

Delårsrapport för perioden 1 april till 30 juni 2010

Stark försäljningstillväxt i USA och positiv utveckling av projektportföljen.
Intäkter och EBITA uppgick till 510 Mkr respektive 60 Mkr

- Försäljningen, exklusive Tracleer, ökade med 9% i fast växelkurs (CER) och med 3% i kr
 - Försäljningen i Nordamerika ökade med 38% i CER och med 32% i kr
 - Försäljningen i Europa, exklusive Tracleer, ökade med 3% i CER, motsvarande -6% i kr
 - Försäljningen av Kineret® ökade med 10% i CER och med 2% i kr
 - Försäljningen av Orfadin® ökade med 15% i CER och med 5% i kr
 - Totala ReFacto®-intäkterna ökade med 7% i CER och med 6% i kr
- EBITA var för perioden 59.6 Mkr (-1,0, proforma 52,6) och resultatet per aktie var 0,21 kr (0,29)
- Kiobrina® avancerade till klinisk fas III-studie och resultaten från den första kliniska fas II-studien publicerades
- Swedish Orphan Biovitrum tecknade avtal med Pharming avseende de exklusiva kommersiella rättigheterna till Ruconest® i 24 EU-länder. Den 24 juni fick läkemedlet positiva utlåtanden av CHMP, vilket banar väg för ett centralt EU-godkännande i början av hösten 2010.
- Swedish Orphan Biovitrum tecknade ett långsiktigt leveransavtal med Boeringer Ingelheim för kommersiell tillverkning av den aktiva substansen i Kineret.

Betydande händelser efter periodens slut

- Huvuddragen i en kommersiell allians med det kinesiska företaget Dongbao offentliggjordes den 6 juli
- Beslutet att fortsätta med rFVIII-Fc till registreringsstudier offentliggjordes den 9 juli
- Resultaten från fas I/II-studien av rFIX-Fc presenterades den 11 juli vid *World Federation of Hemophilia Congress* i Buenos Aires, och visade en cirka trefaldig ökning av halveringstiden

VD:s kommentar

Martin Nicklasson, VD, säger:

Jag är mycket nöjd med att investeringen vi har gjort inom marknadsföring och försäljning i USA nu genererar stark försäljningstillväxt. Den fortsatta prispressen inom läkemedelsbranschen i Europa hämmar oss, men jag är hoppfull att de investeringar vi nyligen gjort i Europa kommer att generera stark försäljning under den andra halvan av det här året. Den fortsatta utvecklingen för både Kiobrina och rFVIII-Fc till kliniska fas III-studier är uppmuntrande. Vi har även fortsatt våra ansträngningar att bredda den kommersiella portföljen. Både avtalet mellan Pharming och huvuddragen i den kommersiella alliansen med Dongbao kommer att vara potentiella bidrag till långsiktig, lönsam tillväxt.

Finansiella nyckeltal

	1 apr - 30 jun			1 jan - 30 jun			Helår
<i>Belopp i miljoner kronor</i>	2010	2009	Proforma 2009	2010	2009	Proforma 2009	2009
Rörelsens intäkter, fast växelkurs (CER)	535,9	319,9	510,9	1 060,2	675,1	1 054,1	1 297,0
Rörelsens intäkter	509,6	319,9	510,9	997,7	675,1	1 054,1	1 297,0
Bruttoresultat	309,5	240,6	356,1	622,6	483,1	720,8	921,3
Rörelseresultat före avskrivningar på immateriella anläggningstillgångar, omstrukturings- och andra engångskostnader (EBITA)	59,6	-1,0	52,6	113,8	22,4	142,1	68,0
Periodens resultat före omstrukturings- och andra engångskostnader	-7,0	16,8		-12,4	-6,9		32,5
Periodens resultat	-11,6	16,8		-64,0	-6,9		32,5
Resultat per aktie före utspädning ¹⁾ (kr)	-0,03	0,17		-0,17	-0,07		0,32
Resultat per aktie för kärnverksamheten ¹⁾ (kr)	0,21	0,29		0,48	0,17		0,84
Omstrukturings- och andra engångskostnader	4,6	–		51,6	–		–
Forsknings- och utvecklingskostnader	113,4	162,2		241,1	306,0		569,4
Likvida medel och kortfristiga placeringar	219,9	341,2		219,9	341,2		306,6

¹⁾ Jämförelsesiffror justerade för nyemission som slutfördes i januari 2010.

Innehåll

Översikt	Sida
Resultat 1 april - 30 juni 2010.....	1
Försäljningsutveckling för de viktigaste produkterna och per region	4
Utveckling av kostnader och rörelseresultat	7
Finansnetto och skatt	7
Investeringar och fritt kassaflöde	8
Finansiell ställning	8
Eget kapital	8
Personal	8
Utsikter för 2010 och långsiktiga mål	8
Forskning och utveckling	9
Affärsutveckling	11
Händelser efter periodens utgång	11
Framåtblickande uttalande	21
Information om telefonkonferens	22
Kontakter för ytterligare information	22
Kommande rapporttillfällen 2010	22
Om Swedish Orphan Biovitrum	22
 Tabeller och siffror	
Koncernens rapport över totalresultat	12
Balansräkning	13
Förändring i koncernens eget kapital	13
Kassaflödesanalys i sammandrag	14
Nyckeltal, övrig information och definitioner	15
Finansiell information moderbolaget	16
Noter	17

Proforma resultat 1 april – 30 juni 2010

Belopp i miljoner kronor	1 apr- 30 jun			1 jan - 30 jun			Helår
	2010	2009	Proforma 2009	2010	2009	Proforma 2009	
Rörelsens intäkter	509,6	319,9	510,9	997,7	675,1	1 054,1	2 065,6
Kostnad för sålda varor och tjänster	-200,1	-79,3	-154,8	-375,1	-192,0	-333,3	-664,3
Bruttoresultat	309,5	240,6	356,1	622,6	483,1	720,8	1 401,3
Försäljnings- och administrationskostnader	-194,8	-87,5	-186,0	-374,9	-176,5	-371,7	-701,2
Forsknings- och utvecklingskostnader	-113,4	-162,2	-170,0	-241,1	-306,0	-320,5	-603,0
Kostnader för omstrukturering	-4,6	–	–	-51,6	–	–	–
Övriga rörelseintäkter/kostnader	7,8	-4,0	0,5	6,1	-1,7	8,4	-24,9
Rörelseresultat	4,5	-13,1	0,6	-38,9	-1,1	37,0	72,3
Finansiella intäkter	0,5	1,0	–	–	6,5	–	–
Finansiella kostnader	-20,0	28,9	–	-24,8	-12,3	–	–
	-19,5	29,9		-24,8	-5,8		
Resultat efter finansiella poster	-15,0	16,8		-63,7	-6,9		
Inkomstskatt	3,4	–	–	-0,3	–	–	–
Periodens resultat	-11,6	16,8		-64,0	-6,9		

De totala intäkterna under det andra kvartalet uppgick till 509,6 Mkr, vilket är i linje med proformaintäkterna för motsvarande period 2009. Försäljningen i USA visade god tillväxt, medan försäljningen i Europa hämmades av en rad olika faktorer, däribland prispress, parallellhandel och att, enligt plan, distributionsrättigheterna för Tracleer har löpt ut. De totala intäkterna ökade med 9% (CER) exklusive Tracleer. Försäljnings- och marknadsorganisationen fortsatte att investera i nyckelprodukterna, vilket återspeglas i en ökning av kostnaderna. Forskningskostnaderna sjönk med 33% jämfört med samma period i fjol.

Försäljningsutveckling per nyckelprodukt och region

Försäljningsutveckling nyckelprodukter

Belopp i miljoner kronor	1 apr - 30 jun			1 jan - 30 jun		
	rapporterat 2010	CER 2010	2009	rapporterat 2010	CER 2010	2009
ReFacto®	177,6	179,6	167,4	304,8	311,0	370,5
varav tillverkningsintäkter	117,8	117,8	95,1	190,9	190,9	231,7
varav co-promotion	22,6	23,9	28,9	47,2	49,6	47,1
varav royalty	37,2	37,9	43,4	66,7	70,5	91,7
Kineret®	113,0	121,0	110,4	217,6	237,5	214,4
Orfadin®	79,3	86,8	75,7	162,4	179,2	152,0
Kepivance®	28,0	29,7	26,9	57,0	62,8	56,5
Ammonaps®	17,5	19,4	18,0	36,4	40,0	36,3
Yondelis®	8,8	9,5	11,5	17,8	19,0	18,7
Willfact®	2,7	2,8	–	4,5	4,6	–
Övriga produktintäkter	82,7	87,1	79,3	167,5	176,4	158,9
Övriga intäkter	–	–	3,9	23,8	23,8	9,5
Totalt för de viktigaste produkterna	509,6	535,9	493,1	991,8	1 054,3	1 016,8
Tracleer	–	–	17,8	5,9	5,9	37,3
Totalt	509,6	535,9	510,9	997,7	1 060,2	1 054,1

Försäljning per region

Belopp i miljoner kronor	1 apr - 30 jun			1 jan - 30 jun		
	rapporterat	CER		rapporterat	CER	
	2010	2010	2009	2010	2010	2009
Norden	80,5	83,7	95,9	167,3	173,7	189,2
Europa	135,6	151,3	150,2	285,2	315,1	291,7
Nordamerika	98,9	103,7	74,8	173,7	191,0	152,3
Resten av världen	5,4	5,0	8,9	22,4	23,1	22,6
Summa intäkter	320,4	343,7	329,8	648,6	702,9	655,8
Tillverkningsintäkter	117,8	117,8	95,1	190,9	190,9	231,7
Co-promotion	34,2	36,5	38,7	67,7	72,1	65,4
Royalty	37,2	37,9	43,4	66,7	70,5	91,7
Övriga intäkter	–	–	3,9	23,8	23,8	9,5
Total revenues	509,6	535,9	510,9	997,7	1 060,2	1 054,1

ReFacto®

De totala ReFacto-intäkterna ökade under andra kvartalet med 7% i CER och med 6% i kr jämfört med samma period i fjol. Tillverkningsintäkterna steg med 24%, medan kommissionsintäkterna minskade med 22% och royaltyintäkterna med 14%. Den lägre co-promotion intäkten beror huvudsakligen på lageruppbyggnad av ReFacto AF i 2009 inför lanseringen av produkten. Hittills under året har intäkterna från co-promotion ökat med 5% (CER) eller 0% i kr. För perioden 1 januari – 30 juni var de sammanlagda ReFacto-intäkterna 18% lägre jämfört med samma period 2009, till största delen på grund av lägre tillverkningsintäkter till följd av Pfizers produktionsplaneringscykel och lägre royaltyintäkter till följd av övergången från ReFacto till ReFacto AF®/Xyntha® på marknaden.

Kineret®

Försäljningen av Kineret ökade med 10% (CER) eller 2% i kr under andra kvartalet, och med 11% (CER) eller 2% i kr under de sex första månaderna. I USA intensifierades marknadsföringsaktiviteterna från och med april, och sedan dess har Kineret visat stark försäljningstillväxt i lokal valuta. USA-försäljningen steg med 22% under de sex första månaderna, med en volymökning på 9%, jämfört med samma period 2009. Under den senare delen av perioden var tillväxten speciellt stark.

I Europa avslutades rekrytering och utbildning av medarbetare inom försäljning och marknadsföring. Marknadsföringsaktiviteter intensifierades i de första länderna i maj, och de flesta övriga länderna följde efter i juni. Det är för tidigt att se effekterna av dessa aktiviteter. Kineret har till viss del påverkats av prissänkningar eller subventioner som införts i många länder. Trots detta var försäljningen av Kineret stabil under perioden januari-juni.

Orfadin®

Försäljningen ökade med 15% (CER) eller 5% i kr under andra kvartalet och med 18% (CER) eller 7% i kr under de sex första månaderna. I USA fortsatte försäljningen att utvecklas positivt. Ökade utbildnings- och marknadsföringsaktiviteter kombination med ökad screening resulterar i att fler nyfödda barn diagnostiseras.

I Europa fortsatte försäljningen att utvecklas väl. Under det första halvåret steg försäljningen med 14% (CER) jämfört med samma period i fjol. Uppföljningen av patienter efter lansering visar att patienter är underdoserade i vissa länder. Prissänkningar och subventioner har endast haft en liten inverkan på priset för Orfadin. Försäljningen i resten av världen var stabil.

Kepivance®

Försäljningen av Kepivance ökade med 10% (CER), eller 4% i kr, under andra kvartalet. I USA ökade försäljningen under de sex första månaderna med 20% i lokal valuta jämfört med samma period i fjol. Marknadsföringsaktiviteterna intensifierades från och med april, och tillväxten var speciellt stark under den senare delen av perioden.

Försäljningen i Europa minskade med 8% (CER) under de sex första månaderna jämfört med samma period i fjol. Minskningen förklaras av en rad faktorer: bindande prissänkningar och subventioner som genomförts av vissa regeringar, en restriktion av den godkända indikationen som beslutades av den europeiska regulatoriska myndigheten EMA, samt att marknadsföringsaktiviteter intensifierades i några länder först i maj, för att därefter följas av ytterligare länder i juni.

Yondelis®

Försäljningen of Yondelis minskade under andra kvartalet jämfört med samma period 2009, och för de sex första månaderna rapporterades en marginell ökning med cirka 1% (CER). Detta beror till största delen på att finansieringen av budgeten till sjukhusen i Tjeckien avstannade temporärt och att prismyndigheten i Slovenien dröjde med ett besked angående priset. Ersättning för indikationen mjukdelssarkom kommer att återinföras från och med den 1 augusti i Tjeckien, och finansiering i Slovenien har nu säkerställts sedan 1 juli.

Under andra kvartalet kunde de första patienterna med återfall i äggstockscancer få behandling med Yondelis. Lanseringen av den nya indikationen pågår. Antalet patienter med återfall i äggstockscancer är betydligt större än antalet patienter som diagnostiserats med mjukdelssarkom, som var den första indikationen som godkändes för Yondelis.

Ammonaps®

Försäljningen av Ammonaps ökade med 8% (CER) motsvarande -3% i kr under andra kvartalet och med 10% (CER) under de sex första månaderna jämfört med 2009. Fler patienter, främst barn, diagnostiseras tidigare, överlever och mår bra. En debatt har inletts bland kliniska experter varför behandlingen i Europa till patienter som lider av störningar i ureacykeln är mindre offensiv och att de kliniska resultaten är sämre än i USA. Exempelvis är den genomsnittliga dosen Ammonaps som används i Europa under den rekommenderade, medan man i USA följer den rekommenderade dosen. Det finns sålunda utrymme för en förbättring av behandlingen av dessa patienter i Europa.

Willfact®

För första gången behandlas patienter som lider av von Willebrands sjukdom med Willfact i Tyskland, där produkten nyligen lanserades. Ett fåtal patienter utanför Tyskland är också under behandling med specialtillstånd från de lokala hälsomyndigheterna, baserat på att patienterna är namngivna. En regulatorisk process förbereds för att få marknadstillstånd även i de nordiska och baltiska länderna, samt delar av Central- och Östeuropa. Försäljningen för perioden var 2,7 Mkr och motsvarande siffra för de första sex månaderna var 4,5 Mkr.

Övriga produkter

Försäljningen, exklusive Tracleer, ökade med 9% (CER) under andra kvartalet och med 4% för de första sex månaderna. Multiferon ökade med 35% och Ferriprox med 26%, medan Xagrid minskade med 45% till följd av paralleldistribution. Även Promixin, Mimpara och Ferriprox, var, i varierande utsträckning, utsatta för paralleldistribution, med lägre intäkter som följd.

Utveckling av kostnader och rörelseresultat

Bruttomarginalen minskade, pro forma, under andra kvartalet från 70 till 61% och från 68 till 62% under de sex första månaderna. Bruttomarginalen påverkades i första hand av en starkare svensk krona, men också av det planerade produktionsstoppet av ReFacto AF och kostnaden för tekniköverföring för produktion av Kineret.

Rörelsekostnaderna, exklusive omstrukturingskostnader, minskade med 15% pro forma under det andra kvartalet, främst beroende på lägre FoU-kostnader. Försäljnings- och administrationskostnader, exklusive avskrivning på immateriella anläggningstillgångar, ökade med 5% jämfört med kostnaderna pro forma under andra kvartalet 2009. Detta beror huvudsakligen på uppbyggnaden av säljstyrkan i USA och Europa. Avskrivning av immateriella anläggningstillgångar uppgick till 50,5 Mkr under andra kvartalet.

Rörelseresultat före avskrivning och omstrukturingskostnader (EBITA) uppgick till 59,6 Mkr (-1,0), och redovisat resultat uppgick till 4,5 Mkr (-13,1).

Avsättningar för omstrukturingskostnader gjordes med 51,6 Mkr under de sex första månaderna och med 4,6 Mkr under andra kvartalet 2010. Dessa omstrukturingskostnader utgörs huvudsakligen av avgångsvederlag och andra kostnader som är kopplade till integreringen av de båda bolagen. Efter att framgångsrikt ha satt verksamhetsstrukturen på plats är affärsverksamheten nu helt operativ och en övertalighet på fyrtio tjänster har identifierats, med full effekt från och med 1 maj. Ytterligare arbete pågår för att identifiera synergier. Den totala kostnaden för omstruktureringen beräknas till 70–80 Mkr.

Finansnetto och skatt

Finansnettot för andra kvartalet uppgick till -19,5 Mkr (29,9). Valutakursförluster på banklån i US-dollar uppgick till 1,8 Mkr. Ränta på banklån var 15,5 Mkr under perioden. Den beräknade räntan på framtida tilläggsköpeskilling, avseende förvärvad teknologi för Multiferon®, uppgick till 1,5 Mkr.

Bolaget har ackumulerade underskottsavdrag som inte redovisats som tillgång. Detta innebär att bolagets skattesats avviker från svensk skattesats. Swedish Orphan Biovitrum's skattekostnad för kvartalet var 8,0 Mkr (0) och uppskjuten skatt uppgick 11,4 Mkr (0), vilket ger en positiv nettoeffekt på resultatet om 3,4 Mkr.

Investeringar och fritt kassaflöde

Koncernens investeringar i materiella anläggningstillgångar under andra kvartalet uppgick till 16,4 Mkr (17,3).

Avskrivningarna under andra kvartalet uppgick till 64,6 Mkr (27,8), varav 12,1 Mkr (12,1) är relaterade till produkträttigheter och 38,4 (0) till förvärvad teknologi och licensavtal.

Investeringar i immateriella anläggningstillgångar för perioden uppgick till 31,7 Mkr (41,9).

Kassaflödet från den löpande verksamheten under perioden uppgick till -242,3 Mkr (40,5). Kostnader för omstrukturering uppgick till 41,0 Mkr.

Swedish Orphan Biovitrum betalade i april 210,1 Mkr till Amgen för produktion av läkemedelssubstansen för Kineret. Dessutom bokfördes i juni fakturor avseende ytterligare betalningar uppgående till 130 Mkr.

Under perioden uppgick de sammanlagda betalningarna som hade effekt på rörelsekapitalet till 340,1 Mkr. Amgen startade produktionen av läkemedelssubstans i maj.

Finansiell ställning

Likvida medel och kortfristiga placeringar per den 30 juni 2010 uppgick till 219,9 Mkr (341,2), varav 117,1 Mkr (105,4) var banktillgodohavanden och 102,8 Mkr (122,2) placeringar i värdepapper med en löptid på mindre än tre månader från anskaffningstidpunkten. Dessa kortfristiga placeringar klassificeras som likvida medel. Förutom likvida medel fanns per den 30 juni 2010 även andra kortfristiga placeringar, med en löptid på mer än tre månader, uppgående till 0 Mkr (113,6).

Bolagets finansiering genom banklån uppgick per den 30 juni 2010 till 1 347,8Mkr.

Eget kapital

Koncernens eget kapital per den 30 juni 2010 uppgick till 4 454,2 Mkr jämfört med 1 352,8 Mkr den 31 december 2009. Under de sex första månaderna 2010 har bolaget gett ut aktier för ett belopp av 3,2 Mkr.

Personal

Per den 30 juni 2010 hade Swedish Orphan Biovitrum 497 anställda (427, 543 proforma), varav 60% (59) var kvinnor.

Utsikter för 2010 och långsiktiga mål

Utsikterna för 2010 är oförändrade. Bolaget fortsätter emellertid att noga följa osäkerheten på den europeiska läkemedelsmarknaden.

De totala pro forma intäkterna för 2009 uppgick till 2 miljarder kr, exklusive milstolpsintäkter. Från den nivån beräknar bolaget att intäkterna skall öka med 8 – 10% (CER).

Rörelseresultatet, före avskrivningar och omstruktureringarkostnader (EBITA), förväntas öka med 25 – 30% i kr, motsvarande en ökning om 30 – 35% (CER).

Bruttomarginalen väntas ligga mellan 63 och 65%. Bruttomarginalen kommer att påverkas av valutakursförändringar, kostnader för tekniköverföring för tillverkning av Kineret läkemedelssubstans samt lägre produktionsvolym av läkemedelssubstans för ReFacto AF beroende på ett planerat produktionsstopp.

Rörelsekostnaderna väntas minska med 10 – 12% som ett resultat av integrationssynergier och lägre FoU-kostnader beroende på en omförhandling av avtalet med Biogen Idec.

De långsiktiga målen är oförändrade, det vill säga att uppnå en försäljning på 5 miljarder kr och en EBITA-marginal på minst 30% till 2015.

Forskning och utveckling

rFIXFc mot hemofili B

Vid *World Federation of Hemophilia Congress* i Buenos Aires presenterades den 11 juli positiva data från den kliniska fas I/II-studien av det långtidsverkande, rekombinanta faktor IX Fc-fusionsproteinet (rFIXFc) i 14 tidigare behandlade patienter med svår hemofili B. Studien var en öppen, multi-center, doseskalering studie med syfte att utvärdera säkerheten och farmakokinetiken (PK) av en andra engångsdoser av rFIXFc via intravenös injektion.

rFIXFc visade en trefaldig ökning av halveringstiden (52.5 ± 9.2 timmar), jämfört med data som skriftligt rapporterats av existerande faktor IX-läkemedel. rFIXFc tolererades generellt sett väl, och det fanns inga tecken på reaktioner vid injektionsstället. Under den tre månader långa observationsperioden upptäcktes inga antikroppar som motverkade rFIXFc och därför ingen hämmande utveckling. Det fanns inga rapporter om allvarliga läkemedelsrelaterade incidenter.

FVIIIc mot hemofili A

Den 9 juli offentliggjorde Swedish Orphan Biovitrum och Biogen Idec sina planer att starta en registreringsgrundande klinisk fas III-studie med den långverkande, fullt rekombinanta faktor VIII Fc-fusionsproteinet (rFVIIIc) för behandling av patienter med hemofili A. Beslutet att fortsätta programmet bygger på lovande data från en öppen, multi-center, doseskalering klinisk fas I/II-studie, som utvärderade säkerheten och farmakokinetiken av intravenös rFVIIIc i tidigare behandlade patienter med svår hemofili A. I studien visade sig rFVIIIc tolereras väl och demonstrerade en förlängd halveringstid jämfört med Advate®, vilket stödjer ett avancemang av programmet.

Kiobrina® mot försämrat fettupptag hos för tidigt födda barn

Den 21 april offentliggjorde Swedish Orphan Biovitrum beslutet att starta kliniska fas III-studier av Kiobrina (rhBSSL), baserat på två kliniska fas II-studier. De kombinerade resultaten visade att rhBSSL, som tillägg till modersmjölkersättning eller pastöriserad bröstmjöl, gav efter en veckas behandling en betydande ökning av tillväxthastigheten hos för tidigt födda barn jämfört med placebo. Säkerhets- och toleransprofilen hos rhBSSL, som tillägg till modersmjölkersättning eller pastöriserad bröstmjöl, var jämförlig med placebo.

Resultaten från studierna presenterades vid en vetenskaplig konferens i maj och visade en medianförbättring i kroppsvikt motsvarande 3.7 g/kg/dag under behandlingen med rhBSSL (median 18,1, SD 4,0) jämfört med placebo (median 14,3, SD 6,5), ($p=0,001$).

Multiferon® som andra behandlingsalternativ vid hepatit C

Swedish Orphan Biovitrum har beslutat att inte inleda kliniska studier för stödja fortsatt geografisk expansion inom EU. Studieprotokollet måste revideras för att möta konkurrens från nya terapier beträffande behandling av hepatit C och samtidigt stödja den andra vågens registreringsprocess i Europa.

Kepivance® för behandling av oral mukosit hos barn

Till följd av det begränsade antal av patienter som kan vara lämpliga för behandling med Kepivance har Swedish Orphan Biovitrum tagit det strategiska beslutet att inte fortsätta denna pediatrika utvidgning.

Forskningsportfölj

Indikation	Produkt/Projekt	Partner	Fas I	Fas II	Fas III	Reg fas
Hemofili B	rFIXFc	BiogenIdec				
Hemofili A	rFVIIIc	BiogenIdec				
Försämrat fettupptag hos prematura bars	Kiobrina®					
Försämrat fett upptag	Exinalda®					
Rh-immunisering	Sym001	Symphogen				
Trombocythrist (ITP)	Sym001	Symphogen				

Nyhetsflöde forskningsportföljen

Aktivitet	Förväntad rapportering
rFVIIIc (hemophili A): fas III, första patient (FPI)	H2 2010
Sym001 (ITP): fas II studie	H2 2010
Kiobrina® (försämrat fettupptag hos prematura barn): fas III, (FPI)	H1 2011
rFIXFc (hemofili B): fas III	2011/2012

Affärsutveckling

Den 1 april förlängde Swedish Orphan Biovitrum sitt existerande distributionsavtal med Merck Serono för Cyanokit, för behandling av känd eller misstänkt cyanidförgiftning. Enligt avtalet ska Swedish Orphan Biovitrum sälja produkten i Storbritannien, Holland och Irland, så väl som i redan avtalade territorier i Norden och Baltium.

Den 15 april offentliggjorde Swedish Orphan Biovitrum ett avtal med Pharming som ger bolaget exklusiva rättigheterna till Ruconest® i 24 EU-länder, samt Norge, Island och Schweiz. Ruconest är en rekombinant C1-hämmare, som genomgår myndighetsutvärdering för behandling av attacker av hereditärt angioödem (HAE). Det finns ungefär 10 000 patienter i Europa som lider av denna sjukdom, med en marknad som uppgår till cirka 110 MEUR. Den 24 juni fick läkemedlet positiva utlåtanden av CHMP, vilket banar väg för ett centralt EU-godkännande i början av hösten 2010. Produkten har sär-läkemedelsstatus. Swedish Orphan Biovitrum förbereder för närvarande en lansering av produkten i samtliga länder så snart som ett godkännande beviljats.

Händelser efter periodens utgång

Den 6 juli offentliggjordes huvuddragen av en kommersiell allians med det kinesiska företaget Dongbao. Enligt avtalet blir Dongbao den utvalda marknads- och försäljningspartnern av Swedish Orphan Biovitrums marknadsförda produkter och utvecklingsprojekt i Kina, medan Swedish Orphan Biovitrum i sin tur blir den utvalda marknads- och försäljningspartnern av Dongbaos marknadsförda produkter och utvecklingsprojekt i EU.

Säljarna av läkemedelsbolaget Arexis, som förvärvades i augusti 2005, har framställt ett krav mot Swedish Orphan Biovitrum på cirka 325 Mkr under påståendet att Swedish Orphan Biovitrum inte har fullgjort sina förpliktelser enligt det aktieöverlåtelseavtal som ingicks i samband med förvärvet. En utvärdering av kravet pågår och ingen reservering har gjorts.

Tabeller och siffror

Koncernens rapport över totalresultat

Belopp i miljoner kronor	1 apr - 30 jun		1 jan - 30 jun		Helår
	2010	2009	2010	2009	2009
Rörelsens intäkter	509,6	319,9	997,7	675,1	1 297,0
Kostnad för sålda varor och tjänster	-200,1	-79,3	-375,1	-192,0	-375,7
Bruttoresultat	309,5	240,6	622,6	483,1	921,3
Försäljnings- och administrationskostnader ¹⁾	-194,8	-87,5	-374,9	-176,5	-302,9
Forsknings- och utvecklingskostnader	-113,4	-162,2	-241,1	-306,0	-569,4
Kostnader för omstrukturering	-4,6	–	-51,6	–	–
Övriga rörelseintäkter/kostnader	7,8	-4,0	6,1	-1,7	-32,7
Rörelseresultat	4,5	-13,1	-38,9	-1,1	16,2
Finansiella intäkter	0,5	1,0	–	6,5	28,6
Finansiella kostnader	-20,0	28,9	-24,8	-12,3	-12,3
Resultat efter finansiella poster	-15,0	16,8	-63,7	-6,9	32,5
Inkomstskatt	3,4	–	-0,3	–	–
Periodens resultat	-11,6	16,8	-64,0	-6,9	32,5
Övrigt totalresultat ²⁾					
Omräkningsdifferenser	–	1,4	-0,7	3,3	-4,1
Totalresultat för perioden	-11,6	18,2	-64,7	-3,6	28,4
Resultat per aktie efter skatt ³⁾ (kr)	-0,03	0,17	-0,17	-0,07	0,32
Resultat per aktie efter utspädning ³⁾ (kr)	-0,03	0,17	-0,17	-0,07	0,32

¹⁾ Avskrivning produkträttigheter, förvärvad teknologi samt licens avtal

inkluderade i Adm kostnader

²⁾ I enlighet med reviderad IAS 1 skall alla förändringar i eget kapital som inte uppkommer från transaktioner med ägarna redovisas i koncernens rapport över totalresultat. Omräkningsdifferenser är helt och hållet relaterade till aktier i utländskt dotterföretag.

³⁾ Jämförelsesiffror har justerats för den nyemission som slutfördes i januari 2010.

Balansräkning

	30 jun	30 jun	31 dec
<i>Belopp i miljoner kronor</i>	2010	2009	2009
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar ¹⁾	5 422,5	1 042,0	1 159,1
Materiella anläggningstillgångar	270,5	210,9	252,0
Finansiella anläggningstillgångar	55,2	46,7	114,5
Summa anläggningstillgångar	5 748,2	1 299,6	1 525,6
Omsättningstillgångar			
Varulager m m	994,7	587,6	578,4
Kortfristiga fordringar, ej räntebärande	483,9	372,0	394,9
Kortfristiga placeringar	–	113,6	48,4
Likvida medel	219,9	227,6	258,2
Summa omsättningstillgångar	1 698,5	1 300,8	1 279,9
Summa tillgångar	7 446,7	2 600,4	2 805,5
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	4 454,2	1 317,3	1 352,8
Långfristiga skulder			
Långfristiga skulder ²⁾	–	–	656,0
Långfristiga skulder, ej räntebärande	777,8	430,0	48,2
Avsättningar	–	–	–
Summa långfristiga skulder	2 157,8	826,3	704,2
Kortfristiga skulder			
Kortfristiga skulder	164,3	–	50,0
Kortfristiga skulder, ej räntebärande	670,4	456,8	698,5
Summa kortfristiga skulder	834,7	456,8	748,5
Summa eget kapital och skulder	7 446,7	2 600,4	2 805,5

¹⁾ Varav goodwill 1 644,1 Mkr (per 31 december 2009, 25,3)

²⁾ En omklassificering har gjorts från och med helårsrapporten 2009 avseende förändringar i var nuvärde i framtida milstolpe-betalningar redovisas. Tidigare har dessa redovisats under rubriken ej räntebärande långfristiga skulder, skulder nu ingår de i räntebärande långfristiga skulder.

Förändringar i koncernens eget kapital

	1 jan-30 jun		1 jan-31 dec
<i>Belopp i miljoner kronor</i>	2010	2009	2009
Ingående balans	1 352,8	1 285,0	1 285,0
Justering av ingående eget kapital ¹⁾	-58,8	–	–
Ingående balans	1 294,0	1 285,0	1 285,0
Aktierelaterad ersättning till anställda	8,1	1,6	5,1
Emission av aktier	3 216,8	34,3	34,4
Återköp av aktier	–	–	-0,2
Periodens totalresultat	-64,7	-3,6	28,4
Eget kapital, vid periodens slut	4 454,2	1 317,3	1 352,8

¹⁾ Som en följd av implementering av ny redovisningsprincip, IFRS 3, fr.o.m. 1 januari 2010, har upplupna kostnader i pågående förvärv per 31 december 2009, belastat eget kapital som en justering av ingående balans.

Kassaflödesanalys i sammandrag

Belopp i miljoner kronor	1 apr - 30 jun		1 jan - 30 jun		Helår
	2010	2009	2010	2009	2009
Periodens resultat	-11,6	16,8	-64,0	-6,9	32,5
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet mm					
Av- och nedskrivningar av anläggningstillgångar ¹⁾	64,6	27,8	136,5	56,3	109,7
Realisationsförlust/nedskrivning av inventarier	5,2	0,1	6,1	-0,2	19,4
Omvärdering av finansiella anläggningstillgångar	–	-4,6	–	–	4,7
Omvärdering långfristiga skulder	5,0	-33,5	7,1	3,1	-19,1
Omvärdering av rörelsetillgångar/skulder	–	–	–	-3,3	–
Pensionskostnader	0,5	2,5	0,5	2,5	-5,6
Omstruktureringsskostnader	-2,9	–	44,1	–	–
Betalningar relaterade till omstrukturering	-41,0	-31,1	-45,7	-69,5	-97,9
Återföring av uppskjuten skatt	-14,1	–	-24,2	–	–
Övriga poster	1,3	1,1	8,1	1,5	5,1
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	7,0	-20,9	68,5	-16,5	48,8
Förändring i rörelsekapital	-249,3	61,4	-323,4	-66,6	10,0
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-242,3	40,5	-254,9	-83,1	58,8
Avyttring av verksamhet	–	–	–	–	22,7
Investering i verksamhet, netto efter förvärvade likvida medel	-10,6	–	-1 811,8	–	-60,8
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-31,7	-41,9	-32,3	-41,9	-62,6
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-16,4	-17,3	-36,1	-25,2	-96,0
Avyttring av materiella anläggningstillgångar	–	–	–	–	2,1
Investering/Avyttring finansiella anläggningstillgångar	0,8	–	1,3	-3,0	-1,9
Kortfristiga placeringar	0,0	5,6	48,4	92,3	157,5
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-58,0	-53,6	-1 830,6	22,2	-39,0
Upptagande/amortering av lån	199,7	–	634,1	–	-50,0
Emission av aktier	-28,4	34,3	1 414,2	34,3	34,4
Återköp av aktier	–	–	–	–	-0,2
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	171,3	34,3	2 048,3	34,3	-15,8
Förändring i likvida medel	-129,0	21,2	-37,2	-26,6	4,0
Likvida medel vid periodens början	349,1	206,4	258,2	254,2	254,2
Kursdifferens i kassaflödet	-0,2	–	-1,1	–	0,0
Likvida medel vid periodens slut	219,9	227,6	219,9	227,6	258,2
Kortfristiga placeringar	–	113,6	–	113,6	48,4
Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens slut	219,9	341,2	219,9	341,2	306,6
¹⁾ Av- och nedskrivningar av anläggningstillgångar:					
Avskrivning materiella anläggningstillgångar	14,1	15,7	35,5	32,8	57,9
Avskrivning immateriella anläggningstillgångar	50,5	12,1	101,0	23,5	51,8
varav produkträttigheter	12,1	12,1	24,2	23,5	51,8

Nyckeltal, övrig information och definition

	1 apr - 30 jun		1 jan - 30 jun		Helår
	2010	2009	2010	2009	2009
Avkastning på					
Eget kapital	-0,3%	1,3%	-2,9%	-0,5%	2,5%
Totalt kapital	-0,1%	0,9%	-1,0%	0,2%	1,2%
Marginaler					
Bruttomarginal	60,7%	75,2%	62,4%	71,6%	71,0%
EBITDA-marginal	14,5%	4,6%	15,0%	8,2%	9,7%
EBITA-marginal	11,7%	-0,3%	11,4%	3,3%	5,2%
EBIT-marginal	1,8%	-4,1%	1,3%	-0,2%	1,3%
Vinstmarginal	-2,3%	5,3%	-6,4%	-1,0%	2,5%
Aktiedata (SEK)					
Eget kapital per aktie	6,2	26,0	6,2	26,0	26,8
Eget kapital per aktie efter utspädning	6,2	25,8	6,2	25,8	26,5
Kassaflöde per aktie	-0,6	0,4	-0,2	-0,5	0,1
Kassaflöde per aktie efter utspädning	-0,6	0,4	-0,2	-0,5	0,1
Övrig information					
Soliditet	59,8%	50,7%	59,8%	50,7%	48,2%
Antal stamaktier	211 898 854	50 680 316	211 898 854	50 680 316	50 396 316
Genomsnittligt antal stamaktier	210 307 961	50 239 373	184 423 074	50 169 466	50 142 990
Utestående optioner ¹⁾	335 000	335 000	335 000	335 000	335 000
Antal aktier efter utspädning	212 598 154	51 050 316	212 598 154	51 050 316	51 095 616
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	211 007 261	50 660 950	185 122 374	51 247 833	51 197 074

¹⁾ Bolaget har två olika optionsprogram utestående. Optionerna kan maximalt ge upphov till 699 300 nya aktier.

Finansiell information moderbolaget

Moderbolagets resultaträkning

Belopp i miljoner kronor	1 apr - 30 jun		1 jan - 30 jun		Helår 2009
	2010	2009	2010	2009	
Rörelsens intäkter	335,2	319,9	635,1	675,1	1 297,0
Kostnad för sålda varor och tjänster	-124,8	-79,3	-233,3	-192,0	-375,7
Bruttoresultat	210,4	240,6	401,8	483,1	921,2
Försäljnings- och administrationskostnader ¹⁾	-82,2	-95,4	-169,1	-174,0	-309,0
Forsknings- och utvecklingskostnader	-111,3	-152,7	-226,8	-306,8	-570,7
Kostnader för omstrukturering	-3,2	–	-45,8	–	–
Övriga rörelseintäkter/kostnader	11,3	-6,7	14,1	-5,0	-5,1
Rörelseresultat	25,0	-14,2	-25,8	-2,7	36,4
Resultat från andelar i koncernföretag	-4,1	–	-6,3	–	17,6
Finansiella intäkter	0,2	1,0	1,4	6,5	28,7
Finansiella kostnader	-21,8	28,9	-29,7	-12,3	-12,3
Resultat efter finansiella poster	-0,7	15,7	-60,4	-8,5	70,4
Inkomstskatt	–	–	–	–	–
Periodens resultat	-0,7	15,7	-60,4	-8,5	70,4
¹⁾ Avskrivning produkt rättigheter inkluderade i adm kostn					
	-12,1	-12,1	-24,3	-23,5	-47,9

Moderbolaget balansräkning i sammandrag

Belopp i miljoner kronor	30 jun 2010	30 jun 2009	31 dec 2009
	2010	2009	2009
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	935,7	842,6	959,7
Materiella anläggningstillgångar	255,4	207,8	252,0
Finansiella anläggningstillgångar	4 506,5	610,7	670,3
Summa anläggningstillgångar	5 697,6	1 661,1	1 882,0
Omsättningstillgångar			
Varulager m m	852,1	587,7	578,4
Kortfristiga fordringar, ej räntebärande	374,9	378,2	396,5
Kortfristiga placeringar	–	113,6	48,4
Likvida medel	177,9	226,3	258,0
Summa omsättningstillgångar	1 404,9	1 305,8	1 281,2
Summa tillgångar	7 102,5	2 966,9	3 163,2
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	4 490,6	1 243,6	1 326,1
Långfristiga skulder			
Långfristiga skulder	1 351,5	396,3	656,0
Långfristiga skulder, ej räntebärande	–	381,8	–
Summa långfristiga skulder	1 351,5	778,1	656,0
Kortfristiga skulder			
Kortfristiga skulder	164,3	–	50,0
Kortfristiga skulder, ej räntebärande	1 096,1	945,2	1 131,1
Summa kortfristiga skulder	1 260,4	945,2	1 181,1
Summa eget kapital och skulder	7 102,5	2 966,9	3 163,2

Förändring i moderbolagets eget kapital

Belopp i miljoner kronor	1 jan - 30 jun		1 jan - 31
	2010	2009	2009
Ingående balans	1 326,1	1 216,2	1 216,2
Aktierelaterad ersättning till anställda	8,1	1,6	5,1
Emission av aktier	3 216,8	34,3	34,4
Återköp av aktier	–	–	-0,2
Periodens resultat	-60,4	-8,5	70,4
Eget kapital, vid periodens slut	4 490,6	1 243,6	1 326,1

Noter

Not 1 Redovisnings- och värderingsprinciper samt övrig information

Väsentliga redovisningsprinciper

Biovitrum AB (publ) upprättar koncernredovisning i enlighet med Årsredovisningslagen, Rådet för finansiell rapporterings rekommendation, RFR 1.2. Kompletterande redovisningsregler för koncerner, International Financial Reporting Standards (IFRS) och IFRIC- tolkningar såsom de antagits av EU. Koncernredovisningen har upprättats enligt anskaffningsvärdesmetoden förutom när det gäller finansiella tillgångar, och finansiella tillgångar och skulder (inklusive derivatinstrument) beräknas till verkligt värde via resultaträkningen.

Denna delårsrapport har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering.

Koncernen använder sig av samma redovisningsprinciper som i årsredovisningen 2009 med undantag från de nya eller omarbetade standarder, tolkningar och förbättringar som antagits av EU och skall tillämpas från och med 1 januari 2010. Det faktum att bolaget förvärvat Swedish Orphan har inte påverkat bolagets rapportering avseende IFRS 8 – Rörelsesegment.

För Biovitrums AB (publ) del innebär detta att följande förändringar blir aktuella:

Omarbetad IFRS 3 – Rörelseförvärv

Från och med 1 januari 2010 tillämpar koncernen den reviderade redovisningsprincipen IFRS 3 Rörelseförvärv. Den reviderade standarden föreskriver fortfarande förvärvsmetoden för rörelseförvärv, men med vissa väsentliga ändringar. Exempelvis redovisas alla betalningar för att köpa en verksamhet till verkligt värde på förvärvsdagen, medan efterföljande villkorade betalningar klassificeras som skulder som därefter omvärderas via resultaträkningen. Innehav utan bestämmande inflytande i den förvärvade rörelsen (ersätter det tidigare begreppet "minoritetsintresse") kan värderas antingen till verkligt värde eller till minoritetsägarnas proportionella andel av den förvärvade rörelsens nettotillgångar. Alla transaktionskostnader avseende förvärv ska kostnadsföras. Den reviderade standarden kommer att tillämpas framåtriktat från datumet då den träder i kraft. Revideringen innebär inga förändringar för tidigare förvärv utan påverkar endast redovisning av framtida förvärv.

Denna ändrade princip har påverkat förvärvet av Swedish Orphan som var påbörjat vid 2009 års utgång. Upplupna förvärvsrelaterade transaktionskostnader per 31 december 2009, vilka uppgick till 58,8 Mkr, har redovisats i eget kapital som en justering av ingående balans per 1 januari 2010.

Verksamhetsrelaterade risker

All affärsverksamhet medför risker och ett kontrollerat risktagande är en förutsättning för att upprätthålla en uthålligt god lönsamhet. Risk kan vara beroende av händelser i omvärlden och påverka en viss bransch eller marknad, men risken kan även vara rent företagsspecifik. Biovitrum är exponerad mot tre huvudkategorier av risk:

- Omvärldsrisk, såsom patentintrång och konkurrens inom produktkoncept,
- Verksamhetsrisk, t.ex. att utveckling av läkemedel är både kapitalkrävande och riskfyllt, beroendet av externa parter i olika samarbeten, produktansvarsanspråk samt lagar och regler kring hantering av miljöfarligt avfall,
- Finansiella risker, såsom valutarisk, ränterisk, kreditrisk och likviditetsrisk.

Utförligare beskrivning av koncernens riskexponering och riskhantering finns i Biovitrums årsredovisning 2009 (se förvaltningsberättelsen).

Not 2 Aktier och optioner

Aktiekapitalets och antal aktiers utveckling		Antal aktier	Aktiekapital, kronor
December 2009		50 911 901	27 935 503
Jan 2010	Nyemission	159 129 238	87 313 411
Maj 2010	Nyemission i samband med konvertering skuldebrev	2 373 300	1 301 495
Jun 2010		212 414 439	116 550 409

En företrädesemission och en apportemission slutfördes i januari 2010 varefter det totala antalet aktier är 212 414 439.

Utgivna aktier fördelar sig på 211 898 854 stamaktier och 515 585 C-aktier. Stamaktiens röstvärde är 1 och C-aktiens röstvärde är 1/10. Samtliga C-aktier finns i eget förvar.

Options- och aktieprogram*Aktieprogram 2008*

Vid årsstämman den 24 april 2008 fattades beslut om antagande av ett prestationsbaserat, långsiktigtaktieprogram ("Aktieprogram 2008"). Aktieprogram 2008 omfattar chefer och nyckelpersoner i Biovitrum och kan medföra en maximal total tilldelning om 433 952¹⁾ aktier i Biovitrum AB (publ). Antalet aktier som deltagare i programmet kan komma att erhålla baseras på utvecklingen av Biovitrum-aktien beräknat över en treårig mätperiod.

Programmet har implementerats i slutet av 2008 och mätperioden sträcker sig från 26 november 2008 till och med den 25 november 2011.

Aktieprogram 2009

Ett nytt prestationsbaserat, långsiktigt aktieprogram ("Aktieprogram 2009") blev fastställt vid årsstämman den 28 april 2009. Aktieprogram 2009 omfattar chefer och nyckelpersoner i Biovitrum och kan medföra en maximal total tilldelning om 380 735²⁾ aktier i Biovitrum AB (publ). I likhet med det tidigare programmet, Aktieprogram 2008, baseras antalet aktier som deltagare i programmet kan komma att erhålla på utvecklingen av Biovitrum-aktien beräknat över en treårig mätperiod. Programmet har implementerats under juni 2009 och mätperioden sträcker sig från 10 juni 2009 till och med den 9 juni 2012.

Optionsprogram

Optionsprogram 2006/2011	Helår 2010	Helår 2009	Helår 2008
Utestående per 1 januari	35 000	40 000	60 000
Förverkade under perioden	-	-5 000	-
Antal utestående optioner per bokslutsdagen	35 000	35 000	40 000
Inlösningsbara per bokslutsdagen	35 000	35 000	24 998

Personaloptionsprogram 2007/2012	Helår 2010	Helår 2009	Helår 2008
Utestående per 1 januari	300 000	300 000	300 000
Antal utestående optioner per bokslutsdagen	300 000	300 000	300 000
Inlösningsbara per bokslutsdagen	300 000	200 000	100 000

¹⁾ Justerat för nyemission i januari 2010

²⁾ Juserat för nyemission i januari 2010

Not 3 Transaktioner med närstående

	Helår	Helår
<i>Belopp i tusental kronor</i>	2010	2009
<i>Lån till ledande befattningshavare i moderföretaget:</i>		
Vid årets början	153	153
Lån som utbetalats under året	–	–
	153	153

Ingen förändring har skett i lån till närstående under perioden. Villkoren för dessa lån till ledande befattningshavare i moderbolaget har beskrivits i årsredovisningen 2009.

Not 4 Skatter

Fastigheten Paradiset 14 överläts under 2004 till ett i allt väsentligt utlandsägt kommanditbolag, Nya Paradiset KB, varefter andelarna i Nya Paradiset KB såldes till en extern part för marknadspris. Fastigheten överläts till Nya Paradiset KB, med stöd av reglerna avseende s.k. underprisöverlåtelser, mot ersättning motsvarande fastighetens skattemässiga värde. Skatteverket har i en skrivelse till länsrätten den 17 april 2008 – med stöd av lagen mot skatteflykt – hemställt att reglerna avseende underprisöverlåtelser inte skall tillämpas. Detta innebär, enligt skatteverket, att Biovitrum till följd av överlåtelser av fastigheten till Nya Paradiset KB skall beskattas för en kapitalvinst om 234,5 Mkr. Enligt Biovitrums uppfattning är det helt klart att bolaget inte har handlat i strid mot lagstiftningens syfte på det sätt som skatteverket gjort gällande i nämnda skrivelse. Skatteverket har härefter, den 9 oktober 2009, återkommit med en ny skrivelse och med stöd av två domar från regeringsrätten den 29 maj 2009 anfört en ny grund för varför reglerna avseende underprisöverlåtelser, med stöd av skatteflyktslagen, inte skall tillämpas. Det är Biovitrums uppfattning att skatteverket inte heller på denna nya grund bör vinna framgång med sin talan.

Not 5 Förvärvade verksamheter

Biovitrum förvärvade Swedish Orphan och bildade därmed ett nytt specialistläkemedelsföretag inriktat på sällsynta sjukdomar. Affären baseras på affärsmässiga fördelar och en lönsam framtida tillväxt. Förvärvet slutfördes den 14 januari 2010.

Nedan följer en preliminär förvärvsanalys för förvärvet av Swedish Orphan.

Redovisning av köpeskillingen*Belopp i Mkr*

Köpeskillning	
- kontant betalning	1 923,4
- nuvärdesberäknad bedömd framtida tilläggsköpeskillning	165,0
- verkligt värde på emitterade aktier	1 738,4
Total köpeskillning	3 826,8

Tillgångar och skulder i den förvärvade verksamheten*Belopp i Mkr*

	Marknads- värde
Övriga immateriella anläggningstillgångar	2 680,0
Anläggningstillgångar	14,0
Finansiella anläggningstillgångar	3,0
Övriga tillgångar	449,0
Summa tillgångar i förvärvad verksamhet	3 146,0
Långfristiga skulder	31,0
Retirement benefit obligations	3,0
Uppskjuten skatteskuld	749,0
Kortfristiga skulder	182,0
Summa skulder i förvärvad verksamhet	965,0
Förvärvade nettotillgångar	2 181,0
Goodwill	1 645,8
Total köpeskillning	3 826,8

Goodwill är hänförlig till den etablerade legala strukturen och marknadsnärvaron i flertalet länder samt de synergieffekter som förväntas uppstå genom samordning av verksamheterna i Biovitrum och Swedish Orphan.

Det värde vilket apportegendomen uppskattas till motsvarar en teckningskurs om cirka 29,80 kronor per stamaktie, motsvarande den volymvägda genomsnittliga kursen för Biovitrum-aktien under de närmast föregående 20 handelsdagarna före offentliggörandet av förvärvet den 5 november 2009, justerat för utspädningen av den företrädesemission som Biovitrum genomfört för att delvis finansiera kontantvederlaget för förvärvet.

Den framtida förvärvssumman är baserad på den förväntade framtida försäljningsvolymen av Multiferon. Förvärvssumman är kalkylerad på årlig basis och uppgår till nettovolymen som överstiger en sk High Watermark-summa multiplicerad med tre. Den initiala High Watermark-summan uppgår till 200 Mkr and the maximala förvärvssumman till 425 Mkr. Tidsramen på förvärvssumman är 60 månader efter vissa godkännanden och kommersiella lanseringar i ett antal europeiska länder, dock inte senare än 31 december 2017.

Det verkliga värdet av det förvärvade identifierbara immateriella tillgångarna på 2 680 Mkr är en preliminär siffra som är anhängig erhållandet av en slutlig mätning av dessa tillgångar och också den slutliga värderingen av det ytterligare förvärvspriset.

Likvida medel

Belopp i Mkr

Likvida medel	
Kontant erlagd köpeskilling	-1,923.4
Likvida medel i förvärvad verksamhet	122.2
Påverkan på koncernens likvida medel	-1,801.2

Förvärvsavtalet innehåller bland annat ett åtagande av Swedish Orphans dåvarande VD Bo Jesper Hansen att inte konkurrera med Biovitrum och dess dotterbolag under en period om tre år från det att förvärvet slutfördes. För detta åtagande har Bo Jesper Hansen under den aktuella treårsperioden rätt till en månatlig ersättning uppgående till cirka 565 000 DKK, från vilken avdrag dock bland annat ska göras för eventuell ersättning som Bo Jesper Hansen erhåller under samma period från Biovitrum eller annat koncernbolag enligt anställnings- eller konsultavtal.

Framåtblickande uttalande

I denna delårsrapport ingår uttalanden som är framåtblickande. Verkligt resultat kan avvika från vad som angivits. Interna faktorer som framgångsrik förvaltning av forskningsprogram och immateriella rättigheter kan påverka framtida resultat. Det finns också externa förhållanden, t.ex. ekonomiska klimatet, politiska förändringar och konkurrerande forskningsprogram, som kan påverka Swedish Orphan Biovitrum's resultat.

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

Styrelsen och VD för Swedish Orphan Biovitrum försäkrar att halvårsrapporten ger en rättvisande översikt av moderbolagets och koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderbolaget och de företag som ingår i koncernen står inför. Se ovan under rubrik Redovisnings- och värderingsprinciper samt övrig information för beskrivning av verksamhetsrelaterade risker.

Solna den 20 juli 2010

Bo Jesper Hansen
Chairman of the Board

Adine Grate Axén

Hans Glemstedt

Lennart Johansson

Wenche Rolfsen

Michael Steinmetz

Hans Wigzell

Catarina Larsson
Arbetsstagarrepresentant

Bo-Gunnar Rosenbrand
Arbetsstagarrepresentant

Martin Nicklasson
Verkställande Direktör

Information om telefonkonferens

Delårsrapporten för andra kvartalet 2010 kommer att presenteras av Swedish Orphan Biovitrum VD Martin Nicklasson och finansdirektör Göran Arvidson samma dag. Presentationen kommer att hållas på engelska via en telefonkonferens som även kan följas direkt eller i efterhand via Internet.

Tid: Tisdag den 20 juli, 2010 kl 15.00 (CET)

Den som önskar att delta i telefonkonferensen ringer:

SE: 08 505 202 70
UK: +44 (0)207 509 5139
US: +1 718 354 1226

För att följa Telefonkonferensen via internet, direkt eller i efterhand följ länken till sändningen på vår hemsida: www.sobi.com.

Presentationsmaterialet kommer att finnas tillgängligt ca 30 minuter innan telefonkonferensens start på vår hemsida: www.sobi.com

Kontakter för ytterligare information

Swedish Orphan Biovitrum AB (publ):

Org.nr. 556038-9321
SE-112 76 Stockholm
Besöksadress: Tomtebodavägen 23 A, Solna
Telefon 08 697 20 00

Erik Kinnman, Investor Relations	tfn 073 422 15 40
Martin Nicklasson, VD	tfn 08 697 23 27
Göran Arvidson, finansdirektör	tfn 08 697 23 68

Kommande rapporttillfällen 2010

Delårsrapport juli-sept 2010

den 26 oktober 2010

Om Swedish Orphan Biovitrum

Swedish Orphan Biovitrum är ett Sverigebaserat specialistläkemedelsföretag med internationell marknadsnärvaro. Bolaget fokuserar på att tillgängliggöra och utveckla specialistläkemedel för patienter med sällsynta sjukdomar och stora medicinska behov. Vår portfölj innehåller för närvarande cirka 60 marknadsförda produkter, samt ett växande antal produkter i sen klinisk utvecklingsfas. Våra fokusområden är: hemofili, inflammation/autoimmuna sjukdomar, försämrat fettupptag, stödbehandling vid cancerterapi och ärftliga ämnesomsättningsrubbningar. Swedish Orphan Biovitrum pro forma intäkter under 2009e var omkring 2 mdr SEK och antalet anställda cirka 500. Huvudkontoret finns i Sverige och aktien (STO: SOBI) är noterad på OMX NASDAQ Stockholm. Ytterligare information finns på www.sobi.com.