

Active Biotech AB

Delårsrapport januari – juni 2019

Väsentliga händelser under kvartal 2

- Extra bolagsstämma den 4 april 2019, beslöt i enlighet med styrelsens förslag, om godkännande av överlåtelse av bolagets fastighet, till Estea AB
- Active Biotech slutförde överlåtelsen av fastigheten, Forskaren 1, till Estea AB den 5 april 2019. Köpeskillingen uppgick till 275 MSEK och motsvarar fastighetens bokförda värde. Transaktionen medförde ett likviditetstillskott om cirka 70 MSEK
- Fas 2-studien LEGATO-HD med laquinimod i Huntingtons sjukdom presenterades på den vetenskapliga konferensen "American Academy of Neurology - AAN" i Philadelphia, den 6 maj, 2019
- Michael Shalmi valdes till ny styrelseordförande och Uli Hacksell till ny styrelseledamot vid Årsstämman den 23 maj

Ekonomisk översikt

MSEK	Q2		Q1-Q2		Helår 2018
	2019	2018	2019	2018	
Nettoomsättning	1,1	5,7	6,6	10,5	20,1
Rörelseresultat	-5,4	-7,3	-11,8	-15,9	-29,8
Resultat efter skatt	-5,5	-9,1	-13,6	-19,3	-36,9
Resultat per aktie (SEK)	-0,04	-0,07	-0,09	-0,15	-0,27
Likvida medel (vid periodens slut)			77,2	45,6	25,6

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Helén Tuveesson, 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.

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 8 augusti, 2019, kl. 08.30.

VDs ord

Det första halvåret av 2019 har löpt på enligt plan. Den 5 april kunde vi välkomna Estea som fastighetsägare till "Active Biotech-huset" på Ideon i Lund. För Active Biotech är försäljning av fastigheten ett mycket viktigt steg som innebär att vi nu kan fokusera fullt ut på vår kärnverksamhet. Den medförde dessutom ett likviditetstillskott på cirka 70 miljoner. I samband med årsstämman den 23 maj fick bolaget också en delvis ny styrelsesammansättning då Michael Shalmi valdes till ny styrelseordförande och Uli Hacksell till ny ledamot. Styrelseförändringen innebär en förstärkning av kompetensen inom vetenskap och produktutveckling och stöds av bolagets huvudägare. Tillsammans med fastighetsförsäljningen markerar detta en ny fas för bolaget. I ett första steg kommer bolagets kliniska tillgångar och användande av bolagets börsplats att utvärderas. Detta spännande arbete pågår för närvarande och kommer att resultera i en ny affärsplan för Active Biotech. Vi planerar att rapportera mer om detta, som senast, i början av nästa år.

Ett fokuserat och ambitiöst arbete pågår inom ANYARA-projektet. Allt är nu på plats för start av en klinisk studie med naptumomab i kombination med IMFINZI® (durvalumab), en checkpoint-hämmare riktad mot PD-L1, i svårbehandlad cancer. Vår samarbetspartner NeoTX ingick tidigare i år ett kliniskt avtal med AstraZeneca som innebär att NeoTX kommer att sponsra studien, medan AstraZeneca tillhandahåller kombinationsläkemedel, IMFINZI® (durvalumab). Studiens första del, som främst utvärderar säkerhet av naptumomab i kombination med durvalumab, kommer att starta inom kort. Mer information om studien finns på clinicaltrials.gov (NCT03983954).

I tasquinimod-projektet fortsätter vi arbetet med att utveckla projektet kring blodcancerformen multipelt myelom i samarbete med Wistar Institute i Philadelphia. Prekliniska data i tumörmodeller visar att tasquinimod verkar på ett annat sätt än redan godkända orala läkemedel för multipelt myelom och tasquinimod skulle därför kunna utgöra ett alternativ för att överkomma den resistensutveckling som uppstår vid behandling av sjukdomen. Som ett led i förberedelserna för en första klinisk studie i indikationen är rådgivningsmöten med myndigheter inplanerat under hösten.

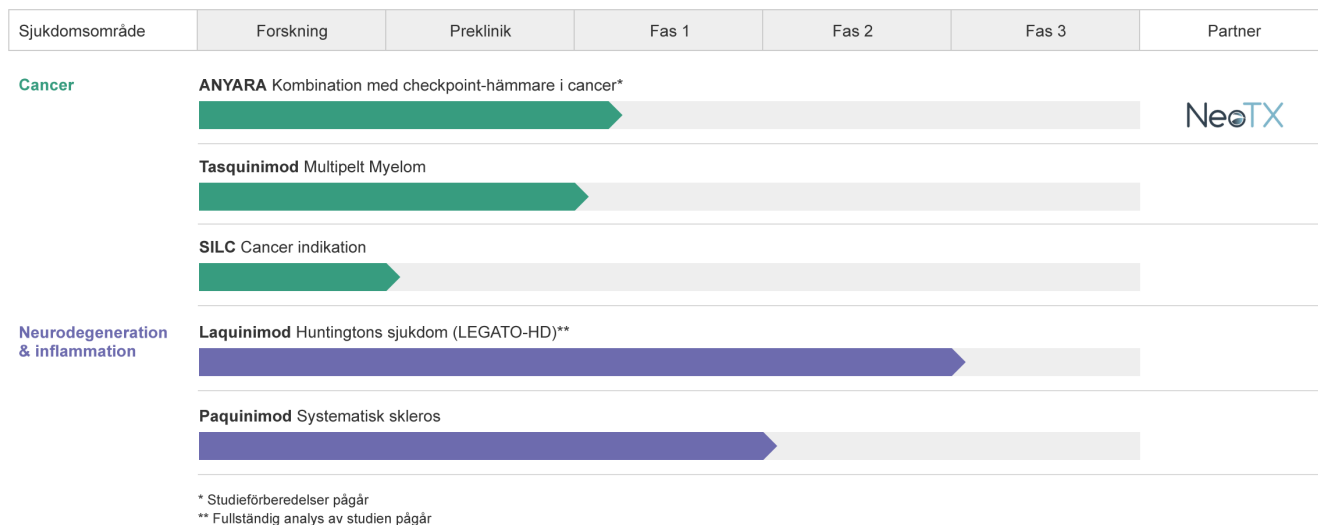
Fas 2-studien LEGATO-HD med laquinimod i Huntingtons sjukdom presenterades av Principal Investigator, Ralf Reilmann, på det vetenskapliga mötet AAN i maj i Philadelphia, som i sin presentation konkluderade att medan laquinimod inte bromsade sjukdomsutveckling under 1 års behandling, sågs signifikant effekt på bevarande av hjärnvolymer (sekundärt mål) samt med den explorativa mätmetoden Q-Motor. De två sistnämnda tillsammans kan stödja en effekt av laquinimod i sjukdomen, men den kliniska relevansen behöver verifieras. I övrigt, är vi i slutfasen av överföringen av laquinimod-projektet till Active Biotech från Teva. Samarbetet med Teva har genererat ett omfattande paket av preklinisk och klinisk dokumentation som vi nu tillsammans med vetenskapliga, kliniska och regulatoriska experter nogsamt utvärderar för den fortsatta utvecklingen i projektet.

I SILC och paquinimod-projekten är fokus fortsatt att hitta en utvecklingspartner.

Helén Tuveßon, VD

Projekten

[Active Biotechs projektportfölj](#) innefattar i huvudsak projekt för utveckling av läkemedel mot cancer, neurodegenerativa- och inflammatoriska sjukdomar.



ANYARA

[ANYARA](#) (Naptumomab Estafenatox, "naptumomab") är en så kallad TTS-substans (Tumor Targeting Superantigen) som ökar immunförsvarets förmåga att identifiera och döda tumörer. Active Biotech har sedan 2016 avtal med [NeoTX Therapeutics Ltd](#) (NeoTX) avseende fortsatt utveckling och kommersialisering av naptumomab.

Kliniskt har utvecklingen av naptumomab främst fokuserat på cancerformer med stort medicinskt behov. Positiva data redovisades från fas 1-studier avseende lungcancer, njurcancer och cancer i bukspottkörteln, där naptumomab har studerats både som monoterapi och i kombination med ett etablerat cancerläkemedel - docetaxel (Taxotere®) - i patienter med avancerad cancer. Resultaten visade att naptumomab tolererades väl både som monoterapi och i kombination med docetaxel, samt ökade immunsystemets förmåga att upptäcka tumörer. En fas 2/3-prövning med naptumomab i kombination med interferon-alfa i njurcancer uppvisade god säkerhet, men uppnådde inte det primära effektmålet, förlängd totalöverlevnad, i ITT-populationen (Intention-to-treat).

I april 2018 presenterade NeoTX nya prekliniska data på den vetenskapliga konferensen "American Association for Cancer Research" (AACR). Data som presenteras visar synergistisk anti-tumör effekt när naptumomab kombineras med en PD-1 checkpoint-hämmare i flera olika tumörmodeller som normalt svarar dåligt eller inte alls på PD-1 hämning. Den planerade kliniska prövningen kommer att genomföras i kombination med en checkpoint-hämmare, en kombinationsstrategi i linje med naptumomabs verkningsmekanism som även stöds av prekliniska data. Active Biotechs partner NeoTX har inlett ett kliniskt samarbete med AstraZeneca för utvärdering av naptumomab i kombination med IMFINZI® (durvalumab) i en fas 1b/2 studie, planerad att starta under 2019.

Tasquinimod

[Tasquinimod](#) är en oral immunmodulerande substans som påverkar tumörens möjlighet att växa och sprida sig.

Tasquinimod har primärt utvecklats för behandling av prostatacancer och har genomgått klinisk utveckling i fas 1-3. Resultaten från fas 3-studien 10TASQ10 med tasquinimod i prostatacancer visade att behandling med tasquinimod jämfört med placebo minskade risken för radiologisk cancer-progression eller dödsfall i patienter med metastaserad kastreresistent prostatacancer som ännu inte behandlats med kemoterapi. Däremot förlängde inte behandling med tasquinimod totalöverlevnaden och utvecklingen i prostatacancer avslutades. Tasquinimod har en unik verkningsmekanism och uppvisar mycket goda resultat i prekliniska modeller för multipelt myelom, en ovanlig form av blodcancer med ett stort medicinskt behov. Patent för behandling av denna cancerform med tasquinimod är beviljad i Europa och USA och ger tasquinimod patentskydd till 2035. Tasquinimod har sär läkemedelsstatus för behandling av multipelt myelom i USA. Nyligen beviljade det amerikanska patentverket (USPTO) även en patentansökan avseende behandling av akuta leukemier med tasquinimod i USA.

Ett vetenskapligt samarbete med The Wistar Institute, Philadelphia i USA, kring tasquinimod för att stötta framtida klinisk utveckling i multipelt myelom pågår.

Active Biotech söker en samarbetspartner med kompetens för vidare utveckling av tasquinimod inom denna indikation.

SILC

[SILC- "S100A9 Inhibition by Low molecular weight Compounds"](#) är ett prekliniskt immun-onkologiprojekt fokuserat på S100A9 som målmolekyl för behandling av cancer. S100A9 uttrycks i tumörens mikro-miljö och är involverat i utveckling av cancer genom rekrytering och aktivering av specifika immunceller som driver utvecklingen av cancer. Små substanser som blockerar funktionen av S100A9 är ett nytt behandlingsalternativ för att hjälpa kroppens eget immunsystem att bekämpa cancer. Kemiska bibliotek av substanser har screenats för bindning till denna målmolekyl och så kallade "lead substanser" med bra egenskaper för fortsatt utveckling har identifierats. Tre internationella patentansökningar med syfte att erhålla skydd för tre, kemiskt orelaterade, substansgrupper har lämnats in. Hittills har patent beviljats från två av patentfamiljer på flera strategiska marknader, så som Europa och USA.

Active Biotech söker en samarbetspartner för fortsatt utveckling av projektet.

Laquinimod

[Laquinimod](#) är en CNS-aktiv, immunmodulerande läkemedelskandidat med en ny verkningsmekanism, som utvecklas som en oral behandling (1 tablett om dagen) för neurodegenerativa sjukdomar. Active Biotech har sedan 2004 haft ett avtal med det israeliska läkemedelsbolaget [Teva Pharmaceutical Industries Ltd](#) (Teva) avseende utveckling och kommersialisering av laquinimod.

Det globala kliniska utvecklingsprogrammet som utvärderat laquinimod i relapsande remitterande MS (RRMS) inkluderar tre genomförda fas 3-studier, ALLEGRO, BRAVO, samt CONCERTO-studien. Resultaten från CONCERTO-studien offentliggjordes i maj 2017 och det primära kliniska målet, tid till bekräftad funktionsnedsättning efter tre månaders behandling, mätt enligt EDSS-skalan (Expanded Disability Status Scale), uppfylldes inte. Övriga studieresultat visar att sekundära skov-relaterade mål och MRI-parametrar uppnåddes i likhet med tidigare studier. Den mycket goda kliniska säkerhetsprofilen för laquinimod 0,6 mg/dag, som studerats tidigare med över 14 000 patientår av exponering, bekräftades i CONCERTO. Mot bakgrund av resultaten från CONCERTO avser Teva som tidigare meddelats inte att fortsätta utvecklingen av laquinimod i RRMS. Fullständiga data kommer att publiceras i en vetenskaplig tidskrift.

I april 2015 rekryterades den första patienten till ARPEGGIO-studien, en placebo-kontrollerad fas 2-studie med laquinimod i primärprogressiv MS (PPMS). Resultat från studien meddelades i december 2017 och den primära målparametern, hjärnatrofi, mätt som procentuell förändring av hjärnvolymen (PBVC) från studiestart till vecka 48, uppnåddes inte efter dagliga orala doser med 0,6 mg laquinimod. I april 2018 presenterades data från studien på den årliga vetenskapliga konferensen "American Academy of Neurology (AAN)".

Laquinimod har utvärderats för behandling av Huntingtons sjukdom (HD), en ovanlig neurodegenerativ sjukdom, för vilken laquinimod erhållit sär läkemedelsstatus (Orphan Drug Designation) av FDA. Initiala resultat från den kliniska fas 2-studien LEGATO-HD som utvärderar dagliga doser av laquinimod som potentiell behandling av patienter med Huntingtons sjukdom meddelades i slutet av juli 2018. Det primära studiemålet förändring, mätt med skalan "Unified Huntington's Disease Rating Scale-Total Motor Score" (UHDRS-TMS) efter 12 månaders behandling med laquinimod, 1 mg dagligen, jämfört med placebo uppnåddes inte. Däremot uppnåddes det sekundära målet, minskad hjärnatrofi (caudatus-volym). Laquinimod uppvisade utmärkt säkerhet i studien. Analys och utvärdering av explorativa studiemål pågår.

Resultat från studien presenterades på två olika vetenskapliga konferenser under hösten 2018, "Huntington Study Group, HSG 2018" och "European Huntingtons Disease Network" årliga möte. I maj 2019 presenterades studien av principal Investigator, Ralf Reilmann på det årliga amerikanska mötet inom neurologi, "AAN".

I slutet av augusti 2018 återtog Active Biotech de globala rättigheterna till utveckling och kommersialisering av laquinimod från Teva. Detta var en konsekvens av Tevas beslut att inte fortsätta den kliniska utvecklingen av laquinimod i Huntingtons sjukdom. Teva har sedan tidigare beslutat att avsluta utvecklingen av laquinimod i MS.

Händelser under Q2

Fas 2-studien LEGATO-HD med laquinimod i Huntingtons sjukdom presenterades på den vetenskapliga konferensen "American Academy of Neurology - AAN" i Philadelphia, den 6 maj, 2019

Paquinimod

[Paquinimod](#) är en quinolin-substans som utvecklas i huvudsak för behandling av systemisk skleros, en ovanlig bindvävssjukdom med ett stort medicinskt behov. Paquinimod har sär läkemedelsstatus i såväl EU (2011) som USA (2014).

Ett kliniskt fas 1-program för att fastställa klinisk dos, tolerabilitet och farmakokinetik är genomfört med paquinimod i friska frivilliga och patienter. En explorativ klinisk studie i patienter med systemisk skleros har avslutats och resultatet visade på en god säkerhetsprofil och effekter på sjukdomsrelaterade biomarkörer i linje med paquinimods verkningsmekanism. Nästa steg i den kliniska utvecklingen är att konfirmera dessa effekter i en kontrollerad fas 2-prövning för att sedan genomföra en registreringsgrundande studie i patientgruppen.

Active Biotech söker en samarbetspartner för vidare klinisk utveckling av paquinimod.

Finansiell information

Kommentar till koncernens resultat för perioden januari – juni, 2019

Nettoomsättningen uppgick till 6,6 (10,5) MSEK och omfattade service- och hyresintäkter, varav hyresintäkterna uppgick till 4,9 (8,5) MSEK. Bolagets fastighet avyttrades till fastighetsbolaget Estea den 5 april vilket förklarar de lägre hyresintäkterna under periodens andra kvartal.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 20,6 (26,4) MSEK, varav forskningskostnaderna uppgick till 14,3 (20,9) MSEK, en 28-procentig kostnadsreduktion. Bolagets forskningsverksamhet under rapportperioden omfattar enbart projekt- och patentstödande aktiviteter för det utlicensierade ANYARA-projektet, kostnader relaterade till teknologiöverföring av laquinimod från Teva samt aktiviteter för att förbättra förutsättningarna för att hitta samarbetspartners till tasquinimod, paquinimod samt SILC-projektet.

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -11,8 (-15,9) MSEK. Resultatförbättringen jämfört med föregående år förklaras av genomförda kostnadsreduktioner i verksamheten. Administrationskostnaderna uppgick till 6,3 (5,5) MSEK, periodens finansiella netto till -1,8 (-3,5) MSEK och resultatet efter skatt till -13,6 (-19,3) MSEK.

Kommentar till koncernens resultat för perioden april – juni, 2019

Nettoomsättningen uppgick till 1,1 (5,7) MSEK och omfattade service- och hyresintäkter, den lägre intäktsnivån förklaras av den under perioden genomförda fastighetsavyttringen.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 8,8 (13,0) MSEK, varav forskningskostnaderna uppgick till 5,2 (10,4) MSEK och omfattar enbart projekt- och patentstödande aktiviteter för de redan utlicensierade projekten samt kommersiella aktiviteter för att identifiera samarbetspartners till paquinimod, tasquinimod samt SILC-projektet.

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -5,4 (-7,3) MSEK. Administrationskostnaderna uppgick till 3,6 (2,6) MSEK, periodens finansiella netto till 0,0 (-1,7) MSEK och resultatet efter skatt till -5,5 (-9,1) MSEK.

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

Likvida medel uppgick vid periodens slut till 77,2 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. Efter fastighetsavyttringen har bolaget inga räntebärande skulder.

Kassaflödet för perioden uppgick till 51,7 (20,5) MSEK varav kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till 254,9 (-23,5) MSEK som en följd av den genomförda fastighetsavyttringen. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till -203,2 (44,0) 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 – juni, 2019

Nettoomsättning för perioden uppgick till 6,5 (12,4) MSEK och rörelsekostnaderna till 20,9 (31,7) MSEK. Moderbolagets rörelseresultat för perioden uppgick till -14,3 (-19,2) MSEK. Det finansiella nettot uppgick till 0,1 (0,0) MSEK och resultatet efter finansiella poster till -14,2 (-19,2) MSEK. Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 76,7 MSEK jämfört med 24,2 MSEK vid årets början.

Kommentar till moderbolagets resultat och finansiella ställning för perioden april– juni, 2019 Nettoomsättning för perioden uppgick till 1,7 (6,2) MSEK och rörelsekostnaderna till 8,7 (15,7) MSEK. Moderbolagets rörelseresultat för perioden uppgick till -7,0 (-9,5) MSEK. Det finansiella nettot för perioden uppgick till 0,1 (0,0) MSEK och resultatet efter finansiella poster till -6,9 (-9,5) MSEK.

Eget kapital

Koncernens egna kapital vid periodens utgång uppgick till 74,3 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 88,6 %, att jämföras med 29,1 % vid utgången av 2018. Motsvarande siffror för moderbolaget Active Biotech AB uppgick till 41,4 % respektive 87,3 %.

Organisation

Medelantalet anställda under rapportperioden uppgick till 12 (17), varav andelen anställda i forsknings- och utvecklingsverksamheten uppgick till 6 (8). Vid periodens slut uppgick antalet anställda i koncernen till 12.

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. NeoTX förväntas inleda den kliniska utvecklingen av naptumumab i kombination med en immunostimulerande PD-L1 hämmare under 2019. Återtagandet av laquinimod från Teva under 2018 ger Active Biotech förutsättningar att utarbeta en strategi för den fortsatta utvecklingen av laquinimod främst i Huntingtons sjukdom. Målet är att attrahera en samarbetspartner för den fortsatta kliniska och kommersiella utvecklingen av projektet. Därutöver fokuserar bolaget verksamheten på att bedriva kommersiella aktiviteter med syfte att finna partners till övriga projekt; tasquinimod i multipelt myelom, paquinimod i systemisk skleros samt SILC inom immunonkologi. Tillgänglig likviditet och likviditetstillskott för den i april 2019 sålda fastigheten i kombination med intäkter från ingångna och förväntade samarbetsavtal förutsätts finansiera verksamheten enligt nuvarande planer. Ett forskningsbolag som Active Biotech kännetecknas av en hög operationell och finansiell risk, då de projekt bolaget driver befinner sig i klinisk fas där ett antal parametrar påverkar sannolikheten för kommersiell framgång. 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	Q2		Q1 - Q2		Helår
MSEK	2019	2018	2019	2018	2018
Nettoomsättning	1,1	5,7	6,6	10,5	20,1
Administrationskostnader	-3,6	-2,6	-6,3	-5,5	-10,6
Forsknings- och utvecklingskostnader	-5,2	-10,4	-14,3	-20,9	-39,3
Övriga rörelsekostnader/intäkter	2,2	–	2,2	–	–
Rörelseresultat	-5,4	-7,3	-11,8	-15,9	-29,8
Finansnetto	0,0	-1,7	-1,8	-3,5	-7,0
Resultat före skatt	-5,5	-9,1	-13,6	-19,3	-36,9
Skatt	–	–	–	–	–
Periodens resultat	-5,5	-9,1	-13,6	-19,3	-36,9
Periodens resultat hänförligt till:					
Moderbolagets aktieägare	-5,5	-9,1	-13,6	-19,3	-36,9
Innehav utan bestämmande inflytande	–	–	–	–	–
Periodens resultat	-5,5	-9,1	-13,6	-19,3	-36,9
Periodens resultat per aktie före utspädning (sek)	-0,04	-0,07	-0,09	-0,15	-0,27
Periodens resultat per aktie efter utspädning (sek)	-0,04	-0,07	-0,09	-0,15	-0,27

Rapport över totalresultat för koncernen i sammandrag	Q2		Q1 - Q2		Helår
MSEK	2019	2018	2019	2018	2018
Periodens resultat	-5,5	-9,1	-13,6	-19,3	-36,9
Övrigt totalresultat	–	–	–	–	–
Periodens totalresultat	-5,5	-9,1	-13,6	-19,3	-36,9
Periodens totalresultat hänförligt till:					
Moderbolagets aktieägare	-5,5	-9,1	-13,6	-19,3	-36,9
Innehav utan bestämmande inflytande	–	–	–	–	–
Periodens totalresultat	-5,5	-9,1	-13,6	-19,3	-36,9
Avskrivningar ingår med	0,0	0,1	0,1	0,3	0,4
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	–	–	–	–	–
Vägt antal utestående stamaktier före utspädning (tusental)	145 236	136 903	145 236	129 620	137 492
Vägt antal utestående stamaktier efter utspädning (tusental)	145 236	136 903	145 236	129 620	137 492
Antal aktier vid periodens slut (tusental)	145 236	145 236	145 236	145 236	145 236

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	30 jun		31 dec
MSEK	2019	2018	2018
Materiella anläggningstillgångar	1,0	1,4	1,3
Långfristiga fordringar	0,0	0,0	0,0
Summa anläggningstillgångar	1,0	1,4	1,3
Kortfristiga fordringar	5,7	5,0	3,9
Tillgångar som innehas för försäljning	–	271,8	271,8
Likvida medel	77,2	45,6	25,6
Summa omsättningstillgångar	82,9	322,4	301,2
Summa tillgångar	83,9	323,8	302,4
Eget kapital	74,3	105,5	87,9
Långfristiga skulder	1,0	0,2	0,1
Kortfristiga skulder	8,5	218,1	214,4
Summa eget kapital och skulder	83,9	323,8	302,4

Koncernens rapport över förändring av totalt eget kapital i sammandrag MSEK	30 jun		31 dec
	2019	2018	2018
Belopp vid periodens ingång	87,9	77,7	77,7
Periodens resultat	-13,6	-19,3	-36,9
Periodens övrigt totalresultat	–	–	–
<i>Periodens totalresultat</i>	-13,6	-19,3	-36,9
Omföring från omvärderingsreserv	-88,9	–	–
Omföring till balanserat resultat	88,9	–	–
Nyemission	–	47,1	47,1
Belopp vid periodens utgång	74,3	105,5	87,9

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag MSEK	Q1 - Q2		Helår
	2019	2018	2018
Resultat före skatt	-13,6	-19,3	-36,9
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet, m.m.	0,1	0,3	0,4
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-13,5	-19,0	-36,4
Förändringar i rörelsekapital	268,4	-4,5	-4,2
Kassaflöde från den löpande verksamheten	254,9	-23,5	-40,6
Nyemission	–	47,1	47,1
Upptagna lån/amortering av låneskulder	-203,2	-3,2	-6,1
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-203,2	44,0	41,0
Periodens kassaflöde	51,7	20,5	0,4
Likvida medel vid periodens början	25,6	25,2	25,2
Likvida medel vid periodens slut	77,2	45,6	25,6

Nyckeltal	30 jun		31 dec
	2019	2018	2018
Eget kapital, MSEK	74,3	105,5	87,9
Eget kapital per aktie, SEK	0,51	0,73	0,61
Soliditet i moderbolaget	41,4%	89,0%	87,3%
Soliditet i koncernen	88,6%	32,6%	29,1%
Medelantal anställda	12	17	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
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
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
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
Övriga rörelsekostnader/intäkter	–	–	–	–	–	–	–	–	–	-3,3	–	-50,0	–	–	–	–	–	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
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
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
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

Resultaträkning för moderbolaget i sammandrag		Q2		Q1 - Q2		Helår
MSEK	2019	2018	2019	2018	2019	2018
Nettoomsättning	1,7	6,2	6,5	12,4	23,2	
Administrationskostnader	-3,6	-2,7	-6,4	-5,7	-10,9	
Forsknings- och utvecklingskostnader	-5,1	-13,0	-14,5	-26,0	-47,2	
Rörelseresultat	-7,0	-9,5	-14,3	-19,2	-34,8	
<i>Resultat från finansiella poster:</i>						
Ränteintäkter och liknande resultatposter	0,1	0,0	0,1	0,0	–	
Räntekostnader och liknande resultatposter	0,0	0,0	0,0	0,0	-0,1	
Resultat efter finansiella poster	-6,9	-9,5	-14,2	-19,2	-34,9	
Skatt	–	–	–	–	–	
Periodens resultat	-6,9	-9,5	-14,2	-19,2	-34,9	
Rapport över totalresultat för moderbolaget i sammandrag						
Periodens resultat	-6,9	-9,5	-14,2	-19,2	-34,9	
Övrigt totalresultat	–	–	–	–	–	
Periodens totalresultat	-6,9	-9,5	-14,2	-19,2	-34,9	

Balansräkning i sammandrag för moderbolaget		30 jun		31 dec
MSEK	2019	2018	2019	2018
Finansiella anläggningstillgångar	40,5	40,5	40,5	40,5
Summa anläggningstillgångar	40,5	40,5	40,5	40,5
Kortfristiga fordringar	5,4	7,4	9,8	9,8
Kortfristiga placeringar	72,7	37,7	20,6	20,6
Kassa och bank	4,0	5,1	3,6	3,6
Summa omsättningstillgångar	82,1	50,2	34,0	34,0
Summa tillgångar	122,6	90,7	74,5	74,5
Eget kapital	50,8	80,7	65,0	65,0
Kortfristiga skulder	71,8	10,0	9,5	9,5
Summa eget kapital och skulder	122,6	90,7	74,5	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. Koncernen redovisar nya tillgångar och skulder för operativa leasingavtal avseende personbilar och kontorsutrustning. Koncernen redovisar ytterligare leasingskulder på 934 TSEK samt nyttjanderättstillgångar på 960 TSEK (efter justering för förutbetalda leasingavgifter redovisade 31 december 2018). Effekten på resultat efter skatt är oväsentlig för första kvartalet.

Bolagets fastighet klassificeras som "Tillgång som innehas för försäljning". Innebörden av detta är att dess redovisade värde kommer att återvinnas i huvudsak genom försäljning och inte genom användning. Fastigheten avyttrades den 5 april 2019 till Fastighetsbolaget Estea AB. Active Biotech kommer att hyra lokaler i den avyttrade fastigheten. Koncernens nya hyreskontrakt kommer att från och med tredje kvartalet redovisas i enlighet med IFRS 16.

Not 2: Intäkternas fördelning		Q2		Q1 - Q2		Helår
MSEK	2019	2018	2019	2018	2019	2018
Forsknings tjänster	–	0,6	–	0,8	1,1	
Hysesintäkter	0,2	4,4	4,9	8,5	16,0	
Serviceintäkter	0,9	0,7	1,6	1,2	2,9	
Övrigt	–	–	0,1	–	–	
Summa	1,1	5,7	6,6	10,5	20,1	

Not 3: Verkligt värde på finansiella instrument		Jun 30, 2019	Dec 31, 2018
MSEK		Nivå 2	Nivå 2
Kortfristiga placeringar		72,7	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.

Kommande rapporttillfällen

Delårsrapporter 2019: 14 november, 2019

Bokslutsrapport 2019: 13 februari, 2020

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

Delårsrapporten för perioden januari – juni 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.

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

Lund den 8 augusti, 2019

Active Biotech AB (publ)

Mikael Shalmi
Styrelseordförande

Uli Hacksell
Styrelseledamot

Peter Sjöstrand
Styrelseledamot

Peter Thelin
Styrelseledamot

Helén Tuveesson
Verkställande direktör

Active Biotech AB (publ) (NASDAQ Stockholm: ACTI) är ett bioteknikföretag fokuserat på utveckling av läkemedel för behandling av neurodegenerativa/inflammatoriska sjukdomar och cancer. Laquinimod, en substans i tablettform med unika immunmodulerande egenskaper utvecklas för neurodegenerativa sjukdomar. ANYARA (naptumomab), en immunterapi, befinner sig i utveckling för behandling av cancer i samarbete med NeotX Therapeutics Ltd. Vidare bedrivs kommersiella aktiviteter för projekten tasquinimod, paquinimod och SILC. För ytterligare information besök www.activebiotech.com.