

Biovitrum Delårsrapport 1 januari – 31 mars 2008

Nytt strategiskt fokus. Ytterligare framsteg i FoU portföljen.

Januari – mars

- Nettointäkterna uppgick till 244,3 Mkr (352,9). Kvartalets resultat blev -2,1 Mkr (44,1), vilket motsvarar ett resultat per aktie om -0,05 kr (0,97). Under kvartal 1 2007 levererades valideringsbatcher av ReFacto® som, utöver normala intäkter, gav en engångsintäkt på 93 Mkr, vilket starkt påverkar jämförelsen mellan första kvartalet 2008 och motsvarande period 2007.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten var -22,9 Mkr (48,1). Likvida medel och kortfristiga placeringar uppgick per den 31 mars till 735,7 Mkr (898,5).
- Intäkterna från hemofili A-läkemedlet ReFacto® uppgick för kvartalet till 159,7 Mkr (282,3) intäkterna från övriga läkemedel ökade med 81% till 25,7 Mkr (14,2).
- Biovitrum tillkännagav i februari att företaget inlett en process för att utlicensiera samtliga forskningsprojekt inom primärvårdsområdet. Som en följd av detta har en övertalighet identifierats.
- 5-HT_{2A}-projektet inom glaukom redovisade i februari preliminära resultat från en första explorativ fas II studie. Läkemedelskandidaten gav en dosberoende sänkning av vätsketrycket i ögat.
- Godkännande erhöles från FDA för att inleda den första kliniska fas I/II studien med FIXFc i hemofili B-patienter.
- Resultaten från den kliniska fas I-studien av Anti-RhD för förebyggande av hemolytisk sjukdom och behandling av ITP visade att de rekombinanta polyklonala antikropparna var säkra och tolererades väl i både RhD-positiva och RhD-negativa friska frivilliga.
- I mars utsågs Peter Edman till forskningschef för Biovitrum och Erik Kinnman tillträdde som informationsdirektör.

Efter periodens utgång

- I Kiobrina-projektet rekryterades det första för tidigt födda barnet in i aktiv studiefas. Detta föranledde en utbetalning av milstolpsersättning.
- Biovitrum och Symphogen inledde en klinisk studie inom Anti-RhD-projektet för att visa att läkemedelskandidaten Sym001 eliminerar RhD-positiva röda blodceller ur cirkulationen hos RhD-negativa friska frivilliga.
- Resultaten från den kliniska fas II studien inom A_{2A}-projektet rapporterades och visade att läkemedelskandidaten var mycket säker och gav positiv behandlingseffekt som ökar över tid hos patienter med neuropatisk smärta.

Belopp i miljoner kronor	1 jan - 31 mar		Helår 2007
	2008	2007	
Rörelsens intäkter	244,3	352,9	1 256,4
Rörelseresultat	-8,5	38,3	55,1
Resultat efter finansiella poster	-2,1	44,1	79,0
Periodens resultat	-2,1	44,1	79,0
Resultat per aktie (kr)	-0,05	0,97	1,73
Forsknings- och utvecklingskostnader	170,9	165,0	694,3
Likvida medel och kortfristiga placeringar	735,7	898,5	760,4

Delårsrapport 1 januari – 31 mars 2008

VD:s kommentar:

”Kvartalets finansiella resultat är tillfredsställande med tanke på att vi gjorde en stor leverans av valideringsbatcher av ReFacto under motsvarande kvartal förra året. Det är dessutom glädjande att notera den starka ökningen av övriga intäkter från produktförsäljningen, fortsatt starka finanser och framsteg i projektportföljen”, säger Biovitrums VD Martin Nicklasson. ”Biovitrum skall under 2008 genomföra en transformering och en anpassning av forsknings- och utvecklingsverksamheten i linje med den strategi som kommunicerades under senare delen av 2007. Under första kvartalet har vi därför tagit ytterligare ett steg i utvecklingen av Biovitrum till ett läkemedelsbolag med fokus på specialistvård genom att inleda en process för utlicensiering av samtliga forskningsprojekt inom primärvårdsområdet”.

Översikt januari – mars 2008

Specifikation intäkter

	1 jan – 31 mars		Helår
Belopp i miljoner kronor	2008	2007	2007
Utlicensierings- och milstolpsintäkter	44,2	44,2	196,2
ReFacto®- intäkter	159,7	282,3	915,4
Intäkter från läkemedelsförsäljning	25,7	14,2	81,1
Övrigt ¹⁾	14,7	12,2	63,7
Rörelsens intäkter	244,3	352,9	1 256,4

¹⁾ Inkluderat i övriga intäkter är bland annat intäkter från forskning, kontraktutveckling och royalty hänförlig till andra produkter än ReFacto®

Under första kvartalet 2008 fortsatte Biovitrum sin positiva utveckling mot att bli ett integrerat specialistläkemedelsbolag med fortsatt starka finanser och en projektportfölj som utvecklas positivt. Flera forskningsprojekt har avancerat sedan årsskiftet. Projektportföljen innehåller nio projekt i klinisk fas, av vilka de flesta med inriktning mot specialist-indikationer. Sex projekt befinner sig i preklinisk fas.

De totala intäkterna för första kvartalet uppgick till 244,3 Mkr (352,9), vilket är en minskning jämfört med motsvarande period 2007. Minskningen beror på att det under första kvartalet 2007, utöver normal försäljning av ReFacto, även levererades valideringsbatcher till ett värde av 93 Mkr.

ReFacto®

Specifikation ReFacto® intäkter

	1 jan –31 mars		Helår
Belopp i miljoner kronor	2008	2007	2007
Tillverkningsintäkter	96,7	223,7	677,2
Intäkter från läkemedelsförsäljning	21,0	17,6	72,7
Royaltyintäkter	42,0	41,0	165,5
Totala ReFacto-intäkter	159,7	282,3	915,4

Intäkterna från ReFacto® uppgick till 159,7 Mkr under första kvartalet 2008 jämfört med 282,3 Mkr under

motsvarande period 2007. De totala tillverkningsintäkterna för kvartalet blev 96,7 Mkr (223,7).

Den globala försäljningen av ReFacto® ökade med 14% till 89 MUSD under kvartalet. Biovitrums royalty-intäkter ökade dock i en lägre takt p.g.a försvagningen av US dollar. Kommissionsintäkterna från försäljningen av ReFacto® i Norden ökade med ca 19% under kvartalet till 21,0 Mkr (17,6).

Den andra generationens ReFacto®, som framställs i en albuminfri process utvecklad av Biovitrum för Wyeth, har av det amerikanska läkemedelsverket, FDA, godkänts för försäljning i USA under varumärket Xyntha®.

Övrig läkemedelsförsäljning

Intäkterna från övriga produkter, inklusive co-promotion, ökade med 81% till 25,7 Mkr (14,2) under första kvartalet 2008. Ökningen kan framför allt hänföras till den nyligen genomförda lanseringen av BeneFIX® samt en fortsatt positiv utveckling av Kineret® och Mimpara®.

Produkt	Indikationsområde
BeneFIX®	Hemofili B
Novastan®	Antikoagulation
Mimpara®	Bisköldkörtelhormonrubbing
Kineret®	Reumatologi
Kepivance®	Biverkningar vid cancerbehandling
Aloxi®	Biverkningar vid cancerbehandling

Kontraktstillverkning och Processutveckling

Biovitrum har en unik kompetens inom tillverkning och avancerad processutveckling av rekombinanta proteinläkemedel. Denna kapacitet används både till interna projekt och som en tjänst åt externa kunder. Biovitrum har påbörjat en successiv minskning av andelen externa projekt, med följd att under första kvartalet 2008 liksom under hela 2007 utnyttjades en större andel av kapaciteten för de interna projekten Exinalda™, Anti-RhD, FIXFc och Kiobrina™. De externa kontraktutvecklingsintäkterna uppgick under kvartalet till 14,7 Mkr (12,0).

Forskning och Utveckling

Enligt den långsiktiga strategi som presenterades vid kapitalmarknadsdagarna i november 2007 har Biovitrum som målsättning att utveckla specialtläkemedel i egen regi fram till registrering, och därefter marknadsföra dem inom valda geografiska områden. Sedan 2005 har andelen sådana projekt ökat i portföljen och under fortsättningen av 2008 kommer fokuseringen mot specialtläkemedel att accelerera. Detta medför även att FoU-budgeten kommer att fokuseras på detta område.

För primärvårdsläkemedel, avser Biovitrum att ingå avtal med andra läkemedelsföretag och successivt minska egen FoU inom detta område, som bland annat innefattar metabola sjukdomar, ögonsjukdomar och smärtbehandling. Denna process är inledd och kommer att intensifieras under resten av 2008. I takt med att projekten inom specialistvårds-läkemedel har avancerat in i klinisk fas har kostnaderna ökat. När processen är genomförd är ambitionen att kunna frigöra 100 – 150 Mkr på rullande tolv månadersbasis.

Biovitrums portfölj av specialistvårdsprojekt

Exinalda™ mot försämrat fettupptag på grund av bristande bukspottkörtelfunktion

Biovitrum utvecklar biotekniskt framställt humant BSSL under varumärket Exinalda™. Målet med Exinalda™ är att underlätta tillvaron för patienter som lider av försämrat fettupptag på grund av bristande bukspottkörtelfunktion vid till exempel cystisk fibros (CF). För närvarande pågår en klinisk studie för att stödja beredningsutvecklingen av Exinalda™. Nästkommande kliniska studie, som har som syfte att dokumentera den kliniska effekten efter 4 dagars behandling i patienter med CF, har fått godkänt av den regulatoriska myndigheten i Holland.

Kiobrina™ mot försämrat fettupptag hos för tidigt födda barn

Biotekniskt framställt, humant BSSL under varumärket Kiobrina™, utvecklas för att förbättra fettupptaget

hos för tidigt födda barn. Något motsvarande preparat finns inte på marknaden i dag. Två parallella kliniska fas II-prövningar - en där BSSL administreras med pastöriserad bröstmjolk och en där det administreras med bröstmjölksersättning - pågår för närvarande i Italien och Frankrike.

Sym001 mot trombocytopeni och anti-D-profylax

I samarbete med det danska bolaget Symphogen A/S utvecklar Biovitrum biotekniskt framställd anti-RhD-antikroppprodukt (Sym001) med en ny polyklonal teknologi. Sym001 utvecklas för två olika användningsområden, för behandling av en blodsjukdom som drabbar blodplättar (ITP, idiopatisk trombocytopenia purpura) och för användning vid förebyggande Rh-immunisering vid graviditeter hos RhD-negativa kvinnor (anti-D profylax). En fas I-studie är avslutad med goda resultat, och det kliniska utvecklingsprogrammet fortskrider. En klinisk studie har just inletts med syfte att visa att Sym001 kan eliminera RhD-positiva blodceller ur cirkulationen hos RhD-negativa friska frivilliga.

Faktor IX Fc (FIXFc) mot hemofili B

I samarbete med Syntonix/Biogen Idec utvecklar Biovitrum ett rekombinant proteinläkemedel för behandling av hemofili B, en ärftlig blödersjukdom med försämrad produktion av faktor IX och därmed nedsatt koaguleringsförmåga i blodet. Målet med FIXFc-projektet är att utveckla ett läkemedel med förlängd effekt, vilket betyder att patienterna inte behöver mer än en infusion per vecka för förebyggande behandling, jämfört med dagens två-tre gånger per vecka. Godkännande har erhållits från FDA för att inleda den första kliniska fas I/II studien med FIXFc i hemofili B-patienter.

Faktor VIII Fc (FVIII Fc) mot hemofili A

Biovitrum har avropat en option av Syntonix/Biogen Idec avseende utvecklingen av ett rekombinant faktor VIII Fc-preparat med förlängd effekt och därmed avsevärt förbättrad patientbekvämlighet. Projektet befinner sig i preklinisk fas.

	Indikation	Projekt	Partner	Fas I	Fas II	Fas III	Reg
Klinik	Hemofili A *	Refacto AF®	Wyeth				
	Försämr. fettupptag	Exinalda™					
	Försämrat fettupptag hos prematura barn	Kiobrina™					
	Hemofili B	FIXFc	Syntonix/ Biogen Idec				
	Rh-immunisering	Anti-Rh(D)	Symphogen		**		
	Trombocytbrist (ITP)	Anti-Rh(D)	Symphogen				
Preklinisk	Hemofili A	FVIII Fc	Syntonix/ Biogen Idec				

* Godkänt i USA. Registrerat varumärke Xyntha®

** En dosjusterad red blood cell challenge-studie i friska frivilliga. Studien föregår fas III.

Biovitrums portfölj av primärvårdsprojekt

Biovitrum avser att finna partners för samtliga primärvårdsprojekt och processen gällande projekten 5HT_{2A} och A_{2A} har startat.

5-HT_{2A} mot glaukom

De preliminära resultaten från den explorativa fas II-studien av 5-HT_{2A} antagonisten, BVT.28949, för behandling av glaukom har visat på en dosberoende sänkning av vätsketrycket i ögat. Trycksänkningen var 10% jämfört med trycket före behandling efter 4 veckors behandling. Projektet erbjuds till utlicensiering.

A_{2A} mot neuropatisk smärta

Projektets syfte är att utveckla ett nytt läkemedel med en unik verkningsmekanism för behandling av neuropatisk smärta. Resultaten från den kliniska fas II-studien visade att läkemedelskandidaten BVT.115959 var mycket säker och gav en positiv behandlingseffekt som ökar över tid hos patienter med neuropatisk smärta. Projektet erbjuds till utlicensiering.

11β-HSD₁ mot diabetes

Detta projekt är utlicensierat till Amgen, som äger exklusiv global rätt att utveckla och kommersialisera substanserna. Projektet drivs vidare i Amgens regi och befinner sig i klinisk fas Ib vilket innebär att en läkemedelskandidat testas på patienter med typ 2-diabetes.

5-HT₆ mot fetma

Biovitrum har genomfört en klinisk fas I studie av en 5-HT₆-antagonist för behandling av fetma och en säker och tolererbar dos har identifierats. Projektet erbjuds till utlicensiering.

Övriga primärvårdsprojekt

Utöver dessa har Biovitrum ytterligare fem prekliniska forskningsprogram: DPP-IV mot typ 2 diabetes, Mnk-inhibitor mot typ 2-diabetes, leptinmimetikum och SCD-inhibitorer mot fetma och inhibition av 11β-HSD1 mot glaukom. De fyra sistnämnda projekten baseras på mekanismer som inte tidigare utnyttjats i terapier för respektive indikation. Mer information om projekten finns på www.biovitrum.se.

Övrigt

Styrelsen i Biovitrum har, med stöd av bemyndigande från årsstämma den 3 maj 2007, beslutat om emission av högst 142 422 nya aktier, varigenom bolagets aktiekapital kan komma att öka med högst cirka 78 146,50 kronor. Emissionen utgör en milstolpsersättning och riktar sig, med avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt, till vissa av säljarna av Arexis AB som Biovitrum förvärvade under 2005. Teckningskursen uppgår till 72,51 kronor, vilket motsvarar den genomsnittliga aktiekursen under de fyra handelsdagar som föregick styrelsebeslutet.

	Indikation	Projekt	Partner	Fas I	Fas II	Fas III
Klinik	Glaukom	5-HT _{2A}				
	Neuropatisk smärta	A _{2A}				
	Diabetes	11β-HSD ₁	Amgen			
	Fetma	5-HT ₆				
Preklinik	Diabetes	DPP-IV	Santhera			
	Fetma	Leptin mimetic				
	Glaukom	11β-HSD ₁				
	Diabetes	Mnk				
	Fetma	SCD				

Finansiell Information

Intäkter

Intäkterna för första kvartalet 2008 uppgick till 244,3 Mkr (352,9). ReFacto®-intäkterna för första kvartalet var 159,7 Mkr jämfört med 282,3 Mkr under samma period föregående år.

Tillverkningsintäkterna var 96,7 Mkr (223,7). Minskningen beror på att det under första kvartalet 2007, utöver normal försäljning av ReFacto, även levererades valideringsbatcher till ett värde av 93 Mkr.

Försäljningen av ReFacto® i Norden ökade med 19% under perioden och kommissionsintäkterna uppgick till 21,0 Mkr (17,6).

Den globala rapporterade försäljningen av ReFacto® under första kvartalet, ökade med 14% till 89 MUSD. Biovitrum redovisar dock, trots försäljningsökningen, en mindre ökning av royalty-intäkterna under första kvartalet, 42,0 Mkr (41,0) som en följd av en försvagad dollar.

Intäkterna från försäljningen av övriga läkemedel ökade under första kvartalet med 81%, till 25,7 Mkr (14,2). Ökningen är framför allt hänförlig till BeneFIX, Kineret och Mimpara.

Licens- och milstolpsintäkter uppgick under första kvartalet till 44,2 Mkr (44,2).

Övriga intäkter uppgick till 14,7 Mkr (12,3). Perioden genererade inga forskningsintäkter. Intäkterna från kontraktutveckling uppgick till 14,7 Mkr (12,0).

Resultat

Kostnaden för sålda varor och tjänster minskade under kvartalet till 54,3 Mkr (113,2), framför allt som ett resultat av lägre utleveranser av ReFacto® jämfört med samma kvartal föregående år.

Bruttoresultatet uppgick till 190,0 Mkr (239,6).

Kostnader för forskning och utveckling under första kvartalet

Koncernens resultaträkning

Belopp i miljoner kronor	1 jan - 31 mar		Helår
	2008	2007	2007
Rörelsens intäkter	244,3	352,9	1 256,4
Kostnad för sålda varor och tjänster	-54,3	-113,2	-348,8
Bruttoresultat	190,0	239,6	907,7
Försäljningskostnader	-9,1	-8,5	-43,7
Administrationskostnader	-27,4	-29,0	-121,1
Forsknings- och utvecklingskostnader	-170,9	-165,0	-694,3
Övriga rörelseintäkter	11,2	2,6	20,0
Övriga rörelsekostnader	-2,2	-1,5	-13,3
Rörelseresultat	-8,5	38,3	55,1
Finansiella intäkter	6,4	6,1	25,3
Finansiella kostnader	0,0	-0,3	-1,4
Resultat efter finansiella poster	-2,1	44,1	79,0
Inkomstskatt	-	-	0,0
Periodens resultat	-2,1	44,1	79,0
Resultat per aktie (SEK)	-0,05	0,97	1,73
Resultat per aktie efter full utspädning (SEK)	-0,05	0,94	1,69

uppgick till 170,9 Mkr (165,0). Som ett led i den annonserade omstruktureringen av FoU, minskade kostnaderna med ca 10% före externa projektkostnader.

Rörelseresultatet för första kvartalet försämrades till -8,5 Mkr (38,3), framför allt som en följd av lägre utleveranser av ReFacto®.

Finansnettot var 6,4 Mkr (5,8) och periodens resultat uppgick till -2,1 Mkr (44,1).

Finansiell Ställning

Likvida medel och kortfristiga placeringar uppgick den 31 mars 2008 till 735,7 Mkr (898,5). Av detta var 109,8 Mkr banktillgodohavanden (126,2), och 267,1 Mkr (251,0) placeringar i värdepapper med löptid på mindre än tre månader från anskaffningstidpunkten. Dessa kortfristiga placeringar klassificeras som likvida medel. Förutom likvida medel fanns per den 31 mars 2008 även andra kortfristiga placeringar, med en löptid på mer än tre månader, uppgående till 358,8 Mkr (521,3).

Koncernens eget kapital per den 31 mars 2008 uppgick till 1 439,8 Mkr jämfört med 1 452,8 den 31 december 2007.

Skatter

Bolaget har ackumulerade underskottsavdrag, vilka inte redovisats som tillgång. Detta innebär att bolagets skattesats avviker från svensk skattesats. Biovitrums skattekostnad för kvartalet var 0 Mkr (0).

Personal

Per den 31 mars 2008 hade Biovitrum 539 (547) anställda, varav 58% kvinnor.

Koncernens balansräkning i sammandrag

	31 mar 2008	31 mar 2007	31 dec 2007
Belopp i miljoner kronor			
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	486,1 ¹⁾	501,6	501,3 ¹⁾
Materiella anläggningstillgångar	276,2	270,7	289,7
Finansiella anläggningstillgångar	29,2	42,7	29,2
Summa anläggningstillgångar	791,5	815,0	820,3
Omsättningstillgångar			
Varulager m m	92,3	119,0	84,6
Kortfristiga fordringar, ej räntebärande	238,8	242,6	282,8
Kortfristiga placeringar	358,8	521,3	394,6
Likvida medel	376,9	377,2	365,8
Summa omsättningstillgångar	1 066,8	1 260,1	1 127,8
Summa tillgångar	1 858,3	2 075,0	1 948,1
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	1 439,8	1 426,7	1 452,8
Långfristiga skulder			
Långfristiga skulder, ej räntebärande	85,6	193,4	86,4
Summa långfristiga skulder	85,6	193,4	86,4
Kortfristiga skulder			
Kortfristiga skulder, ej räntebärande	332,9	454,9	408,9
Summa kortfristiga skulder	332,9	454,9	408,9
Summa eget kapital och skulder	1 858,3	2 075,0	1 948,1

¹⁾ Varav goodwill 36,1 Mkr (per 31 december 2007, 39,4)

Förändring i koncernens eget kapital

	2007 1 jan - 31 mar	2007 1 jan - 31 mar	2007 1 jan - 31 dec
Belopp i miljoner kronor			
Ingående balans	1 452,8	1 381,8	1 381,8
Emission optioner (+)	4,5	–	–
Omräkningsdifferens	-15,4	0,8	-8,0
Periodens resultat	-2,1	44,1	79,0
Eget kapital, vid periodens slut	1439,8	1426,7	1452,8

Delårsrapport 1 januari – 31 mars 2008

Kassaflöde

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under första kvartalet 2008 till -22,9 Mkr (48,1).

Likvida medel och kortfristiga placeringar uppgick per den 31 mars 2008 till 735,7 Mkr (898,5).

Investeringar

Koncernens investeringar i materiella anläggningstillgångar under kvartalet uppgick till 1,6 Mkr (23,0). Avskrivningarna uppgick till 16,0 Mkr (15,7).

Förvärv av immateriella tillgångar uppgick till 0 Mkr (30,2).

Utsikter 2008

Utsikterna för 2008 är oförändrade.

Totala intäkterna för helåret 2008, exklusive licensintäkter förväntas minska med 10-15 % som en följd av lägre utleveranser av ReFacto® under 2008. Under 2007 uppgick dessa intäkter till 1 060 Mkr. Intäkterna från ReFacto® kommer även under 2008 att fluktuera mellan kvartalen som en följd av Wyeth's produktionsplanering. Under första kvartalet 2007 levererade Biovitrum valideringsbatcher av engångskaraktär till ett värde av 93 Mkr.

Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag

Belopp i miljoner kronor	1 jan - 31 mar		Helår 2007
	2008	2007	
Resultat	-2,1	44,1	79,0
<i>Justering för poster som inte ingår i kassaflödet mm</i>			
Av- och nedskrivningar av tillgångar	16,0	15,7	70,5
Realisationsförlust/nedskrivning av inventarier	–	0,6	-2,4
Pensionskostnader	–	–	-3,0
Periodisering av Amgenintäkter	-44,2	-44,2	-176,6
Övriga poster	4,5	–	–
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-25,9	16,2	-32,5
Förändring i rörelsekapital exkl förändring i omstruktureringsreserv	2,3	26,7	17,9
Förändring omstruktureringsreserv	0,7	5,2	-10,8
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-22,9	48,1	-25,4
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	–	-30,2	-44,0
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-1,6	-23,0	-95,8
Avyttring av materiella anläggningstillgångar	–	–	6,1
Investering/Avyttring finansiella anläggningstillgångar	–	-0,4	16,0
Kortfristiga placeringar	35,8	5,9	132,6
Kassaflöde från investeringsverksamheten	34,2	-47,7	14,8
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	–	–	–
Förändring i likvida medel	11,3	0,4	-10,6
Likvida medel vid periodens början	365,8	376,7	376,7
Kursdifferens i kassaflödet	-0,2	0,1	-0,3
Likvida medel vid periodens slut	376,9	377,2	365,8
Kortfristiga placeringar	358,8	521,3	394,6
Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens slut	735,7	898,5	760,4

Nyckeltal och övrig information

	1 jan- 31 mar		Helår
	2008	2007	2007
Avkastning på			
Eget kapital	-0,3%	3,1%	5,6%
Totalt kapital	-0,2%	2,1%	3,9%
Marginaler			
Bruttomarginal	77,8%	67,9%	72,2%
Rörelsemarginal	-3,5%	10,8%	4,4%
Vinstmarginal	-0,9%	12,5%	6,3%
EBITDA-marginal	3,1%	15,3%	10,0%
Aktiedata (SEK)			
Eget kapital per aktie	31,6	31,3	31,8
Eget kapital per aktie efter full utspädning	31,0	30,5	30,9
Kassaflöde per aktie	0,2	0,0	-0,2
Kassaflöde per aktie efter full utspädning	0,2	0,0	-0,2
Övrig information			
Soliditet	77,5%	68,8%	74,6%
Antal aktier	45 622 700	45 622 700	45 622 700
Genomsnittligt antal aktier	45 622 700	45 622 700	45 622 700
Utestående optioner	2 671 136 ¹⁾	2 386 136	2 686 136 ¹⁾
Antal aktier efter full utspädning	46 468 519	46 749 169	46 963 172
Genomsnittligt antal aktier efter full utspädning	46 492 894	46 748 549	46 840 459

¹⁾ Bolaget har vid kvartalets slut tre olika optionsprogram utestående. Optionerna kan maximalt ge upphov till 2 716 136 nya aktier vid full utspädning.

Avkastning på eget kapital

Resultat efter skatt i förhållande till genomsnittligt eget kapital.

Avkastning på totalt kapital

Resultat efter finansnetto plus finansiella kostnader i förhållande till genomsnittlig balansomslutning

Bruttomarginal

Bruttoresultat i förhållande till omsättning.

Rörelsemarginal

Rörelseresultat i förhållande till omsättning.

Vinstmarginal

Periodens resultat i förhållande till omsättning.

EBITDA-marginal

Rörelseresultat plus av- och nedskrivningar i förhållande till omsättning.

Eget kapital per aktie

Eget kapital i förhållande till antal aktier.

Eget kapital per aktie efter utspädning

Eget kapital i förhållande till antal aktier efter utspädning.

Kassaflöde per aktie

Förändring i likvida medel i förhållande till viktat genomsnittligt antal utestående aktier.

Kassaflöde per aktie efter utspädning

Förändring i likvida medel i förhållande till viktat genomsnittligt antal utestående aktier efter utspädning.

Soliditet

Eget kapital i förhållande till balansomslutningen.

Delårsrapport 1 januari – 31 mars 2008

Moderbolaget Biovitrum AB (publ)

Intäkter och Resultat

Moderföretaget rapporterade för kvartalet intäkter uppgående till 244,3 Mkr (352,6). Resultatet uppgick till -0,8 Mkr (45,3).

Finansiell ställning

Likvida medel och kortfristiga placeringar uppgick den 31 mars 2008 till 732,1 Mkr (879,5). Eget kapital i Biovitrum AB (publ) uppgick till 1 421,8 Mkr, jämfört med 1 418,1 den 31 december 2007.

Moderbolagets resultaträkning

Belopp i miljoner kronor	1 jan - 31 mar		Helår
	2008	2007	2007
Rörelsens intäkter	244,3	352,6	1 255,8
Kostnad för sålda varor och tjänster	-54,3	-113,2	-348,8
Bruttoresultat	190,0	239,4	907,0
Försäljningskostnader	-9,1	-8,5	-43,7
Administrationskostnader	-27,8	-30,2	-124,2
Forsknings- och utvecklingskostnader	-170,1	-163,1	-689,5
Övriga rörelseintäkter	11,7	2,6	18,8
Övriga rörelsekostnader	-1,7	-0,7	-13,1
Rörelseresultat	-7,1	39,6	55,3
Resultat från andelar i koncernföretag	–	0,0	-36,8
Finansiella intäkter	6,4	6,0	24,8
Finansiella kostnader	0,0	-0,2	-1,4
Resultat efter finansiella poster	-0,8	45,3	41,8
Inkomstskatt	–	–	–
Periodens resultat	-0,8	45,3	41,8

Moderbolagets balansräkning i sammandrag

Belopp i miljoner kronor	31 mar	31 mar	31 dec
	2008	2007	2007
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	159,5	151,0	160,8
Materiella anläggningstillgångar	270,1	262,4	282,5
Finansiella anläggningstillgångar	728,8	776,8	728,8
Summa anläggningstillgångar	1 158,4	1 190,1	1 172,2
Omsättningstillgångar			
Varulager m m	92,3	119,0	84,6
Kortfristiga fordringar, ej räntebärande	244,5	202,7	283,2
Kortfristiga placeringar	358,8	521,3	394,6
Likvida medel	373,3	358,2	359,9
Summa omsättningstillgångar	1 068,9	1 201,2	1 122,3
Summa tillgångar	2 227,3	2 391,3	2 294,5
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	1 421,8	1 421,6	1 418,1
Långfristiga skulder			
Långfristiga skulder, ej räntebärande	–	88,3	–
Summa långfristiga skulder	–	88,3	–
Kortfristiga skulder			
Kortfristiga skulder, ej räntebärande	805,5	881,4	876,4
Summa kortfristiga skulder	805,5	881,4	876,4
Summa eget kapital och skulder	2 227,3	2 391,3	2 294,5

Förändring i moderbolagets eget kapital

Belopp i miljoner kronor	2008	2007	2007
	1 jan -	1 jan -	1 jan -
	31 mar	31 mar	31 dec
Ingående balans	1 418,1	1 376,3	1 376,3
Emission optioner (+)	4,5	–	–
Periodens resultat	-0,8	45,3	41,8
Eget kapital, vid periodens slut	1421,8	1421,6	1418,1

Redovisnings- och värderingsprinciper samt övrig information

Redovisnings- och värderingsprinciper

Denna delårsrapport är upprättad i enlighet med IAS 34, Interim Financial Reporting, vilket är i enlighet med de krav som ställs i Redovisningsrådet rekommendation RR 31, Delårsrapporter för koncerner.

Biovitrum AB (publ) tillämpar från och med 1 januari, 2005 internationella redovisningsstandarder, International Financial Reporting Standards, (IFRS), i enlighet med EU:s förordning.

Från och med 1 januari 2008 tillämpas IFRIC 11, IFRIC 12 samt IFRIC 14. Dessa har inte haft någon effekt på Biovitrums räkenskaper. I övrigt har Biovitrums delårsrapport upprättats med tillämpning av de redovisningsprinciper som beskrivits i Biovitrums årsredovisning 2007.

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 och risken kan även vara rent företagsspecifik. Biovitrum är exponerad mot tre huvudkategorier av risker:

- 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, produktansvaranspråk samt lagar och regler kring hantering av miljöfarligt avfall,
- Finansiella risker, såsom valutarisk, ränterisk, kreditrisk och likviditetsrisk.

Utöver de risker som beskrivs i Biovitrums årsredovisning 2007, se Förvaltningsberättelsen samt not 3 för utförligare beskrivning av koncernens riskexponering och riskhantering, så bedöms inga väsentliga risker ha tillkommit.

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 Biovitrums resultat.

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

Solna den 24 april 2008

Martin Nicklasson
Verkställande direktör

Delårsrapport 1 januari – 31 mars 2008

Biovitrum AB (publ)

Org nr 556038-9321
SE-112 76 Stockholm
Besöksadress: Berzelius väg 8
Telefon 08-697 20 00

För ytterligare information kontakta:

Erik Kinnman, Informationsdirektör	tfn 073-422 15 40
Martin Nicklasson, VD	tfn 08-697 23 27
Göran Arvidson, Finansdirektör	tfn 08-697 23 68

Kommande rapporttillfällen:

Delårsrapport apr-jun 2008	24 juli, 2008
Delårsrapport jul-sep 2008	22 oktober, 2008



Biovitrum är ett läkemedelsbolag med verksamhet i Sverige och Storbritannien. Biovitrum har för närvarande en forskningsportfölj med flera läkemedelsprojekt i kliniska och prekliniska faser för behandling av ett antal väl definierade specialistindikationer, liksom för stora folksjukdomar inom fetma, diabetes, inflammation och ögonsjukdomar. Biovitrum utvecklar och producerar också proteinläkemedel på kontraktbasis samt marknadsför ett antal specialistläkemedel huvudsakligen i Norden.

Ytterligare information finns på www.biovitrum.se.