

ÅRSREDOVISNING | 2008



Artimplants affärsidé

Artimplants affärsidé är att återställa patienters hälsa genom att erbjuda sjukvården nedbrytbara implantat som skapar förutsättning för kroppen att självläka.

Om Artimplant

Artimplant bidrar till förbättrad hälsa genom att utveckla, tillverka och sälja nedbrytbara implantat som återskapar kroppsfunktioner och förbättrar livskvalitén.

Artimplant tillverkar implantat för behandling av artros i händer och fötter, för axelskador och andra mjukvävnadsskador samt för oralkirurgiska och veterinärmedicinska applikationer. Bolagets produkter säljs av licenstagare, distributörer och egen säljkår.

Artimplant utvecklar nya implantat för behandling av artros i rygg, knä och hand, samt för mjukvävnadsrekonstruktion i huvud och ansikte.

Artimplant är noterat på NASDAQ OMX Stockholm i segmentet för små företag och i sektorn hälsovård.



INNEHÅLLSFÖRTECKNING

2008 i korthet	3
Att kunna gå på sin tå	3
VD har ordet	4
Medicinsk nytta med Artelonprodukter	6
Verksamhetsbeskrivning	8
Ekonomisk femårsöversikt	10
Nyckeltal	11
Förvaltningsberättelse	12
Resultaträkningar	16
Nettoomsättningens fördelning	16
Balansräkningar	17
Förändringar i eget kapital	19
Kassaflödesanalyser	20
Noter	21
Aktier och ägarförhållanden	30
Revisionsberättelse	31
Bolagsstyrningsrapport	32
Styrelse	36
Ledande befattningshavare	37
Historik	38
Årsstämma	39

- Nettoomsättningen var 12,1 MSEK (16,3)*
- Resultat efter skatt uppgick till -22,6 MSEK (-13,5)
- Resultat per aktie var -0,38 SEK (-0,23)
- Kassaflödet förbättrades till -17,9 MSEK (-19,5)
- Försäljningen av Artelon® Spacer till slutkund var cirka 3 500 (3 900) enheter
- Försäljningen av Artelon® Tissue Reinforcement till slutkund var cirka 1 000 (600) enheter
- Exklusivt distributörsavtal för USA avseende Artelon® CCL för korsbandsrekonstruktion på hund tecknat med BioMedtrix
- Proof-of-concept djurstudie inledd för behandling med Artelon® vid knäledsartros
- Över 11 000 patienter behandlade med Artelonimplantat till och med december 2008

HÄNDELSER EFTER PERIODENS UTGÅNG

- Spaceravtal med Small Bone Innovations görs icke-exklusiva och Artimplants marginal per såld enhet ökar signifikant
- Klinisk studie för behandling av facettledsartros med Artelon® Spacer godkänns av schweiziska motsvarigheten till Läkemedelsverket, Swissmedic

* Siffror inom parentes avser motsvarande period förra året.

Att kunna gå på sin tå

Artros i stortån orsakar en stel och smärtsam tåled vilket gör att man inte kan gå på ett naturligt sätt. Det påverkar balansen och på sikt ökar risken för snedbelastning av andra leder.

Med traditionella behandlingsalternativ ändras anatomin eller begränsas rörligheten i tån genom steloperation. Detta är oacceptabla alternativ för människor som vill behålla ett aktivt liv.

Artelon® MTP Spacer återskapar en funktionell led med bibehållen anatomi - vi blir smärfria och fullt återställda.



Solen går ner över Nevadas öken den 25 februari, 2009, "Dr. Gissselfält, I have been doing 50 successful surgeries with Artelon[®] CMC Spacer and I am not even a hand surgeon." "This is the most biocompatible material I have ever used." För första gången är Artimplant med som utställare vid världens största ortopedikonferens, American Academy of Orthopaedic Surgeons, AAOS. Många vittnesmål kommer från nöjda läkare och forskare bland ca 7 000 deltagare. Där finns också läkare, som provat Artelon[®] CMC Spacer, med erfarenheten att implantatet inte fungerat och som önskar utbildning eftersom de tror på konceptet.

Artimplant leder utvecklingen av ortopediska implantat som hjälper kroppen till självläkning. Artelonplattformen har sin första produktapplikation i Artelon[®] CMC Spacer för tumbasartros. Implantatet fungerar utmärkt i händerna på utbildade kirurger och värdet är påtagligt för de artrosdrabbade patienter som fått smärtlindring, ökad styrka och rörlighet med hjälp av Artelonprodukter. Artelon[®] Tissue Reinforcement (ATR) används vid förstärkning av skadad mjukvävnad, bl.a. för att återfå styrka och rörlighet i axeln när senor skadats.

Tillsammans har implantaten framgångsrikt använts av 100-tals kirurger för att behandla mer än 11 000 patienter.

Det är i grunden en banbrytande och sund idé att hjälpa kroppen att läka sig själv. Artimplant har visat att de första produktapplikationerna fungerar mycket bra i händerna på utbildade kirurger vilket återspeglas i tydlig patientnytta. Eddy Blom är en patient som vittnar om att han har fått sin livskvalitet tillbaka efter 45 år. Han är smärtfri och kan återigen gå barfota tack vare att han har fått ett implantat av Artelon[®] som återställt funktionen i hans stortå (se även brev på baksidan av denna årsredovisning).

Försäljningsutveckling

Vad är då problemet? Varför ökar inte omsättningen? Försäljningen består till drygt 60% av Artelon[®] CMC Spacer som kombinerar stabilisering av led tillsammans med uppbyggnad av ny funktionell ledyta. 2008 var ett svagt år försäljmässigt. Artimplants licenstagare, Small Bone Innovations (SBI), hade initialt en mycket snabb marknadspenetration med sammantaget mer än 900 kunder. Utmaningen har varit att säkerställa utbildningsnivån hos de kirurger som bara genomfört enstaka operationer. Tyvärr steg antalet rapporterade incidenter under 2007 vilket påverkade SBIs försäljning negativt. Under 2008 stabiliserades försäljningen till samma nivå som 2007. Vid lansering av nya behandlingskoncept är det extra viktigt att försäkra sig om att kirurgerna följer anvisningar och rekommendationer och inte experimenterar med metoden. Inte minst gäller det att säljarna är utbildade och disciplinerade visavi våra användare. Artelon[®] CMC Spacer är en väl fungerande behandlingsmetod. 98% av alla operationer är framgångsrika, vilket är bättre än branschgenomsnittet inom ortopedi.

Som en direkt följd av den svaga försäljningsutvecklingen har Artimplant omförhandlat villkoren i avtalet med SBI. I det reviderade avtalet har Artimplant signifikant ökat sin marginal samt återtagit rätten att sälja Artelon[®] Spacer globalt vilket ger Bolaget helt nya affärsmöjligheter. SBI behåller försäljningsrätten där de har stark representation.

Försäljningen av ATR ökade under 2008. Produkten är lätt att använda och den kliniska erfarenheten är positiv för samtliga indikationer där den använts. Ursprungligen vilade ansvaret för marknadsdokumentation av ATR på vår licenstagare Biomet Sports Medicine. Artimplant har nu tagit på sig att genomföra studier, vilket inleddes 2008, och i förlängningen publicera kliniska data som krävs för en väsentligt ökad marknadspenetration.



Nya möjligheter

Artelon® Spacer för olika applikationer och ATR ger Artimplant inträde till ortopedimarknaden med vår teknologiplattform. Vi har visat att vårt koncept att hjälpa kroppen till att läka sig själv fungerar.

Under 2008 startade Artimplant flera projekt där Bolaget bedömer att stora affärsmöjligheter finns. Det innefattar produkter för facettledsartros i ryggraden, knäledsartros samt korsbandsrekonstruktion på hund. På samtliga dessa områden finns uttalade medicinska behov och stora affärsmöjligheter.

Sunda affärsförutsättningar

Vi har lärt oss att vår marknadsstrategi måste bygga på att Artimplant tar ansvar för att bygga upp klinisk dokumentation, marknadsmaterial och utbildningskoncept för våra produkter. Så skapas förutsättningarna för en långvarigt stabil marknadsetablering. Det finns mycket goda affärsmöjligheter när vi väl har produktkoncept framme som är färdiga att lanseras. Produkterna har en utmärkt produktkalkyl som det går att tjäna mycket pengar på.

I backspegeln ser vi att den affärsinriktning som angavs inför 2008 har följts med spets för just produktutveckling. Under 2009 planerar vi för en fördubblad försäljning. Samtidigt fortsätter vi att investera i de projekt som har störst potential. Allt för att maximera värdet för våra aktieägare. Med ökad marknadspenetration och allt starkare kassaflöde kommer Artimplant att nå fast mark med en produktportfölj av rang.

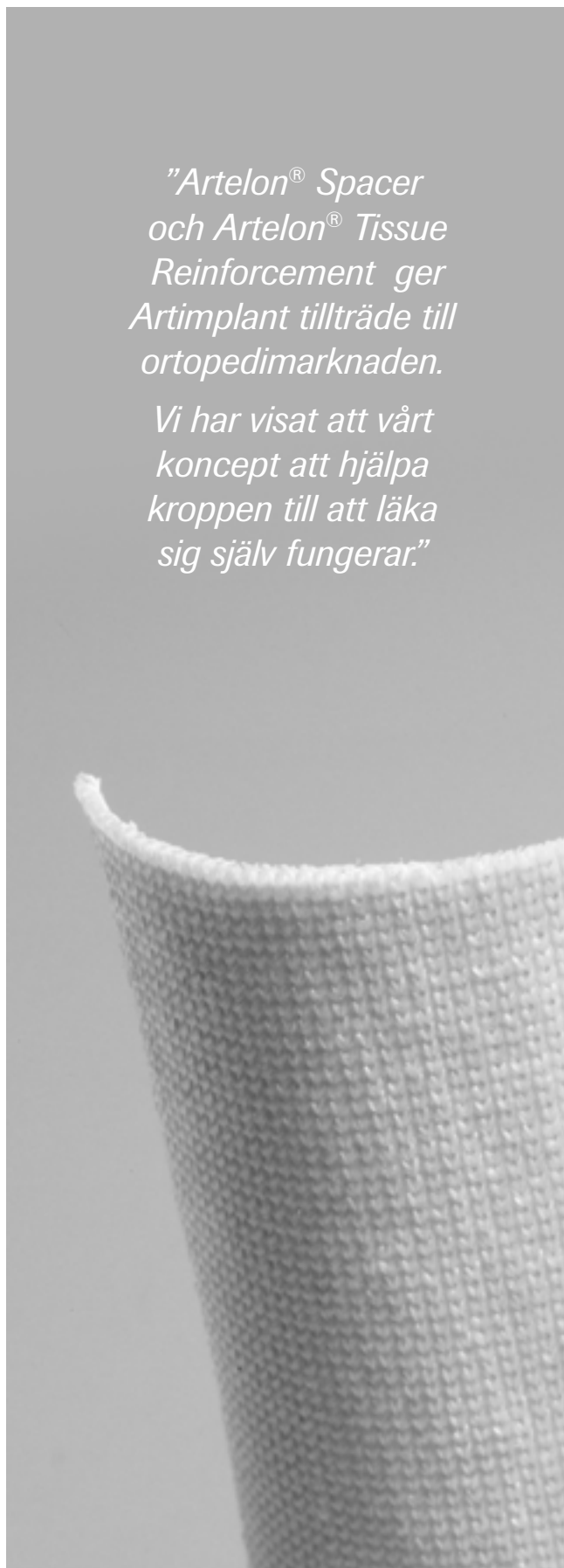
Välkomna med på den spännande resa vi har framför oss.



Hans Rosén

”Artelon® Spacer och Artelon® Tissue Reinforcement ger Artimplant tillträde till ortopedimarknaden.

Vi har visat att vårt koncept att hjälpa kroppen till att läka sig själv fungerar.”



Kroppen har en unik läkningsförmåga men ibland måste man skapa förutsättningar för att läkning ska kunna ske. Tänk dig ett implantat som ger stöd för läkande vävnad, utgör en klätterställning att växa in i och ger den nybildade vävnaden möjlighet att mogna och bli funktionell.

När mjukdelar som t.ex. senor har fått allvarliga skador eller om patienten har dålig vävnadskvalité beroende på upprepade rupturer är det fördelaktigt att förstärka vävnaden. Rupturer i senorna runt axeln, rotatorkuffen, är en av de vanligaste orsakerna till smärta och nedsatt rörelseförmåga i armarna vilket gör det svårt att utföra dagliga aktiviteter. Dr. Thomas Marberry är en av de axelkirurger som med god framgång har använt Artelon® Tissue Reinforcement (ATR) för rotatorkuffrupturer vid förstärkning av stora och omfattande skador. Han är entusiastisk över de möjligheter ATR ger hans patienter och har i samarbete med Artimplant påbörjat en studie för att vetenskapligt bekräfta och dokumentera sin redan tidigare goda kliniska erfarenhet av implantatet. En av de första patienterna han behandlade var en 90-årig kvinna. Hon hade besvärligt att lyfta armen vilket medförde svårigheter att klä sig, kamma håret, lyfta kaffekoppen och att utföra andra vardagliga sysslor. När patienten kom på återbesök till Dr. Marberry 12 veckor efter operationen vinkade hon glatt till hälsning.



Artelon® ger kirurgen nya, pålitliga, möjligheter för lyckade mjukvävnadsrekonstruktioner och har bidragit till lyckat behandlingsresultat vid flera fall av utmanande mjukvävnadsreparationer av senor och ligament när den kroppsegna vävnaden har varit otillräcklig. Behandling med ATR ger förstärkning av lagningen och fungerar därtill som en klätterställning för vävnadsinväxt med långsiktigt hållbart resultat som följd.

När främre korsbandet slits av går det inte att reparera. Artelon® har framgångsrikt använts vid rekonstruktion av främre korsbandet hos ett 30-tal hundar. Metodens styrka är att den är reproducerbar, minimalt invasiv och att ledens anatomi kan bibehållas vilket är en fördel för veterinären, djurägaren och hunden. Avsikten är att åstadkomma omedelbar ledstabilitet för att få tidig återgång till funktion utan smärta och hälta samt bevara stabiliteten för att kunna minimera artrosutvecklingen. Artimplant har sedan tidigare vetenskapligt publicerad erfarenhet av denna applikation från olika djurmodeller och även omfattande kliniska studier som visar att materialet fungerar mycket bra i den krävande knäapplikationen. Ytterligare studier på hund planeras i USA för att bygga upp den vetenskapliga basen för produktens användning då hundens anatomi och den bakomliggande orsaken till korsbandsskador skiljer sig från människans.

Många tar för givet att kunna utföra vardagliga aktiviteter som att hålla en penna, öppna en dörr, knäppa en skjorta eller gå normalt. Det är aktiviteter där personer med artros dagligen upplever problem pga smärta, nedsatt styrka och rörlighet. Detta beror på att ledytan som består av brosk är utsatt för stor belastning och har slitits ned vilket leder till att ben skaver mot ben. De kirurgiska behandlingsmetoder som hittills varit tillgängliga för artros i tummens och stortåns basled är steloperation eller borttagning av delar eller hela ben, vilket begränsar rörligheten och påverkar patientens anatomi.

Artimplant har utvecklat en portfölj av implantat med artrospatienter som målgrupp. Vid operationen tas den skadade vävnaden bort och ersätts av ett Artelonimplantat där kroppens egna celler kan växa in och bilda funktionell stötdämpande vävnad. Därmed bibehålls anatomin vilket ger goda förutsättningar att återfå en funktionell led med minskad smärta och bibehållen styrka, stabilitet och rörlighet.

De första patienterna som fick ta del av det nya konceptet för behandling av artros i tumbasen opererades framgångsrikt redan 1999. Resultaten från den publicerade studien visar lindring av smärtan och

signifikant förbättring av styrka i jämförelse med en kontrollgrupp. Artelon® CMC Spacer lanserades 2005 och produktportföljen har sedan dess utvecklats till att omfatta ytterligare leder för att återskapa funktion och lindra smärta i hand, handled och fot.

Det gör ont att ta vävnad från gommen och ibland finns inte tillräckligt med vävnad för att skapa tillräckligt med volym. Inom oralkirurgi finns ett behov att återskapa mjukvävnad för att fylla ut defekter i överkäksfronten, både för att återskapa funktion och estetik. Med användandet av Artelon® erbjuds möjlighet att få volymökning av vävnaden utan att behöva använda sig av bindvävstransplantat. Detta innebär möjlighet att behandla patienter med defekter i tandlöst område för förbättrat estetisk och funktionell utformning av tandbrygga. För patienter med tandimplantat kan estetiken förbättras genom att öka mjukvävnadsvolymen runt implantatet för att förhindra skuggbildning ovanför implantatkronan. Det kirurgiska ingreppet blir enklare att genomföra i och med att inget ingrepp i gommen behöver göras. På så sätt reduceras behandlingstiden och därtill blir de postoperativa besvären mindre för patienten.

Artimplant leder utvecklingen av ortopediska implantat som skapar förutsättning för kroppen att självläka. Konceptet kan tillämpas för ett brett spann kliniska behov vilket har potentialen att erbjuda många patienter signifikanta fördelar. Alla produkter är tillverkade av Artelon®, Artimplants egenutvecklade biomaterial. Produkterna designas och utvecklas med specifika egenskaper, t.ex. form, styrka, flexibilitet och porstorlek, som matchar de kliniska kraven för den specifika applikationen. Varje implantat är skräddarsytt att initialt ge stöd för inväxt av kroppsegen vävnad som gradvis mognar till funktionell vävnad. Artimplant har utvecklat tre produktkoncept som möter kraven för att behandla artros, förstärka mjukvävnad och bygga upp vävnadsvolym, resurfacing, reinforcement och replenishment.

Med dessa goda förutsättningar och lyckade erfarenheter som grund fortsätter Artimplant att utveckla nya lösningar på medicinska problem till glädje för behandlande läkare och patienter.



Artimplant i korthet

Artimplants affärsidé är att återställa patienters hälsa genom att erbjuda sjukvården temporära implantat som skapar förutsättning för kroppen att självlåka. Artimplant utvecklar, tillverkar och säljer implantat för behandling av artros, mjukvävnadsskador samt för oralkirurgiska och veterinärmedicinska applikationer. Bolagets produkter säljs av egen säljkår, distributörer och icke-exklusivt av licenstagare. Nya implantat för behandling av artros i stora applikationsområden som rygg och knä är under utveckling. Produkter av Artelon® har använts kliniskt i över 11 år och har planterats i över 11 000 patienter.

Artimplant är noterat på NASDAQ OMX Stockholm i segmentet för små företag och i sektorn hälsovård.

Affärsmodell

Artimplants affärsmodell bygger på exploatering och vidareutveckling av den patenterade biomaterialplattformen Artelon®, från vilken implantat inom olika kliniska områden utvecklas. Produktutveckling, produktion, kliniska studier, central marknadsdokumentation och säljutbildning hanteras av Artimplant. Försäljning och lokal marknadsföring sker genom följande säljkanaler.

- Globala/regionala licensavtal, f.n. Small Bone Innovations
- Globala OEM-avtal (private label), f.n. Biomet Sports Medicine
- Regionala eller lokala distributionsavtal
- Direktförsäljning via egen säljkår och kommissionärer

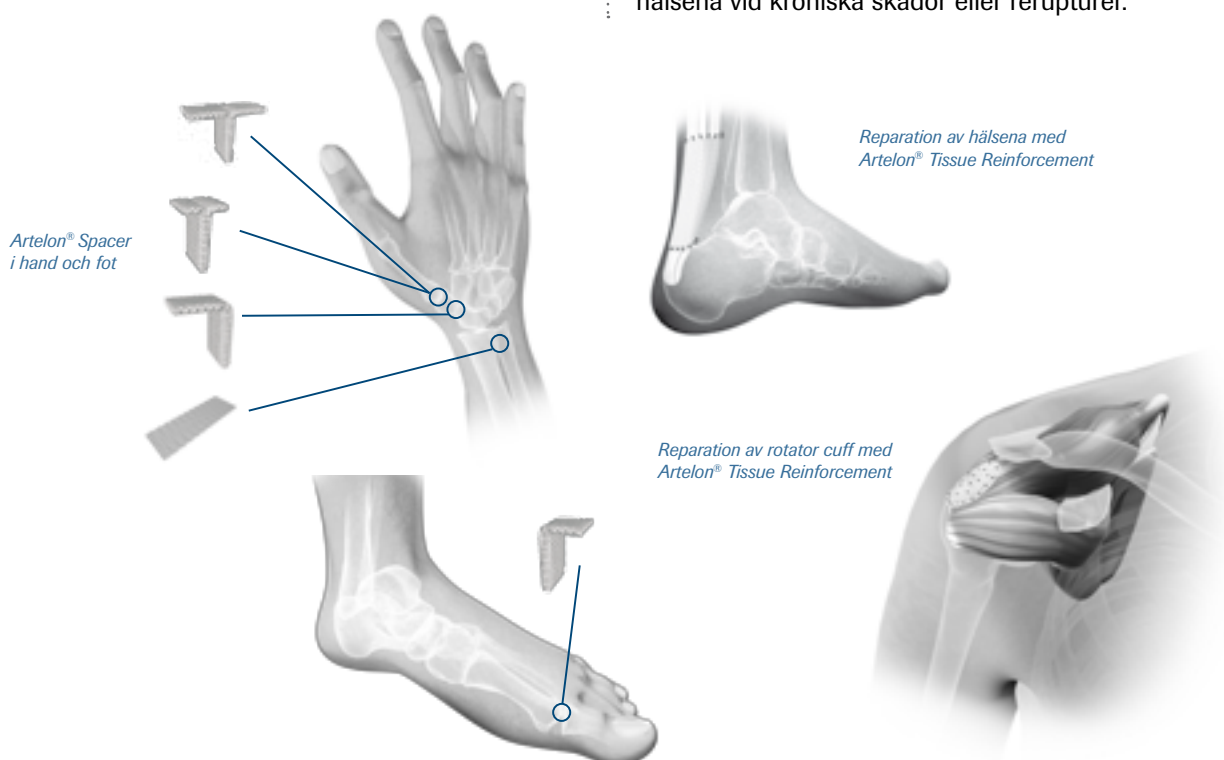
Produktportfölj och marknad

Artelon® CMC Spacer, CMC Spacer Arthro och STT Spacer är produkter för behandling av tumbasartros. Produkterna kan användas från tidig fas då operationen kan göras med titthålskirurgi vilket gör att patienterna kan behandlas tidigare i sjukdomsförloppet än vad som normalt sker idag och även i sen fas då både CMC och STT-lederna behöver behandlas. Antalet patienter som kan behandlas med CMC och STT Spacer uppskattas av Artimplant till ca. 100 000 per år. Produkterna marknadsförs främst i USA och i EU.

Artelon® MTP Spacer är en produkt för behandling av artros i stortåns grundled. Den primära indikationen är Hallux rigidus, eller stel stortå. Antalet patienter som kan behandlas med MTP Spacer uppskattas av Artimplant till ca. 100 000 per år. Produkten marknadsförs i EU.

Artelon® DRU Spacer är en produkt för behandling av artros i handleden. Frakturer som drabbar handledsregionen medför ofta artros i ledytan mellan underarmsbenen distala radius och ulna (DRU). Detta är en nischindikation och Artimplant uppskattar att ca. 3 000 patienter per år kan behandlas med DRU Spacer. Produkten marknadsförs i EU.

Artelon® Tissue Reinforcement är avsedd för förstärkning av försvagade mjukdelar, ett mycket brett indikationsområde. Varje år genomförs ca. 300 000 rotatorkuffoperationer i USA. Den primära indikationen är patienter med stora och omfattande rotatorkuffskador. En annan indikation är rekonstruktion av hälsena vid kroniska skador eller rupturer.



Artimplant har också sett goda resultat vid behandling av större muskelbristningar, plattfot, felställning av fingerlederna hos reumatiker samt tillstånd då axeln upprepade gånger åker ur led. Produkten marknadsförs i USA och EU.

Artelon® Cosmetic är en produkt för uppbyggnad av mjukvävnad i munnen. Produkten används för att bygga upp vävnad runt tandimplantat eller för att kunna sätta tandprotetik. Idag tas oftast mjukvävnad från patientens gom och transplanteras till överkäksfronten. Inga liknande implantat finns på marknaden, vilket gör det svårt att uppskatta den adresserbara marknads storlek. Produkten får marknadsföras i EU och har lanserats till ett begränsat antal kliniker i Sverige och Italien.

Produktutveckling

Reinforcement - Förstärkning av vävnad

Den vanligaste ortopediska åkomman hos hundar är korsbandsskador. Artelon® CCL är avsedd att återskapa en funktionell knäled hos hundar vid korsbandsrekonstruktion. Artimplant uppskattar tillsammans med sin amerikanska distributör BioMedtrix att ca. 300 000 hundar i USA opereras för denna åkomma varje år. Artimplant planerar att inleda begränsad lansering i USA under 2009.



Resurfacing - Återskapa ledyta

Implantat av Artelon® har bevisat sin förmåga att åstadkomma en smärtfri och funktionell led i fyra olika artrosdrabbade leder i hand, handled och fot. Den mekaniska belastningen på ledytorna i olika leder varierar men mycket talar ändå för att Artelon® kan användas och skapa ny, fungerande ledyta även i andra leder. Erfarenheten från tidigare applikationer och möjligheterna att skraddarsy Artelonimplantatens egenskaper skapar möjligheter att utveckla nya produkter för att möta kraven i nya applikationer. Utveckling av andra generationens Artelon® CMC Spacer planeras och dessutom har avtal tecknats med Small Bone Innovations om att utveckla implantat för fler leder i handen.

Det finns ett stort medicinskt behov för behandling av artros i ländryggens facettleder. De behandlingsalternativ som finns idag är steloperation eller kortisoninjektioner. Resultatet av steloperation är ofta otillfredsställande, vilket gör att man om möjligt undviker denna behandling. Marknaden för facettledsimplantat är idag närmast obefintlig och förväntas enligt P&M Corporate Finance öka till 500 miljoner USD inom sex år. Under 2008 har Artimplant ansökt om godkännande för att tillsammans med en av världens ledande ryggkliniker genomföra en klinisk studie med Artelon® Spacer vid facettledsartros. Studien förväntas starta under andra kvartalet 2009.

Många patienter lider av artros i knäleden. Det uppskattas att varannan amerikan kommer att drabbas av knäskador som i förlängningen ger knäledsartros. Höggradig artros i knäleden behandlas med ledproteser av metall, som har begränsad livslängd. Det finns ett väsentligt antal patienter som är för unga för en metallprotes. De skulle kunna dra nytta av en Artelonprodukt. Artimplant påbörjade 2008 en proof-of-concept djurstudie för att påvisa om Artelon® kan ge stöd för att återskapa en funktionell ledyta i knäleden.

Replenishment - Öka vävnadsvolym

Med positiv erfarenhet av Artelon® Cosmetic på mjukvävnadsuppbyggnad i munhålan utvecklar Artimplant produkter för uppbyggnad av mjukvävnad i ansiktet inom rekonstruktiv kirurgi. Enligt American Society of Plastic Surgeons uppgår antalet operationer till över 300 000 per år i USA. Artimplant uppskattar att potentialen för Artelonimplantat i dessa indikationer uppgår till ca. 20 000 per år i USA.

EKONOMISK FEMÅRSÖVERSIKT belopp i KSEK

	2008*	2007*	2006*	2005	2004
RESULTATRÄKNINGAR					
Nettoomsättning	12 114	16 275	5 571	8 143	4 804
Kostnad för sålda varor och tjänster**	-4 194	-2 603	-616	-482	-921
Bruttoresultat	7 920	13 672	4 955	7 661	3 883
Övriga intäkter***	1 359	305	263	163	28
Forsknings- och utvecklingskostnader**	-15 502	-14 722	-43 177	-26 959	-32 327
Försäljningskostnader	-11 688	-9 134	-12 090	-9 608	-8 276
Administrationskostnader	-5 195	-5 343	-7 183	-8 613	-6 847
Övriga kostnader ***	-1 209	-408	-298	-77	-18
Rörelseresultat	-24 315	-15 630	-57 530	-37 433	-43 557
Ränteintäkter och övriga finansiella intäkter	2 284	2 251	1 841	1 211	1 218
Räntekostnader och övriga finansiella kostnader	-602	-71	-330	-22	-33
Finansnetto	1 682	2 180	1 511	1 189	1 185
Resultat efter finansiella poster	-22 633	-13 450	-56 019	-36 244	-42 372
Skatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-22 633	-13 450	-56 019	-36 244	-42 372

	08-12-31*	07-12-31*	06-12-31*	05-12-31	04-12-31
BALANSRÄKNINGAR					
Summa anläggningstillgångar	6 680	10 006	10 214	32 314	37 936
Summa omsättningstillgångar	40 309	59 606	72 863	107 702	54 068
Varav kassa och bank	31 371	49 240	68 704	104 186	51 277
Summa tillgångar	46 989	69 612	83 077	140 016	92 003
Summa bundet eget kapital	64 194	77 913	132 966	168 542	126 020
Summa ansamlad förlust	-22 229	-13 664	-55 352	-35 696	-42 081
Summa eget kapital	41 965	64 249	77 614	132 846	83 939
Summa avsättningar & långfristiga skulder	20	52	353	245	-
Summa kortfristiga skulder	5 004	5 311	5 110	6 925	8 065
Summa eget kapital och skulder	46 989	69 612	83 077	140 016	92 003

	2008*	2007*	2006*	2005	2004
KASSAFLÖDESANALYSER					
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-17 357	-15 632	-33 190	-28 393	-27 416
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-590	-3 832	-2 292	-3 301	-3 907
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-	-	84 603	14 650
Årets kassaflöde	-17 948	-19 464	-35 482	52 909	-16 673
Likvida medel vid periodens början	49 240	68 704	104 186	51 277	67 950
Omräkning av utländska likvida medel	79	-	-	-	-
Likvida medel vid periodens slut	31 371	49 240	68 704	104 186	51 277

* Koncernredovisning inklusive Artimplant USA, Inc. 2006-2008. 2004-2005 års siffror omfattar endast moderbolaget Artimplant AB.

** Nedskrivning av balanserade utgifter för produktutveckling ingår i 2006 med 17 118 KSEK.

Sedan 2006 redovisas avskrivningar för balanserade utgifter för produktutveckling som FoU. Tidigare år har omräknats.

*** 2008 övergick Artimplant till att särredovisa övriga intäkter och övriga kostnader. Tidigare år har omräknats.

	2008	2007	2006	2005	2004
Eget kapital per aktie, SEK	0,71	1,08	1,31	2,24	2,13
Eget kapital per aktie efter utspädning, SEK	0,71	1,08	1,31	2,24	2,13
Resultat per aktie, SEK	-0,38	-0,23	-0,95	-0,73	-1,12
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,38	-0,23	-0,95	-0,73	-1,12
Antal aktier vid periodens slut	59 244 790	59 244 790	59 244 790	59 244 790	39 496 527
Genomsnittligt antal aktier	59 244 790	59 244 790	59 244 790	49 370 659	37 696 527
Antal aktier efter utspädning	60 793 246	60 446 582	60 348 628	61 107 012	40 829 867
Kassaflöde per aktie, SEK	-0,30	-0,33	-0,60	0,89	-0,42
Utdelning per aktie, SEK ¹⁾	-	-	-	-	-
Aktiekurs högst, SEK	4,25	7,55	9,80	9,15	15,40
Aktiekurs lägst, SEK	1,55	3,10	2,79	4,29	3,67
Aktiekurs vid årets början, SEK	3,32	3,66	8,45	6,50	7,60
Aktiekurs vid årets slut, SEK	1,64	3,32	3,66	8,45	6,50
Avkastning på eget kapital, %	Neg	Neg	Neg	Neg	Neg
Avkastning på sysselsatt kapital, %	Neg	Neg	Neg	Neg	Neg
Soliditet, %	89	92	93	95	91
Andel riskbärande kapital %	89	92	93	95	91
Räntebärande skulder	Inga	Inga	Inga	Inga	Inga
Räntetäckningsgrad	Neg	Neg	Neg	Neg	Neg
Finansiell nettotillgång	31 371	49 240	68 704	104 186	51 277
Bruttoinvesteringar					
Forskning och utveckling ²⁾	-	-	480	1 587	2 889
Patent och varumärken	471	3 236	646	574	367
Inventarier	129	627	1 165	1 141	651
Antal anställda					
Antal anställda vid periodens utgång	28	25	28	27	26

Påverkan av utspädning har ej redovisats i de fall då utspädning skulle leda till en förbättring av nyckeltalen

¹⁾ För 2008 avses styrelsens förslag.

²⁾ Investering i produktutveckling enligt IAS 38. Från och med 2007 kapitaliseras inte utgifter för produktutveckling.

DEFINITIONER

Eget kapital per aktie

Redovisat eget kapital dividerat med antal utestående aktier.

Eget kapital per aktie efter utspädning

Som ovan med hänsyn till fullt utnyttjande av teckningsoptioner.

Resultat per aktie

Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal utestående aktier under perioden.

Resultat per aktie efter utspädning

Som ovan med hänsyn till fullt utnyttjande av teckningsoptioner.

Kassaflöde per aktie

Årets kassaflöde dividerat med antal utestående aktier.

Avkastning på eget kapital

Resultat före extraordinära poster i procent av genomsnittligt justerat eget kapital.

Avkastning på sysselsatt kapital

Resultat efter finansnetto plus finansiella kostnader i procent av genomsnittligt sysselsatt kapital. Sysselsatt kapital avser balansomslutning minskad med icke räntebärande skulder inklusive uppskjutna skatteskulder i obeskattade reserver.

Soliditet

Eget kapital i procent av balansomslutning.

Andel riskbärande kapital

Eget kapital plus obeskattade reserver i procent av balansomslutning.

Räntetäckningsgrad

Resultat efter finansnetto ökat med finansiella kostnader i procent av finansiella kostnader.

Finansiell nettotillgång

Kassa och banktillgodohavande med avdrag för räntebärande skulder.

Företagsinformation

Denna årsredovisning avser räkenskapsåret januari-december 2008 för koncernen Artimplant med moderbolaget Artimplant AB (publ), organisationsnummer 556404-8394, härafter Artimplant eller Bolaget, med säte i Sverige, Västra Götalands Län, Göteborgs Kommun. Koncernen består av ovan nämnda moderbolag och Artimplant USA, Inc., ett helägt dotterbolag registrerat i Delaware och med sitt kontor i Lansdale, Pennsylvania, USA. Från och med januari 2006 redovisar Artimplant konsoliderade räkenskaper med Artimplant AB och Artimplant USA, Inc. Koncernens huvudsakliga verksamhet bedrivs i moderbolaget. Ytterligare information om verksamheten finns i avsnitt Verksamhetsbeskrivning på s. 8-9. Moderbolaget är sedan 1997 noterat på NASDAQ OMX Stockholm.

Försäljning

Nettoomsättningen uppgick till 12,1 MSEK (16,3) och avsåg huvudsakligen intäkter från produktförsäljning med tillhörande licensintäkter. 79% av intäkterna kom från Artimplants båda amerikanska licenstagare Small Bone Innovations (SBI) och Biomet Sports Medicine. Produktförsäljningen för helåret låg i paritet med föregående år så omsättningsminskningen avser främst engångs- och projektmålsintäkter. Omsättningen innehåller en positiv effekt på 1,3 MSEK från övergång till att redovisa licensintäkter i det kvartal de uppärbettas istället för med ett kvartals fördröjning som tidigare.

Sedan Artelon® lanserades har drygt 11 000 patienter behandlats med Artelonimplantat. Försäljningen av Artelon® Spacer till SBI's kunder och Artimplants slutkunder var ca. 3 500 enheter (3 900). SBI's försäljning av Spacerprodukter var lägre än den miniminivå som avtalats för 2008. Som en direkt följd av den svaga försäljningsutvecklingen har Artimplant efter periodens utgång omförhandlat villkoren i avtalet. För mer information se "Händelser efter periodens utgång".

Användningen av Artelon® CMC Spacer är en beprövad och framgångsrik behandling av tumbasartros när produkten används av utbildade handkirurger. Utmaningen för SBI har varit att säkerställa utbildningsnivån vid en initialt mycket snabb marknadspenetration med mer än 900 nya kunder. Majoriteten av kirurgerna har bara genomfört enstaka operationer, vilket var en bidragande faktor till en ökning av rapporterade incidenter med en topp vid halvårsskiftet 2008. Detta påverkade SBI's Spacerförsäljning negativt under delar av 2007 och 2008. SBI och Artimplant har under verksamhetsåret vidtagit korrigerande åtgärder, bland annat en förbättrad operationsmetod, vilka har bidragit till att stabilisera försäljningen. Mer än 98% av alla Spaceroperationer är framgångsrika och den rapporterade explantationsfrekvensen är mindre än 1%, vilket är lägre än genomsnittlig explantationsfrekvens inom ortopedibranschen. Artimplant fortsätter att stötta SBI för att återupprätta det förtroende som skadades under den inledande marknadsfasen.

Artelon® Tissue Reinforcement (ATR) är godkänd för generell förstärkning av mjukvävnadsskador. Den säljs icke-exklusivt av Biomet Sports Medicine under varumärket SportMesh™. Försäljningen av Artelon® Tissue Reinforcement var ca. 1 000 (600) enheter. Biomet Sports Medicine står för merparten av denna försäljning, men Artimplants försäljning i Norden och USA bidrar också. Den medicinska erfarenheten från de patienter som blivit behandlade med ATR är positiv i samtliga applikationer som prövats. Den kliniska erfarenheten av ATR växer kontinuerligt och bekräftar att produkten är enkel att använda. Artimplants pågående aktiviteter, såsom kliniska studier och fallrapporter är avgörande för att skapa den kommersiella basen för produkten. För en väsentligt ökad marknadspenetration krävs publicerade kliniska data.

Produkt- och affärsutveckling

Knäledsartros är en mycket vanlig åkomma. Större skador på äldre patienter behandlas normalt med protes medan det för yngre patienter inte finns några bra behandlingsalternativ. Artimplant påbörjade under fjärde kvartalet en proof-of-concept djurstudie för att visa att Artelon® kan ge stöd för att återskapa en funktionell ledyta i knäleden. Det är Artimplants mångåriga erfarenhet från behandling av artros i handens leder som ligger till grund för denna affärsmissigt mycket intressanta indikation.

Artimplant planerar att genomföra en klinisk pilotstudie för behandling av **artrosdrabbade facetter i ryggen** i samarbete med Schulthess Klinik i Zürich. Under andra kvartalet tecknades avtal med Schulthess Klinik om villkoren för studiens genomförande. Under fjärde kvartalet fick studien etikgodkännande varefter en ansökan till den schweiziska läkemedelsmyndigheten lämnades in. Studien kommer att starta i direkt anslutning till att myndighetsgodkännande erhållits.

Artimplant och Tulsa Bone & Joints Associates, Tulsa, Oklahoma, USA har startat en klinisk studie för patienter med **rotatorokuffskador**. Ett totalt 25 patienter har opererats med Artelon® Tissue Reinforcement. Studien omfattar maximalt 25 patienter med ett års uppföljning. Samtliga patienter planeras vara opererade i maj 2009.



En multicenterstudie initierad av läkare har påbörjats för behandling av **stel stortå (Hallux rigidus)** med Artelon[®] MTP Spacer. Uppföljningstiden för studien är ett år.

På uppdrag av SBI har Artimplant utvecklat en mindre storlek av Artelon[®] CMC Spacer Arthro för **behandling av tumbasartros med tithålskirurgi**. Produkten har lanserats av SBI under första kvartalet 2009.

Artimplant har beslutat att inleda lansering av Artelon[®] Cosmetic för **uppbyggnad av mjukvävnad vid dentalapplikationer** till ett urval av betydelsefulla referenskliniker i Europa. En marknadsstudie har genomförts av Bråne-mark-kliniken i Göteborg vars resultat har ställts samman under första kvartalet 2009.

Under 2008 gav Läkemedelsverket klartecken för en studie med Artelon[®] Bone Scaffold som syftar till produktgodkännande. Produkten ska användas för **benuppbyggnad i överkäken** i samband med fastsättning av tandimplantat. Studien genomförs i samarbete med svensk tandkirurgisk expertis. Alla patienter i studien har nu opererats med Artelon[®] Bone Scaffold. Fastsättning av tandimplantat kommer att ske under 2009.

I samarbete med svensk veterinärexpertis används Artelon[®] idag framgångsrikt vid behandling av **korsbands-skador på hundar**. Genom att använda Artelon[®] CCL som ett konstgjort ledband ges förutsättning för kroppen att återskapa ett funktionellt korsband. Ett 30-tal hundar har hittills framgångsrikt behandlats med produkten. En studie med ett års uppföljning pågår. Ett positivt studieresultat kommer att utgöra en viktig bas för framtida marknadspenetration. Artimplant tecknade under fjärde kvartalet ett exklusivt distributörsavtal för produkten med BioMedtrix Inc. för USA. BioMedtrix ansvarar för att utbilda veterinärer, etablera referenskliniker och genomföra prospektiva studier som är nödvändiga för den kommande USA-lanseringen.

Artimplants resultat och likviditet 2008

Bruttomarginalen var 65%. Den påverkades negativt av låg produktionsvolym. Produktionskapaciteten skalades upp under 2007 och är anpassad för högre produktionsvolym. Med ökande volym kommer bruttomarginalen att förbättras väsentligt.

Rörelseresultatet uppgick till -24,3 MSEK (-15,6). Resultatförsämringen mot föregående år beror främst på lägre försäljning, men även på satsningar inom sälj- och marknad vilka har ökat försäljningskostnaderna med 2,6 MSEK. Resultatet efter skatt uppgick till -22,6 MSEK (-13,5). Resultatet har inte påverkats materiellt av valutakursförändringar. Resultat per aktie var -0,38 SEK (-0,23).

Investeringarna uppgick till 0,6 MSEK (3,8), varav 0,5 MSEK (3,2) avsåg immateriella tillgångar. Det totala kassaflödet för året var -17,9 MSEK (-19,5). Resultatförsämringen mot föregående år kompenserades av rörelsekapitalförändring som främst påverkades positivt av förskottsroyalty från SBI och av lägre investeringar. Vid periodens utgång uppgick de likvida medlen till 31,4 MSEK (49,2). Artimplants styrelse och ledning utvärderar löpande Bolagets likviditetssituation

och undersöker för närvarande möjligheten att säkra en rörelsekapitalkredit.

Händelser efter periodens utgång

Artimplant har omförhandlat de avtal som avser Artelon[®] Spacer med SBI. Ändringarna gäller från och med den 1 januari, 2009.

- Avtalen har ändrats till att vara icke-exklusiva.
- Artimplants marginal per såld enhet har ökat signifikant.
- Inköps- och försäljningsåtaganden från SBI har sänkts
- Det geografiska område där SBI får sälja har begränsats.
- Artimplant har åtagit sig att stödja SBI med kliniska studier avseende Artelon[®] MTP Spacer.
- Den överenskommelse som gav Artimplant rätten att sälja och SBI rätten att köpa befintliga produktgodkännanden har sagts upp.

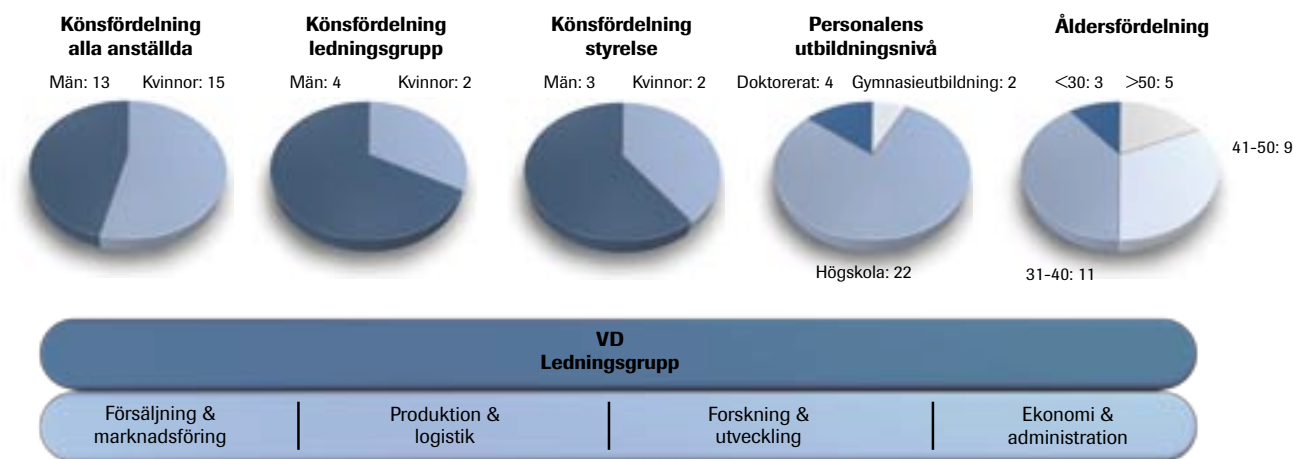
På lång sikt är det nya avtalet mycket positivt och strategiskt riktigt för Artimplant. Avtalet ger Artimplant förutsättning att arbeta aktivt för att driva försäljningen i och utanför USA. Vid 2008 års försäljning skulle marginalförbättringen ha motsvarat en dubbling av intäkterna från SBI. I ett kort perspektiv är det nya avtalet negativt för Artimplants kassaflöde. Ursprungsavtalens halvårsvisa minimumåtaganden för SBI's inköp och försäljning har sänkts och SBI's option att förvärva befintliga produktgodkännanden från Artimplant har sagts upp.

I början av april 2009 informerades Bolaget om att schweiziska motsvarigheten till Läkemedelsverket, Swissmedic, hade godkänt klinisk studie för behandling av facettledsartros med Artelon[®] Spacer. Studien planeras starta under andra kvartalet 2009.

Framtidsutsikter

Bolaget lämnar ej resultatprognos, eftersom majoriteten av Bolagets produkter är i tidig lanseringsfas. Artimplant har följande affärsinriktning för 2009:

- Minst dubblerad försäljningsintäkt jämfört med 2008
 - Ökade intäkter i USA och Europa via Artimplants licenstagare.
 - Ökad försäljning i egen regi, framför allt genom lokala distributörer i USA och Europa.
- Inleda begränsad lansering av Artelon[®] CCL för korsbandsrekonstruktion i hund.
- Ansökan om produktgodkännande hos FDA för produkter inom CMF-området (huvud och ansikte).
- Avsluta klinisk studie och ansöka om produktgodkännande i Europa avseende Artelon[®] Bone Scaffold för benuppbyggnad i överkäken.
- Utveckla en ny Spacerprodukt tillsammans med SBI.
- Fullfölja utvärdering av potential att utveckla produkt för knäledsartros.
- Att kontinuerligt förstärka den vetenskapliga och kliniska basen för Artelon[®].



Organisation och humankapital

Artimplant är certifierat enligt kvalitetsledningsstandarden ISO 13485 för medicintekniska produkter och arbetar systematiskt med att höja kvalitén på såväl personal som produkter. Personalutveckling sker genom regelbundna medarbetarsamtal, internt kunskapsutbyte och kompetensutveckling samt förebyggande friskvård. Bolaget arbetar systematiskt med att förbättra såväl arbetsmiljö som brandskydd och har under året inte haft några arbetsskador eller incidenter. Antalet anställda per den 31 december, 2008 var 28 (25), varav 15 (12) kvinnor och 13 (13) män. Under 2008 låg personalomsättningen på 10,9% (19,2). Sjukfrånvaron var 2,1% (3,3) och 32,0% (26,5) av totalt antal sjukfrånvarotimmar avser sjukskrivning längre än 60 dagar. Mer information finns i Not 2.

Miljöpåverkan

Bolagets verksamhet har endast obetydlig miljöpåverkan. Bolaget följer lagar och riktlinjer för de kemikalier som används i verksamheten. Miljötillstånd avseende förbrukning av organiska lösningsmedel finns. Bolaget är även anslutet till REPA-registret för återvinning av förpackningsmaterial.

Aktier och ägarförhållanden

Bolaget har inte ägt några egna aktier under 2008. Beskrivning om antal aktier, kvotvärde, optionsprogram som kan leda till utspädning, rätt till Bolagets tillgångar, ägarförbehåll, ägarstruktur, m.m. finns i not 2, i avsnitt Aktier och ägarförhållanden på s. 30, och i not 10.

Transaktioner med närstående

Utöver de ersättningar och andra förmåner till styrelse och ledande befattningshavare som redovisats i not 2 har Bolaget har inte genomfört några transaktioner med närstående.

Hyresavtal

Bolaget har ett väsentligt hyresavtal med Platzer som avser kontor, produktionslokaler och laboratorium i Västra Frölunda på Hulda Mellgrens gata 5. Avtalet gäller fram till 2010-06-30 och förnyas automatiskt i fem år om det inte sägs upp senast 12 månader före kontraktets utgång. Hyra

justeras enligt konsumentprisindex. På balansdagen har Bolaget följande förpliktelser under detta avtal:

- Lokalkostnad som förfaller inom ett år om 3 036 KSEK.
- Lokalkostnad som förfaller senare än ett år men inom fem år om 1 518 KSEK.

Väsentliga framtida risker

Artimplants personal har beredskap att hantera, förhindra och begränsa risker såväl som att begränsa de skador som kan uppstå. Med över 11 000 patienter behandlade med Artelonimplantat och upp till 11 års klinisk erfarenhet finns en bas för att Artelon® är biokompatibelt och att de första produktkoncepten fungerar. Risknivån minskar allteftersom den medicinska erfarenheten ökar.

Artimplant har ett produktionsställe och får således svårt att leverera produkter till sina kunder om väsentligt avbrott inträffar, t.ex. på grund av brand. För att kompensera för denna risk lagrar Bolaget delar av färdigvarulagret utanför produktionsstället. Dessutom finns en avbrottsförsäkring. Skulle någon av Artimplants största kunder råka ut för avbrott kan det starkt påverka Artimplants omsättning. Med fler kunder och en bredare produktportfölj kommer riskexponeringen att minska under kommande år.

I verksamhetens natur ligger att det finns en risk för stämningar med skadeståndskrav kopplat till Bolagets produktansvar. Dessutom finns alltid en risk att Bolaget kan dras in i patenttvister eller tvister om andra immateriella tillgångar, förfalskningar, m.m. För att kompensera för dessa risker har bolaget tecknat en global ansvarsförsäkring, som framför allt täcker produktansvar. I samband med att försäljningsvolymen ökar, framför allt i USA, justeras försäkringens maximala ersättningsbelopp.

Artimplant är beroende av några individer i nyckelställning. I takt med att verksamheten växer minskar beroendet. Bolaget verkar för att alla individer skall vara ersättningsbara utan att kontinuiteten i verksamheten äventyras.

Myndighetskraven för att få nya produkter godkända skärps med allt högre krav på klinisk dokumentation från år till år, vilket kan senarelägga godkännande av nya produkter.

Då Artelon® redan finns registrerat för användning i godkända implantat bedömer Bolaget ökade myndighetskrav på dokumentation som fullt hanterbara i ordinarie produktutveckling.

När Bolagets produkter säljs via nya marknadsaktörer finns en ökad risk i att produkterna felanvänds utanför Artimplants kontroll.

Under 2008 kom 92% (95) av Bolagets försäljning från USA så Artimplant har en väsentlig valutaexponering i USD. Under 2008 har inga derivat använts. Policy för förvaltning av kapital inklusive hantering av valuta- och placeringsrisker behandlas ytterligare i not 1, Redovisningsprinciper. Därtill finns för verksamheten normala rörelse- och finansiella risker.

Under senare delen av tredje kvartalet tilltog den globala finansiella oron, något som om den blir långvarig kan påverka finansieringssituationen för Artimplants kunder. Försämrad privatekonomi skulle kunna påverka betalningsviljan hos den andel av patienterna som betalar implantatet själva. Vårdens ersättningssystem förväntas inte påverkas av den aktuella krisen.

Ovanstående risker är ingen komplett uppräkningslista av Bolagets riskexponering. De är risker som styrelsen och ledningen bedömer vara av väsentlig karaktär för Artimplant. Bolaget är inte inblandat i några tvister och har inte gjort några reservationer med avseende på risk i 2008 års bokslut.

Undertecknade försäkrar att koncern- och årsredovisningen har upprättats i enlighet med internationella redovisningsstandarder IFRS, sådana de antagits av EU, respektive god redovisningssed och ger en rättvisande bild av koncernens och moderbolagets ställning och resultat, samt att förvaltningsberättelsen ger en rättvisande översikt över utvecklingen av koncernens och moderbolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som de företag som ingår i koncernen står inför.

Göteborg den 7 april 2009

Ingemar Kihlström
Ordförande

Hans Rosén
VD

Mats Lindquist
Ledamot

Lennart Ribohn
Ledamot

Anna Malm Bernsten
Ledamot

Wenche Rolfsen Sandsborg
Ledamot

Vår revisionsberättelse har lämnats den 7 april 2009
Ernst & Young AB

Bertel Enlund
Auktoriserad revisor

Ersättning till ledande befattningshavare

Riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare för 2008 och styrelsens förslag inför årsstämma 2009 behandlas i not 2.

Förslag till ändring av bolagsordning

I kallelse till årsstämma 2009 som offentliggjordes den 2 april 2009 har styrelsen föreslagit att §8 av bolagsordningen ska ändras. Syftet är att fullständig kallelse till bolagsstämman ej ska behöva annonseras i rikstäckande dagstidning i enlighet med ändringsförslag till aktiebolagslagen (SFS 2005:551). Vid bifall av årsstämma 2009 är ändringen av bolagsordningen villkorad av att den nya lydelsen av aktiebolagslagen har trätt i kraft och att ny bolagsordning är förenlig med sådan lydelse. Styrelsen föreslår följande nya lydelse av §8:

”8. Kallelse till bolagsstämman skall ske i enlighet med aktiebolagslagen genom kungörelse i Post och Inrikes Tidningar samt på bolagets webbplats. Att kallelse har skett skall annonseras i Dagens Industri.”

Förslag till resultatdisposition

Tidigare perioders ansamlade förluster har täckts genom minskning av reservfonden i enlighet med årsstämmobeslut. Bolagets resultat- och balansräkningar ska fastställas på årsstämma den 5 maj 2009. Styrelsen föreslår att moderbolagets reservfond minskas med 18 317 205 SEK för täckande av ansamlad förlust. Styrelsen föreslår att ingen utdelning lämnas för 2008.

RESULTATRÄKNINGAR belopp i KSEK

	Not 1	Koncern		Moderbolag**	
		2008	2007	2008	2007
Nettoomsättning		12 114	16 275	16 401	16 240
Kostnad för sålda varor och tjänster		-4 194	-2 603	-4 407	-2 603
Bruttoresultat		7 920	13 672	11 994	13 637
Övriga intäkter*		1 359	305	2 241	305
Forsknings- och utvecklingskostnader	2,3,6,7	-15 502	-14 722	-15 502	-14 722
Försäljningskostnader	2,3,6,7	-11 688	-9 134	-8 928	-9 202
Administrationskostnader	2,3,6,7	-5 195	-5 343	-5 195	-5 267
Övriga kostnader*		-1 209	-408	-1 209	-408
Rörelseresultat		-24 315	-15 630	-16 599	-15 657
Ränteintäkter och övriga finansiella intäkter	4	2 284	2 251	3 157	2 251
Räntekostnader och övriga finansiella kostnader	4	-602	-71	-612	-71
Nedskrivning fordran dotterbolag		-	-	-4 668	-
Finansnetto		1 682	2 180	-2 123	2 180
Resultat efter finansiella poster		-22 633	-13 450	-18 722	-13 477
Skatt	12	-	-	-	-
Periodens resultat		-22 633	-13 450	-18 722	-13 477
Resultat per aktie, SEK		-0,38	-0,23	-0,32	-0,23
Resultat per aktie efter utspädning, SEK		-0,38	-0,23	-0,32	-0,23

* 2008 övergick Artimplant till att särredovisa övriga intäkter och övriga kostnader. Tidigare år har omräknats.

** Moderbolagets resultaträkningar innehåller följande koncerninterna intäkter och kostnader (föregående år inom parentes):

- Nettoomsättning 4 964 (-)
- Försäljningskostnader 257 (2 001)
- Ränteintäkter 67 (-)

NETTOOMSÄTTNINGENS FÖRDELNING belopp i KSEK

	2008	2007
Intäktslag		
Royalty från licenstagares produktförsäljning	6 236	5 198
Produktförsäljning	5 427	6 520
Engångs- och projektmålsintäkter	81	4 500
Produktutveckling på kontrakt och övrig fakturering	370	57
Totalt	12 114	16 275
Geografiska marknader		
Norden	1 001	891
USA	11 113	15 384
Totalt	12 114	16 275

BALANSRÄKNINGAR belopp i KSEK

	Not 1	Koncern		Moderbolag	
		08-12-31	07-12-31	08-12-31	07-12-31
TILLGÅNGAR					
Balanserade utgifter för produktutveckling	5	2 826	5 009	2 826	5 009
Patent och varumärken	6	2 547	3 087	2 547	3 087
Summa immateriella anläggningstillgångar		5 373	8 096	5 373	8 096
Inventarier	7	1 307	1 910	1 293	1 901
Summa materiella anläggningstillgångar		1 307	1 910	1 293	1 901
Aktier och andelar i koncernföretag	8	-	-	10	10
Summa finansiella anläggningstillgångar		0	0	10	10
Summa anläggningstillgångar		6 680	10 006	6 676	10 007
Råvaror, halvfabrikat och färdigvaror		4 726	4 373	4 543	4 372
Summa varulager m.m.		4 726	4 373	4 543	4 372
Kundfordringar		1 123	3 538	848	3 538
Fordringar hos koncernbolag		-	-	4 480	-
Övriga fordringar		1 071	1 092	1 071	1 073
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	9	2 018	1 363	2 158	1 363
Summa kortfristiga fordringar		4 212	5 993	8 557	5 974
Kassa och bank		31 371	49 240	30 850	49 154
Summa omsättningstillgångar		40 309	59 606	43 950	59 500
SUMMA TILLGÅNGAR		46 989	69 612	50 626	69 506

BALANSRÄKNINGAR belopp i KSEK

	Not 1	Koncern		Moderbolag	
		08-12-31	07-12-31	08-12-31	07-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER					
Aktiekapital	10	5 924	5 924	5 924	5 924
Övrigt tillskjutet kapital/Reservfond		58 270	71 989	58 270	71 989
Summa bundet eget kapital		64 194	77 913	64 194	77 913
Balanserad vinst / Ansamlad förlust		404	-210	404	-241
Omräkningsdifferens		-	-3	-	-
Periodens resultat		-22 633	-13 450	-18 722	-13 477
Summa ansamlad förlust		-22 229	-13 664	-18 318	-13 718
Summa eget kapital		41 965	64 249	45 876	64 195
Avsättningar		20	52	20	52
Leverantörsskulder		1 114	948	888	942
Skulder till koncernföretag		-	-	-	534
Övriga kortfristiga skulder		1 445	1 651	1 397	1 608
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	11	2 445	2 712	2 445	2 175
Summa kortfristiga skulder		5 004	5 311	4 730	5 259
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		46 989	69 612	50 626	69 506
Ställda säkerheter		Inga	Inga	Inga	Inga
Eventualförpliktelser/Ansvarsförbindelser		Inga	Inga	Inga	Inga

FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL belopp i KSEK

Not 1	Koncern		Moderbolag	
	2008	2007	2008	2007
FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL				
Aktiekapital (ingående och utgående balans)*	5 924	5 924	5 924	5 924
Övrigt tillskjutet kapital / Reservfond				
<i>Ingående balans</i>	71 989	127 042	71 989	126 922
Minskning av reservfond	-13 718	-55 263	-13 718	-55 263
Återvunnen moms	-	329	-	329
Omföring	-1	-119	-1	1
<i>Utgående balans</i>	58 270	71 989	58 270	71 989
Ansamlad förlust				
<i>Ingående balans</i>	-13 664	-55 352	-13 718	-55 263
Minskning av reservfond	13 718	55 263	13 718	55 263
Omföring	-54	119	-	-
Förmån personaloption	404	-241	404	-241
Omräkningsdifferens	-	-3	-	-
Årets resultat	-22 633	-13 450	-18 722	-13 477
<i>Utgående balans</i>	-22 229	-13 664	-18 318	-13 718

* Se vidare under avsnitt Aktier och ägarförhållanden.

KASSAFLÖDESANALYSER belopp i KSEK

	Not 1	Koncern		Moderbolag	
		2008	2007	2008	2007
Den löpande verksamheten					
Resultat efter finansiella poster		-22 633	-13 450	-18 722	-13 477
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	13	4 151	3 825	8 953	3 821
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-18 482	-9 625	-9 769	-9 656
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital					
Förändring av varulager m.m.		-353	-3 470	-171	-3 470
Förändring av fordringar		1 829	-2 737	-7 252	-2 734
Förändring av skulder		-351	201	-531	215
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-17 357	-15 632	-17 723	-15 646
Investeringsverksamheten					
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar		-471	-3 236	-471	-3 236
Förvärv av materiella anläggningstillgångar		-129	-627	-120	-623
Försäljning av materiella anläggningstillgångar		10	30	10	30
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-590	-3 832	-581	-3 828
Finansieringsverksamheten					
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		-	-	-	-
Periodens kassaflöde		-17 948	-19 464	-18 304	-19 474
Likvida medel vid periodens början*		49 240	68 704	49 154	68 628
Omräkning av utländska likvida medel		79	-	-	-
Likvida medel vid periodens slut*		31 371	49 240	30 850	49 154

* Likvida medel består av kassa och ej låsta banktillgodohavanden, som intjänar ränta baserat på dagliga bankräntor enligt avtal med Bolagets banker.

Not 1 Redovisningsprinciper

Tillämpade regelverk

Årsredovisningen är upprättad i enlighet med Årsredovisningslagen och av EU godkända IFRS och tolkningsuttalanden från IFRIC, samt RFR och UFR.

Koncernen och moderbolaget har under året påverkats av följande, av EU godkända, nya och ändrade standarder och uttalanden från IFRIC samt RFR:

- IFRIC 11 - IFRS 2 Transaktioner med egna aktier, även koncerninterna
- RFR 1.1 - Kompletterande redovisningsregler för koncerner
- RFR 2.1 - Redovisning för juridiska personer

Ovanstående standarder och uttalanden har endast påverkat bolagets finansiella rapportering i begränsad omfattning. Ändrade standarder som inte haft någon påverkan på koncernens respektive moderbolagets finansiella rapportering behandlas inte.

Moderbolaget tillämpar så långt det är möjligt samma redovisningsprinciper som koncernen, men med de undantag och tillägg som anges i RFR 2.1.

Framtida ändringar av regelverk

De nya standarder och uttalanden som skall tillämpas för kalenderåret 2009 eller senare är:

- Tillägg till IFRS Första gången International Financial Reporting Standards tillämpas och IAS 27 Koncernredovisning och separata finansiella rapporter.
- IFRS 2 Aktierelaterade ersättningar (omarbetad)
- IFRS 3R Rörelseförvärv och IAS 27R Koncernredovisning och separata finansiella rapporter
- IFRS 8 Rörelsesegment
- Omarbetad IAS 1 Utformning av finansiella rapporter
- IAS 23 Lånekostnader (omarbetad)
- IAS 32 Finansiella instrument: Klassificering och IAS 1 Utformning av finansiella rapporter - Inlösningsbara finansiella instrument och förpliktelser som uppstår vid avveckling
- IAS 39 Finansiella Instrument: Redovisning och värdering - Eligible Hedged Items
- IFRIC 13 Kundlojalitetsprogram
- IFRIC 15 Agreement for the Construction of Real Estate
- IFRIC 16 Hedges of a Net Investment in a Foreign Operation
- RFR 1.2 Kompletterande redovisningsregler för koncerner
- RFR 2.2 Redovisning för juridiska personer (gäller enbart moderbolaget)

Punkt fem påverkar uppställningen av förändring eget kapital så att enbart ägartransaktioner redovisas. Uppställning av resultaträkning anpassas till "statement of comprehensive income". Övriga punkter bedöms ej väsentligen påverka redovisningen för Artimplant.

Konsolideringsprinciper

I koncernens bokslut ingår från och med januari 2006 moderbolaget Artimplant AB (publ) och Artimplant USA, Inc., som ägs till 100 procent av moderbolaget. Dotterföretags finansiella rapporter tas sedan fjärde kvartalet 2008 in i koncernredovisningen enligt den monetära metoden för integrerade dotterbolag. Vid konsolidering av ett integrerat dotterbolag visas valutaeffekter som härstammar från omräkning av dotterbolaget som om de utfördes i moderbolaget. Koncerninterna fordringar och skulder, intäkter eller kostnader och realiserade vinster eller förluster som uppkommer från koncerninterna transaktioner mellan koncernföretag, elimineras i sin helhet vid upprättandet av koncernredovisningen.

Intäktsredovisning

Intäkt vid försäljning av varor redovisas då väsentliga risker och förmåner förknippade med varorna har övergått till köparen. Intäkter relaterade till tjänster redovisas när tjänst har utförts, alternativt när överenskomna projektdelmål uppnåtts. Intäkt avseende avgift för ingående av licensavtal redovisas i den period då avtalet tecknas och samtliga villkor och prestationer har uppfyllts. Licensintäkter från produktförsäljning rapporteras preliminärt från licenstagare varje månad då de även intäktsförs. Licensintäkter förfaller enligt avtalen med SBI och Biomet till slutlig rapportering och betalning fyra till sex veckor efter ett kalenderkvartals slut. Eventuell justering av upparbetad licensintäkt sker i samband med att slutlig rapportering och betalning görs av licenstagaren.

Ersättningar till anställda

Pensionsplan

Artimplant har enbart avgiftsbaserade pensionsplaner. Premier redovisas i det kvartal de intjänas i enlighet med IAS 19.

Aktiebaserade ersättningar

På balansdagen hade Bolaget fyra personaloptionsprogram, vars beräknade värde för perioden enligt IFRS 2 och sociala avgifter för perioden enligt uttalande från Rådet för finansiell rapportering UFR 7 redovisas i resultat- och balansräkning. Vid beräkning av optionernas aktuella värde som underlag för beräknad avsättning för sociala avgifter, har ränta på svenska statsobligationer motsvarande respektive options kvarvarande löptid använts. Vid uppskattning av volatilitet har daglig aktiekursdata använts. Framtida sociala avgifter för personaloptioner är säkrade genom att 25% av totalt antal optioner allokerats för detta ändamål. Se beskrivning av respektive personaloptionsprogram i not 2.

Segmentredovisning

Artimplant har kommersiella produkter i tidig fas. Bolaget har i princip endast ett driftställe, vilket är beläget i Göteborg. Utveckling av nya produkter sker både i samarbete med partners och helt i egen regi. Kostnader genereras främst i verksamheten i Göteborg och redovisas som forsknings- och utvecklingskostnader, försäljningskostnader samt administrationskostnader. Intäkter genereras genom licensiering av produktapplikationer, försäljning av produkter samt ersättning för produktutvecklingsprojekt, och kan ha sitt geografiska ursprung både i Norden, övriga

Europa och USA. Artimplant är beroende av regulatoriska godkännanden för marknadsföring av sina produkter och sin teknologi. Tillträde till den viktigaste marknaden, USA, förutsätter godkännande från den amerikanska myndigheten Food and Drug Administration (FDA). För marknadsföring i Europa krävs CE-märkning. Eftersom regulatoriska godkännanden på ett avgörande sätt påverkar Bolagets risker och möjligheter redovisas nettoomsättningens fördelning på geografiska marknader. Kostnader däremot uppstår framför allt i Sverige, och redovisas per funktion.

Risker och finansiella instrument

Fordringar och skulder i utländsk valuta värderas till balansdagens kurs och realiserade kursvinster respektive förluster ingår i resultaträkningen. Bolaget har ett utländskt dotterbolag per 2008-12-31. Artimplants policy för hantering av finansiella instrument finns återgiven i Bolagets placeringspolicy samt valutapolicy. Dessa ger vägledning till hantering av kassa, likviditet och hantering av valutarisker. Utgångspunkten är att de finansiella riskerna skall minimeras. En stor del av Bolagets intäkter utgörs av USD medan huvuddelen av kostnaderna utgörs av SEK. Bolaget växlar därför erhållna intäkter i utländsk valuta till SEK, och innehåller endast utländsk valuta i den omfattning som bedöms nödvändig för att täcka kostnader i respektive valuta under de kommande tre månaderna. Bolagets funktionella valuta är SEK. Bolaget har inga räntebärande skulder. Hittills har Bolaget valt att inte använda några derivat.

Utgifter för forskning och utveckling

IAS 38 (Immateriella tillgångar) föreskriver att företag analyserar och fördelar sina forsknings- och utvecklingskostnader (FoU). Forskningskostnader kostnadsförs löpande och utgifter för produktutveckling har till och med 2006 aktiverats när de med hög sannolikhet bedöms medföra framtida ekonomiska fördelar. Från och med 2007 aktiverar inte Bolaget produktutvecklingskostnader, eftersom svårighet att förutsäga framtida intäktsflöden ligger i verksamhetens natur. Planenlig avskrivning av aktiverade utgifter för produktutveckling påbörjas när produkten ifråga börjar säljas kommersiellt. Artimplants produktutveckling sker i projektform. Projektkostnader utgörs bl.a. av löner, materialkostnader och andra kostnader som är direkt hänförliga till projekten. Avskrivningar på kapitaliserade produktutvecklingskostnader bokförs från och med januari 2006 under forsknings- och utvecklingskostnader istället för under kostnad för sålda varor.

Fordringar

Fordringar upptas till de belopp som de efter individuell prövning förväntas inflyta med. Risken för utebliven betalning från Artimplants kunder är mycket låg. Fram till balansdagen har Bolaget inte haft några väsentliga kundförluster.

Varulager

Varulagret värderas till det lägsta av anskaffningsvärdet och det verkliga värdet på balansdagen. Per balansdagen har ingen del av lagret värderats till verkligt värde. Råmaterial och inköpta färdiga produkter värderas till anskaffningskostnad. Produkter i arbete och egentillverkade färdigvaror

värderas till tillverkningskostnad. I tillverkningskostnaden inräknas direkt hänförliga kostnader som material och lön såväl som relevanta tillverkningsomkostnader.

Anläggningstillgångar

Anläggningstillgångar redovisas till anskaffningskostnad efter avdrag för ackumulerade avskrivningar enligt plan. Avskrivningar enligt plan sker linjärt och baseras på tillgångarnas anskaffningsvärde och tillgångarnas bedömda nyttjandeperiod. Härvid tillämpas följande avskrivningstider:

- Patent och varumärken 5 år
- Balanserade utgifter för produktutveckling 5 år.
- Inventarier 5 år

Nedskrivningar

IAS 36 (Nedskrivning av tillgångar) föreskriver att en tillgång skall skrivas ned om det redovisade värdet överstiger återvinningsvärdet. Artimplant bedömer vid varje bokslutstillfälle om det föreligger skäl att anta att en tillgång minskat i värde. Om så är fallet görs en beräkning av tillgångens återvinningsvärde. Eventuellt nedskrivningsbelopp belastar periodens resultat.

Avsättningar och eventalförpliktelser

Avsättningar baseras på företagsledningens uppskattning av förväntat utfall och rapporteras i enlighet med IAS 37 (Provisioner och eventalförpliktelser för skulder och tillgångar).

Bedömningar och uppskattningar

Vid upprättande av årsredovisningen har styrelsen och företagsledningen gjort ett antal bedömningar och uppskattningar, vilka påverkar redovisade värden i balansräkning respektive intäkter och kostnader i resultaträkning. Dessa antaganden har bedömts vara rimliga under rådande omständigheter, men faktiskt utfall kan avvika om andra antaganden görs eller om andra förutsättningar råder. Följande värden bedöms vara speciellt känsliga för antaganden:

- Värdet av aktiverade produktutvecklingskostnader kontrolleras genom att beräkna nuvärdet av förväntade framtida kassaflöden från respektive produkt. Beräkningar baseras på ett antal förutsättningar om konkurrenssituation, acceptans av produkten på marknaden, diskonteringsränta, m.m. Skulle förutsättningarna förändras materiellt skulle beräkningarna kunna leda till andra värden. Då svårighet att förutsäga framtida intäktsflöden från utvecklingsprojekt ligger i verksamhetens natur har Bolaget sedan januari 2007 inte aktiverat några ytterligare produktutvecklingskostnader.
- Beräknade värden och framtida sociala kostnader för personaloptionsprogram påverkar balanserad vinst och avsättningar i Bolagets balansräkningar. Antaganden om kvarvarande antal anställda vid inlösen tidpunkter, skattad volatilitet och riskfri ränta har stor inverkan på beräknade värden.
- Bedömningar av hur de risker som behandlas under föregående avsnitt, väsentliga framtida risker, kan påverka Bolagets finansiella ställning.

Not 2 Personal samt ersättning till styrelse, ledning och revisorer

	2008	2007
Genomsnittligt antal anställda		
Kvinnor	15	13
Män	13	13
Summa	28	26

Antal anställda vid årets slut uppgick till 28 (15 kvinnor, 13 män). En person är anställd av Artimplant USA, Inc. övriga av Artimplant AB.

	Män		Kvinnor		Totalt	
	2008	2007	2008	2007	2008	2007
Sjukfrånvaro i %						
<30 år	2,7	0	1,0	2,4	1,5	1,8
30-49 år	0,9	3,0	3,9	4,2	2,6	3,5
>50 år	0,6	0	1,9	8,5	1,0	3,7
Samtliga anställda	0,9	2,3	3,3	4,3	2,1	3,3

32,0% av totalt antal sjukfrånvarotimmar avser sjukskrivning över 60 kalenderdagar.

	2008	2007
Personalomsättning i %		
Kvinnor	6,8	30,8
Män	15,5	7,7
Samtliga anställda	10,9	19,2

Definition av personalomsättning: Lägst av antal anställda som börjat eller slutat under perioden dividerat med genomsnittligt antal anställda under perioden.

	Grundlön / styrelse-arvode*	Rörlig ersättning	Övriga förmåner	Pensionskostnad	Aktie-relaterad ersättning	Övrig ersättning	Summa
Ersättningar & andra förmåner 2008							
Styrelsens ordförande	169	-	-	-	-	-	169
Övrig styrelse (4st)	374	-	-	-	-	-	374
Verkställande Direktör	1 299	93	-	391	128	-	1911
Övriga ledande befattningshavare (5st)	2 268	38	-	396	176	303	3 181
Övrig personal**	9 082	74	188	742	100	-	10 186
Sociala avgifter på lön och pension	4 057	57	-	380	-32	-	4 462

* Ersättning till styrelse avser perioden juni-december 2008 och inkluderar ersättning för uppdrag i revisions- och ersättningsutskott.

** KSEK 1 080 av rubriken Summa avser personal anställd av Artimplant USA, Inc.

NOTER belopp i KSEK

	Grundlön / styrelse-arvode	Rörlig ersättning	Övriga förmåner	Pensionskostnad	***Aktie-relaterad ersättning	Övrig ersättning	Summa
Ersättningar & andra förmåner 2007							
Styrelsens ordförande	260	-	-	-	-	-	260
Övrig styrelse (4st)**	520	-	-	-	-	-	520
Verkställande Direktör	1 222	144	-	392	55	-	1 813
Övriga ledande befattningshavare (5st)*	3 420	15	167	1 106	-186	230	4 752
Övrig personal	8 297	35	-	356	-110	-	8 578
Sociala avgifter på lön och pension	4 003	61	-	351	-302	-	4 113

* 2 098 av summa avser personal i USA (därav 1 612 i engångskostnad till USA chef som slutade i maj 2007).

Löner och ersättningar avser personal i Sverige och en anställd i USA fram till maj 2007.

** Styrelsearvodet är lika för alla styrelseledamöter.

*** Under 2007 har ett antal optionsinnehavare slutat, vilket föranlett återläggning av beräknade kostnader.

	Option 2002-2008	Option 2005-2010	Option 2006-2011	Option 2007-2012	Option 2008-2013	Totalt	% av antal aktier
Personaloptioner							
Verkställande Direktör	175 000	210 000	110 000	110 000	112 500	717 500	1,2%
Övriga ledande befattningshavare	225 000	270 000	115 000	150 000	180 000	940 000	1,6%
Övrig personal	100 000	120 000	112 500	130 000	157 500	620 000	1,0%
Avsatt till säkring av sociala avgifter	166 670	200 000	112 500	130 000	150 000	759 170	1,3%
Summa bemyndigade optioner	666 670	800 000	450 000	520 000	600 000	3 036 670	5,1%
Utestående optioner 080101							
Tilldelade under perioden	-	-	-	-	600 000	600 000	-
Återlämnade / Ej tecknade	-	-29 836	-17 184	-21 839	-37 316	-106 175	-
Inlösta	-	-	-	-	-	-	-
Förfallna	-147 162	-	-	-	-	-147 162	-
Utestående optioner 081231	0	209 480	282 239	494 053	562 684	1 548 456	2,6%
Inlösenkurs (SEK)	16,10	7,20	8,80	7,10	4,38	-	-
Ökning eget kapital vid full teckning*	-	1 508	2 484	3 508	2 465	9 964	-

Kommentarer:

* Belopp i KSEK. Övriga villkor för optionsprogrammen anges i avsnitt Aktier och ägarförhållanden.

Beslutsprocess och riktlinjer för ersättning

Styrelseordföranden och ledamöterna, varav två kvinnor, arvoderas i enlighet med Bolagsstämmobeslut. Ersättning till VD och övriga ledande befattningshavare utgörs av grundlön, rörlig ersättning, övriga förmåner, pension samt i förekommande fall övrig ersättning. Med övriga ledande befattningshavare menas de 5 personer (2 kvinnor) som tillsammans med VD utgör Ledningsgruppen. Pensionsförmåner, optioner samt övriga förmåner utgör del av den totala ersättningen.

Berednings- och beslutsprocess

Ersättning och övriga villkor för VD förhandlas och beslutas av styrelsen på inrådan av Ersättningsutskottet. VD förhandlar och beslutar om ersättningar och villkor för övriga ledande befattningshavare samt all övrig personal i enlighet med riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare, samt förankrar lönerevisioner med Ersättningsutskottet.

Riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare för 2008 och förslag för 2009

Incitamentssystem för Bolagets affärsorganisation är strategiskt viktigt för Artimplant. Mot denna bakgrund har ett ersättnings- och incitamentssystem tagits fram som skall erbjuda konkurrenskraftiga villkor samtidigt som Bolagets medarbetare motiveras att verka i aktieägarnas intresse.

Systemet består av tre komponenter – fast ersättning, rörlig ersättning samt optioner – och vilar på fem grundläggande principer.

- Medarbetare skall erbjudas konkurrenskraftiga grundläggande villkor.
- Såväl individuella insatser som gruppens prestationer skall gå att koppla till av styrelsen tydligt uppsatta mål.
- Rörlig ersättning skall kopplas till tydligt uppsatta mål som vid uppfyllelse kommer aktieägarna till godo.
- Styrelsen fastställer årligen ett tak för den sammantagna rörliga ersättningen.
- Alla medarbetare skall uppmuntras till en samsyn med Bolagets aktieägare vilket åstadkoms genom rimligt avvägda optionsprogram där medarbetarna dels tar del av kursstegringar alternativt realiserade värdeökningar, men även tar en personlig risk genom att äga Artimplantaktier under respektive programs löptid.

Den rörliga ersättning som medarbetare kan tilldelas fastställs i vederbörlig ordning. Kostnaden för rörlig ersättning bokförs dock i sin helhet det år ersättningen intjänats.

Styrelsen skall ha rätt att frångå dessa riktlinjer om särskilda skäl föreligger.

Förslag till riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare 2009 är identiskt med riktlinjerna för 2008.

Pensioner

Artimplant har endast avgiftsbestämd pensionsplan. Pensionskostnad avser den kostnad som påverkat årets resultat. Den verkställande direktörens pensionspremie uppgår till 35% av lönen. En ledande befattningshavare har pensionspremie på 20% av lönen. För övrig personal uppgår pensionspremierna till 4-6% av lönen upp till 7,5 basbelopp, 12-20% av lönen mellan 7,5 och 20 basbelopp, och 5-13% av lönen mellan 20 och 30 basbelopp.

Uppsägningslöner

VD har en uppsägningstid om 12 månader vid uppsägning från Bolagets sida och 4 månader från VD:s sida. Under uppsägningstiden är VD berättigad till att bibehålla lön, pensionsförmån och övriga förmåner. Om hela verksamheten överläts eller avnoteras har VD rätt till 1 månads uppsägning och rätt till 18 månaders avgångsvederlag.

Uppsägningstid för övriga ledande befattningshavare är 6 månader vid uppsägning från den anställdes sida, och 6-12 månader vid uppsägning från Bolaget.

	2008	2007
Ersättning till revisorer		
Revisionsuppdrag, vald revisor Ernst & Young AB	175	150
Andra uppdrag, vald revisor Ernst & Young AB	78	52
Övriga revisorer (avser dotterbolag)	62	50
Summa	315	252

Med revisionsuppdrag avses granskning av årsredovisningen och bokföringen samt styrelsens och verkställande direktörens förvaltning, övriga arbetsuppgifter som det ankommer på Bolagets revisor att utföra samt rådgivning eller annat biträde som föräns av iakttagelser vid sådan granskning eller genomförande av sådana övriga arbetsuppgifter. Allt annat är andra uppdrag.

Not 3 Avskrivningar och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar

	Koncern		Moderbolag	
	2008	2007	2008	2007
Avskrivningar av materiella anläggningstillgångar enligt plan fördelade per funktion				
Forsknings- och utvecklingskostnader	671	561	671	561
Försäljningskostnader	35	18	29	13
Administrationskostnader	15	92	15	92
Summa	721	671	715	666
Avskrivningar och nedskrivningar av immateriella anläggningstillgångar enligt plan fördelade per funktion				
Forsknings- och utvecklingskostnader	3 062	3 233	3 062	3 233
Försäljningskostnader	17	4	17	4
Administrationskostnader	-	-	-	-
Summa	3 079	3 237	3 079	3 237

Not 4 Finansiella intäkter och kostnader

	Koncern		Moderbolag	
	2008	2007	2008	2007
Ränteintäkter	1 683	2 042	1 750	2 042
Valutakursvinster	601	209	1 407	209
Summa finansiella intäkter	2 284	2 251	3 157	2 251
Räntekostnader	-2	-	-2	-1
Valutakursförluster	-600	-71	-610	-70
Summa finansiella kostnader	-602	-71	-612	-71

Not 5 Balanserade utgifter för produktutveckling

	081231	071231
Anskaffningsvärde vid årets ingång	50 427	50 427
Årets aktiveringar	-	-
Anskaffningsvärde vid årets utgång	50 427	50 427
Akkumulerade av- och nedskrivningar vid årets ingång	-45 419	-43 235
Årets avskrivningar enligt plan	-2 183	-2 184
Akkumulerade av- och nedskrivningar vid årets utgång	-47 602	-45 419
Summa bokfört värde	2 826	5 008

	Odontologi*	Artelon® Spacer**
Balanserade utgifter för produktutveckling - godkända/lanserade produkter		
Bokfört värde vid 2008 års ingång	1 191	3 818
Årets aktiveringar	-	-
Planenlig avskrivning	-	-2 183
Bokfört värde vid 2008 års utgång	1 191	1 635

* Avser Artelon® Scaffold
 ** Avser produktfamilj Artelon® CMC Spacer

Not 6 Patent och varumärken

	081231	071231
Anskaffningsvärde vid årets ingång	6 291	6 207
Årets aktiveringar	471	3 236
Utrangering avbrutet patentskydd, m.m.	-447	-3 152
Anskaffningsvärde vid årets utgång	6 315	6 291
Akkumulerade avskrivningar vid årets ingång	-3 205	-5 075
Årets avskrivningar enligt plan	-895	-1 054
Utrangering avbrutet patentskydd, m.m.	332	2 926
Akkumulerade avskrivningar vid årets utgång	-3 768	-3 205
Summa bokfört värde	2 547	3 087

Not 7 Inventarier

	Koncern		Moderbolag	
	081231	071231	081231	071231
Anskaffningsvärde vid årets ingång	12 425	13 043	12 411	13 029
Årets inköp	129	627	120	627
Årets försäljningar och uttrangeringar	-155	-1 245	-155	-1 245
Anskaffningsvärde vid årets utgång	12 399	12 425	12 376	12 411
Ackumulerade avskrivningar vid årets ingång	-10 515	-11 153	-10 510	-11 153
Årets avskrivningar enligt plan	-721	-671	-715	-666
Årets försäljningar och uttrangeringar	145	1 245	143	1 245
Justering	-1	64	-1	64
Ackumulerade avskrivningar vid årets utgång	-11 092	-10 515	-11 083	-10 510
Summa bokfört värde	1 307	1 910	1 293	1 901

Not 8 Moderbolagets aktier och andelar i koncernföretag

	081231	071231
Anskaffningsvärde vid årets ingång	10	10
Anskaffningsvärde vid årets utgång	10	10
Summa bokfört värde	10	10

	Antal aktier/ andelar	Andel	Bokfört värde
Specifikation över innehav av aktier och andelar			
Artimplant USA, Inc., EIN 20-3865384*			
Registrerat säte: Delaware, USA	1 500	100%	10
Kontor: Lansdale, Pennsylvania, USA			
Summa bokfört värde			10

* Bolaget påbörjade sin verksamhet i januari 2006. EIN motsvarar organisationsnummer.

Not 9 Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter

	Koncern		Moderbolag	
	081231	071231	081231	071231
Hyra	760	744	760	744
Pensionsförsäkringar	121	123	121	123
Patent	221	134	221	134
Upplupna royaltyintäkter	443	-	443	-
Övrigt	473	362	613	362
Summa	2 018	1 363	2 158	1 363

Not 10 Aktiekapital

	Kvotvärde	antal aktier Serie A*	antal aktier Serie B*	antal aktier Totalt
Förändring av antalet utestående aktier				
Vid årets början	0,1 SEK	593 750	58 651 040	59 244 790
Förändring	-	-	-	-
Summa antal aktier vid årets slut	0,1 SEK	593 750	58 651 040	59 244 790

* A-aktier berättigar till 10 röster, B-aktier till 1 röst.

	2008	2007
Genomsnittligt antal aktier	59 244 790	59 244 790
Antal aktier efter utspädning	60 793 246	60 446 582

Not 11 Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter

	Koncern		Moderbolag	
	081231	071231	081231	071231
Semesterskuld och upplupna löner	1 466	2 033	1 466	1 496
Sociala kostnader	461	401	461	401
Kliniska prövningar	85	108	85	108
Förutbetalda royaltyintäkter	91	-	91	-
Övrigt	342	170	342	170
Summa	2 445	2 712	2 445	2 175

Not 12 Skatter

Accumulerade förlustavdrag uppgår till 370,3 MSEK i moderbolaget och till 672,0 KUSD motsvarande 5,2 MSEK i Artimplant USA, Inc. Någon uppskjuten skattefordran har inte redovisats.

Not 13 Justeringar för poster som ej ingår i kassaflödet

	Koncern		Moderbolag	
	2008	2007	2008	2007
Nedskrivning fordran dotterbolag	-	-	4 668	-
Avskrivning ackumulerad produktutveckling	2 183	2 184	2 183	2 184
Avskrivning patent och varumärken	895	1 053	895	1 053
Avskrivning inventarier	721	671	715	660
Förmån och avsättning personaloptioner	372	-543	372	-543
Övrigt	-20	460	120	461
Summa	4 151	3 825	8 953	3 821

AKTIER OCH ÄGARFÖRHÅLLANDEN

Artimplant ABs B-aktier är sedan 1997 noterade på NASDAQ OMX Stockholm i segmentet för små företag och i sektorn hälsovård. B-aktiens stängningskurs på årets sista dag var 1,64 SEK. A-aktier är inte börsnoterade, men kan i enlighet med bolagsordningen stämplas om till B-aktier. Under 2008 har inga A-aktier stämplats om. Antalet aktier uppgår till 59 244 790 fördelat på 593 750 A-aktier och 58 651 040 B-aktier. Aktiens kvotvärde är 0,10 SEK. A- och B-aktierna äger lika rätt till Bolagets tillgångar och resultat. A-aktien har 10 röster och B-aktien har 1 röst. Det finns inga begränsningar om hur många röster varje aktieägare kan avge vid en bolagsstämma. Bolagsordningen eller svensk lag innehåller inga förbehåll som begränsar aktiernas överlåtbarhet och Artimplant känner inte till några avtal mellan aktieägare som skulle kunna begränsa överlåtbarheten.

Utöver vad som anges i not 2 finns inga avtal mellan Artimplant och styrelseledamöter eller anställda som föreskriver ersättningar om dessa säger upp sig, sägs upp utan skälig grund eller om deras anställning upphör som följd av ett offentligt uppköpserbjudande avseende aktierna i Artimplant. Detsamma gäller andra väsentliga affärsavtal.

Artimplant har per balansdagen fyra personaloptionsprogram. Fördelning mellan personalkategorier, förändring av antal utestående optioner, inlösenkurs, potentiell utspädning och potentiell ökning av eget kapital vid full teckning redovisas i not 2. Huvuddragen i villkoren för dessa program är; Löptid 5 år och inlösen kan ske år 5 (program 2005) eller år 3-5 (program 2006, 2007 och 2008). Personalen ska äga ett visst antal aktier i Artimplant under programmets löptid, men i övrigt är optionerna vederlagsfria. En option ger rätt till en aktie. Fullständiga villkor för optionsprogrammen finns på Artimplants hemsida under "Investors and media/Corporate governance/Annual meeting of stockholders".

Artimplants börsvärde den 31 december 2008 uppgick till cirka 97 MSEK. Artimplant har under 2008 inte lämnat någon utdelning eller återköpt aktier.

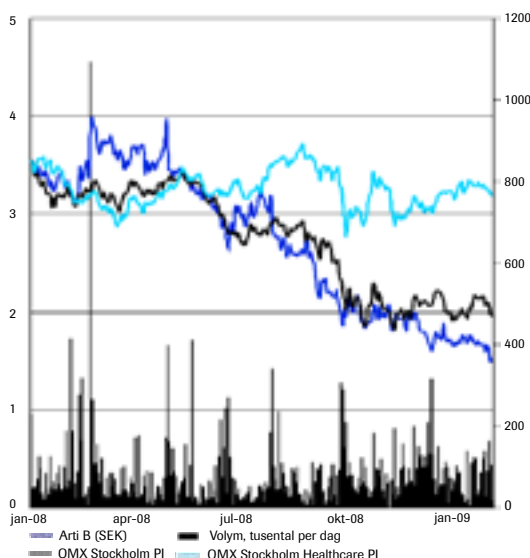
Antalet aktieägare uppgick den 31 december 2008 till ca. 7 600. De största aktieägarna finns redovisade i tabellen nedan. Ingen aktieägare eller ägargrupp kontrollerar minst 10% av röstetalet.

10 STÖRSTA ÄGARN PER 2008-12-31, KÄLLA: EUROCLEAR

Namn	Antal AK A	Antal AK B	Kapital (%)	Röster (%)
AFA FÖRSÄKRING	0	5 339 450	9,01	8,27
JOHN & CLAIRE ARNOLD REVOCABLE TRUSTS	207 000	3 226 799	5,8	8,2
BANCO FONDER	0	3 108 885	5,25	4,81
LIVFÖRSÄKRINGSAKTIEBOLAGET SKANDIA	45 000	1 813 611	3,14	3,5
ANDERS CEDRONIUS (med familj)	99 000	1 101 000	2,03	3,24
JP MORGAN BANK	13 250	1 905 450	3,24	3,16
NORDNET PENSIONS FÖRSÄKRING AB	0	1 132 382	1,91	1,75
LARS PETERSON (med familj och bolag)	37 500	729 530	1,29	1,71
GÄLÖSTIFTELSEN	0	870 680	1,47	1,35
LARIX BYGGNADS AKTIEBOLAG	0	716 000	1,21	1,11
Övriga, (7 587 st)	192 000	38 707 253	65,65	62,90
Totalt	593 750	58 651 040	100	100

Aktieslag	Antal Aktier	Antal Röster	Kapital %	Röster %
A-aktier	593 750	5 937 500	1,0	9,2
B-aktier	58 651 040	58 651 040	99,0	90,8
Totalt	59 244 790	64 588 540	100	100

AKTIEKURSUUTVECKLING, KÄLLA: EUROCLEAR, NASDAQ OMX



EMISSIONSHISTORIK

År	Aktivitet	Kurs SEK	Förändring antal aktier	Totalt antal aktier	Ökning aktiekapital SEK	Totalt aktiekapital SEK
1990	Bolaget bildas		1 000	1 000	100 000	100 000
1995	Riktad nyemission	2 050	2 000	3 000	200 000	300 000
1996	Riktad nyemission	5 500	1 000	4 000	100 000	400 000
1997	Fondemission 1:4		1 000	5 000	100 000	500 000
1997	Split 1000:1		4 995 000	5 000 000		500 000
1997	Nyemission	45	1 500 000	6 500 000	150 000	650 000
1999	Inlösen teckningsoptioner	16	1 750 000	8 250 000	175 000	825 000
2000	Riktad nyemission	143	1 000 000	9 250 000	100 000	925 000
2002	Riktad nyemission	3	10 000 000	19 250 000	1 000 000	1 925 000
2003	Företrädesemission	3	4 681 018	23 931 018	468 102	2 393 102
2003	Företrädesemission	4	11 965 509	35 896 527	1 196 551	3 589 653
2004	Riktad nyemission	4	3 600 000	39 496 527	360 000	3 949 653
2005	Företrädesemission	4,50	19 748 263	59 244 790	1 974 826	5 924 479

Till årsstämman i Artimplant AB Org.Nr. 556404 – 8394

Vi har granskat årsredovisningen, koncernredovisningen och bokföringen samt styrelsens och verkställande direktörens förvaltning i Artimplant AB för räkenskapsåret 2008. Bolagets årsredovisning ingår i den tryckta versionen av detta dokument på sidorna 12-30. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för räkenskapshandlingarna och förvaltningen och för att årsredovisningslagen tillämpas vid upprättandet av årsredovisningen samt för att internationella redovisningsstandarder IFRS sådana de antagits av EU och årsredovisningslagen tillämpas vid upprättandet av koncernredovisningen. Vårt ansvar är att uttala oss om årsredovisningen, koncernredovisningen och förvaltningen på grundval av vår revision.

Revisionen har utförts i enlighet med god revisionssed i Sverige. Det innebär att vi planerat och genomfört revisionen för att med hög men inte absolut säkerhet försäkra oss om att årsredovisningen och koncernredovisningen inte innehåller väsentliga felaktigheter. En revision innefattar att granska ett urval av underlagen för belopp och annan information i räkenskapshandlingarna. I en revision ingår också att pröva redovisningsprinciperna och styrelsens och verkställande direktörens tillämpning av dem samt att bedöma de betydelsefulla uppskattningar som styrelsen och verkställande direktören gjort när de upprättat årsredovisningen och koncernredovisningen samt att utvärdera den samlade

informationen i årsredovisningen och koncernredovisningen. Som underlag för vårt uttalande om ansvarsfrihet har vi granskat väsentliga beslut, åtgärder och förhållanden i bolaget för att kunna bedöma om någon styrelseledamot eller verkställande direktören är ersättningskyldig mot bolaget. Vi har även granskat om någon styrelseledamot eller verkställande direktören på annat sätt har handlat i strid med aktiebolagslagen, årsredovisningslagen eller bolagsordningen. Vi anser att vår revision ger oss rimlig grund för våra uttalanden nedan.

Årsredovisningen har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en rättvisande bild av bolagets resultat och ställning i enlighet med god redovisningssed i Sverige. Koncernredovisningen har upprättats i enlighet med internationella redovisningsstandarder IFRS sådana de antagits av EU och årsredovisningslagen och ger en rättvisande bild av koncernens resultat och ställning. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker att årsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen för moderbolaget och för koncernen, behandlar förlusten i moderbolaget enligt förslaget i förvaltningsberättelsen och beviljar styrelsens ledamöter och verkställande direktören ansvarsfrihet för räkenskapsåret.

Göteborg den 7 april 2009

Ernst & Young AB

Bertel Enlund
Auktoriserad revisor

Bolagsstyrningen i Artimplant utgår från extern styrning vilket inkluderar svensk lagstiftning, främst den svenska aktiebolagslagen, bolagsordningen, NASDAQ OMX Stockholm AB:s regelverk samt de regler och rekommendationer som ges ut av relevanta organisationer. Artimplant tillämpar Svensk kod för bolagsstyrning ("Koden"). Koden bygger på principen "följ eller förklara". Detta innebär att ett företag som tillämpar Koden kan avvika från enskilda regler, men skall då avge förklaringar där skäl till varje avvikelse redovisas. Artimplant följer Kodens regler och redovisar nedan förklaringar i de fall Artimplant avviker från kodens regler under 2008. Denna rapport utgör inte en del av den formella årsredovisningen och har inte granskats av Bolagets revisorer. Bolagsordning och information om årsstämmor finns tillgänglig på koncernens hemsida www.artimplant.com. Dessutom utövas intern styrning i Artimplants operativa arbete, vilken grundas på:

- Finansiella och kvalitativa mål
- Budget och prognoser
- Månadsvisa rapporter
- Policier fastlagda av årsstämma och styrelse
- Organisationsstruktur
- Arbetsbeskrivningar

Avvikelser från Koden

I följande fall och av redovisade anledningar har Artimplant avviker från Kodens riktlinjer.

- 3.1. Artimplant har på grund av att organisationen har knappt 30 anställda bedömt att Bolagets befintliga jämställdhetsplan tillgodoser Kodens krav på etiska riktlinjer för Bolagets uppträdande.
- 10.1. Antalet medlemmar i revisionsutskottet är två personer jämfört med tre som Koden anger. Styrelsen har på grund av koncernens ringa finansiella komplexitet, med ett rörelsedrivande moderbolag kompletterat av ett säljdotterbolag, bedömt att två personer fullgott kan utföra det uppdrag som delegerats till revisionsutskottet av styrelsen.

Aktieägare

Vid slutet av 2008 hade Artimplant ca. 7 600 aktieägare enligt det av Euroclear (tidigare VPC AB) förda aktieägarregistret. Artimplants aktiekapital bestod vid slutet av året av 59 244 790 aktier, varav 593 750 A-aktier och 58 651 040 B-aktier. A-aktier berättigar till 10 röster medan B-aktier berättigar till 1 röst. Handel med Artimplant-aktier sker på NASDAQ OMX Stockholm AB. Artimplants börsvärde uppgick till 97 miljoner kronor den 31 december 2008. Information avseende Artimplants aktieägarstruktur, aktiens utveckling etc. presenteras på sidan 30.

Bolagsstämma

Artimplants styrning och utveckling styrs av beslut i en rad bolagsorgan, med bolagsstämman som högsta beslutande organ. Vid bolagsstämman utövar aktieägarna sin rösträtt i enlighet med svensk bolagsrättslig lagstiftning och Artimplants bolagsordning. Bolagsstämman väljer Bolagets styrelse och revisor. Till stämmans uppgifter hör också att bland annat fastställa Bolagets balans- och resultaträkningar, att besluta om disposition av resultatet av verksamheten samt att besluta om ansvarsfrihet för styrelseledamöter och VD. Bolagsstämman beslutar även om styrelsearvode, arvodering av revisor och riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare.

Årsstämma 2008

Vid Artimplants årsstämma den 6 maj 2008 i Västra Frölunda representerades 16,3% av antalet aktier och 17,0% av det totala antalet röster i Bolaget. Vid stämman var styrelsen närvarande med undantag av Rickard Söderberg och Wenche Rolfsen Sandsborg. Dessutom närvarade VD och finanschefen samt Bolagets revisor. Styrelseledamöterna Ingemar Kihlström, Lennart Ribohn, Anna Malm Bernsten och Wenche Rolfsen Sandsborg omvaldes. Till ny styrelseledamot valdes Mats Lindquist. Vidare omvaldes Ingemar Kihlström till styrelsens ordförande. Tidigare styrelseledamot Rickard Söderberg avböjde omval inför årsstämman 2008. Årsstämman fastställde styrelsens förslag till ingen utdelning och beviljade styrelsens ledamöter och verkställande direktören ansvarsfrihet för räkenskapsåret 2007. Årsstämman beslutade vidare om arvoden till styrelsen och godkände därutöver styrelsens förslag till riktlinjer för



ersättning till ledande befattningshavare samt styrelsens förslag avseende personaloptionsprogram. För ytterligare information om personaloptionsprogram se sidan 30 och not 2 i årsredovisningen. Protokoll från årsstämman finns tillgängligt på www.artimplant.com.

Valberedning

Vid årsstämman 2008 beslutades att valberedningen ska bestå av företrädare från Artimplants tre största ägare per den 30 september 2008, samt Bolagets styrelseordförande med sammankallande ansvar. Styrelsens ordförande skall årligen under fjärde kvartalet sammankalla valberedningen. Om någon av de fem största aktieägarna skulle avstå från sin rätt att utse en representant i valberedningen, eller om någon ledamot skulle lämna valberedningen innan dess arbete är slutfört, skall rätten övergå till den aktieägare som, efter dessa aktieägare, har det största aktieägandet i Bolaget. Valberedningens uppgift skall vara att lägga fram förslag avseende val av ordförande vid årsstämma, val av ordförande och övriga ledamöter i styrelsen, revisorsval samt arvoden åt styrelsen och revisorerna. Majoriteten av valberedningens ledamöter skall inte vara styrelseledamöter och VD eller annan person från bolagsledningen skall inte vara ledamot av valberedningen. Vidare skall valberedningen inom sig utse en ordförande. Valberedningens sammansättning skall meddelas Bolaget i sådan tid att den kan offentliggöras senast sex månader före årsstämman. Valberedningens sammansättning inför årsstämman 2009 offentliggjordes den 11 november 2008 och samtliga aktieägare har haft möjlighet att vända sig till valberedningen med nomineringsförslag. Valberedningen genomför en utvärdering av styrelsen och dess arbete. Därefter arbetar man fram ett förslag till ny styrelse som lämnas i samband med kallelsen till den kommande årsstämman. Valberedningen inför årsstämma 2009 består av Anders Algotsson, AFA Försäkring (ordförande i valberedningen), John Arnold från John & Claire Arnold Revocable Trust, Sven Zetterqvist från Livförsäkringsaktiebolaget Skandia samt styrelsens ordförande, Ingemar Kihlström. Valberedningen sammanträder vid behov, dock minst en gång per år. Valberedningen har under 2008 och början av 2009 haft två protokollförda sammanträden och ett arbetsmöte.

Styrelse och styrelsearbete

Styrelsen är Bolagets högsta förvaltningsorgan under bolagsstämman. Styrelsen svarar för Bolagets organisation och förvaltningen av dess angelägenheter. Styrelsen har vidare att se till att organisationen beträffande bokföringen och medelsförvaltningen även innefattar en tillfredsställande kontroll. Styrelsen i Artimplant skall enligt bolagsordningen bestå av lägst fyra och högst nio ledamöter, samt maximalt fem suppleanter. Ledamöterna väljs årligen på årsstämman för tiden intill slutet av nästa årsstämma. Ingen i Artimplants styrelse har en operativ roll i Bolaget. Styrelsen, VD och ledningsgrupp presenteras närmare på s. 36-37. Styrelseordförandens roll är att leda styrelsens arbete och tillse att styrelsen fullgör sitt uppdrag. Styrelsearbetet för året bygger på den arbetsordning som fastställs vid konstituerande styrelsemöte. Arbetsordningen reglerar bl.a. antalet styrelsemöten, vilka ärenden som skall behandlas samt den inbördes ansvarsfördelningen mellan ledamö-

terna. Styrelsen granskar årligen sina egna rutiner och utvärderar VDs arbete. Arbetsfördelningen mellan styrelsen och VD inklusive vilka frågor som kräver beslut av styrelsen regleras i årligen fastställd VD-instruktion. Styrelsen konstituerade sig den 6 maj 2008 och har under året haft 10 styrelsemöten, varav två telefonmöten och ett per capsulam möte. Närvaron på dessa möten redovisas nedan.

	Närvaro/totalt antal möten
Ingemar Kihlström	10/10
Lennart Ribohn	9/10
Wenche Rolfsen Sandsborg	8/10
Anna Malm Bernsten	9/10
Mats Lindquist (inträde 6 maj, 2008)	8/10
Rickard Söderberg (utträde 6 maj, 2008)	1/10

Styrelsens ordförande och tre av styrelseledamöterna har utöver styrelsearbetet deltagit i ersättnings- eller revisionsutskottsmöten. Delegering av ansvar och beslutanderätt till dessa utskott framgår av styrelsens arbetsordning och i respektive utskotts arbetsordning. De frågor som behandlats och de beslut som fattats vid utskottens möten protokollförs och rapport lämnas vid efterföljande styrelsesammanträde. Styrelsearbetet har förutom sedvanliga budget- och utvecklingsfrågor präglats av de avtal som förhandlats eller slutförts, samt Bolagets strategi för kommersialisering av nya produkter. Sekreterare vid styrelsemötena har varit finanschef Lars-Johan Cederbrant. Vid årsstämman 2008 beslutades att arvode till styrelsen skulle utgå med 840 000 kr att fördelas enligt följande: 280 000 till styrelsens ordförande, 140 000 vardera till övriga ledamöter. Därtill beslutades att särskilt arvode skall utgå till revisionsutskott med 40 000 kronor till ordförande i utskottet och 20 000 till ledamot, samt särskilt arvode till ersättningsutskott med 20 000 kronor till ordförande i utskottet och 10 000 till ledamot. Artimplant uppfyller NASDAQ OMX Stockholm AB:s noteringsavtal och Koden vad gäller krav på oberoende styrelseledamöter. Samtliga styrelseledamöter är oberoende.

Ersättningsutskott

Artimplants ersättningsutskott utses årligen av styrelsen och bestod under 2008 av styrelsemedlemmarna Wenche Rolfsen Sandsborg (ordförande i utskottet) och Ingemar Kihlström. Samtliga medlemmar har närvarit vid alla sammanträden under året. Under 2008 har utskottet haft två protokollförda möten samt däremellan haft underhandskontakter vid behov. Utskottet är ett organ inom Bolagets styrelse med uppgift att bereda frågor om ersättning och andra anställningsvillkor för bolagsledningen samt utarbeta de riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare som styrelsen skall föreslå årsstämman att besluta om.

	Närvaro/totalt antal möten
Ingemar Kihlström	2/2
Wenche Rolfsen Sandsborg	2/2

Revisionsutskott

Artimplants revisionsutskott utses årligen av styrelsen och bestod under 2008 av styrelsemedlemmarna Lennart Ribohn (ordförande i utskottet) och Mats Lindquist. Utskottet är ett organ inom Bolagets styrelse med uppgift att för styrelsen förbereda frågor rörande kvalitetssäkring av Bolagets finansiella rapportering och ha fortlöpande kontakt med revisor för att informera sig om revisionens inriktning och omfattning. Utskottet skall assistera styrelsen i dessa frågor och till styrelsen redovisa sina observationer, rekommendationer och förslag till åtgärder och beslut. Vidare skall revisionsutskottet fastställa riktlinjer för vilka andra tjänster än revision som Bolaget får upphandla av Bolagets revisor. Utskottet har även till uppgift att utvärdera revisionsinsatsen och att ge denna information till valberedningen samt att biträda valberedningen vid framtagandet av förslag till revisor och arvode för revisionsinsatsen. Under 2008 har utskottet haft fyra protokollförda möten samt däremellan haft underhandskontakter vid behov. Revisionsutskottet har också hållit ett möte i februari 2009, vid vilket revision av bokslut för 2008 behandlades. Bolagets revisor har deltagit vid samtliga av revisionsutskottets möten. Utskottet har tillsammans med revisorn diskuterat och fastställt revisionens omfattning.

Närvaro/totalt antal möten

Lennart Ribohn	4/4
Mats Lindquist (inträde 6 maj, 2008)	2/4
Rickard Söderberg (utträde 6 maj, 2008)	2/4

Finansiell rapportering

Styrelsen övervakar den finansiella rapporteringens kvalitet genom instruktioner för VD och revisionsutskottet samt fastläggande av krav på innehållet i de rapporter om ekonomiska förhållanden som fortlöpande tillställs styrelsen genom instruktion för ekonomisk rapportering. Styrelsen tar del av och säkerställer ekonomisk rapportering såsom bokslutsrapport och årsredovisning, och har delegerat till bolagsledningen att säkerställa pressmeddelanden med ekonomiskt innehåll samt presentationsmaterial i samband med möten med media, ägare och finansiella institutioner.

Externa revisorer

Revisorer utses som regel av bolagsstämman vart fjärde år. Revisorerna har till uppgift att på aktieägarnas vägnar granska bolagets årsredovisning och bokföring samt styrelsens och VD:s förvaltning. På årsstämman 2007 utsågs revisionsbolaget Ernst & Young AB till revisor i Artimplant. Huvudansvarig revisor är auktoriserade revisorn Bertel Enlund. Han är civilekonom, anställd av Ernst & Young AB och är Bolagets revisor sedan 2003. Bertel Enlund innehar inga aktier i Bolaget. När Bertel Enlund anlitas för att tillhandahålla andra tjänster än revision, sker det i enlighet med de av revisionsutskottets beslutade regler för godkännande av tjänsternas art och omfattning samt ersättning av dessa. Artimplant bedömer att utförandet av dessa tjänster inte

äventyrat Bertel Enlund:s oberoende. I huvudsak har det rört sig om fördjupade genomgångar av redovisningsfrågor och råd i samband med upprättande av deklaration. I not 2 i årsredovisningen framgår den fullständiga ersättningen till revisorerna de senaste två åren. Bolagets revisor har deltagit vid samtliga av revisionsutskottets möten och ett styrelsemöte. I samband med styrelsemötet hade revisorn ett möte med styrelsen där inga representanter för företagsledningen deltog.

Aktie/aktiekursrelaterade incitamentsprogram

Det finns inga utestående aktie- och aktiekursrelaterade incitamentsprogram för styrelsens ledamöter. Aktiekursrelaterade incitamentsprogram till Artimplants anställda presenteras på sidorna 30 och i not 2.

VD och ledningsgrupp

VD ansvarar för att den löpande förvaltningen hanteras i enlighet med de riktlinjer och anvisningar som styrelsen meddelar. VD skall genom tillfredsställande kontrollsystem förvissa sig om att Bolaget efterlever lagar och förordningar, NASDAQ OMX Stockholm AB:s regelverk samt Koden. VD skall vidare tillse att styrelsen får ett så sakligt, utförligt och relevant informationsunderlag som erfordras för att styrelsen skall kunna fatta väl underbyggda beslut. Dessutom har VD en kontinuerlig dialog med styrelsens ordförande och håller denne informerad om företagets och koncernens utveckling och finansiella ställning.

VD och övriga i ledningen har kontinuerliga möten för att gå igenom månadsresultat, uppdatera prognoser och planer samt diskutera strategifrågor. Artimplants ledningsgrupp består av sex personer, vilka presenteras på sidan 37. Styrelsen har ansvaret för att det finns ett effektivt system för internkontroll och riskhantering. Till VD har delegerats ansvaret att skapa goda förutsättningar för att arbeta med dessa frågor. Såväl ledning som personal på olika nivåer i företaget har detta ansvar inom sina respektive områden. Befogenheter och ansvar är definierade i policys, riktlinjer och arbetsbeskrivningar.

Ersättning till ledande befattningshavare

Årsstämman 2008 fastställde riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare. Dessa presenteras tillsammans med förslag till 2009 i not 2 av årsredovisning 2008.

Styrelsens rapport om intern kontroll och riskhantering avseende den finansiella rapporteringen för räkenskapsåret 2008

Styrelsen ansvarar enligt den svenska aktiebolagslagen och svensk kod för bolagsstyrning ("Koden") för den interna kontrollen. Denna rapport om intern kontroll och riskhantering avseende den finansiella rapporteringen har upprättats i enlighet med avsnitt 10.5 i Koden. Artimplant organiserar sin interna kontroll med intryck av ramverket "Internal Control - Integrated Framework", lanserat 1992 av The Committee of Sponsoring Organizations of the Treadway Commission (COSO). COSO består av fem komponenter som är relaterade till varandra och ett antal mål måste uppfyllas för varje komponent:

- Uppföljning
- Information och kommunikation
- Kontrollstrukturer
- Riskbedömning
- Kontrollmiljö

Kontrollmiljön är den komponent som utgör grunden för de övriga komponenterna. Artimplant har genom policies, instruktioner och organisationsstruktur dokumenterat uppdelningen av ansvar inom hela Artimplants organisation.

Detta reflekteras i att policies och instruktioner, när så är tillämpligt, är baserade på internationellt accepterade standarder och/eller bästa arbetsätt. Policies och instruktioner utvärderas minst årligen. Artimplant har integrerat riskbedömningen med affärsprocesserna såsom till exempel affärsplanering. Inom området kontrollstrukturer har Artimplant dokumenterat kritiska finansiella processer och kontroller för moderbolaget och Artimplant USA, Inc. Den finansiella process- och kontrolldokumentationen granskas årligen. Artimplant har informations- och kommunikationssystem och processer i syfte att säkerställa en komplett och korrekt finansiell rapportering. Redovisnings- och rapporteringsinstruktioner uppdateras vid behov och utvärderas minst en gång per år.

Artimplant har på grund av koncernens ringa finansiella komplexitet, med ett rörelsedrivande moderbolag kompletterat av ett säljdotterbolag, inte en separat internrevisionsfunktion för finansiell rapportering. Behovet av en internrevisionsfunktion utvärderas årligen, normalt i samband med genomgång av årsbokslutet tillsammans med extern revisor. Den interna kontrollen utförs främst av Bolagets externa revisorer, av revisionsutskottet och av koncernens finanschef. Styrelsen erhåller regelbundna finansiella rapporter och koncernens finansiella ställning och utveckling diskuteras på varje möte. Styrelsen granskar alla kvartals- och årsbokslut innan dessa publiceras externt.





Ingemar Kihlström (1952)

Styrelseordförande sedan 2006, styrelseledamot sedan 2003. Docent vid Uppsala universitet. Har arbetat med preklinisk och klinisk forskning samt affärsutveckling under mer än 15 års tid vid både Astra AB och Pharmacia AB. Han har tio års erfarenhet som läkemedelsanalytiker i finansbranschen bl.a. på Aros och ABG Sundal Collier. Numera oberoende rådgivare till biotech/medtech/pharmaindustrin. Styrelseordförande i Recopharma AB, Innate Pharmaceuticals AB, Prolight Diagnostics AB och Acromed Invest AB, vice styrelseordförande i Diagenic ASA, styrelseledamot i Health Invest Partners AB, Medivir AB, Kezzler AS, Oxypharma AB och Respiratorius AB. Anses som oberoende i förhållande till Bolaget och bolagsledningen respektive större aktieägare i Bolaget.

Innehav i Artimplant: B-aktier 149 300 Optioner 0



Lennart Ribohn (1943)

Styrelseledamot sedan 2001. Anställd vid AB Electrolux 1963-2000. Innehade under denna tid flera ledande befattningar, bl.a. koncerncontroller, CFO och Senior Executive Vice President. Styrelseordförande i Försäkrings AB Nordisk Garanti. Styrelseledamot i SEB Investment Management AB, Segulah Advisor AB och FPG Försäkringsaktiebolaget Pensionsgaranti. Ledamot i Aktiemarknadsnämnden. Anses som oberoende i förhållande till Bolaget och bolagsledningen respektive större aktieägare i Bolaget.

Innehav i Artimplant: B-aktier 119 750 Optioner 0



Wenche Rolfsen Sandsborg (1952)

Styrelseledamot sedan 2007. Farmacie Doktor, docent och adjungerad Professor vid Uppsala universitet. Wenche Rolfsen Sandsborg har 16 års erfarenhet av ledande befattningar inom pre-klinisk forskning och utveckling på Pharmacia och har varit ansvarig för tidiga kliniska organisationen för Quintiles Europe och VD för Quintiles Scandinavia i totalt 11 år. Styrelseordförande i Aprea AB. Styrelsemedlem i Biovitrum AB, Industrifonden AB och Aker Biomarin AS. Anses som oberoende i förhållande till Bolaget och bolagsledningen respektive större aktieägare i Bolaget.

Innehav i Artimplant: B-aktier 20 000 Optioner 0



Mats Lindquist (1951)

Styrelseledamot sedan 2008. Examina från Uppsala Universitet i psykologi och ekonomi. Anställd av Handelskammaren i Uppsala Län. Tidigare Vice President, Corporate Development i kontraktforskningsföretaget Quintiles Transnational Corp. Mats Lindquist var under åren 1998-2005 Verkställande Direktör för Quintiles ABs verksamhet i Norden och Baltikum. Han har innan dess haft ett antal olika chefsbefattningar inom global och lokal läkemedelsindustrin. Anses som oberoende i förhållande till Bolaget och bolagsledningen respektive större aktieägare i Bolaget.

Innehav i Artimplant: B-aktier 30 000 Optioner 0



Anna Malm Bernsten (1961)

Styrelseledamot sedan 2007, styrelsesuppleant sedan 2006. Har bred ledningserfarenhet från medicinteknik och läkemedelsindustri. Tidigare VD för Carmeda och har innehaft ledande positioner inom Assa Abloy, Medivir, Pharmacia, Baxter och Aerocrine AB. Är för närvarande Chief Marketing Officer på GE Healthcare Life Sciences. Styrelseledamot i DiaGenic ASA, Fagerhult AB och Medivir AB. Anses som oberoende i förhållande till Bolaget och bolagsledningen respektive större aktieägare i Bolaget.

Innehav i Artimplant: B-aktier 0 Optioner 0



Bolagets revisor

Ernst & Young AB

Bertel Enlund, (1950)

Auktoriserad revisor

Revisor i Artimplant sedan 2003

LEDANDE BEFATTNINGSHAVARE



Hans Rosén (1960)
Verkställande Direktör

Anställd vid Artimplant sedan 2006. Styrelseledamot i Vivolux AB och Ottonova AB.

Innehav i Artimplant: B-aktier 70 000 (inklusive familjemedlemmars innehav) Personaloptioner 117 056 program 2006/2011, 110 000 program 2007/2012, 112 500 program 2008/2013.



Katrin Gisselfält (1969)
Chef för Forskning & Utveckling. Ph.D.

Anställd vid Artimplant sedan 1995.

Innehav i Artimplant: B-aktier 15 000 Personaloptioner: 49 500 program 2005/2010, 26 233 program 2006/2011, 44 799 program 2007/2012, 40 000 program 2008/2013.



Lars-Johan Cederbrant (1971)
Finanschef

Anställd vid Artimplant sedan 2005. Ledamot i CardioBridge GmbHs och Inventive Capital LLPs advisory board.

Innehav i Artimplant: B-aktier 89 000 Personaloptioner: 49 500 program 2005/2010, 26 233 program 2006/2011, 44 799 program 2007/2012, 40 000 program 2008/2013.



Kauko Haapasaari (1958)
Marknadschef

Anställd vid Artimplant sedan 2007.

Innehav i Artimplant: B-aktier 60 000 Personaloptioner: 25 000 program 2007/2012, 40 000 program 2008/2013.



Maria Nyström (1964)
Produktionschef

Anställd vid Artimplant sedan 2000.

Innehav i Artimplant: B-aktier 4 500 Personaloptioner: 29 779 program 2007/2012, 20 000 program 2008/2013.



Bengt Furberg (1941)
Medicinsk chef. M.D., Ph.D., Docent.

Engagerad av Artimplant sedan 2006. Styrelseledamot i IndDex Pharmaceuticals AB. Medicinsk rådgivare för Bactiguard AB, medlem av scientific advisory board för LinkMed AB.

Innehav i Artimplant: B-aktier 10 000 Personaloptioner: 0

HISTORIK

1986 – 1996 – Ett medicinskt behov identifieras och utvecklingen av ett nytt biomaterial inleds. De följande åren genomförs material-, produkt- och produktionsutveckling och teknologin verifieras genom prekliniska studier.

1997 – Svenskt patent erhålls för hydrolyserbara fiberpolymerer, Artelonpatentet, för användning i temporära implantat. Bolaget noteras på Stockholms Fondbörs. De första korsbandsoperationerna på människa med Artimplants implantat utförs inom ramen för en pilotstudie.

1998 – Artimplant förvärvar Gothenburg Medical Center, en klinik med idrottsmedicin som specialitet.

1999 – Pilotstudier för behandling av tumligamentskador och tumbasartros inleds. Samtidigt påbörjas Artimplants första multicenterstudie avseende främre korsbandsrekonstruktion. Artimplant inleder samarbete med Mölnlycke Health Care inom sårvård.

2000 – Operationsserien i den första multicenterstudien avseende främre korsbandsrekonstruktion avslutas. Operationer inleds för den andra multicenterstudien avseende främre korsbandsrekonstruktion. Artelonpatentet för fiber-materialet godkänns i USA och i Europa. Marknadsorganisationen byggs ut.

2001 – Artimplants kvalitetssäkringssystem certifieras av Lloyds Register Quality Assurance. Artimplants första produkt – Artelon® Augmentation Device ACL – CE-märks, för försäljning i Europa. Arbetet med att bygga en egen marknads- och säljorganisation upphörde under hösten. Produkter och materialteknologi skall kommersialiseras genom utlicensiering till ledande företag med global närvaro.

2002 – Licensavtal inom sårvård tecknas med Mölnlycke Health Care. Tord Lendau blir ny VD. Omfattande omstruktureringsprogram inleds för att reducera Bolagets kostnadsbas.

2003 – Avtal tecknas med Atlantech om försäljning av Artelon® Augmentation Device ACL. Artelon® CMC Spacer

för tumbasartros får klartecken för försäljning i Europa. Artelon® Surgical Suture ges klartecken av FDA för försäljning på den amerikanska marknaden. Dotterbolaget Gothenburg Medical Center avyttras.

2004 – Artelon® CMC Spacer ges klartecken av FDA för försäljning på den amerikanska marknaden. Licensavtal tecknas med Small Bone Innovations. Avtal tecknas med Biomet Inc. för framtagning av SportMesh™. Samarbetet med Atlantech för försäljning av Artelon® Augmentation Device ACL avslutas. Samarbetet mellan Artimplant och Mölnlycke Health Care inom sårvård avslutas.

2005 – Fyra nya licens- och utvecklingsavtal tecknas med Small Bone Innovations. Distributionsavtal för Artelon® Surgical Suture i Nordamerika tecknas med ArthroCare. Implantat av Artelon® för förstärkning av rotatorkuff godkänns för försäljning i Europa. Kontor etableras i USA.

2006 – Bolaget får klartecken från FDA för försäljning av SportMesh™ rotatorkuffimplantat i USA. Fyra nya Spacerprodukter för behandling av artros i hand och fot ges klartecken för försäljning i Europa. Produkten Artelon® Augmentation Device ACL avvecklas. Hans Rosén blir ny VD. Försäljning av Artelon® CMC Spacer till slutkund ökar väsentligt.

2007 – Bolagets försäljning ökar markant och kassaflödet förbättras väsentligt. FDA ger klartecken att sälja Artelon® Tissue Reinforcement för mjukvävnadsförstärkning på ett flertal nya indikationer i USA. Två nya Spacerprodukter för artros i hand ges klartecken av FDA för försäljning i USA.

2008 – Försäljningen av Artelon® Tissue Reinforcement ökar signifikant medan försäljningstillväxten för Artelon® Spacer uteblir. Avtalet med Small Bone Innovations omförhandlas till icke-exklusivt fr.o.m. 2009. Artimplant initierar nya utvecklingsprojekt för behandling av knäledsartros och facettledsartros i ryggraden. Avtal tecknas med BioMedtrix avseende distribution i USA av Artelon® CCL för korsbandsrekonstruktion på hund. Till och med 2008 har över 11 000 patienter behandlats med Artelonimplantat.

ÅRSSTÄMMA

Årsstämma hålls den 5 maj 2009, klockan 17:00 på Bolagets kontor beläget på nedanstående adress. Lokalen öppnas för registrering klockan 16:00. Aktieägare som önskar delta ska senast den 28 april 2009 anmäla sitt deltagande till företaget på något av följande sätt:

- Skicka e-post till agm2009@artimplant.com
- Skicka fax till 031-746 56 60
- Ring på telefon 031-746 56 00
- Skriv till Artimplant AB, Årsstämma 2009, Hulda Mellgrens gata 5, 421 32 Västra Frölunda

Anmälan ska innehålla uppgift om namn, person eller organisationsnummer, adress, telefonnummer samt antal aktier införda i aktieboken per den 28 april 2009. För att äga rätt att rösta på årsstämman måste aktieägarens namn vara införd i den av Euroclear (tidigare VPC AB), förda aktieboken. Den som genom en bank eller annan förvaltare låtit förvaltarregistrera sina aktier måste, för att äga rätt att delta i stämman, begära att den 28 april 2009 tillfälligt vara införd i aktieboken i eget namn. Detta bör ske i god tid före den ovan angivna dagen. Årsredovisning publiceras på Bolagets hemsida senast den 21 april 2009 samt hålls tillgänglig på Bolagets kontor.

Styrelsen föreslår att ingen utdelning lämnas för 2008.

För ytterligare information kontakta

Lars-Johan Cederbrant, Finanschef
Tel. 031-746 56 54, 0703-016 854
lars-johan.cederbrant@artimplant.com

Kommande informationstillfällen

Tremånadersrapport	5 maj 2009
Sexmånadersrapport	5 augusti 2009
Niomånadersrapport	6 november 2009
Bokslutskommuniké	11 februari 2010

Rapporterna publiceras på Bolagets hemsida www.artimplant.com samtidigt som de distribueras till media.



www.artimplant.com

Nu går jag bra

Det har nu gått två och ett halvt år sedan jag fick mitt implantat, en Artelon® MTP Spacer, inopererad i min högra stortå och jag vill säga tack till Artimplant! Efter att ha levt med en smärtande, stel och orörlig tå i 45 år börjar jag nu vänja mig vid att kunna göra sådant jag inte kunnat förut, till exempel att gå barfota, på tå.

Det var så länge sedan som 1961 som jag fick en ordentlig smäll på tån när jag drabbade samman med en Alingsåsare i en fotbollsmatch i lumpen. Vi hade inga riktiga grejer på den tiden, bara tunna tygskor som inte skyddade någonting på fötterna. Sen var det så olyckligt att läkaren som undersökte mig missade att en led i tån hade gått i två delar. Det gjorde fruktansvärt ont varje gång jag satte ner tån så jag fick skaffa mig en ny gångstil som innebar att jag bara belastade utsidan av foten. När det väl upptäcktes att leden gått itu var det för sent att göra något, den hade börjat läka ihop fel och dessutom hade en ovälkommen benpålagring börjat bildas omkring den skadade leden.

Det gick fyrtiofem år utan att det dök upp någon enda metod att operera tån som jag kunde tacka ja till. Jag har blivit erbjuden både steloperation av tån och att få leden ersatt med silikon, men båda alternativen hade inneburit att jag för alltid hade förlorat möjligheten att återfå rörligheten i den så viktiga tåleden – hela kroppens balans är ju beroende av att man kan röra just stortåleden.

Nu är jag glad att jag väntade. Överläkare Liliane Helger på Ortopedkliniken Skene Lasarett har gjort ett väldigt bra jobb och jag har fått en fungerande tå igen!

I början var det ovant och svårt att hålla balansen när jag gick upp på tå, men nu kan jag promenera omkring och nästan slå huvudet i taket här hemma. Jag har också funderat på att förverkliga en gammal dröm som varit omöjlig att genomföra med en orörlig tå, nämligen att vandra den drygt nio mil långa Dag Hammarskjöldsleden mellan Abisko och Nikkaluokta. Nu när min högra stortå inte är ett problem längre gäller det bara att se till att inte skapa ett nytt problem genom att inte hitta tiden till att göra den där vandringen!

Hälsningar



Eddy Blom

