

## Active Biotech AB

### Delårsrapport januari – mars 2020

#### Kvartal 1 i korthet

- Active Biotech offentliggör ny inriktning
- Patent beviljat i Japan för användning av tasquinimod i multipelt myelom

#### Händelser efter periodens utgång

- Med anledning av COVID-19-pandemin kommer det i samband med Årsstämman planerade investerarmötet att skjutas upp till en senare tidpunkt

#### Ekonomisk översikt

MSEK	Q1		Helår 2019
	2020	2019	
Nettoomsättning	0.5	5.5	8.4
Rörelseresultat	-9.7	-6.4	-32.3
Resultat efter skatt	-10.1	-8.1	-34.1
Resultat per aktie	-0.07	-0.06	-0.24
Likvida medel (vid periodens slut)	47.9	16.4	59.7

#### För ytterligare information, vänligen kontakta:

Helén Tuveson, CEO  
Tel: 046-19 21 56

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

Hans Kolam, CFO  
Tel: 046-19 20 44

Rapporten finns även tillgänglig på [www.activebiotech.com](http://www.activebiotech.com).

*Active Biotech är skyldigt att offentliggöra informationen i denna delårsrapport enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, den 23 april, 2020, kl. 08.30 CET.*

## VDs ord

Vi inledde första kvartalet med att offentliggöra en ny inriktning för bolaget. I början av februari tillkännagav vi vårt nya fokus, där vi utnyttjar omfattande kliniska data som genererats för tasquinimod och laquinimod under produktutveckling i sen fas, och lanserar en delvis ny projektportfölj med nya sjukdomsindikationer.

Vi kommer att vidareutveckla **tasquinimod** i en klinisk fas 1b/2a-studie i ett akademiskt samarbete med Perelman School of Medicine i Philadelphia. De sista förberedelserna pågår och vi förväntar oss att den första patienten påbörjar behandling under tredje kvartalet i år. I början av året beviljades ett patent i Japan för användning av tasquinimod i multipelt myelom. Med detta patent på plats har vi ett globalt patentskydd för tasquinimod i denna indikation fram till 2035.

För **laquinimod** fokuserar vi på de två ögonsjukdomarna våt AMD och uveit och för närvarande undersöker vi alternativ för en lokal behandling i dessa indikationer. Vi kommer också att utföra kompletterande prekliniska studier för att förstå den terapeutiska potentialen hos laquinimod. Dessa aktiviteter pågår och vi räknar med att kunna ge uppdateringar under året allteftersom arbetet fortskrider. Samtidigt utvärderar vi möjliga vägar för laquinimod i Crohns sjukdom och vi planerar att återuppta rådgivningsdiskussioner med läkemedelsmyndigheter baserat på tidigare genomförd fas 2a-studie i denna inflammatoriska tarmsjukdom.

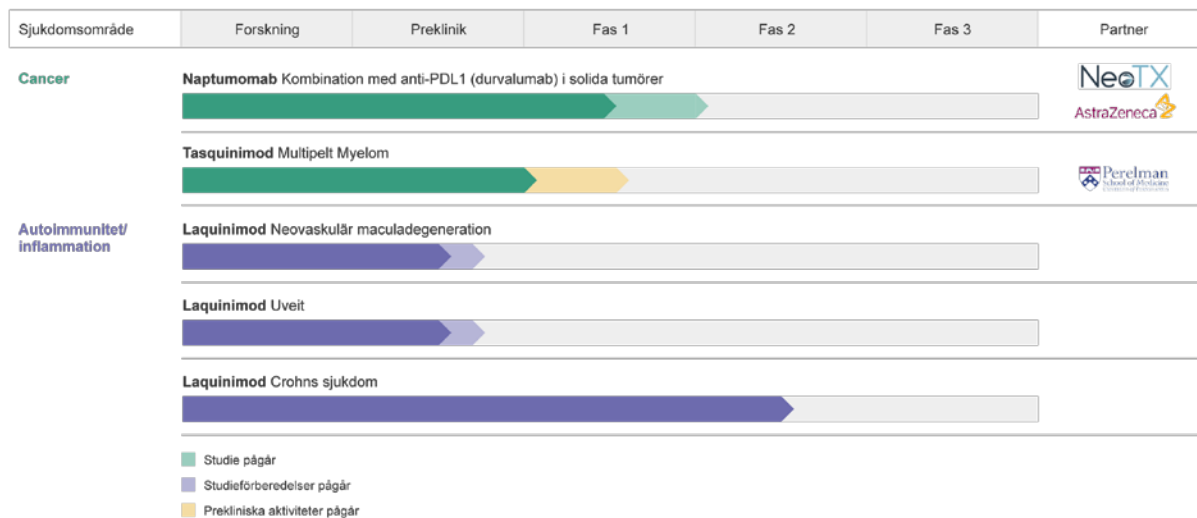
Den kliniska fas 1b/2-studien med **naptumomab** i kombination med checkpoint-hämmaren durvalumab i patienter med avancerad cancer fortskrider enligt plan. De första resultaten från studien, som undersöker maximalt tolererbar dos av kombinationen, förväntar vi oss att få i slutet av 2020.

Vi, som alla andra, påverkas av COVID-19-pandemin. Det finns fortfarande en stor osäkerhet kring spridningen av viruset och dess effekter och myndigheter i Sverige och i de flesta andra länder har infört begränsningar för evenemang, resor och affärsverksamhet. Active Biotechs prioritet är att säkerställa välbefinnande och säkerhet för våra anställda, patienter och samarbetspartners. Vi har därför vidtagit nödvändiga försiktighetsåtgärder och vi kommer att fortsätta att övervaka spridningen av COVID-19 och påföljande åtgärder noggrant. Vi har tillsammans med samarbetspartners pågående kliniska studier och kliniska studier som planeras att starta. Globala åtgärder mot COVID-19 och behovet av att prioritera vårdresurser kommer sannolikt att inverka på tidslinjerna för dessa studier. Detta innebär att tidpunkten för de första resultaten från den pågående studien med naptumomab i patienter med solida tumörer och starten av den planerade studien med tasquinimod i multipelt myelom, kan komma att påverkas. Vi kommer att tillhandahålla uppdateringar vid behov. Vi såg fram emot att presentera våra projektplaner i bolagets nya verksamhetsinriktning på en kapitalmarknadsdag i anslutning till Årsstämman. På grund av den nuvarande situationen med COVID-19 är detta dock inte genomförbart och vi kommer tillbaka med ett nytt datum när situationen har normaliserats.

Helén Tuveßon, 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 immunförsvarets 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. Checkpoint-hämmare, "programmed death" eller PD-1/L1 antikroppar är en ny grupp av cancerläkemedel, som fungerar genom att öka patientens immunsvaret att attackera tumören. Trots de senaste årens framgångar med dessa immunterapier så är det fortfarande en utmaning för kroppens immunförsvaret att hitta tumörcellerna och det finns ett behov av att optimera behandlingseffekten av checkpoint-hämmare. Naptumomab ökar synligheten av tumören och prekliniska data från flera olika experimentella modeller visar på synergistisk anti-tumöreffekt och ökad överlevnad när man kombinerar naptumomab med checkpoint-hämmare.

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](https://clinicaltrials.gov) ([NCT03983954](https://clinicaltrials.gov/ct2/show/study/NCT03983954)).

### 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. Ett akademiskt samarbete med Perelman School of Medicine, University of Pennsylvania, för utveckling av tasquinimod som en ny immunmodulerande produkt för behandling av multipelt myelom har inletts. Förberedelserna pågår för att starta en klinisk fas 1b/2a-studie i patienter med multipelt myelom. Studien planeras starta under tredje kvartalet 2020. Programmet har fått finansiering från Leukemia & Lymphoma Society i USA.

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 sällskapsmedelsstatus för tasquinimod för behandling av multipelt myelom, vilket ger sju års marknadsexklusivitet i händelse av framtida registrering.

### Händelser under Q1

- Patent beviljat i Japan för användning av tasquinimod i multipelt myelom

### Laquinimod

[Laquinimod](#) är en 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.

#### *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 – mars, 2020**

Nettoomsättningen uppgick till 0,5 (5,5) MSEK och inkluderar servicetjänster enligt avtalet som tecknades med köparen av anläggningen i april 2019. Alla servicetjänster som tillhandahålls av Active Biotech upphör i början av april 2020.

Rörelsens forsknings- och administrationskostnader uppgick till 10,2 (11,9) MSEK, varav forskningskostnaderna uppgick till 6,8 (9,1) MSEK, en 25-procentig kostnadsreduktion. Under rapportperioden har företagets forskningsverksamhet varit inriktad på att stödja NeoTX i den kliniska utvecklingen av naptumomab i solida tumörer. Därutöver har det akademiska partnerskapet vid Penn University, för att inleda klinisk verksamhet för tasquinimod i behandling av multipelt myelom prioriterats. Utöver detta har även den prekliniska verksamheten med laquinimod i ögonsjukdomarna, uveit och våt AMD, som beskrivs i företagets nya riktning, inletts.

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -9,7 (-6,4) MSEK. Administrationskostnaderna uppgick till 3,4 (2,8) MSEK, periodens finansiella netto till -0,4 (-1,7) MSEK och resultatet efter skatt till -10,1 (-8,1) MSEK.

#### **Koncernens kassaflöde, likviditet och finansiella ställning för perioden januari – mars, 2020**

Likvida medel uppgick vid periodens slut till 47,9 MSEK, att jämföras med 59,7 MSEK vid utgången av 2019. Kassaflödet för perioden uppgick till -11,8 (-9,1) MSEK. Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -11,5 (-7,7) MSEK varav det första kvartalet 2020 inkluderar en engångsbetalning på cirka 4 MSEK relaterad till den kliniska och kommersiella utvärderingen av bolagets tillgångar som genomfördes under tredje och fjärde kvartalet 2019. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till 0 (0) MSEK. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till -0,3 (-1,4) MSEK.

## Investeringar

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

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

Nettoomsättning för perioden uppgick till 0,5 (4,8) MSEK och rörelsekostnaderna till 10,2 (12,2) MSEK.

Moderbolagets rörelseresultat för perioden uppgick till -9,7 (-7,4) MSEK. Det finansiella nettot uppgick till -0,4 (0,0) MSEK och resultatet efter finansiella poster till -10,1 (-7,4) MSEK. Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 47,1 MSEK jämfört med 59,4 MSEK vid årets början.

## Eget kapital

Koncernens egna kapital vid periodens utgång uppgick till 43,7 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 80,6 %, att jämföras med 80,3 % vid utgången av 2019. Motsvarande siffror för moderbolaget Active Biotech AB uppgick till 24,6 % respektive 31,4 %.

## Organisation

Medelantalet anställda under rapportperioden uppgick till 11 (13), 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.

<b>Resultaträkning för koncernen i sammandrag</b>		<b>Q1</b>		<b>Helår</b>
MSEK		<b>2020</b>	<b>2019</b>	<b>2019</b>
<b>Nettoomsättning</b>		<b>0,5</b>	<b>5,5</b>	<b>8,4</b>
Administrationskostnader		-3,4	-2,8	-12,2
Forsknings- och utvecklingskostnader		-6,8	-9,1	-28,5
Övriga rörelsekostnader/intäkter		–	–	–
<b>Rörelseresultat</b>		<b>-9,7</b>	<b>-6,4</b>	<b>-32,3</b>
Finansnetto		-0,4	-1,7	-1,8
<b>Resultat före skatt</b>		<b>-10,1</b>	<b>-8,1</b>	<b>-34,1</b>
Skatt		–	–	–
<b>Periodens resultat</b>		<b>-10,1</b>	<b>-8,1</b>	<b>-34,1</b>
Periodens resultat hänförligt till:				
Moderbolagets aktieägare		-10,1	-8,1	-34,1
Innehav utan bestämmande inflytande		–	–	–
<b>Periodens resultat</b>		<b>-10,1</b>	<b>-8,1</b>	<b>-34,1</b>
Periodens resultat per aktie före utspädning (sek)		-0,07	-0,06	-0,24
Periodens resultat per aktie efter utspädning (sek)		-0,07	-0,06	-0,24

<b>Rapport över totalresultat för koncernen i sammandrag</b>		<b>Q1</b>		<b>Helår</b>
MSEK		<b>2020</b>	<b>2019</b>	<b>2019</b>
Periodens resultat		-10,1	-8,1	-34,1
Övrigt totalresultat		–	–	–
<b>Periodens totalresultat</b>		<b>-10,1</b>	<b>-8,1</b>	<b>-34,1</b>
Periodens totalresultat hänförligt till:				
Moderbolagets aktieägare		-10,1	-8,1	-34,1
Innehav utan bestämmande inflytande		–	–	–
<b>Periodens totalresultat</b>		<b>-10,1</b>	<b>-8,1</b>	<b>-34,1</b>
Avskrivningar ingår med		0,3	0,0	0,9
Investeringar i materiella anläggningstillgångar		–	–	–
Vägt antal utestående stamaktier före utspädning (tusental)		145 236	145 236	145 236
Vägt antal utestående stamaktier efter utspädning (tusental)		145 236	145 236	145 236
Antal aktier vid periodens slut (tusental)		145 236	145 236	145 236

<b>Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag</b>		<b>31 mar</b>		<b>31 dec</b>
MSEK		<b>2020</b>	<b>2019</b>	<b>2019</b>
Materiella anläggningstillgångar		2,9	2,2	3,2
Långfristiga fordringar		0,0	0,0	0,0
<b>Summa anläggningstillgångar</b>		<b>2,9</b>	<b>2,2</b>	<b>3,2</b>
Kortfristiga fordringar		3,4	3,4	4,1
Tillgångar som innehas för försäljning		–	271,8	–
Likvida medel		47,9	16,4	59,7
<b>Summa omsättningstillgångar</b>		<b>51,3</b>	<b>291,5</b>	<b>63,8</b>
<b>Summa tillgångar</b>		<b>54,2</b>	<b>293,7</b>	<b>67,0</b>
Eget kapital		43,7	79,8	53,8
Långfristiga skulder		1,7	1,1	2,0
Kortfristiga skulder		8,8	212,9	11,2
<b>Summa eget kapital och skulder</b>		<b>54,2</b>	<b>293,7</b>	<b>67,0</b>

Koncernens rapport över förändring av totalt eget kapital i sammandrag MSEK	31 mar		31 dec
	2020	2019	2019
Belopp vid periodens ingång	53,8	87,9	87,9
Periodens resultat	-10,1	-8,1	-34,1
Periodens övrigt totalresultat	–	–	–
<i>Periodens totalresultat</i>	<i>-10,1</i>	<i>-8,1</i>	<i>-34,1</i>
Omföring från omvärderingsreserv	–	–	-88,9
Omföring till balanserat resultat	–	–	88,9
<b>Belopp vid periodens utgång</b>	<b>43,7</b>	<b>79,8</b>	<b>53,8</b>

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag MSEK	Q1		Helår
	2020	2019	2019
<b>Resultat före skatt</b>	<b>-10,1</b>	<b>-8,1</b>	<b>-34,1</b>
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet, m.m.	0,3	0,0	0,9
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>	<b>-9,8</b>	<b>-8,1</b>	<b>-33,3</b>
Förändringar i rörelsekapital	-1,7	0,3	-2,5
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-11,5</b>	<b>-7,7</b>	<b>-35,8</b>
Försäljning av materiella anläggningstillgångar	–	–	275,0
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>–</b>	<b>–</b>	<b>275,0</b>
Upptagna lån/amortering av låneskulder	-0,3	-1,4	-205,1
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>-0,3</b>	<b>-1,4</b>	<b>-205,1</b>
<b>Periodens kassaflöde</b>	<b>-11,8</b>	<b>-9,1</b>	<b>34,1</b>
<b>Likvida medel vid periodens början</b>	<b>59,7</b>	<b>25,6</b>	<b>25,6</b>
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>47,9</b>	<b>16,4</b>	<b>59,7</b>

Nyckeltal	31 mar		31 dec
	2020	2019	2019
Eget kapital, MSEK	43,7	79,8	53,8
Eget kapital per aktie, SEK	0,30	0,55	0,37
Soliditet i moderbolaget	24,6%	86,1%	31,4%
Soliditet i koncernen	80,6%	27,2%	80,3%
Medelantal anställda	11	13	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 balansomslutning. 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
<b>Nettoomsättning</b>	<b>3,9</b>	<b>3,9</b>	<b>4,1</b>	<b>7,1</b>	<b>4,7</b>	<b>5,1</b>	<b>5,1</b>	<b>5,4</b>	<b>4,8</b>	<b>5,7</b>	<b>4,7</b>	<b>4,8</b>	<b>5,5</b>	<b>1,1</b>	<b>0,9</b>	<b>0,9</b>	<b>0,5</b>
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
Forsknings- och utvecklingskost.	-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
Övriga rörelsekostnader/intäkter	–	–	–	–	–	-3,3	–	-50,0	–	–	–	–	–	2,2	-2,2	–	–
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-16,1</b>	<b>-14,5</b>	<b>-11,1</b>	<b>-13,5</b>	<b>-14,6</b>	<b>-23,1</b>	<b>-6,5</b>	<b>-58,4</b>	<b>-8,5</b>	<b>-7,3</b>	<b>-6,9</b>	<b>-7,1</b>	<b>-6,4</b>	<b>-5,4</b>	<b>-9,3</b>	<b>-11,2</b>	<b>-9,7</b>
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
<b>Resultat före skatt</b>	<b>-17,4</b>	<b>-16,1</b>	<b>-13,0</b>	<b>-15,4</b>	<b>-16,4</b>	<b>-24,9</b>	<b>-8,4</b>	<b>-60,1</b>	<b>-10,2</b>	<b>-9,1</b>	<b>-8,7</b>	<b>-8,9</b>	<b>-8,1</b>	<b>-5,5</b>	<b>-9,3</b>	<b>-11,2</b>	<b>-10,1</b>
Skatt	0,6	0,6	0,6	0,6	0,6	0,6	–	–	–	–	–	–	–	–	–	–	–
<b>Periodens resultat</b>	<b>-16,8</b>	<b>-15,5</b>	<b>-12,4</b>	<b>-14,8</b>	<b>-15,8</b>	<b>-24,4</b>	<b>-8,4</b>	<b>-60,1</b>	<b>-10,2</b>	<b>-9,1</b>	<b>-8,7</b>	<b>-8,9</b>	<b>-8,1</b>	<b>-5,5</b>	<b>-9,3</b>	<b>-11,2</b>	<b>-10,1</b>

Resultaträkning för moderbolaget i sammandrag	Q1		Helår
	2020	2019	2019
MSEK			
<b>Nettoomsättning</b>	<b>0,5</b>	<b>4,8</b>	<b>8,3</b>
Administrationskostnader	-3,4	-2,8	-12,3
Forsknings- och utvecklingskostnader	-6,8	-9,4	-28,7
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-9,7</b>	<b>-7,4</b>	<b>-32,7</b>
<i>Resultat från finansiella poster:</i>			
Ränteintäkter och liknande resultatposter	–	0,0	0,0
Räntekostnader och liknande resultatposter	-0,4	0,0	0,1
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-10,1</b>	<b>-7,4</b>	<b>-32,6</b>
Skatt	–	–	–
<b>Periodens resultat</b>	<b>-10,1</b>	<b>-7,4</b>	<b>-32,6</b>
<b>Rapport över totalresultat för moderbolaget i sammandrag</b>			
Periodens resultat	-10,1	-7,4	-32,6
Övrigt totalresultat	–	–	–
<b>Periodens totalresultat</b>	<b>-10,1</b>	<b>-7,4</b>	<b>-32,6</b>

Balansräkning i sammandrag för moderbolaget	31 mar		31 dec
	2020	2019	2019
MSEK			
Finansiella anläggningstillgångar	40,5	40,5	40,5
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>40,5</b>	<b>40,5</b>	<b>40,5</b>
Kortfristiga fordringar	3,2	10,3	3,3
Kortfristiga placeringar	42,3	12,7	55,6
Kassa och bank	4,8	3,5	3,8
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>50,3</b>	<b>26,4</b>	<b>62,8</b>
<b>Summa tillgångar</b>	<b>90,8</b>	<b>66,9</b>	<b>103,3</b>
Eget kapital	22,3	57,7	32,4
Kortfristiga skulder	68,5	9,3	70,8
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>90,8</b>	<b>66,9</b>	<b>103,3</b>

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	Q1		Helår
	2020	2019	2019
MSEK			
Hysesintäkter	–	4,7	4,9
Serviceintäkter	0,5	0,7	3,3
Övrigt	–	0,1	0,2
<b>Summa</b>	<b>0,5</b>	<b>5,5</b>	<b>8,4</b>

Not 3: Verkligt värde på finansiella instrument	Mar 31, 2020	Dec 31, 2019
	Nivå 2	Nivå 2
MSEK		
Kortfristiga placeringar	42,3	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: 6 augusti och 5 november, 2020

Bokslutsrapport 2020: 11 februari, 2021

Årsstämma: 19 maj, 2020

Investerarmöte: datum kommer att meddelas vid senare tillfälle

Rapporterna finns per dessa datum tillgängliga på [www.activebiotech.com](http://www.activebiotech.com).

## Lund, 23 april 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 focus på autoimmuna/inflammatoriska sjukdomar och cancer. Naptumomab, en immunterapi licensierad till NeoTX Therapeutics Ltd., är i klinisk fas 1b/2 utveckling för behandling av solida tumörer. Tasquinimod, en immunmodulator, utvecklas för behandling av multipelt myelom. Laquinimod, en immunmodulator, utvärderas som en möjlig behandling av ögonsjukdomarna våt AMD och uveit samt den inflammatoriska tarmsjukdomen Crohn's sjukdom. För ytterligare information besök [www.activebiotech.com](http://www.activebiotech.com).