

Active Biotech AB

Bokslutsrapport januari – december 2019

Kvartal 4 i korthet

- Första patienten i fas 1b/2-studien av naptumomab estafenatox i kombination med en checkpoint-hämmare i solida tumörer doserades
- Preklinisk data avseende naptumomab estafenatox presenterades vid Society for Immunotherapy of Cancers 34:e årliga möte

Viktiga händelser i övrigt under perioden januari – december

- Active Biotechs partner NeoTX inledde ett kliniskt samarbete med AstraZeneca för utvärdering av naptumomab i kombination med IMFINZI® (durvalumab) i fas 1b/2 studien
- Ett patent avseende behandling av akuta leukemier med tasquinimod beviljades i USA
- Active Biotech slutförde försäljningen av fastigheten, Forskaren 1, till Estea AB den 5 april 2019. Köpeskillingen uppgick till 275 MSEK, motsvarande bokfört värde och genererade cirka 70 MSEK i likviditetstillskott
- Michael Shalmi valdes till styrelseordförande och Uli Hacksell till styrelseledamot vid årsstämman den 23 maj 2019
- En utvärdering av företagets kliniska och kommersiella tillgångar inleddes

Händelser efter periodens utgång

- En ny inriktning för Active Biotech godkändes av styrelsen ([se separat pressmeddelande från den 5 februari, 2020](#))

Ekonomisk översikt

MSEK	Q4		Q1-Q4	
	2019	2018	2019	2018
Nettoomsättning	0,9	4,8	8,4	20,1
Rörelseresultat	-11,2	-7,1	-32,3	-29,8
Resultat efter skatt	-11,2	-8,9	-34,1	-36,9
Resultat per aktie (SEK)	-0,08	-0,06	-0,24	-0,27
Likvida medel (vid periodens slut)			59,7	25,6

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Helén Tuveßson, VD
Tfn 046-19 21 56

Active Biotech AB
(org.nr 556223-9227)
Box 724, 220 07 Lund
Tfn 046-19 20 00

Hans Kolam, CFO
Tfn 046-19 20 44

Rapporten finns även tillgänglig på www.activebiotech.com.

Active Biotech är skyldigt att offentliggöra informationen i denna bokslutsrapport enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 6 februari 2020, kl. 08.30 CET.

VDs ord

Den kliniska studien med naptumomab fortskrider enligt plan

I slutet av oktober offentliggjorde vi nyheten att vi doserat den första patienten i fas 1b/2 kombinationsstudien med naptumomab och checkpoint-hämmaren durvalumab. Det inledande steget i studien omfattar en doseskalering som syftar till att definiera den optimala dosen i kombinationen innan vi går vidare till en utvidgad fas 2 kohort-studie. Studien fortskrider enligt plan och vi förväntar oss att detta inledande steg blir klart under 2020. Studien sponsras av vår samarbetspartner NeoTX och genomförs i enlighet med ett avtal med AstraZeneca. Baserat på prekliniska data som visar på intressanta kombinationseffekter av naptumomab och checkpoint-hämmare vid behandling av solida tumörer, som senast presenterades i november på SITC-konferensen i USA, finns det en god rational till att använda denna kombination hos patienter som inte svarar kliniskt på behandling enbart med en checkpoint-hämmare.

Under fjärde kvartalet intensifierades vårt samarbete med Wistar Institute och Penn University för att stödja planeringen av den kliniska utvecklingen av tasquinimod i multipelt myelom. Vidare beviljades patentet gällande tasquinimod-behandling av akut leukemi i USA, och vi har nu patentskydd för behandling av hematologiska maligniteter med tasquinimod på viktiga marknader fram till 2035.

Resultat från den explorativa analysen av fas 2-studien med laquinimod vid Huntingtons sjukdom presenterades på vetenskapliga konferenser under förra året. Sammantaget tyder resultaten på att laquinimod har effekt på sjukdomen, men det återstår att bevisa den kliniska relevansen. I och med dessa resultat har den planerade analysen av studien nu slutförts.

Summering av 2019 och vägen framåt

Ser vi tillbaka på 2019 har det varit ett år med fokus på att etablera en ny grund från vilken Active Biotech kan fortsätta. I början av 2019 sålde vi vår anläggning i Lund till ett nybildat investerarkollektiv som leds av Estea AB. Fastigheten såldes till ett bokfört värde om 275 MSEK och gav oss en kapitalinjektion på cirka 70 MSEK och dessutom möjlighet att fokusera på vår kärnverksamhet att vara ett bioteknikföretag. På årsstämman i maj valdes två nya ledamöter med stor erfarenhet av läkemedelsutveckling in i styrelsen: Michael Shalmi som ordförande och Uli Hacksell som styrelseledamot. Under hösten har styrelse och ledning arbetat tillsammans med externa internationella specialister och rådgivare för att analysera värdepotentialen i vår projektportfölj för att identifiera intressanta kliniska indikationer, som kan vara värdehöjande för företaget i den fortsatta utvecklingen. Samtidigt med denna analys utvärderades Active Biotechs finansiella tillgångar. Slutsatserna från dessa parallella utvärderingar utgör grunden för en ny inriktning för företaget. Information om den nya inriktningen [presenterades i ett separat pressmeddelande den 5 februari, 2020.](#)

Genomförande av en ny inriktning

De övergripande målen för 2019 har uppnåtts: vår forskningsanläggning har sålts, den kliniska kombinationsstudien med naptumomab pågår och en ny inriktning för bolaget har tagits fram.

Jag ser fram emot ett spännande 2020, när vi går från utvärdering till genomförandet av den nya inriktningen för Active Biotech. Jag vill avslutningsvis tacka alla medarbetare i Active Biotech och våra aktieägare för ert lojala stöd under året som gått.

Helén Tuvevesson, VD

Projekt

Active Biotech fokuserar på utveckling av läkemedel i terapeutiska områden där immunsystemet är av central betydelse.

Under de senaste sex månaderna har en detaljerad utvärdering genomförts av våra icke-utlicensierade projekt från ett tekniskt, såväl som ett kommersiellt perspektiv, för att bedöma potentiella värdehöjande möjligheter för bolaget vid utveckling av dessa tillgångar. Utvärderingen har fokuserats på tasquinimod och laquinimod. Dessa projekt har varit i sen klinisk produktutveckling, genererat omfattande kliniska effekt- och säkerhetsdata samt dataset som omfattar fullskalig tillverkning och prekliniska säkerhetsdata, till stöd för regulatoriska ansökningar gällande laquinimod för multipel skleros och tasquinimod för långt framskriden prostatacancer.

Naptumomab

Naptumomab (naptumomab estafenatox, tidigare ANYARA) är en tumörinriktad immunterapi (TTS) som ökar immunsystemets förmåga att känna igen och döda tumören. Active Biotech har sedan 2016 ett avtal med [NeoTX Therapeutics Ltd](#) (NeoTX) om utveckling och kommersialisering av naptumomab.

Kliniskt har utvecklingen av naptumomab främst inriktats på solida cancerformer med ett stort otillfredsställt medicinskt behov. Positiva data rapporterades från fas 1-studier i lungcancer, njurcancer och bukspottkörtelcancer, där naptumomab studerades både som ett enskilt läkemedel (monoterapi) och i kombination med en etablerad tumörterapi - docetaxel (Taxotere®) - hos patienter med avancerad cancer. Resultaten visade att naptumomab tolererades väl, både som monoterapi och i kombination med docetaxel och ökade immunsystemets förmåga att känna igen tumörer. En fas 2/3-studie av naptumomab i kombination med interferon alfa i njurcancer som avslutades 2013 visade en gynnsam säkerhetsprofil, men uppnådde inte sin primära målparametern, att visa förlängd total överlevnad (OS) i studien.

I april 2018 presenterade NeoTX nya prekliniska data vid den amerikanska vetenskapliga konferensen American Association for Cancer Research (AACR). De presenterade resultaten visar en synergistisk anti-tumöreffekt när naptumomab kombineras med en PD-1 checkpoint-hämmare i flera olika tumörmodeller som normalt svarar dåligt eller inte alls på PD-1 hämning. En klinisk prövning kommer att genomföras i kombination med en checkpoint-hämmare, en kombinationsstrategi i linje med naptumomabs verkningsmekanism och stöds av prekliniska data. Active Biotech:s partner NeoTX har ingått ett kliniskt samarbete med AstraZeneca för att utvärdera naptumomab i kombination med checkpoint-hämmaren durvalumab i fas 1b/2-studien som inleddes i oktober 2019.

Händelser efter periodens utgång

- Första patienten i fas 1b/2-studien av naptumomab estafenatox i kombination med en checkpoint-hämmare i solida tumörer doserades
- Preklinisk data avseende naptumomab estafenatox presenterades vid Society for Immunotherapy of Cancers 34:e årliga möte

Finansiell information

Kommentar till koncernens resultat för perioden januari – december, 2019

Nettoomsättningen uppgick till 8,4 (20,1) MSEK och omfattade service- och hyresintäkter, varav hyresintäkterna uppgick till 4,9 (16,0) MSEK. Bolagets fastighet avyttrades till fastighetsbolaget Estea AB den 5 april, 2019 vilket förklarar de lägre hyresintäkterna under perioden.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 40,7 (49,9) MSEK, varav forskningskostnaderna uppgick till 28,5 (39,3) MSEK, en 27-procentig kostnadsreduktion. Under rapportperioden har bolagets forskningsverksamhet fokuserats på den vetenskapliga och kommersiella utvärderingen av laquinimod och tasquinimod för att utvärdera bolagets framtida inriktning förutom stöd till naptumomab-projektet och teknologiöverföringen av laquinimod från Teva. Perioden har belastats med cirka 4 MSEK i engångskostnader

relaterade till den vetenskapliga och kommersiella utvärderingen av laquinimod och tasquinimod kopplade till bolagets nya inriktning.

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -32,3 (-29,8) MSEK. Administrationskostnaderna uppgick till 12,2 (10,6) MSEK, periodens finansiella netto till -1,8 (-7,0) MSEK och resultatet efter skatt till -34,1 (-36,9) MSEK.

Kommentar till koncernens resultat för perioden oktober – december, 2019

Nettoomsättningen uppgick till 0,9 (4,8) MSEK och omfattade service- och hyresintäkter, den lägre intäktsnivån förklaras av den under andra kvartalet 2019 genomförda fastighetsavyttringen.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 12,0 (11,9) MSEK, varav forskningskostnaderna uppgick till 8,8 (9,4) MSEK och i huvudsak omfattar kostnader relaterade till den vetenskapliga och kommersiella utvärderingen av laquinimod och tasquinimod. Fjärde kvartalet inkluderar cirka 4 MSEK i engångskostnader relaterade till den vetenskapliga och kommersiella utvärderingen av laquinimod och tasquinimod kopplade till bolagets nya inriktning.

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -11,2 (-7,1) MSEK. Administrationskostnaderna uppgick till 3,2 (2,5) MSEK, periodens finansiella netto till -0,1 (-1,8) MSEK och resultatet efter skatt till -11,2 (-8,9) MSEK.

Koncernens kassaflöde, likviditet och finansiella ställning för perioden januari – december, 2019

Likvida medel uppgick vid periodens slut till 59,7 MSEK, att jämföras med 25,6 MSEK vid utgången av 2018. Fastighetsavyttringen medförde ett likviditetstillskott i storleksordning 70,0 MEK och reducerade bolagets balansomslutning med cirka 210 MSEK då utestående fastighetslån amorterades.

Kassaflödet för perioden uppgick till 34,1 (0,4) MSEK varav kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -35,8 (-40,6) MSEK. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till 275,0 (0,0) MSEK som en följd av den genomförda fastighetsavyttringen. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till -205,1 (41,0) MSEK som förklaras av amorteringen av utestående fastighetslån i samband med transaktionens genomförande.

Investeringar

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

Kommentar till moderbolagets resultat och finansiella ställning för perioden januari – december, 2019

Nettoomsättning för perioden uppgick till 8,3 (23,2) MSEK och rörelsekostnaderna till 41,0 (58,1) MSEK. Moderbolagets rörelseresultat för perioden uppgick till -32,7 (-34,8) MSEK. Det finansiella nettot uppgick till 0,1 (-0,1) MSEK och resultatet efter finansiella poster till -32,6 (-34,9) MSEK. Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 59,4 MSEK jämfört med 24,2 MSEK vid årets början.

Kommentar till moderbolagets resultat och finansiella ställning för perioden oktober – december, 2019

Nettoomsättning för perioden uppgick till 0,9 (5,7) MSEK och rörelsekostnaderna till 12,0 (12,2) MSEK. Moderbolagets rörelseresultat för perioden uppgick till -11,2 (-6,5) MSEK. Det finansiella nettot för perioden uppgick till 0,0 (-0,1) MSEK och resultatet efter finansiella poster till -11,2 (-6,5) MSEK.

Eget kapital

Koncernens egna kapital vid periodens utgång uppgick till 53,8 MSEK, att jämföras med 87,9 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 80,3 %, att jämföras med 29,1 % vid utgången av 2018. Motsvarande siffror för moderbolaget Active Biotech AB uppgick till 31,4 % respektive 87,3 %.

Organisation

Medelantalet anställda under rapportperioden uppgick till 12 (16), varav andelen anställda i forsknings- och utvecklingsverksamheten uppgick till 5 (7). Vid periodens slut uppgick antalet anställda i koncernen till 11 varav kostnaden för 3 anställda ersätts av Estea AB, köpare till Active Biotechs fastighet, dessa kommer att avsluta sina anställningar i Active Biotech under 2020.

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 immunostimulerande PD-L1 hämmare under 2019 och resultat förväntas under 2021.

Tillgänglig likviditet och likviditetstillskott för den i april 2019 sålda fastigheten i kombination med intäkter från ingångna och förväntade samarbetsavtal förutsätts enligt nuvarande planer finansiera verksamheten 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 företagens förmåga att attrahera och behålla nyckelpersoner med både insikter 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 2018. Då koncernens verksamhet i huvudsak bedrivs i moderbolaget avser risk- och osäkerhetsfaktorerna både moderbolaget och koncernen.

Resultaträkning för koncernen i sammandrag	Q4		Q1 - Q4	
MSEK	2019	2018	2019	2018
Nettoomsättning	0,9	4,8	8,4	20,1
Administrationskostnader	-3,2	-2,5	-12,2	-10,6
Forsknings- och utvecklingskostnader	-8,8	-9,4	-28,5	-39,3
Övriga rörelsekostnader/intäkter	-	-	-	-
Rörelseresultat	-11,2	-7,1	-32,3	-29,8
Finansnetto	-0,1	-1,8	-1,8	-7,0
Resultat före skatt	-11,2	-8,9	-34,1	-36,9
Skatt	-	-	-	-
Periodens resultat	-11,2	-8,9	-34,1	-36,9
Periodens resultat hänförligt till:				
Moderbolagets aktieägare	-11,2	-8,9	-34,1	-36,9
Innehav utan bestämmande inflytande	-	-	-	-
Periodens resultat	-11,2	-8,9	-34,1	-36,9
Periodens resultat per aktie före utspädning (sek)	-0,08	-0,06	-0,24	-0,27
Periodens resultat per aktie efter utspädning (sek)	-0,08	-0,06	-0,24	-0,27

Rapport över totalresultat för koncernen i sammandrag	Q4		Q1 - Q4	
	2019	2018	2019	2018
MSEK				
Periodens resultat	-11,2	-8,9	-34,1	-36,9
Övrigt totalresultat	–	–	–	–
Periodens totalresultat	-11,2	-8,9	-34,1	-36,9
Periodens totalresultat hänförligt till:				
Moderbolagets aktieägare	-11,2	-8,9	-34,1	-36,9
Innehav utan bestämmande inflytande	–	–	–	–
Periodens totalresultat	-11,2	-8,9	-34,1	-36,9
Avskrivningar ingår med	0,3	0,1	0,9	0,4
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	–	–	–	–
Vägt antal utestående stamaktier före utspädning (tusental)	145 236	145 236	145 236	137 492
Vägt antal utestående stamaktier efter utspädning (tusental)	145 236	145 236	145 236	137 492
Antal aktier vid periodens slut (tusental)	145 236	145 236	145 236	145 236

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	31 dec	
	2019	2018
MSEK		
Materiella anläggningstillgångar	3,2	1,3
Långfristiga fordringar	0,0	0,0
Summa anläggningstillgångar	3,2	1,3
Kortfristiga fordringar	4,1	3,9
Tillgångar som innehas för försäljning	–	271,8
Likvida medel	59,7	25,6
Summa omsättningstillgångar	63,8	301,2
Summa tillgångar	67,0	302,4
Eget kapital	53,8	87,9
Långfristiga skulder	2,0	0,1
Kortfristiga skulder	11,2	214,4
Summa eget kapital och skulder	67,0	302,4

Koncernens rapport över förändring av totalt eget kapital i sammandrag	31 dec	
	2019	2018
MSEK		
Belopp vid periodens ingång	87,9	77,7
Periodens resultat	-34,1	-36,9
Periodens övrigt totalresultat	–	–
<i>Periodens totalresultat</i>	<i>-34,1</i>	<i>-36,9</i>
Omföring från omvärderingsreserv	-88,9	–
Omföring till balanserat resultat	88,9	–
Nyemission	–	47,1
Belopp vid periodens utgång	53,8	87,9

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag MSEK	Q1 - Q4	
	2019	2018
Resultat före skatt	-34,1	-36,9
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet, m.m.	0,9	0,4
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-33,3	-36,4
Förändringar i rörelsekapital	-2,5	-4,2
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-35,8	-40,6
Försäljning av materiella anläggningstillgångar	275,0	–
Kassaflöde från investeringsverksamheten	275,0	–
Nyemission	–	47,1
Upptagna lån/amortering av låneskulder	-205,1	-6,1
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-205,1	41,0
Periodens kassaflöde	34,1	0,4
Likvida medel vid periodens början	25,6	25,2
Likvida medel vid periodens slut	59,7	25,6

Nyckeltal	31 dec	
	2019	2018
Eget kapital, MSEK	53,8	87,9
Eget kapital per aktie, SEK	0,37	0,61
Soliditet i moderbolaget	31,4%	87,3%
Soliditet i koncernen	80,3%	29,1%
Medelantal anställda	12	16

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 balansomslutning. Eget kapital per aktie beräknas som redovisat eget kapital dividerat med antal aktier.

Resultaträkning för koncernen MSEK	2015				2016				2017				2018				2019			
	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4	Q1	Q2	Q3	Q4
Nettoomsättning	2,9	3,2	5,2	5,0	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
Administrationskostnader	-5,3	-4,7	-3,8	-4,2	-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
Forsknings- och utvecklingskost.	-55,0	-68,7	-23,6	-29,0	-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
Övriga rörelsekostnader/intäkter	–	–	–	–	–	–	–	–	–	-3,3	–	-50,0	–	–	–	–	–	2,2	-2,2	–
Rörelseresultat	-57,4	-70,1	-22,2	-28,2	-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
Finansnetto	-1,1	-1,8	-1,8	-2,1	-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
Resultat före skatt	-58,5	-71,9	-23,9	-30,3	-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
Skatt	0,6	0,6	0,6	-10,4	0,6	0,6	0,6	0,6	0,6	0,6	–	–	–	–	–	–	–	–	–	–
Periodens resultat	-58,0	-71,4	-23,4	-40,8	-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

Resultaträkning för moderbolaget i sammandrag	Q4		Q1 - Q4	
	2019	2018	2019	2018
MSEK				
Nettoomsättning	0,9	5,7	8,3	23,2
Administrationskostnader	-3,2	-2,6	-12,3	-10,9
Forsknings- och utvecklingskostnader	-8,8	-9,6	-28,7	-47,2
Rörelseresultat	-11,2	-6,5	-32,7	-34,8
<i>Resultat från finansiella poster:</i>				
Ränteintäkter och liknande resultatposter	-0,1	0,0	0,0	–
Räntekostnader och liknande resultatposter	0,1	-0,1	0,1	-0,1
Resultat efter finansiella poster	-11,2	-6,5	-32,6	-34,9
Skatt	–	–	–	–
Periodens resultat	-11,2	-6,5	-32,6	-34,9
Rapport över totalresultat för moderbolaget i sammandrag				
Periodens resultat	-11,2	-6,5	-32,6	-34,9
Övrigt totalresultat	–	–	–	–
Periodens totalresultat	-11,2	-6,5	-32,6	-34,9

Balansräkning i sammandrag för moderbolaget	31 dec	
	2019	2018
MSEK		
Finansiella anläggningstillgångar	40,5	40,5
Summa anläggningstillgångar	40,5	40,5
Kortfristiga fordringar	3,3	9,8
Kortfristiga placeringar	55,6	20,6
Kassa och bank	3,8	3,6
Summa omsättningstillgångar	62,8	34,0
Summa tillgångar	103,3	74,5
Eget kapital	32,4	65,0
Kortfristiga skulder	70,8	9,5
Summa eget kapital och skulder	103,3	74,5

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, förutom avseende IFRS 16, se nedan.

Bolaget tillämpar IFRS 16 Leasingavtal från och med 1 januari 2019. Vid övergången till IFRS 16 redovisade koncernen nyttjanderättstillgångar på 890 tkr och leasingkulder på 1 091 tkr. Leasingavtalen avser personbilar och kontorsutrustning. Avstämning för leasing i årsredovisningen 2018 jämfört med leasingkulder enligt IFRS 16 framgår av nedanstående tabell:

Operationell leasing per 31 dec 2018 enligt not i årsredovisningen	960
Diskonterat med marginalräntan per 1 jan 2019	854
Avgår: Korttidsleasor	-60
Tillägg: Redovisade finansiella leasingkulder per 31 dec 2018	297
Totala leasingkulder per 1 jan 2019	1091

Bolagets fastighet klassificerades vid ingången av räkenskapsåret som "Tillgång som innehas för försäljning", vilket innebar att dess redovisade värde förväntades återvinnas i huvudsak genom försäljning och inte genom användning. Fastigheten avyttrades den 5 april 2019 till Fastighetsbolaget Estea AB. Från den 1 juli hyr Active Biotech lokaler i den avyttrade fastigheten. Koncernens nya hyreskontrakt redovisas från och med tredje kvartalet i enlighet med IFRS 16, vilket ökade nyttjanderättstillgångarna med 3 297 tkr och leasingkulden med 3 297 tkr.

I balansräkningen per 31 december 2019 redovisades nyttjanderättstillgångar uppgående till 3 190 tkr och leasingkulda på 3 253 tkr, varav 1 252 tkr är kortfristiga leasingkulder. Införandet av IFRS 16 har inte gett någon väsentlig påverkan på periodens redovisade resultat.

Not 2: Intäkternas fördelning	Q4		Q1 - Q4	
	2019	2018	2019	2018
MSEK				
Forsknings tjänster	–	0,1	–	1,1
Hysesintäkter	–	3,8	4,9	16,0
Serviceintäkter	0,9	0,9	3,3	2,9
Övrigt	–	–	0,2	–
Summa	0,9	4,8	8,4	20,1

Not 3: Verkligt värde på finansiella instrument	Dec 31, 2019	Dec 31, 2018
MSEK	Nivå 2	Nivå 2
Kortfristiga placeringar	55,6	20,6

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.

Finansiell kalender

Delårsrapporter 2020: 23 april, 6 augusti samt 5 november, 2020

Bokslutsrapport 2020: 11 februari, 2021

Årsstämma: 19 maj, 2020

Investerararmöte: 19 maj, 2020

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

Delårsrapporten för perioden januari – december 2019 ger en rättvisande översikt av moderbolagets och koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker osäkerhetsfaktorer som moderbolaget och de bolag som ingår i koncernen står inför.

Lund den 6 februari, 2020

Active Biotech AB (publ)

Helén Tuve

Verkställande direktör

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

Active Biotech AB (publ) (NASDAQ Stockholm: ACTI) är ett bioteknikföretag med fokus på autoimmuna/inflammatoriska sjukdomar och cancer För ytterligare information besök www.activebiotech.com.