

Q1 Q2 Q3 Q4

DELÅRSRAPPORT Q2 2020 | ACTIVE BIOTECH AB

KVARTAL 2 I KORTHET

- Dr Elaine Sullivan, Dr Aleksandar Danilovski och Dr Axel Glasmacher, utsågs till nya styrelseledamöter vid årsstämman den 19 maj
- Active Biotech tillhandahöll statusuppdatering i portföljprojekten
- Nya prekliniska data med tasquinimod i experimentella modeller för multipel myelom presenterades på den virtuella versionen av 25th European Hematology Association Annual Congress Meeting i juni

HÄNDELSE EFTER PERIODENS UTGÅNG

- Första patienten har doserats i fas 1b/2a-studien med tasquinimod vid behandling av multipelt myelom

EKONOMISK ÖVERSIKT

MSEK	Apr-jun		Jan-jun		Helår 2019
	2020	2019	2020	2019	
Nettoomsättning	-	1,1	0,5	6,6	8,4
Rörelseresultat	-10,1	-5,4	-19,9	-11,8	-32,3
Resultat efter skatt	-9,8	-5,5	-19,9	-13,6	-34,1
Resultat per aktie (SEK)	-0,07	-0,04	-0,14	-0,09	-0,24
Likvida medel (vid periodens slut)			38,2	77,2	59,7

Rapporten finns även tillgänglig på www.activebiotech.com

Denna information är sådan information som Active Biotech är skyldig att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 6 augusti, 2020, kl. 08.30.



Jag har glädjen att meddela att det har gjorts betydande framsteg i alla projekten

VD HAR ORDET

Det första halvåret av 2020 har avlöpvt väl, trots att det har varit speciellt på många sätt. I linje med bolagets nya inriktning, som tillkännagavs i februari, fokuserar vi nu på naptumomab med vår samarbetspartner NeoTX och de fyra nya portföljprojekten: tasquinimod inom multipelt myelom och laquinimod inom de inflammatoriska ögonsjukdomarna, våt AMD och uveit samt inom Crohns sjukdom.

Vi har, som alla andra, påverkats av covid-19-pandemin. För att begränsa spridningen av viruset och en potentiell negativ effekt på verksamheten har vi minimerat våra resor och övergått till ett digitalt arbetssätt. Jag har glädjen att meddela att det har gjorts betydande framsteg i alla projekten och verksamheten löper planenligt och hittills utan några större förseningar. Det är dock fortsatt osäkert hur globala åtgärder mot covid-19 samt prioritering av hälso- och sjukvårdsresurser kan komma att inverka på tidslinjerna för projektaktiviteterna.

På Årsstämman i maj utsågs tre nya ledamöter i styrelsen för Active Biotech, Elaine Sullivan, Aleksandar Danilovski och Axel Glasmacher. Alla tre har kompetens och erfarenhet som passar utmärkt ihop med bolagets nya fokus. Årsstämman beslutade också om långsiktiga incitamentsprogram för medarbetare och styrelseledamöter och ledningen tillsammans med styrelseledamöterna har köpt totalt 361 756 aktier i relation till detta.

Fas 1b/2-studien med **naptumomab** i kombination med checkpoint-hämmaren durvalumab i patienter med avancerad cancer rekryterar enligt plan och vi ser fram emot att granska resultaten från doseskaleringsfasen av studien i början av 2021. Jag är också mycket nöjd med att NeoTX, vår partner för naptumomab, har beslutat att utöka utvecklingsprogrammet till ytterligare läkemedelskombinationer och testning av naptumomab i nya indikationer. Vårt partnerskap med NeoTX fungerar bra och deras engagemang och investeringar i projektet med ytterligare studier bådär gott för en fortsatt framgångsrik utveckling av projektet.

Vi fortsätter att göra framsteg inom de kliniska utvecklingsprogrammen för de helägda projekten tasquinimod och laquinimod. I den kliniska fas 1b/2a-studien med **tasquinimod** i återkommande eller refraktärt multipelt myelom meddelade vi nyligen att första patienten doserats. Studien kommer primärt att undersöka säkerheten för tasquinimod som monoterapi och i kombination med ixazomib, lenalidomid och dexametason, en oral standardbehandling mot multipelt myelom. Explorativa utvidgade kohort-studier kommer därutöver att rekryteras för att preliminärt karaktärisera anti-myelom aktiviteten hos respektive behandling. Mer detaljerad information om studien finns tillgänglig på clinicaltrials.gov (NCT04405167). Nya prekliniska data från samarbetet med dr Yulia Nefedova och hennes team vid Wistar Institute, Philadelphia, USA, presenterades i juni på den virtuella konferensen European Hematology Association Meeting. Data visar kraftfulla effekter av tasquinimod som monoterapi och i kombination med standardbehandling mot multipelt myelom, i prekliniska modeller.

I **laquinimod**-projektet pågår aktiviteter tillsammans med Leukocare AG för att ta fram en ögonberedning av laquinimod för behandling av ögonsjukdomarna våt AMD och uveit som i svåra fall kan leda till blindhet. Vår plan är att starta kliniska prövningar under 2021. En rapport om effekterna av laquinimod i en experimentell modell för uveit publicerades nyligen i Journal of Immunology (J Immunol May 1, 2020, 204 (1 Supplement) 150.18). Studien som utfördes av ett forskarteam vid National Eye Institute vid National Institute of Health i USA visade att laquinimod helt förhindrade sjukdomsutveckling och hämmade inflammatoriska processer hos möss med autoimmun uveit.

Samtidigt utvärderar vi möjliga vägar framåt för laquinimod för behandling av Crohns sjukdom och vi planerar för nya rådgivningsmöten med regulatoriska myndigheter baserat på en tidigare genomförd fas 2a-studie i denna indikation.

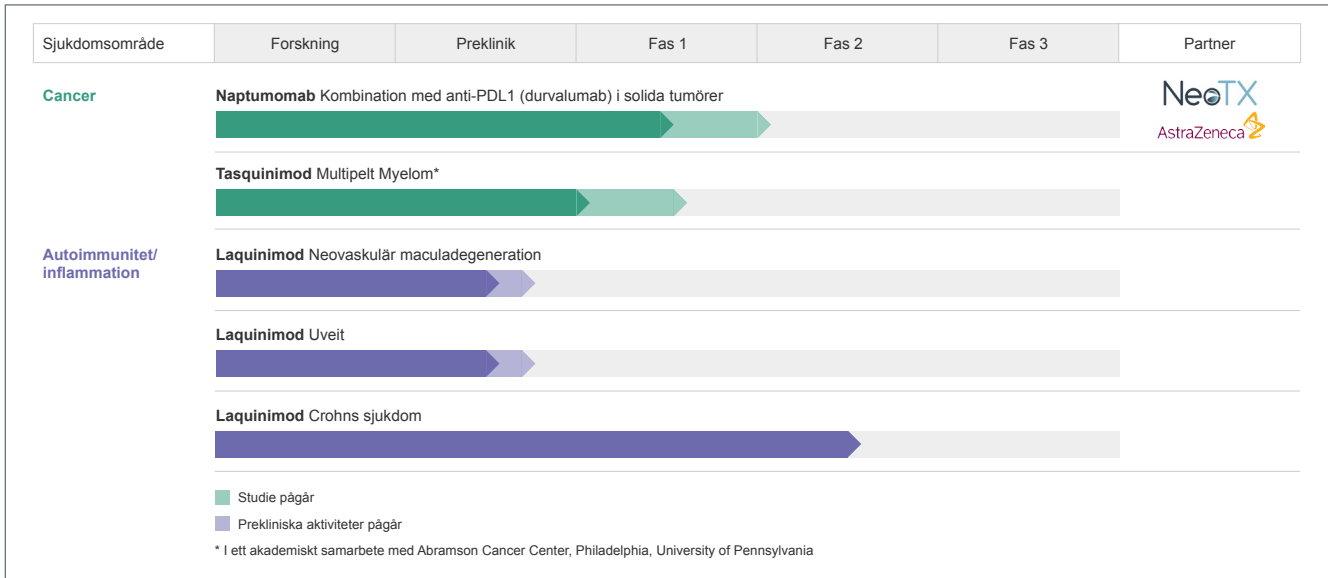
Vi har ett spännande andra halvår av 2020 framför oss med viktiga milstolpar att uppnå i enlighet med vårt nya fokus. Jag ser fram emot att följa framstegen i de pågående kliniska programmen med naptumomab och tasquinimod. För laquinimod har vi en tydlig utvecklingsväg under hösten med målet att inleda kliniska studier under 2021.



Helén Tuvešson, VD

PROJEKTEN

Active Biotechs projektportfölj innefattar projekt för utveckling av läkemedel mot cancer och autoimmuna/inflammatoriska sjukdomar.



Naptumomab Estafenatox

Naptumomab estafenatox, (naptumomab) är en tumörinriktad immunterapi som stärker immunsystemets förmåga att känna igen och döda tumören. Active Biotech har sedan 2016 ett licensavtal med NeoTX Therapeutics Ltd (NeoTX) för den globala utvecklingen och kommersialiseringen av naptumomab för behandling av cancer.

Naptumomab stärker immunförsvarets förmåga att upptäcka tumörer och omdirigerar specifika T-celler för avdödning av tumörcellerna. Naptumomab har potential som monoterapi och i kombination med andra behandlingar, inklusive kemoterapi, CAR-T-cellterapi och checkpoint-hämmare. Tidigare kliniska studier har visat att naptumomab tolereras väl och ger preliminära signaler på effekt.

För närvarande pågår en öppen, multicenter, dosundersökande klinisk fas 1b-studie med naptumomab i kombination med durvalumab, en PD-L1-checkpoint-hämmare. Studien rekryterar tidigare behandlade patienter med avancerad eller metastaserande, 5T4-positiv cancer och syftar till att fastställa den maximalt tolererade dosen i kombinationen innan man fortsätter till en fas 2 utvidgad kohort-studie. Studien inleddes under andra halvåret 2019 och genomförs enligt avtal med AstraZeneca. Mer information om studien finns tillgänglig på clinicaltrials.gov (NCT03983954). Ytterligare studier med naptumomab planeras, inklusive en fas 2-studie med naptumomab i kombination med docetaxel i patienter med avancerad icke-småcellig lungcancer (NSCLC).

Tasquinimod

Tasquinimod är en oral immunmodulerande substans, avsedd för daglig dosering, som påverkar tumörens möjlighet att växa och sprida sig. Tasquinimod har studerats i både friska frivilliga och cancerpatienter. Kliniska effekter och god säkerhet har visats i 1500 patienter, motsvarande mer än 650 patientår av exponering för tasquinimod.

Idag är tasquinimod under utveckling för behandling av multipelt myelom, en ovanlig form av blodcancer med ett stort medicinskt behov. Omfattande prekliniska studier, utförda i samarbete med Wistar Institute i Philadelphia, under de senaste åren ger ett tydligt stöd för att gå vidare med tasquinimod inom multipelt myelom. Nya prekliniska data från experimentella modeller för multipel myelom, som visar att tasquinimod har effekt som monoterapi och i kombination med standardbehandling, presenterades i juni på den virtuella konferensen European Hematology Association Meeting.

Ett akademiskt samarbete med Abramson Cancer Center, Philadelphia, University of Pennsylvania, för utveckling av tasquinimod som en ny immunmodulerande produkt för behandling av multipelt myelom har inletts. För närvarande pågår en fas 1b/2a-studie för patienter med återkommande eller refraktärt multipelt myelom. Studien är en dosundersökande studie och kommer att rekrytera upp till 54 patienter. Studiens primära mål är att fastställa optimal dos och behandlingsschema för tasquinimod som monoterapi och i kombination med ixazomib, lenalidomid och dexametason (IRd), en oral standardbehandling vid multipelt myelom. Viktiga sekundära mål inkluderar preliminär anti-myelom aktivitet med tasquinimod som monoterapi och i kombination med IRd. Studien startade i juli 2020 och huvudprövare är Dr. Dan Vogl, Abramson Cancer Center, Philadelphia, University of Pennsylvania. Mer information om studien finns tillgänglig på [clinicaltrials.gov NCT04405167](https://clinicaltrials.gov/NCT04405167)).

Patent på de viktigaste marknaderna har beviljats, senast i Japan, vilket ger skydd för användning av tasquinimod i maligna blodsjukdomar, speciellt akuta former av leukemi och multipelt myelom, till år 2035. Vidare har FDA beviljat sär-läkemedelsstatus för tasquinimod för behandling av multipelt myelom, vilket ger sju års marknadsexklusivitet i händelse av framtida registrering.

HÄNDELSER UNDER Q2

- Nya prekliniska data på tasquinimod i experimentella modeller för multipel myelom presenterades på den virtuella versionen av 25th European Hematology Association Annual Congress Meeting i juni

HÄNDELSER EFTER PERIODENS UTGÅNG

- Första patienten har doserats i fas 1b/2a-studien av tasquinimod vid behandling av multipelt myelom

Laquinimod

Laquinimod är en oral substans med unika immunmodulerande egenskaper som tidigare har utvecklats främst inom neurodegenerativa sjukdomar. Under åren av sen klinisk utveckling genererades kliniska data avseende effekt och säkerhet för laquinimod i fler än 5000 patienter, vilket motsvarar mer än 14000 patientår av exponering för laquinimod.

LAQUINIMOD SOM EN NY PRODUKT FÖR BEHANDLING AV ÖGONSJUKDOMAR

Prekliniska data visar lovande resultat och stödjer användningen av laquinimod för behandling av de två ögonsjukdomarna våt AMD och uveit. Vårt fokus de kommande 12 månaderna kommer att vara på att fastställa det bästa sättet att utveckla laquinimod som en lokal behandling i dessa sjukdomar. Därutöver kommer vi att göra prekliniska studier för att öka förståelsen för den terapeutiska potentialen hos laquinimod. Planen är att inleda kliniska studier med en ny topikal formulering under 2021.

LAQUINIMOD SOM EN NY PRODUKT FÖR BEHANDLING AV CROHNS SJUKDOM

Vi har också beslutat att utvärdera laquinimod för behandling av Crohns sjukdom, som en immunmodulerande substans med en ny verkningsmekanism, en indikation där en tidigare klinisk fas 2a-studie visar övertygande data. Omfattande prekliniska studier av laquinimod i modeller för mag- och tarmsjukdomar visar på en möjlig roll för behandling av Crohns sjukdom. Vi kommer under de närmaste 12 månaderna att uppdatera tidigare erhållen regulatorisk rådgivning från FDA, samt undersöka olika former av samarbeten, inklusive akademiska samarbetsavtal, för att gå vidare med utvecklingen av laquinimod för denna indikation.

FINANSIELL INFORMATION

Kommentar till koncernens resultat för perioden januari – juni, 2020

Nettoomsättningen uppgick till 0,5 (6,6) MSEK och inkluderar intäkter för anläggningservice under första kvartalet 2020 från köparen av bolagets fastighet. All fastighetservice utförd av Active Biotech upphörde i början av april 2020.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 20,3 (20,6) MSEK, varav forskningskostnaderna uppgick till 13,1 (14,3) MSEK, en 8-procentig kostnadsreduktion. Under rapportperioden har företagets forskningsverksamhet fokuserats på att stödja NeoTX i den kliniska utvecklingen av naptumomab i solida tumörer och partnerskapet med Penn University, för att inleda den klinisk utvecklingen för tasquinimod för behandling av multipelt myelom. De prekliniska aktiviteterna med laquinimod i ögonsjukdomar, som beskrivs i företagets nya inriktning, har också inletts.

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -19,9 (-11,8) MSEK. Administrationskostnaderna uppgick till 7,2 (6,3) MSEK, periodens finansiella netto till -0,1 (-1,8) MSEK och resultatet efter skatt till -19,9 (-13,6) MSEK.

Kommentar till koncernens resultat för perioden april – juni, 2020

Nettoomsättningen uppgick till 0,0 (1,1) MSEK. Andra kvartalet 2019 inkluderade intäkter för fastighets-servicetjänster som tillhandahölls till köparen av bolagets fastighet.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 10,1 (8,8) MSEK, varav forskningskostnaderna uppgick till 6,3 (5,2) MSEK som förklaras av ökade aktiviteter för att stödja NeoTX i den kliniska utvecklingen av naptumomab, och stöd till inledningen av starten för den kliniska utvecklingen av tasquinimod för behandling av multipelt myelom. Den prekliniska utvecklingen med laquinimod i ögonsjukdomarna, uveit och våt AMD, har också inletts under perioden.

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -10,1 (-5,4) MSEK. Administrationskostnaderna uppgick till 3,8 (3,6) MSEK, periodens finansiella netto till 0,3 (0,0) MSEK och resultatet efter skatt till -9,8 (-5,5) MSEK.

Koncernens kassaflöde, likviditet och finansiella ställning för perioden januari – juni, 2020

Likvida medel uppgick vid periodens slut till 38,2 MSEK, att jämföras med 59,7 MSEK vid utgången av 2019. Kassaflödet för perioden uppgick till -21,5 (51,7) MSEK. Andra kvartalet 2019 inkluderar försäljningen av bolagets fastighet som genererade ett likviditetstillskott i storleksordning 70 MSEK. Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -19,3 (-13,5) MSEK varav det första kvartalet 2020 inkluderar en engångsbetalning på cirka 4 MSEK relaterad till den kliniska och kommersiella utvärderingen av bolagets tillgångar. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till 0,0 (275,0) MSEK. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till -0,6 (-203,2) MSEK.

Investeringar

Investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 0,0 (0,0) MSEK.

Kommentarer till moderbolagets resultat och finansiella ställning för perioden januari – juni, 2020

Nettoomsättning för perioden uppgick till 0,5 (6,5) MSEK och rörelsekostnaderna till 20,3 (20,9) MSEK. Moderbolagets rörelseresultat för perioden uppgick till -19,9 (-14,3) MSEK. Det finansiella nettot uppgick till 0,0 (0,1) MSEK och resultatet efter finansiella poster till -19,9 (-14,2) MSEK. Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 38,2 MSEK jämfört med 59,4 MSEK vid årets början.

Kommentarer till moderbolagets resultat och finansiella ställning för perioden april – juni, 2020

Nettoomsättning för perioden uppgick till 0,0 (1,7) MSEK och rörelsekostnaderna till 10,1 (8,7) MSEK. Moderbolagets rörelseresultat för perioden uppgick till -10,1 (-7,0) MSEK. Det finansiella nettot uppgick till 0,4 (0,1) MSEK och resultatet efter finansiella poster till -9,8 (-6,9) MSEK.

Eget kapital

Koncernens egna kapital vid periodens utgång uppgick till 33,8 MSEK, att jämföras med 53,8 MSEK vid utgången av föregående år.

Antalet utestående aktier uppgick vid utgången av perioden till 145 236 480. Koncernens soliditet vid utgången av perioden uppgick till 77,1 %, att jämföras med 80,3 % vid utgången av 2019. Motsvarande siffror för moderbolaget Active Biotech AB uppgick till 15,4 % respektive 31,4 %.

Långsiktigt incitamentsprogram

Bolagsstämman den 19 maj, 2020 beslutade att implementera två långsiktiga incitamentsprogram, **Plan 2020/2024** för anställda i Active Biotech koncernen och **Board Plan 2020/2023** för styrelsemedlemmar i Active Biotech.

För att delta i Plan 2020/2024 förutsätts att de anställda investerar i Active Biotech aktier på marknadsmässiga villkor (**Sparaktier**) och har därefter möjligheten att erhålla aktier (**Prestationsaktier**) vederlagsfritt om vissa verksamhetsmål uppnås. För varje **Sparaktie** förvärvat under **Plan 2020/2024** erbjuder Active Biotech den anställde rätten till upp till två **Prestationsaktier**.

Deltagarna i **Board Plan 2020/2023** förväntas likaså att investera i Active Biotech-aktier (**Sparaktier**) till marknadsmässiga villkor och kommer därefter att ha möjligheten att erhålla ytterligare aktier (**Prestationsaktier**) vederlagsfritt beroende av kursutvecklingen för Active Biotech aktien. För varje **Sparaktie** förvärvat i **Board Plan 2020/2023** erbjuder Active Biotech rätten upp till en Active Biotech-aktie (**Prestationsaktie**) vederlagsfritt.

Detaljerade villkor för båda programmen finns tillgängliga på bolagets hemsida.

Anställda och styrelsemedlemmar förvärvade totalt 361 756 aktier (**Sparaktier**) under den fastlagda tidsperioden i respektive program. Delårsrapporten inkluderar ingen väsentlig finansiell påverkan av de två programmen.

Organisation

Medelantalet anställda under rapportperioden uppgick till 10 (12), varav andelen anställda i forsknings- och utvecklingsverksamheten uppgick till 5 (5). Vid periodens slut uppgick antalet anställda relaterade till företagets nya inriktning till 8 varav 5 inom forskning och utveckling.

Framtidsutsikter, inklusive väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Avgörande för Active Biotechs långsiktiga finansiella styrka och uthållighet är bolagets förmåga att utveckla läkemedelsprojekt till den tidpunkt då samarbetsavtal kan ingås och samarbetspartnern tar över den fortsatta utvecklingen och kommersialiseringen av projektet.

Det sedan 2016 ingångna samarbetsavtalet med NeoTX kommer att ha inverkan på bolagets framtida intäkter och finansiella ställning om naptumomab utvecklas positivt. NeoTX inledde den kliniska utvecklingen av naptumomab i kombination med en immunstimulerande PD-L1 hämmare under 2019 och resultat förväntas under 2021.

Tillgänglig likviditet i kombination med intäkter från befintliga och förväntade partneravtal antas enligt nuvarande planer vara tillräckligt för att finansiera verksamheten till 2021.

Ett forskningsbolag som Active Biotech kännetecknas av en hög operationell och finansiell risk, då de projekt bolaget bedriver har en hög utvecklings-, regulatorisk- och kommersialiseringsrisk. Dessutom är företagets förmåga att attrahera och behålla nyckelpersoner, med kompetens både inom forskningsområdet och relevant produktutvecklingserfarenhet en betydande risk.

Sammanfattningsvis är verksamheten förenad med risker relaterade till bland annat läkemedelsutveckling, konkurrens, teknologiutveckling, patent, myndighetskrav, kapitalbehov, valutor och räntor. En detaljerad redovisning av dessa risker och osäkerhetsfaktorer framgår i förvaltningsberättelsen i årsredovisningen 2019. När det gäller den rådande situationen med COVID-19 kan den pågående och planerade prekliniska och kliniska verksamheten försenas med möjliga konsekvenser för bolagets finansiella risker. Då koncernens verksamhet i huvudsak bedrivs i moderbolaget avser risk- och osäkerhetsfaktorerna både moderbolaget och koncernen.

RESULTATRÄKNING FÖR KONCERNEN I SAMMANDRAG

MSEK	Apr-Jun		Jan-Jun		Helår
	2020	2019	2020	2019	2019
Nettoomsättning	-	1,1	0,5	6,6	8,4
Administrationskostnader	-3,8	-3,6	-7,2	-6,3	-12,2
Forsknings- och utvecklingskostnader	-6,3	-5,2	-13,1	-14,3	-28,5
Övriga rörelsekostnader/intäkter	-	2,2	-	2,2	-
Rörelseresultat	-10,1	-5,4	-19,9	-11,8	-32,3
Finansnetto	0,3	0,0	-0,1	-1,8	-1,8
Resultat före skatt	-9,8	-5,5	-19,9	-13,6	-34,1
Skatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-9,8	-5,5	-19,9	-13,6	-34,1
Periodens resultat hänförligt till:					
Moderbolagets aktieägare	-9,8	-5,5	-19,9	-13,6	-34,1
Innehav utan bestämmande inflytande	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-9,8	-5,5	-19,9	-13,6	-34,1
Periodens resultat per aktie före utspädning (sek)	-0,07	-0,04	-0,14	-0,09	-0,24
Periodens resultat per aktie efter utspädning (sek)	-0,07	-0,04	-0,14	-0,09	-0,24

RAPPORT ÖVER TOTALRESULTAT FÖR KONCERNEN I SAMMANDRAG

MSEK	Apr-Jun		Jan-Jun		Helår
	2020	2019	2020	2019	2019
Periodens resultat	-9,8	-5,5	-19,9	-13,6	-34,1
Övrigt totalresultat	-	-	-	-	-
Periodens totalresultat	-9,8	-5,5	-19,9	-13,6	-34,1
Periodens totalresultat hänförligt till:					
Moderbolagets aktieägare	-9,8	-5,5	-19,9	-13,6	-34,1
Innehav utan bestämmande inflytande	-	-	-	-	-
Periodens totalresultat	-9,8	-5,5	-19,9	-13,6	-34,1
Avskrivningar ingår med	0,3	0,0	0,7	0,1	0,9
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-	-	-	-	-
Vägt antal utestående stamaktier före utspädning (tusental)	145 236	145 236	145 236	145 236	145 236
Vägt antal utestående stamaktier efter utspädning (tusental)	145 236	145 236	145 236	145 236	145 236
Antal aktier vid periodens slut (tusental)	145 236	145 236	145 236	145 236	145 236

KONCERNENS RAPPORT ÖVER FINANSIELL STÄLLNING I SAMMANDRAG

MSEK	30 jun		31 dec
	2020	2019	2019
Materiella anläggningstillgångar	2,5	1,0	3,2
Långfristiga fordringar	0,0	0,0	0,0
Summa anläggningstillgångar	2,5	1,0	3,2
Kortfristiga fordringar	3,2	5,7	4,1
Likvida medel	38,2	77,2	59,7
Summa omsättningstillgångar	41,4	82,9	63,8
Summa tillgångar	43,9	83,9	67,0
Eget kapital	33,8	74,3	53,8
Långfristiga skulder	1,3	1,0	2,0
Kortfristiga skulder	8,7	8,5	11,2
Summa eget kapital och skulder	43,9	83,9	67,0

KONCERNENS RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRING AV TOTALT EGET KAPITAL I SAMMANDRAG

MSEK	30 jun		31 dec
	2020	2019	2019
Belopp vid periodens ingång	53,8	87,9	87,9
Periodens resultat	-19,9	-13,6	-34,1
Periodens övrigt totalresultat	-	-	-
<i>Periodens totalresultat</i>	<i>-19,9</i>	<i>-13,6</i>	<i>-34,1</i>
Omföring från omvärderingsreserv	-	-88,9	-88,9
Omföring till balanserat resultat	-	88,9	88,9
Belopp vid periodens utgång	33,8	74,3	53,8

KONCERNENS RAPPORT ÖVER KASSAFLÖDEN I SAMMANDRAG

MSEK	Jan-jun		Helår
	2020	2019	2019
Resultat före skatt	-19,9	-13,6	-34,1
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet, m.m.	0,7	0,1	0,9
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-19,3	-13,5	-33,3
Förändringar i rörelsekapital	-1,6	-6,6	-2,5
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-20,9	-20,1	-35,8
Försäljning av materiella anläggningstillgångar	-	275,0	275,0
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	275,0	275,0
Upptagna lån/amortering av låneskulder	-0,6	-203,2	-205,1
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-0,6	-203,2	-205,1
Periodens kassaflöde	-21,5	51,7	34,1
Likvida medel vid periodens början	59,7	25,6	25,6
Likvida medel vid periodens slut	38,2	77,2	59,7

NYCKELTAL

	30 jun		31 dec
	2020	2019	2019
Eget kapital, MSEK	33,8	74,3	53,8
Eget kapital per aktie, SEK	0,23	0,51	0,37
Soliditet i moderbolaget	15,4%	41,4%	31,4%
Soliditet i koncernen	77,1%	88,6%	80,3%
Medelantal anställda	10	12	12

Soliditet och eget kapital per aktie presenteras eftersom de är alternativa nyckeltal som Active Biotech anser vara relevanta för investerare som vill bedöma bolagets förmåga att möta sina finansiella åtaganden. Soliditet beräknas som redovisat eget kapital dividerat med redovisad balansslutning. Eget kapital per aktie beräknas som redovisat eget kapital dividerat med antal aktier.

RESULTATRÄKNING FÖR KONCERNEN

MSEK	2016				2017				2018				2019				2020	
	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2
Nettoomsättning	3,9	3,9	4,1	7,1	4,7	5,1	5,1	5,4	4,8	5,7	4,7	4,8	5,5	1,1	0,9	0,9	0,5	-
Administrationskostnader	-4,4	-4,1	-3,5	-3,9	-4,1	-10,2	-2,5	-3,3	-2,9	-2,6	-2,5	-2,5	-2,8	-3,6	-2,7	-3,2	-3,4	-3,8
Forsknings- och utvecklingskostnader	-15,6	-14,3	-11,7	-16,7	-15,2	-14,6	-9,1	-10,4	-10,5	-10,4	-9,1	-9,4	-9,1	-5,2	-5,3	-8,8	-6,8	-6,3
Övriga rörelsekostnader/intäkter	-	-	-	-	-	-3,3	-	-50,0	-	-	-	-	-	2,2	-2,2	-	-	-
Rörelseresultat	-16,1	-14,5	-11,1	-13,5	-14,6	-23,1	-6,5	-58,4	-8,5	-7,3	-6,9	-7,1	-6,4	-5,4	-9,3	-11,2	-9,7	-10,1
Finansnetto	-1,3	-1,6	-1,9	-1,9	-1,8	-1,8	-1,9	-1,8	-1,7	-1,7	-1,8	-1,8	-1,7	0,0	0,0	-0,1	-0,4	0,3
Resultat före skatt	-17,4	-16,1	-13,0	-15,4	-16,4	-24,9	-8,4	-60,1	-10,2	-9,1	-8,7	-8,9	-8,1	-5,5	-9,3	-11,2	-10,1	-9,8
Skatt	0,6	0,6	0,6	0,6	0,6	0,6	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-16,8	-15,5	-12,4	-14,8	-15,8	-24,4	-8,4	-60,1	-10,2	-9,1	-8,7	-8,9	-8,1	-5,5	-9,3	-11,2	-10,1	-9,8

RESULTATRÄKNING FÖR MODERBOLAGET I SAMMANDRAG

MSEK	Apr-jun		Jan-jun		Helår
	2020	2019	2020	2019	2019
Nettoomsättning	-	1,7	0,5	6,5	8,3
Administrationskostnader	-3,8	-3,6	-7,2	-6,4	-12,3
Forsknings- och utvecklingskostnader	-6,3	-5,1	-13,1	-14,5	-28,7
Rörelseresultat	-10,1	-7,0	-19,9	-14,3	-32,7
<i>Resultat från finansiella poster:</i>					
Ränteintäkter och liknande resultatposter	0,1	0,1	0,1	0,1	0,0
Räntekostnader och liknande resultatposter	0,3	0,0	-0,1	0,0	0,1
Resultat efter finansiella poster	-9,8	-6,9	-19,9	-14,2	-32,6
Skatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-9,8	-6,9	-19,9	-14,2	-32,6
Rapport över totalresultat för moderbolaget i sammandrag					
Periodens resultat	-9,8	-6,9	-19,9	-14,2	-32,6
Övrigt totalresultat	-	-	-	-	-
Periodens totalresultat	-9,8	-6,9	-19,9	-14,2	-32,6

BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG FÖR MODERBOLAGET

MSEK	30 jun		31 dec
	2020	2019	2019
Finansiella anläggningstillgångar	40,5	40,5	40,5
Summa anläggningstillgångar	40,5	40,5	40,5
Kortfristiga fordringar	3,0	5,4	3,3
Kortfristiga placeringar	34,7	72,7	55,6
Kassa och bank	3,5	4,0	3,8
Summa omsättningstillgångar	41,1	82,1	62,8
Summa tillgångar	81,6	122,6	103,3
Eget kapital	12,5	50,8	32,4
Kortfristiga skulder	69,1	71,8	70,8
Summa eget kapital och skulder	81,6	122,6	103,3

Eventuella summeringsfel beror på avrundning.

NOT 1: REDOVISNINGSPRINCIPER

Delårsrapporten för koncernen har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering samt tillämpliga delar av årsredovisningslagen. Delårsrapporten för moderbolaget har upprättats i enlighet med årsredovisningslagens 9 kapitel. För koncernen och moderbolaget har samma redovisningsprinciper och beräkningsgrunder tillämpats som i den senaste årsredovisningen.

NOT 2: INTÄKTERNAS FÖRDELNING

MSEK	Apr-jun		Jan-jun		Helår 2019
	2020	2019	2020	2019	
Hysesintäkter	-	0,2	-	4,9	4,9
Serviceintäkter	-	0,9	0,5	1,6	3,3
Övrigt	-	-	-	0,1	0,2
Summa	-	1,1	0,5	6,6	8,4

NOT 3: VERKLIGT VÄRDE PÅ FINANSIELLA INSTRUMENT

MSEK	30 jun, 2020	31 dec, 2019
	Nivå 2	Nivå 2
Kortfristiga placeringar	34,7	55,6

JURIDISK FRISKRIVNING

Denna finansiella rapport innehåller uttalanden som är framåtblickande och faktiska resultat kan komma att skilja sig väsentligt från de förutsedda. Utöver de faktorer som diskuteras, kan de faktiska utfallen påverkas av utvecklingen inom forskningsprogrammen, inklusive kliniska prövningar, påverkan av konkurrerande forskningsprogram, effekten av ekonomi- och konjunkturförhållanden, effektiviteten av patentskydd och hinder på grund av teknologisk utveckling, valutakurs- och räntefluktuationer samt politiska risker.

KOMMANDE RAPPORTTILLFÄLLEN

- Delårsrapporter 2020: 5 november, 2020
- Bokslutsrapport 2020: 11 februari, 2021
- Investerarmöte: datum kommer att meddelas vid senare tillfälle

Rapporterna finns per dessa datum tillgängliga på www.activebiotech.com.

Lund, 6 augusti 2020

Active Biotech AB (publ)

Michael Shalmi
Styrelseordförande

Uli Hacksell
Styrelseledamot

Aleksandar Danilovski
Styrelseledamot

Elaine Sullivan
Styrelseledamot

Peter Thelin
Styrelseledamot

Axel Glasmacher
Styrelseledamot

Helén Tuveßon
President and CEO

Denna rapport har inte varit föremål för granskning av bolagets revisorer.

Active Biotech AB (publ) (NASDAQ Stockholm: ACTI) är ett bioteknikföretag med focus på cancer och autoimmuna/inflammatoriska sjukdomar. Naptumomab, en immunterapi licensierad till NeoTX Therapeutics Ltd., är i klinisk fas 1b/2 utveckling för behandling av solida tumörer, NCT03983954. Tasquinimod, en oral immunmodulator, är i klinisk utveckling för behandling av multipelt myelom, NCT04405167. Laquinimod, en immunmodulator, utvärderas som en möjlig behandling av ögonsjukdomarna våt AMD och uveit samt den inflammatoriska tarmsjukdomen Crohns sjukdom. För ytterligare information besök www.activebiotech.com.