti-FcγRIIB-antikroppar, och Merck:s anti-PD-1-terapi, KEYTRUDA® (pembrolizumab), i en klinisk fas I/IIa-studie för patienter med

solida tumörer. Avtalet hjälper BioInvent att bredda den kliniska utvecklingen av BI-1206 till solida tumörer i kombination med ett av de mest framgångsrika immunonkologiska läkemedlen.

Bakgrund

Programmet bygger på BioInvents prekliniska data som visar att BI-1206 kan påverka en viktig mekanism för resistens mot PD1-inhibering, vilket gör det möjligt att stärka anti-tumörimmunsvaret hos patienter med solida tumörer. Den kliniska fas I/IIa-studien ska utvärdera läkemedelskombinationen hos patienter med framskridna solida tumörer som tidigare behandlats med anti-PD1-antikroppar eller anti-PD-L1-antikroppar. Det är en öppen multicenterstudie med konsekutiv kohort för fastställande av dos. Fas I/IIa-studien planeras att genomföras i USA och EU.

TB-403 vid hjärntumörer hos barn

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. TB-403 ligger inte inom BioInvents nuvarande huvudfokus.

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

Prekliniska program

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

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.

BioInvent meddelade i juli 2019 val av den första målstrukturen och i december 2019 den andra målstrukturen som identifierats med BioInvents teknologiplattform F.I.R.S.T™ under samarbetet med Pfizer Inc. Valet av målstrukturer resulterade i två betalningar från Pfizer till BioInvent på 0,3 miljoner dollar. Eventuella val och utveckling av antikroppar riktade mot dessa målstrukturer, såväl som eventuella val av ytterligare målstrukturer och utveckling av antikroppar riktade mot dessa, skulle göra BioInvent berättigat till ytterligare milstolpsbetalningar enligt villkoren i avtalet från 2016.

I juli 2020 meddelade BioInvent att forskningsperioden under samarbets- och licensavtalet med Pfizer hade förlängts ytterligare till slutet av 2020. Syftet med förlängningen av forskningsperioden är att göra det möjligt för bolagen att ytterligare identifiera och karaktärisera nya målstrukturer och antikroppar som binder till dessa målstrukturer.

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 utbyte 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 forskningsfinansiering har erhållits under 2017, 2018, 2019 och 2020. Pfizer investerade också 6 miljoner dollar i nya aktier i BioInvent när avtalet tecknades.

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

Tregs 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 karaktärisera monoklonala antikroppar riktade mot cancerrelaterade Treg-målstrukturer efter principen "functionfirst, target agnostic" (det vill säga målstrukturen identifieras först när sökt funktionell aktivitet verifierats). Bolaget undersöker även differentierade antikroppar mot kända målstrukturer men som verkar via nya mekanismer och reaktionsvägar.

BI-1808 och BI-1910 (anti-TNFR2)

Två olika typer av antikroppar riktade mot TNFR2 utvecklas av BioInvent – BI-1808 (en ligand-hämmare) och BI-1910 (en agonist).

En ansökan inlämnades i juni 2020 om klinisk prövning för en fas I/IIa-studie av BI-1808, både som single agent och i kombination med KEYTRUDA® (pembrolizumab), för behandling av solida tumörer eller kutana T-cellslymfom (CTCL). Klinisk fas I-prövning beräknas starta före utgången av 2020.

Studien ska undersöka säkerhet, tolerabilitet och potentiella tecken på effekt för BI-1808, både som single agent och i kombination med KEYTRUDA®, i patienter med äggstockscancer, icke-småcellig lungcancer och kutana T-cellslymfom. Vidare kommer studien undersöka uttryck av potentiella immunmarkörer som kan vara associerade med klinisk respons. Studien kommer att genomföras på flera platser i Europa och USA och beräknas omfatta cirka 120 patienter.

Fas-I-prövningen är indelad i två delar: Del A är en doseskalering av BI-1808 för att bedöma säkerhet, tolerabilitet, farmakokinetik och farmakodynamik, samt för att fastställa den rekommenderade dosen som single agent inför fas II studier. Därefter följer del B som ska undersöka säkerhet, tolerabilitet och rekommenderad dos av BI-1808 i kombination med KEYTRUDA®. Fas IIa kommer att bestå av utvidgade kohorter för att bedöma tecken på effekt av BI-1808 som single agent och i kombination med KEYTRUDA® på patienter med lungcancer och äggstockscancer. En separat kohort ska undersöka aktiviteten som single agent vid CTCL (Sézarys syndrom och mycosis fungoides).

Lovande translationella data presenterades på AACR:s Virtual Annual Meeting II i juni 2020. In vivo-studier visar att både ligand-hämmande och agonistiska antikroppar kan få stora etablerade tumörer att tillbakabildas och ge en mycket effektiv behandling tillsammans med anti-PD-1. Studier av verkningsmekanismen visade också att den ligand-hämmande antikroppen dödade Tregs inuti tumören, medan den agonistiska ökade de intratumoral CD8+ T-hjälparcellerna. Båda antikropparna ledde till fler tumör-specifika CD8+ T-celler och inducerade varaktiga minnes-T-celler.

Bakgrund

BioInvent har identifierat tumörnekrosfaktorreceptor 2 (TNFR2), en medlem av den så kallade TNFR superfamiljen (TNFRS), som en målstruktur inom Tregs-programmet.

TNFR2 är särskilt uppreglerad i tumörassocierade, regulatoriska T-celler (Tregs) och har visat sig ha stor betydelse för deras tillväxt och överlevnad. Som en del av sitt Treg-program har BioInvent identifierat och karakteriserat ett brett spektrum av TNFR2-specifika antikroppar med hjälp av det egenutvecklade n-CoDeR®-biblioteket och det unika screeningverktöget F.I.R.S.T™, där BI-1808 och BI-1910 är de ledande kandidaterna för klinisk utveckling.

BT-001 - Partnersamarbete med Transgene – utveckling av nästa generations onkolytiska virus som uttrycker en anti-CTLA-4-antikropp för behandling av solida tumörer

BioInvent och Transgene meddelade i mars 2020 att den första ansökan om klinisk prövning av BT-001 lämnats in och att en first-in-human-prövning väntas starta före slutet av 2020 i Europa och USA.

Lovande data presenterades på AACR:s Virtual Annual Meeting II i juni 2020. Tumöreradikering på över 70 procent observerades i flera murina modeller, vilket visar på den kraftfulla terapeutiska effekten hos BT-001 som single agent, vilket utgör en solid grund för kommande klinisk utveckling av BT-001. BT-001 har flera verkningsmekanismer. Det har konstruerats för att kombinera avdödande av cancerceller (onkolys) och produktion av anti-CTLA4-antikroppen och GM-CSF direkt in i tumören, vilket också leder till ett immunsvaret mot tumör-celler. Det visades att anti-CTLA-4-antikroppen och GM-CSF ansamlas i tumörer med låg systemisk exponering. När nya tumör-celler implanterades i möss vars tumörer hade eradikerats efter en första behandling med BT-001 utvecklade dessa möss en stark tumör-specifik respons och ett varaktigt immunologiskt minne. Dessa data indikerar att BT-001 har potential att göra en signifikant skillnad i behandlingen av solida tumörer.

Bakgrund

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, med potential att bli signifikativt mer effektiva än om virus och antikropp ges samtidigt men var för sig.

Transgene bidrar med både sin tekniska expertis, samt med sina 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 "bevärade" viruset möjliggör uttryck av gener insatta i dess genom, i det här fallet, en immunmodulerande anti-CTLA-4-antikropp,

vilket ytterligare förbättrar 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 n-CoDeR®/F.I.R.S.T™-plattformar.

I mars 2019 tillkännagav BioInvent och Transgene en utvidgning av samarbetet för att gemensamt utveckla multifunktionella onkolytiska virus som kodar för antikroppar riktade mot en ej tillkännagiven målstruktur, och som kan användas i behandling av ett stort antal solida tumörer.

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

FINANSIELL INFORMATION

Intäkter och resultat

Siffror inom parentes anger utfall för motsvarande period föregående år.

Andra kvartalet

Nettoomsättningen uppgick till 15,6 MSEK (32,9). Intäkter under perioden utgjordes huvudsakligen av intäkter från produktion av antikroppar för kliniska studier. Intäkter under motsvarande period 2019 utgjordes huvudsakligen av intäkter från produktion av antikroppar för kliniska studier, intäkter från forskningsfinansiering, samt en milstolpsbetalning på 0,75 miljoner euro inom ramen för samarbetet med Mitsubishi Tanabe Pharma Corporation i samband med att den första patienten enrollerats i en klinisk fas II-studie och en milstolpsbetalning på 0,5 miljoner USD från XOMA Corporation som är relaterad till FDAs godkännande av en IND-ansökan.

Bolagets samlade kostnader uppgick till 55,1 MSEK (66,1). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 34,2 MSEK (46,0), personalkostnader 17,9 MSEK (17,2) och avskrivningar 3,0 MSEK (2,9).

Forsknings- och utvecklingskostnader uppgick till 47,6 MSEK (58,4). Försäljnings- och administrationskostnader uppgick till 7,5 MSEK (7,7).

Resultat efter skatt uppgick till -39,3 MSEK (-32,8). Finansnetto uppgick till -0,2 MSEK (-0,1). Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,08 SEK (-0,07).

Januari - juni

Nettoomsättningen uppgick till 32,4 MSEK (50,3). Intäkter under perioden utgjordes huvudsakligen av intäkter från produktion av antikroppar för kliniska studier och intäkter från forskningsfinansiering. Intäkter under motsvarande period 2019 utgjordes huvudsakligen av intäkter från produktion av antikroppar för kliniska studier, intäkter från forskningsfinansiering, samt en milstolpsbetalning på 0,75 miljoner euro inom ramen för samarbetet med Mitsubishi Tanabe Pharma Corporation i samband med att den första patienten enrollerats i en klinisk fas II-studie och en milstolpsbetalning på 0,5 miljoner USD från XOMA Corporation som är relaterad till FDAs godkännande av en IND-ansökan.

Bolagets samlade kostnader uppgick till 105,3 MSEK (114,5). Rörelsekostnaderna fördelas på externa kostnader 65,6 MSEK (76,5), personalkostnader 33,9 MSEK (32,3) och avskrivningar 5,8 MSEK (5,7).

Forsknings- och utvecklingskostnader uppgick till 90,1 MSEK (99,9). Försäljnings- och administrationskostnader uppgick till 15,2 MSEK (14,6).

Resultat efter skatt uppgick till -72,0 MSEK (-60,6). Finansnetto uppgick till 0,1 MSEK (-0,2). Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,14 SEK (-0,15).

Finansiell ställning och kassaflöde

BioInvent genomförde, under juni och juli 2020, framgångsrikt en riktad emission av aktier om cirka 487 MSEK före transaktionskostnader. Investerare utgjordes av nya investerare såsom HBM Healthcare Investments Ltd., Swedbank Robur Medica och Invus Public Equities, L.P., samt befintliga aktieägare Van Herk Investments B.V., Omega Funds, Fjärde AP-fonden och Handelsbanken Healthcare Fund. I juli 2020 beslutade BioInvents styrelse om en kompenationsemission om upp till cirka 139 MSEK. Den slutfördes i augusti och var kraftigt övertecknad.

Bolagets aktiekapital fördelar sig efter emissionerna på totalt 955 007 096 aktier.

Per den 30 juni 2020 uppgick koncernens likvida medel till 182,3 MSEK (210,3). Kassaflödet från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten uppgick under januari-juni till -63,9 MSEK (-75,8).

Eget kapital uppgick till 193,4 MSEK (247,3) vid periodens slut. Bolagets aktiekapital var 46,7 MSEK. Soliditeten uppgick vid periodens slut till 77 (78) procent. Eget kapital per aktie var 0,33 SEK (0,49).

Investeringar

Under perioden januari-juni uppgick investeringar i materiella anläggningstillgångar till 3,4 MSEK (1,9).

Moderbolaget

All verksamhet i koncernen bedrivs i moderbolaget. Med undantag för finansiell leasing, sammanfaller koncernens och moderbolagets finansiella rapporter i allt väsentligt.

Organisation

Per den 30 juni 2020 hade BioInvent 72 (67) anställda. Av dessa är 65 (61) verksamma inom forskning och utveckling.

Transaktioner med närstående

För beskrivning av förmåner till ledande befattningshavare, se sidan 49 i bolagets årsredovisning för 2019. I övrigt föreligger det inga transaktioner med närstående, i enlighet med IAS 24, att rapportera.

Riskfaktorer

Bolagets verksamhet är förenad med risker relaterade till bland annat läkemedelsutveckling, kliniska prövningar och produktansvar, kommersialisering och samarbetspartners, konkurrens, immaterialrättsligt skydd, 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.

Med undantag för potentiella effekter av coronaviruset, har ingen väsentlig förändring av risker och osäkerhetsfaktorer skett under perioden.

BioInvent har vidtagit nödvändiga försiktighetsåtgärder med anledning av coronaviruset. Vi kan komma att se en försening av tidiga resultat från den öppna fas I-studien med en kombination av BI-1206 och rituximab för behandling av non-Hodgkins lymfom (NHL). Företagsledningen förväntar sig fortfarande resultat från studien under andra halvåret 2020. För närvarande följs tidsplanerna för tidiga kliniska resultat för BI-1206 i kombination med pembrolizumab och initieringar av andra kliniska studier.

För en mer utförlig beskrivning av riskfaktorer hänvisas till avsnittet "Risker och riskhantering", sidan 33, i bolagets årsredovisning för 2019.

Kommande rapporttillfällen

BioInvent avser att avge finansiella rapporter enligt följande:

- Delårsrapport 29 oktober 2020

Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2020 april-juni	3 MÅN 2019 april-juni	6 MÅN 2020 jan-juni	6 MÅN 2019 jan-juni	12 MÅN 2019 jan-dec
Nettoomsättning	15 648	32 898	32 362	50 300	93 740
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Forsknings- och utvecklingskostnader	-47 617	-58 416	-90 047	-99 863	-207 896
Försäljnings- och administrationskostnader	-7 434	-7 666	-15 233	-14 653	-29 094
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	305	513	849	3 828	5 402
	-54 746	-65 569	-104 431	-110 688	-231 588
Rörelseresultat	-39 098	-32 671	-72 069	-60 388	-137 848
Finansnetto	-237	-128	92	-181	-785
Resultat före skatt	-39 335	-32 799	-71 977	-60 569	-138 633
Skatt	-	-	-	-	-
Resultat efter skatt	-39 335	-32 799	-71 977	-60 569	-138 633
Övrigt totalresultat					
<i>Poster som har omförts eller kan omföras till periodens resultat</i>	-	-	-	-	-
Periodens totalresultat	-39 335	-32 799	-71 977	-60 569	-138 633
Årets totalresultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-39 335	-32 799	-71 977	-60 569	-138 633
Resultat per aktie, SEK					
Före utspädning	-0,08	-0,07	-0,14	-0,15	-0,31
Efter utspädning	-0,08	-0,07	-0,14	-0,15	-0,31

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag (KSEK)

	2020 30 juni	2019 30 juni	2019 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	0	0	0
Materiella anläggningstillgångar – leasing	13 890	19 793	16 842
Materiella anläggningstillgångar - övriga	16 680	17 143	16 163
Summa anläggningstillgångar	30 570	36 936	33 005
Omsättningstillgångar			
Varulager	5 573	5 832	5 380
Kortfristiga fordringar	32 393	63 521	33 751
Likvida medel	182 284	210 343	153 975
Summa omsättningstillgångar	220 250	279 696	193 106
Summa tillgångar	250 820	316 632	226 111
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	193 418	247 317	169 436
Långfristiga skulder – leasing	6 579	12 328	9 472
Kortfristiga skulder - leasing	6 057	6 057	6 057
Kortfristiga skulder - övriga	44 766	50 930	41 146
Summa eget kapital och skulder	250 820	316 632	226 111

Koncernens rapport över förändringar av eget kapital i sammandrag (KSEK)

	2020 april-juni	2019 april-juni	2020 jan-juni	2019 jan-juni	2019 jan-dec
Eget kapital vid periodens ingång	136 456	89 840	169 436	87 621	87 621
Totalresultat					
Resultat	-39 335	-32 799	-71 977	-60 569	-138 633
Övrigt totalresultat	-	-	-	-	-
Totalresultat	-39 335	-32 799	-71 977	-60 569	-138 633
Summa, exklusive transaktioner med bolagets ägare	97 121	57 041	97 459	27 052	-51 012
Transaktioner med bolagets ägare					
Personaloptionsprogram	76	207	-262	196	379
Pågående nyemissioner	96 221		96 221		
Riktad nyemission, styrelseaktieprogram 2018		54		54	54
Företrädes- och riktad nyemission		190 015		220 015	220 015
Eget kapital vid periodens utgång	193 418	247 317	193 418	247 317	169 436

Aktiekapitalet består per den 30 juni 2020 av 583 697 428 aktier och aktiens kvotvärde är 0,08. De, per 30 juni 2020, pågående riktade nyemissionerna som slutfördes i juli 2020 och kompensationsemissionen som slutfördes i augusti 2020, uppgick till totalt ca 625 MSEK före nyemissionskostnader och ca 589 MSEK efter nyemissionskostnader.

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag (KSEK)

	2020 april-juni	2019 april-juni	2020 jan-juni	2019 jan-juni	2019 jan-dec
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-39 098	-32 671	-72 069	-60 388	-137 848
Avskrivningar	2 996	2 898	5 823	5 730	11 612
Övriga justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	76	207	-262	196	379
Erhållen och erlagd ränta	-89	-128	-186	-259	-414
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-36 115	-29 694	-66 694	-54 721	-126 271
Förändringar i rörelsekapital	10 038	-4 233	6 227	-19 146	844
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-26 077	-33 927	-60 467	-73 867	-125 427
Investeringsverksamheten					
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-2 373	-1 342	-3 389	-1 888	-3 839
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-2 373	-1 342	-3 389	-1 888	-3 839
Kassaflöde från den löpande verksamheten och investeringsverksamheten	-28 450	-35 269	-63 856	-75 755	-129 266
Finansieringsverksamheten					
Pågående nyemissioner	95 057		95 057		
Riktad nyemission, styrelseaktieprogram 2018		54		54	54
Företrädes- och riktad nyemission		218 515		220 015	220 015
Amortering av leasingsskuld	-1 450	-1 415	-2 892	-2 822	-5 679
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	93 607	217 154	92 165	217 247	214 390
Förändring av likvida medel	65 157	181 885	28 309	141 492	85 124
Likvida medel vid periodens början	117 127	28 458	153 975	68 851	68 851
Likvida medel vid periodens slut	182 284	210 343	182 284	210 343	153 975
Likvida medel, specifikation:					
Kortfristiga placeringar	-	-	-	-	-
Kassa och bank	182 284	210 343	182 284	210 343	153 975
	182 284	210 343	182 284	210 343	153 975

Nyckeltal

	2020 30 juni	2019 30 juni	2019 31 dec
Eget kapital per aktie, periodens utgång, SEK	0,33	0,49	0,34
Antal aktier vid periodens slut (tusental)	583 697	501 770	501 770
Soliditet, %	77,1	78,1	74,9
Antal anställda vid periodens utgång	72	67	72

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (KSEK)

	3 MÅN 2020 april-juni	3 MÅN 2019 april-juni	6 MÅN 2020 jan-juni	6 MÅN 2019 jan-juni	12 MÅN 2019 jan-dec
Nettoomsättning	15 648	32 898	32 362	50 300	93 740
<i>Rörelsens kostnader</i>					
Forsknings- och utvecklingskostnader	-47 674	-58 473	-90 161	-99 977	-208 124
Försäljnings- och administrationskostnader	-7 439	-7 671	-15 243	-14 663	-29 114
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	305	513	849	3 828	5 402
	-54 808	-65 631	-104 555	-110 812	-231 836
Rörelseresultat	-39 160	-32 733	-72 193	-60 512	-138 096
Finansnetto	-150	-5	275	73	-312
Resultat efter finansiella poster	-39 310	-32 738	-71 918	-60 439	-138 408
Skatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-39 310	-32 738	-71 918	-60 439	-138 408
<i>Övrigt totalresultat</i>	-	-	-	-	-
Totalresultat	-39 310	-32 738	-71 918	-60 439	-138 408

Moderbolagets balansräkning i sammandrag (KSEK)

	2020 30 juni	2019 30 juni	2019 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	0	0	0
Materiella anläggningstillgångar	16 680	17 143	16 163
Finansiella anläggningstillgångar	687	687	687
Summa anläggningstillgångar	17 367	17 830	16 850
Omsättningstillgångar			
Varulager	5 573	5 832	5 380
Kortfristiga fordringar	33 931	65 059	35 289
Kortfristiga placeringar	-	-	-
Kassa och bank	182 284	210 343	153 975
Summa omsättningstillgångar	221 788	281 234	194 644
Summa tillgångar	239 155	299 064	211 494
Eget kapital och skulder			
Eget kapital			
Bundet eget kapital	74 389	67 835	67 835
Fritt eget kapital	119 351	179 650	101 864
Summa eget kapital	193 740	247 485	169 699
Skulder			
Kortfristiga skulder	45 415	51 579	41 795
Summa eget kapital och skulder	239 155	299 064	211 494

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att denna delårsrapport för perioden 2020-01-01 -- 2020-06-30 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 27 augusti 2020

Leonard Kruimer
Styrelseordförande

Vessela Alexieva
Styrelseledamot

Kristoffer Bissessar
Styrelseledamot

Dharminder Chahal
Styrelseledamot

Thomas Hecht
Styrelseledamot

An van Es Johansson
Styrelseledamot

Anette Mårtensson
Styrelseledamot

Bernd Seizinger
Styrelseledamot

Martin Welschof
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 2020 och för den sexmånadersperiod 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

Grundad 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 27 augusti 2020
KPMG AB

Linda Bengtsson
Auktoriserad revisor

Upplysningar i noter

Not 1 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 2020 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 45, i bolagets årsredovisning för 2019.

Not 2 Intäkter

KSEK	2020 april-juni	2019 april-juni	2020 jan-juni	2019 jan-juni	2019 jan-dec
<i>Intäkter fördelat på geografisk region:</i>					
Sverige	1 380	5 916	2 143	15 985	23 990
Europa	10 100	-	15 116	169	1 091
USA	4 168	18 874	15 103	26 038	60 551
Övriga länder	-	8 108	-	8 108	8 108
	15 648	32 898	32 362	50 300	93 740
<i>Intäkter består av:</i>					
Intäkter från samarbetsavtal knutna till utlicensiering av egna läkemedelsprojekt	-	5 783	6 698	10 953	21 834
Intäkter från teknologilicenser	-	12 717	-	12 717	12 717
Intäkter från externa utvecklingsuppdrag	15 648	14 398	25 664	26 630	59 189
	15 648	32 898	32 362	50 300	93 740

Koncernens och moderbolagets intäkter sammanfaller.

Not 3 Aktierelaterade ersättningar

Optionsprogram 2017/2020

Vid årsstämman 2017 beslutades att inrätta ett långsiktigt incitamentsprogram i form av ett optionsprogram omfattande ledning och andra nyckelpersoner. Varje option berättigar innehavaren att förvärva 1,02 ny aktie i BioInvent under perioden efter offentliggörandet av bolagets bokslutskommuniké för räkenskapsåret 2019 till och med den 15 december 2020. Teckningskursen per aktie uppgår till 2,93 kronor. Lösenpris och det antal aktier som varje option berättigar till är omräknade till följd av under 2020 genomförd företrädesemission. Programmet omfattar f.n. 10 personer. Under programmet har 1 422 832 optioner tilldelats. Inga ytterligare tilldelningar kommer att ske. Programmet, inklusive kostnader för eventuella sociala avgifter, är säkrat genom 1 900 000 teckningsoptioner som innehas av BioInvent Finans AB.

Optionsprogram 2019/2025

Vid årsstämman 2019 beslutades att inrätta ett långsiktigt incitamentsprogram i form av ett optionsprogram omfattande ledningsgruppen. Optionsprogrammet omfattar maximalt 3 971 000 personaloptioner och deltagarna kan tilldelas optioner vederlagfritt baserat på prestation och fortsatt anställning. Varje option berättigar innehavaren att förvärva 1,02 ny aktie i BioInvent under perioden efter offentliggörandet av bolagets bokslutskommuniké för räkenskapsåret 2022 till och med den 15 december 2025. Teckningskursen per aktie kommer att uppgå till 3,09 kronor. Lösenpris och det antal aktier som varje option berättigar till är omräknade till följd av under 2020 genomförd företrädesemission. För att möjliggöra bolagets leverans av aktier enligt optionsprogrammet samt säkra därmed sammanhängande kostnader, främst sociala avgifter, beslutade årsstämman om en riktad emission av högst 5 040 000 teckningsoptioner (motsvarande cirka 0,5 procent av samtliga aktier och röster i bolaget) samt godkännande av överlåtelse av teckningsoptioner. Tilldelning av 221 619 optioner har skett i februari 2020.

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

Not 4 Händelser efter rapportperiodens utgång

I juli 2020 förlängdes BioInvents avtal med Pfizer Inc. ytterligare, till slutet av 2020, för att göra det möjligt för bolagen att ytterligare identifiera och karaktärisera nya målstrukturer och antikroppar som binder till dessa målstrukturer.

Den extra bolagsstämman den 3 juli 2020, beslutade att utöka bolagets styrelse med en ledamot genom nyval av Dr. Thomas Hecht som styrelseledamot. (R)

I juli 2020 beslutade BioInvents styrelse om en kompensationsemision om upp till cirka 139 MSEK. Den slutfördes i augusti och var kraftigt övertecknad. (R)

(R)= Regulatorisk händelse

Kontakt

Frågor med anledning av denna rapport besvaras av Martin Welschof, vd, 046-286 85 50, martin.welschof@bioinvent.com. Rapporten finns även tillgänglig på www.bioinvent.com.

BioInvent International AB (publ)

Org nr 556537-7263
Besöksadress: Sölvegatan 41
Postadress: 223 70 Lund
Tel: 046-286 85 50

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.