

Biovitrum Bokslutskommuniké 2007

Ett år med fortsatt starka finanser och ökade intäkter

- Ny strategisk fokus på specialistläkemedel

Januari - december

- Nettointäkterna steg med 5% och uppgick till 1 256,4 Mkr (1 201,1 Mkr).
- Årets resultat var 79,0 Mkr (92,7 Mkr), motsvarande ett resultat per aktie om 1,73 Kr (2,00).
- Kassaflödet från den löpande verksamheten förbättrades med 62,6 Mkr till -25,4 Mkr (-88,0 Mkr). Likvida medel och kortfristiga placeringar uppgick per 31 december till 760,4 Mkr (903,8).
- Stark kommersiell utveckling - intäkterna från hemofili A-läkemedlet ReFacto® ökade under året med 19% till 915,4 Mkr (768,0) och intäkterna från övriga läkemedel ökade med 40%.
- Projektportföljen avancerade, och per den 31 december 2007 hade Biovitrum 9 (6) projekt i klinisk och 6 (6) projekt i preklinisk utveckling.

Oktober - december

- Nettointäkterna uppgick till 299,5 Mkr (244,8 Mkr). Kvartalet uppvisade ett förbättrat resultat -2,4 Mkr (-6,4) jämfört med samma period 2006 och motsvarar ett resultat per aktie om -0,05 kr (-0,14).
- Kassaflödet från den löpande verksamheten förbättrades för fjärde kvartalet med 32,7 Mkr till -10,7 Mkr.
- En ny genomgripande strategi kommunicerades med fokus på forskning, utveckling och marknadsföring av specialistläkemedel
- Fas I-studien inom 5-HT₆-projektet för behandling av fetma avslutades och en säker och tolererbar dos identifierades. Projektet erbjuds till utlicensiering.
- Den kliniska fas I-studien av Anti-RhD för förebyggande av hemolytisk sjukdom och behandling av ITP avslutades under 2007 och resultaten som rapporterades den 5 februari 2008, visar att de rekombinanta polyklonala antikropparna tolererades väl i både RhD-positiva och RhD-negativa friska frivilliga.
- Rekryteringen av patienter till fas II studien i A2A projektet (neuropatisk smärta) avslutades

Viktiga händelser efter periodens utgång

- Processen att identifiera partners för samtliga primärvårdsprojekt i tidig forskningsfas inleddes. Som en följd av detta har en övertalighet identifierats och förhandlingar har inletts med de fackliga företrädarna.
- Preliminära resultat från den explorativa fas II-studien av en 5-HT_{2A} antagonist för behandling av glaukom har visat på en dosberoende sänkning av vätsketrycket i ögat med upp till 10% jämfört med trycket före behandling.

Belopp i miljoner kronor	1 okt - 31 dec		Helår	
	2007	2006	2007	2006
Rörelsens intäkter	299,5	244,8	1 256,4	1 201,1
Rörelseresultat	-10,2	-27,8	55,1	54,6
Resultat efter finansiella poster	-2,4	-4,8	79,0	94,2
Periodens resultat	-2,4	-6,4	79,0	92,7
Resultat per aktie (kr)	-0,05	-0,14	1,73	2,00
Forsknings- och utvecklingskostnader	-184,7	-180,9	-694,3	-650,4
Likvida medel och kortfristiga placeringar	760,4	903,8	760,4	903,8

VD:s kommentar

"Det är tillfredställande att notera de fortsatt starka ReFacto®-intäkterna under året samt att intäkterna för övriga läkemedel också fortsatte att öka starkt. Forskningskostnaderna steg något jämfört med 2006, vilket är ett resultat av att våra projekt avancerar i den kliniska processen. Under 2007 kunde vi bland annat initiera den första fas II prövningen för Kiobrina™ och framgångsrikt slutföra såväl fas I-studier av Anti-Rh(D)- och 5HT₆-projekten som fas II studier för A_{2A}- och 5HT_{2A}-projekten", säger Biovitrums VD Martin Nicklasson.

"Utmaningen för oss nu är att även framöver generera vinst samtidigt som vi fortsätter att utveckla vår projektportfölj. Vi har därför initierat en långsiktig strategi med fokus på läkemedel mot sjukdomar som kräver specialistvård. Samtidigt kommer vi att intensifiera utlicensieringen av våra primärvårdsprojekt inom framför allt metabola sjukdomar och förhoppningsvis öka vår marknadsnärvaro med förvärv av produkter. Detta sammantaget inger förhoppning om att vi kommer att fortsätta utveckla Biovitrum framgångsrikt under 2008".

Översikt 2007

Specifikation intäkter

Belopp i miljoner kronor	1 okt–31 dec		Helår	
	2007	2006	2007	2006
Utlicensierings- och milstolpsintäkter	44,2	44,1	196,2	176,6
ReFacto®-intäkter	219,6	177,0	915,4	768,0
Intäkter från övrig läkemedelsförsäljning	23,4	13,5	81,1	57,9
Övrigt ¹⁾	12,4	10,3	63,8	198,7
Rörelsens intäkter	299,5	244,8	1 256,4	1 201,1
exkl Licensintäkter	255,3	200,7	1 060,2	1 024,5

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

Under 2007 fortsatte Biovitrum sin positiva utveckling som ett integrerat läkemedelsbolag med stigande intäkter, fortsatt starka finanser och en växande portfölj av såväl forskningsprojekt som produkter på marknaden.

De totala intäkterna för året uppgick till 1 256,4 Mkr (1 201,1), vilket är en ökning med 5% jämfört med 2006. Flera av våra forskningsprojekt avancerade, och projektportföljen innehåller nu nio projekt i klinisk fas, huvudsakligen projekt med inriktning mot specialistindikationer, samt sex prekliniska projekt.

ReFacto®

Specifikation ReFacto® intäkter

Belopp i miljoner kronor	1 okt–31 dec		Helår	
	2007	2006	2007	2006
Tillverkningsintäkter	161,2	120,0	677,2	536,0
Kommissionsintäkter	19,3	18,5	72,7	71,4
Royaltyintäkter	39,1	38,5	165,5	160,6
Rörelsens intäkter	219,6	177,0	915,4	768,0

Intäkterna från ReFacto® ökade till 915,4 Mkr under 2007 jämfört med 768,0 Mkr under 2006.

De totala tillverkningsintäkterna för helåret blev 677,2 Mkr (536,0). Det är en ökning jämfört med 2006, som framför allt kan hänföras till utleveranser under första kvartalet av valideringsbatcher för nästa generation ReFacto®. Under fjärde kvartalet steg tillverkningsintäkterna med 34% jämfört med motsvarande period föregående år. Den nya reningsanläggningen i ReFacto®-produktionen godkändes av det amerikanska läkemedelsverket, FDA i

augusti, vilket innebär att Biovitrum kan ta över reningen i egen regi med lägre kostnader som följd.

Den globala försäljningen av ReFacto® ökade med 10% till 335 MUSD under 2007. Kommissionsintäkterna från försäljningen av ReFacto® i Norden ökade med ca 2% under året, 72,7 (71,4). Motsvarande procentuella ökning för fjärde kvartalet var 4%. Försäljningen till kund i Norden ökade med 10% under 2007.

Övrig läkemedelsförsäljning

Biovitrum marknadsför läkemedel med en egen säljkår i Norden, och har i dag de nordiska marknadsrättigheterna för sex godkända specialistförskrivna läkemedel utöver ReFacto®. Biovitrum har dessutom de europeiska rättigheterna för Kineret™. Under det tredje kvartalet 2007 inledde Biovitrum marknadsföringen av läkemedlet BeneFIX®, för behandling av blödersjuka (hemofili B).

Intäkterna från övriga produkter under 2007, inklusive co-promotion, ökade med 40% till 81,1 Mkr (57,9). Under fjärde kvartalet steg intäkterna med 73% till 23,4 Mkr. Ökningen under fjärde kvartalet är framför allt hänförlig till lanseringen av Aloxi respektive Benefix under 2008 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

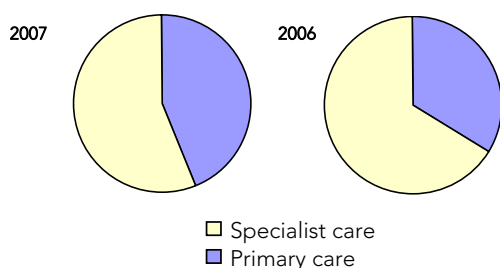
Biovitrum har en unik kompetens inom tillverkning och avancerad processutveckling av rekombinanta proteinläkemedel. Denna kapacitet används både till interna projekt och som en tjänst åt externa kunder. Biovitrum har påbörjat en successiv minskning av andelen externa projekt, med följd att under 2007 utnyttjades en större andel av kapaciteten för de interna projekten Exinalda™, Anti-RhD, FIXFc och Kiobrina™.

Som en konsekvens av detta, samt att Biovitrums fasta ramavtal med Pfizer och Amgen enligt plan löpte ut under 2006, uppgick de externa kontraktutvecklingsintäkterna under 2007 till 63,1 (153,9) Mkr. För fjärde kvartalet var intäkterna från kontraktutvecklingen 12,4 Mkr (9,6).

Forskning och Utveckling

Enligt den långsiktiga strategi som presenterades vid kapitalmarknadsdagarna i november 2007 har Biovitrum som målsättning att utveckla specialisläkemedel 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 2008 kommer fokuseringen mot specialisläkemedel att accelerera för att inrikta hela verksamheten mot sådan forskning. Detta medför även att forskningsbudgeten kommer att fokuseras på detta område. När processen är genomförd är ambitionen att kunna frigöra 100 – 150 Mkr på rullande tolv månaders basis i syfte att fortsätta avancera våra projekt inom specialisläkemedel.

För primärvårdsläkemedel, avser Biovitrum att ingå avtal med andra läkemedelsföretag och successivt minska den egna forskningen inom detta område, som bland annat innefattar metabola sjukdomar, ögonsjukdomar och smärtbehandling. Denna process är redan inledd och kommer att intensifieras under 2008.



I takt med att projekten inom specialisläkemedel har avancerat in i klinisk fas har kostnaderna ökat.

Biovitrums portfölj av specialistvårdsprojekt

Exinalda™ mot försämrat fettupptag på grund av bristande bukspottkörtelfunktion

Biovitrum utvecklar biotekniskt framställt 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. För närvarande pågår en klinisk studie för att stödja beredningsutvecklingen av Exinalda™.

Kiobrina™ för ökat fettupptag hos för tidigt födda
Biotekniskt framställt 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 prövningar - en där BSSL administreras med pastöriserad bröstmjolk och en där det administreras med bröstmjölksersättning - pågår för närvarande i Italien och Frankrike.

Anti-Rh (D) mot trombocytopeni och anti-D-profylax
I samarbete med det danska bolaget Symphogen A/S utvecklar Biovitrum biotekniskt framställt anti-RhD med en ny polyklonal teknologi. Anti-RhD utvecklas för två olika användningsområden, dels för behandling av en blodsjukdom som drabbar blodplättar (ITP, idiopatisk trombocytopenia purpura) och dels 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 projektet förbereds nu för fortsatta kliniska studier i båda indikationerna.

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.

Faktor VIII Fc (FVIII Fc) mot hemofili A

Biovitrum avropade under 2007 en option hos Syntonix/Biogen Idec avseende utvecklingen av ett rekombinant faktor VIII Fc-preparat med förlängd effekt och därmed avsevärt förbättrad patientbekvämlighet.

	Indikation	Projekt	Partner	Preklinik	Fas I	Fas II	Fas III
Klinik	Hemofili A	ReFacto® nästa generation	Wyeth				
	Försämr.fettupptag	Exinalda™					
	Prematur nutrition	Kiobrina™					
	AntiD profylax	Anti-Rh(D)	Symphogen				
	Trombocytopeni	Anti-Rh(D)	Symphogen				
Preklinik	Hemofili B	Faktor IXFc	Syntonix/ Biogen Idec				
	Hemofili A	Faktor VIII Fc	Syntonix/ Biogen Idec				

Biovitrums portfölj av primärvårdsprojekt

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.

A2A mot neuropatisk smärta

Projektets syfte är att utveckla ett nytt läkemedel med en unik verkningsmekanism för behandling av neuropatisk smärta, en kronisk smärta som uppkommer vid skador på nerver. Till skillnad från existerande behandlingar som verkar via hjärnan, förväntas Biovitrums läkemedelskandidat påverka smärtan lokalt i den skadade nerven. Rekrytering av patienter till den pågående fas II-studien har avslutats enligt plan. Resultatet förväntas i slutet av första kvartalet 2008.

11β-HSD mot diabetes

Detta projekt är utlicensierat till Amgen, som äger exklusiv global rätt att utveckla och kommersialisera substanserna. Projektet befinner sig i klinisk fas I och drivs vidare i Amgens regi.

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.

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 senare projekten baseras på mekanismer som inte tidigare utnyttjats i terapier för respektive indikation. Mer information om projekten finns på www.biovitrum.se.

Övrigt

Vid kapitalmarknadsdagar i Stockholm och London i november tillkännagav Biovitrum det framtida vägvalet för att skapa långsiktigt värde. Den nya strategins tre hörnstenar är:

- Fokusera forsknings- och utvecklingsportföljen på projekt inom sjukdomar som behandlas av specialister.
- Utveckla interna specialistvårdsprojekt hela vägen till marknaden.
- Öka intäkterna och utöka portföljen av marknadsförda produkter.

Vid årsstämman 2007 fattades beslut om ett nytt personaloptionsprogram. Tilldelning av personaloptionerna kan ske inom två kategorier. Kategori 1 omfattar den verkställande direktören med tilldelning om upp till 300 000 personaloptioner. Kategori 2 omfattar övriga ledande befattningshavare med tilldelning om upp till 150 000 personaloptioner per person. 300 000 personaloptioner har tilldelats kategori 1. Envar av dessa optioner, med löptid till 1 april 2012, berättigar till teckning av en aktie till lösenpriset 110 kronor.

	Indikation	Projekt	Partner	Preklinik	Fas I	Fas II
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 fjärde kvartalet 2007 och uppgick till 299,5 Mkr (244,8). För helåret 2007 uppgick intäkterna till 1256,4 Mkr (1201,1). Under fjärde kvartalet uppgick ReFacto®-intäkterna till 219,6 Mkr jämfört med 177,0 Mkr under samma period föregående år. Tillverkningsintäkterna ökade till 161,2 Mkr (120,0).

Försäljningen av ReFacto® i Norden ökade något under perioden och kommissionsintäkterna uppgick till 19,3 Mkr (18,5).

Den globala rapporterade försäljningen av ReFacto® under fjärde kvartalet, ökade med 8% till 87 MUSD. Biovitrum redovisar en lägre ökning av royaltyintäkterna under fjärde kvartalet, 39,1 Mkr (38,8) som en följd av en försvagad dollar.

Intäkterna från försäljningen av övriga läkemedel ökade under fjärde kvartalet med 73%, till 23,4 Mkr (13,5). Ökningen är framför allt hänförlig till lanseringarna av Aloxi och Benefix samt en fortsatt positiv utveckling av Kineret och Mimpara.

Licens- och milstolpsintäkter uppgick under fjärde kvartalet till 44,2 Mkr (44,1).

Övriga intäkter uppgick till 12,4 Mkr (10,3). Perioden genererade inga forskningsintäkter. Forskningsintäkterna under fjärde kvartalet 2006, 0,3 Mkr, härrörde sig från ett forskningsavtal med Amgen som avslutades 2006. Vidare uppgick intäkterna från kontraktutveckling till 12,4 Mkr (9,6).

Resultat

Kostnaden för sålda varor och tjänster ökade under kvartalet till 88,2 Mkr (51,9), framför allt som

Koncernens resultaträkning

Belopp i miljoner kronor	1 okt - 31 dec 2007	2006	1 jan - 31 dec 2007	2006
Rörelsens intäkter	299,5	244,8	1 256,4	1 201,1
Kostnad för sålda varor och tjänster	-88,2	-51,9	-348,8	-293,8
Bruttoresultat	211,3	192,9	907,7	907,3
Försäljningskostnader	-14,6	-17,1	-43,7	-41,6
Administrationskostnader	-29,3	-18,9	-121,1	-118,9
Forsknings- och utvecklingskostnader	-184,7	-180,9	-694,3	-650,4
Övriga rörelseintäkter	6,2	0,9	20,0	8,9
Övriga rörelsekostnader	0,8	-4,6	-13,3	-50,7
Rörelseresultat	-10,2	-27,8	55,1	54,6
Finansiella intäkter	8,3	23,2	25,3	41,1
Finansiella kostnader	-0,6	-0,3	-1,4	-1,5
Resultat efter finansiella poster	-2,4	-4,8	79,0	94,2
Skatt på periodens resultat	0,0	-1,5	0,0	-1,5
Periodens resultat	-2,4	-6,4	79,0	92,7
Resultat per aktie (SEK)	-0,05	-0,14	1,73	2,00
Resultat per aktie efter full utspädning (SEK)	-0,05	-0,14	1,69	1,86 ¹⁾

¹⁾ Aktiens genomsnittliga marknadspris för perioden 15 september - 29 december, 2006, har använts för beräkning av utspädningseffekten.

ett resultat av högre utleveranser av ReFacto®.

Bruttoresultatet uppgick till 211,3 Mkr (192,9).

Kostnader för forskning och utveckling under fjärde kvartalet uppgick till 184,7 Mkr (180,9).

Rörelseresultatet för fjärde kvartalet förbättrades till -10,2 Mkr (-27,8) och var för helåret 55,1 Mkr (54,6).

Finansnettot var 7,7 Mkr (22,9) och periodens resultat för kvartalet uppgick till -2,4 Mkr (-6,4). Under fjärde kvartalet 2006 redovisades en positiv omvärdering av Syntonix-aktierna om 7,8 Mkr. Finansnettot för helåret 2007 var 23,9 Mkr (39,6).

Finansiell ställning

Likvida medel och kortfristiga placeringar uppgick den 31 december 2007 till 760,4 Mkr (903,8). Av detta var 94,6 Mkr banktillgodohavanden (127,1), och 271,2 Mkr (249,5) 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 december 2007 även andra kortfristiga placeringar, med en löptid på mer än tre månader, uppgående till 394,6 Mkr (527,2).

Koncernens eget kapital per den 31 december 2007 uppgick till 1 452,8 Mkr jämfört med 1 381,8 den 31 december 2006.

Moderbolaget

Moderföretaget rapporterade under fjärde kvartalet intäkter uppgående till 299,5 Mkr (244,7). Intäkterna för helåret uppgick till 1 255,8 Mkr (1200,3). Likvida medel uppgick per den 31 december 2007 till 359,9 Mkr (370,6). Eget kapital i Biovitrum AB (publ) uppgick till 1 418,1 Mkr (1 376,3). För ytterligare information, se bilaga 2.

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 december 2007 hade Biovitrum 542 anställda, varav 58% kvinnor.

Koncernens balansräkning i sammandrag

	31 dec 2007	31 dec 2006
Belopp i miljoner kronor		
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	501,3 ¹⁾	472,9 ¹
Materiella anläggningstillgångar	289,7	262,5
Finansiella anläggningstillgångar	29,2	42,3
	820,3	777,7
Omsättningstillgångar		
Varulager m m	84,6	161,2
Kortfristiga fordringar, ej räntebärande	282,8	235,0
Kortfristiga placeringar	394,6	527,2
Likvida medel	365,8	376,6
	1 127,8	1 300,0
Summa tillgångar	1 948,1	2 077,7
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget kapital	1 452,8	1 381,8
Långfristiga skulder		
Långfristiga skulder, ej räntebärande	86,4	224,1
	86,4	224,1
Kortfristiga skulder		
Kortfristiga skulder, ej räntebärande	408,9	471,8
	408,9	471,8
Summa eget kapital och skulder	1 948,1	2 077,7

¹⁾ Varav goodwill 39,4 Mkr (41,1)

Förändring i koncernens eget kapital

	2007 1 jan - 31 dec	2006 1 jan - 31 dec
Belopp i miljoner kronor		
Ingående balans	1 381,8	1 707,7
Emission optioner (+)	–	105,6
Återköp optioner (-)	–	-282,3
Emission av aktier	–	136,9
Återköp av aktier ¹⁾	–	-378,9
Omräkningsdifferens	-8,0	0,1
Periodens resultat	79,0	92,7
Eget kapital, vid periodens slut	1452,8	1381,8

¹⁾ Avser inlösen och betalning av Pfizers aktier

Kassaflöde

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under fjärde kvartalet 2007 till -10,7 Mkr (-43,4).

Förvärv av immateriella tillgångar uppgick till 13,0 Mkr (30,7).

Likvida medel och kortfristiga placeringar uppgick per den 31 december 2007 till 760,4 Mkr (903,8).

Investeringar

Koncernens investeringar i materiella anläggningstillgångar under fjärde kvartalet uppgick till 20,9 Mkr (29,9). Avskrivningarna under fjärde kvartalet uppgick till 15,8 Mkr (18,4).

Utsikter 2008

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 fluktueras mellan kvartalen som en följd av Wyeth's produktionsplanering. Under första kvartalet 2007 levererade Biovitrum valideringsbatcher av engångskaraktär för cirka 100 Mkr.

Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag

Belopp i miljoner kronor	1 okt - 31 dec		1 jan - 31 dec	
	2007	2006	2007	2006
Resultat	-2,4	-6,4	79,0	92,7
<i>Justering för poster som inte ingår i kassaflödet mm</i>				
Av- och nedskrivningar av tillgångar	15,8	18,4	70,5	74,5
Realisationsförlust/nedskrivning av inventarier	0,1	0,0	-2,4	45,4
Omvärdering av finansiella anläggningstillgångar	-	-7,8	-	-7,8
Pensionskostnader	-3,1	-4,9	-3,0	-4,9
Periodisering av Amgenintäkter	-44,2	-44,1	-176,6	-176,6
Övriga poster	-	-	-	-3,5
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-33,8	-44,7	-32,5	19,9
Förändring i rörelsekapital exkl förändring i omstruktureringsreserv	22,1	11,0	17,9	-24,7
Förändring omstruktureringsreserv	1,1	-9,7	-10,8	-83,1
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-10,7	-43,4	-25,4	-88,0
Investering i dotterföretag	-	0,1	-	-41,1
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-13,0	-30,7	-44,0	-84,3
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-20,9	-29,9	-95,8	-70,2
Avyttring av materiella anläggningstillgångar	-	-	6,1	-
Investering/Avyttring finansiella anläggningstillgångar	-0,2	5,0	16,0	-15,8
Kortfristiga placeringar	8,4	44,7	132,6	35,5
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-25,7	-10,9	14,8	-175,9
Emission av aktier	-	73,8	-	136,9
Återköp av aktier	-	0,0	-	-378,9
Emission av optioner	-	-	-	105,6
Återköp av optioner	-	-0,7	-	-282,3
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	73,1	-	-418,7
Förändring i likvida medel	-36,4	18,8	-10,6	-682,6
Likvida medel vid periodens början	402,4	357,6	376,6	1 058,6
Kursdifferens i kassaflödet	-0,2	0,2	-0,3	0,6
Likvida medel vid periodens slut	365,8	376,6	365,8	376,6
Kortfristiga placeringar	394,6	527,2	394,6	527,2
Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens slut	760,4	903,8	760,4	903,8

Nyckeltal och övrig information

	1 okt- 31 dec		Helår	
	2007	2006	2007	2006
Avkastning på				
Eget kapital	-0,2%	-0,5%	5,6%	6,0%
Totalt kapital	-0,1%	-0,3%	3,9%	3,9%
Marginaler				
Bruttomarginal	70,6%	78,8%	72,2%	75,5%
Rörelsemarginal	-3,4%	-11,4%	4,4%	4,5%
Vinstmarginal	-0,8%	-2,6%	6,3%	7,7%
EBITDA-marginal	1,9%	-3,8%	10,0%	10,8%
Aktiedata (SEK)				
Eget kapital per aktie	31,8	30,3	31,8	30,3
Eget kapital per aktie efter full utspädning	31,2	29,6	30,9	29,6
Kassaflöde per aktie	-0,8	0,4	-0,2	-14,7
Kassaflöde per aktie efter full utspädning	-0,8	0,4	-0,2	-14,7
Övrig information				
Soliditet	74,6%	66,5%	74,6%	66,5%
Antal aktier	45 622 700	45 622 700	45 622 700	45 622 700
Genomsnittligt antal aktier	45 622 700	45 255 909	45 622 700	46 323 738
Utestående optioner	2 686 136 ²⁾	2 371 136	2 686 136 ²⁾	2 371 136
Antal aktier efter full utspädning	46 596 403	46 742 612	46 963 172	46 745 433 ¹⁾
Genomsnittligt antal aktier efter full utspädning	46 596 403	46 551 972	46 840 459	49 855 707 ¹⁾

¹⁾ Aktiens genomsnittliga marknadspris för perioden 15 september – 29 december, 2006 har använts för beräkning av utspädningseffekten. *Genomsnittligt antal aktier efter full utspädning har justerats jämfört med det som rapporterades i bokslutskommuniké och årsredovisning för 2006 pga av ett fel i tidigare beräkningar.*

²⁾ Bolaget har vid kvartalets slut tre olika optionsprogram utestående. Optionerna kan maximalt ge upphov till 2 746 136 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.

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. De redovisningsprinciper som tillämpats är de som beskrivits i Biovitrums årsredovisning 2006.

Transaktioner med närstående

Hösten 2006 ingick Biovitrum ett avtal med det svenska bioteknikbolaget Synphora AB. Avtalet gav Biovitrum en rättighet att under vissa villkor förvärva Synphoras läkemedelskandidat för behandling av bland annat den inflammatoriska hudsjukdomen psoriasis. Enligt avtalet delfinansierade Biovitrum Synphoras studier med sammanlagt maximalt 5 Mkr, varav 2 Mkr utbetalades i oktober 2006 och 3 Mkr utbetalades i februari 2007.

En klinisk fas II studie avslutades under 2007 och substansen visade ingen signifikant effekt vid någon av de testade doserna. Biovitrum ämnar inte investera ytterligare i projektet

Toni Weitzberg är styrelseledamot i Biovitrum AB (publ) och styrelseordförande i Synphora AB.

Årsstämman 2008

Årsstämma i Biovitrum AB (publ) kommer att hållas torsdagen den 24 april 2008 kl 16.00 i Stockholm.

Årsredovisning med fullständiga räkenskapshandlingar kommer att publiceras på www.biovitrum.se senast 14 dagar före bolagsstämman och kommer att hållas tillgänglig på Biovitrums huvudkontor i Solna, Berzelius väg 8, på Karolinska Institutets område. En tryckt årsberättelse kommer att tillsändas aktieägarna per post i mitten av april.

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 21 februari 2008

Martin Nicklasson
Verkställande direktör

Biovitrum AB (publ)

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

För ytterligare information kontakta:

Martin Nicklasson, VD	tfn 08-697 23 27
Göran Arvidson, Finansdirektör	tfn 08-697 23 68

Kommande rapporttillfällen:

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



Biovitrum är ett av Europas största biopharmabolag. Med verksamhet i Sverige och Storbritannien bedriver Biovitrum forskning och utvecklar läkemedel för både utbredda sjukdomar och sjukdomar som drabbar mindre patientgrupper. Biovitrum fokuserar på läkemedel för behandling av fetma, diabetes, inflammation och blodsjukdomar liksom ett antal väl definierade specialistindikationer. Biovitrum utvecklar och producerar också proteinläkemedel på kontraktbasis samt marknadsför ett antal specialistläkemedel huvudsakligen i Norden.

Ytterligare information finns på www.biovitrum.se.

Bilaga 1

Verksamhetsrelaterade risker

All affärsverksamhet medför risker. 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. Risken kan även vara rent företagsspecifik. Biovitrum arbetar med att identifiera, mäta och hantera risker, och i vissa fall kan Biovitrum påverka sannolikheten att en riskrelaterad händelse inträffar. I de fall händelsen ligger utom Biovitrums kontroll inriktas arbetet på att mildra konsekvenserna.

Biovitrum är exponerad mot tre huvudkategorier av risker:

Omvärldsrisker, t ex

- det finns ingen garanti för att produkter och processer, som i och för sig omfattas av beviljade patent, inte kommer att angripas eller bestridas av konkurrenter eller att beviljade patent inte kan utgöra intrång i konkurrenters patent.
- det finns alltid risk att bolagets produktkoncept blir utkonkurrerat av en liknande produkt eller att helt nya produktkoncept visar sig vara överlägsna.

Verksamhetsrisker, t ex

- Utveckling av nya läkemedel är en process som både kapitalkrävande och riskfylld.
- Samarbeten med externa parter är i stor utsträckning beroende av bolagets partners eller licensinnehavares arbete, eftersom dessa fortfarande har stor beslutanderätt när det gäller att fastställa vilket arbete och vilka resurser som skall läggas på projekten,
- Försäljning och tillverkning av ReFacto®, som svarar för den största delen av bolagets intäkter, där det, om Biovitrums produktionsanläggning skulle förstöras, skadas eller av något annat skäl behöva stängas, skulle innebära att företagets möjlighet att tillverka ReFacto® allvarligt skulle påverkas och man skulle förlora en väsentlig del av intäkterna.
- Tillverkning och försäljning av läkemedelsprodukter medför en betydande risk för produktansvarsanspråk
- Hantering av miljöfarligt avfall där bolaget omfattas av lagar och förordningar som styr användning, tillverkning, förvaring, hantering och bortskaffande av sådant material och avfallsprodukter. Trots att bolaget anser att dess säkerhetsrutiner för hantering och bortskaffande av sådant material uppfyller föreskrivna standarder, kan det inte helt eliminera risken för oavsiktlig kontamination från eller personskada på grund av sådant material.

Finansiella risker, t ex

- Bolaget är föremål för valutakursrisker då en betydande del av intäkterna är i andra valutor och för olika skatteexponeringar till följd av ett flertal betydande omstruktureringar och andra transaktioner som bolaget har genomfört eller varit part i, bland annat omstruktureringar för överlåtelser av verksamheter och fastigheter. Biovitrum bedömer att samtliga dessa transaktioner har genomförts, redovisats och deklarerats på ett korrekt sätt och i enlighet med tillämplig skattelagstiftning och praxis.

Utförligare beskrivning av risker Biovitrum står inför finns i Årsredovisningen för 2006. Årsredovisningen finns tillgänglig på www.biovitrum.se.

Bilaga 2

Finansiella tabeller för moderbolaget Biovitrum AB (publ)

Moderbolagets resultaträkning

Belopp i miljoner kronor	1 okt - 31 dec		1 jan - 31 dec	
	2007	2006	2007	2006
Rörelsens intäkter	299,5	244,7	1 255,8	1 200,3
Kostnad för sålda varor och tjänster	-88,2	-51,9	-348,8	-293,8
Bruttoresultat	211,3	192,7	907,0	906,5
Försäljningskostnader	-14,6	-17,1	-43,7	-41,6
Administrationskostnader	-30,1	-23,1	-124,2	-125,6
Forsknings- och utvecklingskostnader	-183,5	-187,6	-689,5	-634,2
Övriga rörelseintäkter	5,0	0,8	18,8	2,4
Övriga rörelsekostnader	-1,5	-3,4	-13,1	-47,4
Rörelseresultat	-13,3	-37,6	55,3	60,1
Resultat från andelar i koncernföretag	-36,8	-54,7	-36,8	-56,7
Finansiella intäkter	8,2	23,2	24,8	40,9
Finansiella kostnader	-0,6	-0,3	-1,4	-1,3
Resultat efter finansiella poster	-42,5	-69,4	41,8	43,0
Skatt på periodens resultat	-	-1,5	-	-1,5
Periodens resultat	-42,5	-71,0	41,8	41,5

Moderbolagets balansräkning i sammandrag

	31 dec	31 dec
Belopp i miljoner kronor	2007	2006
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	160,8	122,2
Materiella anläggningstillgångar	282,5	255,0
Finansiella anläggningstillgångar	728,8	776,8
	1 172,2	1 154,0
Omsättningstillgångar		
Varulager m m	84,6	161,2
Kortfristiga fordringar, ej räntebärande	283,2	231,7
Kortfristiga placeringar	394,6	527,2
Likvida medel	359,9	370,6
	1 122,3	1 290,6
Summa tillgångar	2 294,5	2 444,6
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget kapital	1 418,1	1 376,3
Långfristiga skulder		
Långfristiga skulder, ej räntebärande	-	132,5
	-	132,5
Kortfristiga skulder		
Kortfristiga skulder, ej räntebärande	876,4	935,9
	876,4	935,9
Summa eget kapital och skulder	2 294,5	2 444,6

Förändring i moderbolagets eget kapital

	2007	2006
	1 jan -	1 jan -
Belopp i miljoner kronor	31 dec	31 dec
Ingående balans	1 376,3	1 753,5
Emission optioner (+)	-	105,6
Återköp optioner (-)	-	-282,3
Emission av aktier	-	136,9
Återköp av aktier ¹⁾	-	-378,9
Periodens resultat	41,8	41,5
Eget kapital, vid periodens slut	1418,1	1376,3

¹⁾ Avser inlösen och betalning av Pfizers aktier