



"När nål och tråd inte är tillräckligt"

INNEHÅLLSFÖRTECKNING

Artimplants affärsidé	2
2010 i korthet	3
Om Artimplant	3
VD har ordet	4
Medicinsk nytta med Artelonprodukter	6
Verksamhetsbeskrivning	8
Ekonomisk femårsöversikt i sammandrag	12
Nyckeltal	13
Förvaltningsberättelse	14
Koncernens rapporter över totalresultatet	24
Fördelning av koncernens nettoomsättning	24
Koncernens rapporter över finansiell ställning	25
Koncernens rapporter över förändring i eget kapital	26
Koncernens rapporter över kassaflöde	27
Moderbolagets resultaträkningar	28
Fördelning av moderbolagets nettoomsättning	28
Moderbolagets balansräkningar	29
Moderbolagets förändringar i eget kapital	30
Moderbolagets kassaflödesanalyser	31
Noter	32
Revisionsberättelse	41
Aktier och ägarförhållanden	42
Styrelse	44
Ledande befattningshavare	45
Historik	46
Årsstämma	47



Artimplants affärsidé

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

- Nettoomsättningen uppgick till 18,5 MSEK (24,0)*
- Resultat efter skatt uppgick till -22,4 MSEK (-18,6)
- Resultat per aktie uppgick till -0,32 SEK (-0,31)
- Egenförsäljningens andel av den totala försäljningen fortsätter att öka och uppgick till 61% (37)
- Jämfört med 2009 mer än dubblerades Artimplants egenförsäljning i USA medan intäkterna från licensförsäljning halverades
- Artimplants företrädesemission tecknades till 189% och tillförde som planerat Bolaget 38,5 MSEK före emissionskostnader
- Artimplants strategi har marknadsinriktats med en ökad intensitet på egenförsäljningen i USA
- Artimplant genomförde under hösten 2010 personalneddragningar i Sverige som motsvarar en årlig besparing på ca 5 MSEK när uppsägningstiderna har löpt ut. Samtidigt har Bolaget anställt fler produktspecialister i USA.
- Styrelsen föreslår att ingen utdelning lämnas för 2010

Händelser efter periodens utgång

- Lansering av nya Artelon® Tissue Reinforcement-produkter har inletts

* Siffror inom parentes avser motsvarande period förra året.

Om Artimplant

Artimplant är ett medicinteknikbolag som bidrar till förbättrad hälsa genom att utveckla, tillverka och sälja nedbrytbara implantat som återskapar kroppsfunktioner och förbättrar livskvalitén. Våra produkter tillverkas av det egenutvecklade biomaterialet Artelon®. Artimplants implantat används för behandling av artros och förstärkning av skadad mjukvävnad. Bolagets produkter säljs av licenstagare och egenförsäljning med eget varumärke sker via kommissionärer och distributörer.

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

*”Hjälper kroppen
att självläka”*

2010 var ett år med stora förändringar för Artimplant vilket har lett till många frågor från våra aktieägare. I VD-ordet har vi valt att lyfta fram några av de vanligaste frågorna.

Varför satsar Artimplant på egenförsäljning?

Av två orsaker, den ena är att försäljning via våra licenstagare inte motsvarande våra förväntningar på försäljningsutvecklingen och den andra är att vi har under de senaste åren påvisat att försäljning i egen regi genererar en snabbare omsättningsökning. Genom egenförsäljning så kan vi fokusera och komma närmare våra kundsegment. Vi kan säkerställa säljbudskap och uppföljning på ett mer effektivt sätt och det ger ett större genomslag jämfört med att vara en katalogprodukt bland hundratals andra produkter hos en licenstagare.

Blir det inte en kostsam väg att gå för att öka försäljningen?

Vår personal består främst av produktspecialister som stödjer våra kommissionärers säljare genom utbildning, närvaro vid operation och gemensamma kundbesök. Efter en första introduktion kan kommissionärernas säljare arbeta självständigt. Kommissionärerna får enbart rörlig ersättning i förhållande till sin försäljning av våra produkter varför våra kostnader kan hållas nere.

Varför satsar Artimplant på USA?

Inom ortopedi har USA oftast väsentligt högre prisnivåer än de flesta europeiska länder. Vidare är acceptansen hos ortopedier att prova nya produkter högre i USA. Det går därför fortare att tjäna pengar på våra implantat i USA.

Vad gör Artimplant i Europa?

I Europa säljer vi genom landsspecifika distributörer som främst arbetat med Artelon® Spacer för artros i tumme och stortå. Det har tagit längre tid få acceptans bland ortopedier att använda sig av förstärkningar, såsom Artelon® Tissue Reinforcement (ATR), eftersom förstärkningsmarknaden inte är etablerad på samma sätt i Europa som i USA.

Vilka produkter fokuserar ni på?

I USA fokuserar vi på ATR som är avsedd för mjukvävnadsförstärkning medan Small Bone Innovations (SBI) fortsätter att sälja Artelon® CMC Spacer. I Europa, kommer tyngdpunkten att förskjutas mer och mer mot ATR delvis tack vare att vi har återtagit den exklusiva rätten att sälja ATR utanför USA efter avtalsomförhandling med Biomet.

Vilket mottagande har ni fått?

ATR fortsätter att övertyga kirurger med sin användarvänlighet och sina positiva behandlingsresultat i USA såväl som i Europa. Introduktionen av kompletterande ATR-produkter som underlättar användandet har mottagits positivt bland våra kunder.

Hur går försäljning av ATR till?

Främst relationsbaserad försäljning, d.v.s. kirurgen lutar på vad deras välförtrodda säljare säger om nya produkter och hur dessa kan säkerställa ett bättre behandlingsresultat. Vi använder oss naturligtvis också av fallrapporter, operationsbilder och positiva referenser. Ett antal läkarinitierade studier pågår och data från dessa kommer att vara ett stort stöd när de publiceras.

Varför ser vi inte en snabbare försäljningsökning?

ATR används vid reparationer där mjukvävnaden är dålig eller vid stora skador. Därmed används ATR inte vid varje mjukvävnadsoperation. Det tar längre tid att etablera kundrelation och repetitionsförsäljning när produkten används mer sällan. Artimplants långsiktiga plan är att påvisa nyttan av att använda ATR som generell metod vid reparation av mjukvävnad.

Vilka konsekvenser får 2010 års kostnadsbesparing för de olika projekt ni bedriver?

Våra pågående projekt och kliniska studier som är fokuserade på ortopedi påverkas inte alls utan fortskrider enligt plan. Däremot påverkas projekt inom odontologi och veterinärmedicin.

Hur mycket satsar ni på nya områden som ryggrad och knäledsartros?

Våra affärsmässigt intressanta projekt kommer att drivas vidare förutsatt att de inte stjäl för mycket resurser från vårt marknadsfokus. Projekt som ligger i linje med vår marknadsstrategi kan få högre prioritet, exempelvis behandling för knäledsartros.

Hur påverkar stämningarna i USA Artimplants framtid?

En förutsättning för Artimplants verksamhet är att vi följer kvalitets- och regulatoriska krav i varje land där vi säljer våra produkter. Vi efterlever bl.a. kraven på utredning och inrapportering om det inträffar några allvarliga händelser kring användningen av produkterna. Det sker till respektive lands regulatoriska myndighet som FDA eller Läkemedelsverket vilket innebär att vi har en god överblick över hur produkten fungerar på marknaden. Dessutom har vi gjort en analys av den knapphändiga information som finns tillgänglig om patienterna i de aktuella stämningarna. Utvärderingen har inte gett oss anledning att ändra

vår totalbild av hur Artelon® CMC Spacer fungerar och därmed kommunikationen kring eller försäljningen av produkten.

Hur kommer ni att försvara er och vad kostar det?

Artimplant kommer att kraftfullt bestrida samtliga åtalspunkter i stämningarna. Vi har gjort skadeansökan till försäkringsbolag och bedömer att eventuella skador kommer att regleras genom försäkringsersättning förutom Artimplants självrisk.

Påverkar det inte försäljningen?

Självfallet kan stämningarna påverka försäljningen negativt främst för Artelon® CMC Spacer och då för vår licenstagare SBI. Det är mer svåröversäglbart vilken påverkan det kan få för ATR-försäljningen. När vi väl har publicerade ATR-studier är riskexponeringen väsentligt mindre.

Vad tror du om framtiden?

Egenförsäljning av ATR i USA kommer att stå för merparten av försäljningen under de närmaste åren och utgöra basen till att Artimplant kommer att uppvisa ett positivt kassaflöde samt bli ett vinstgivande bolag därefter.

Hur ser planen ut?

Med fyra produktspecialister på plats är fundamentet som bygger på stöd och service till befintliga såväl som nya kommissionärer etablerat för fortsatt marknadsexpansion i USA. De kompletterande ATR-produkterna kommer att ge kirurgen nya verktyg för att förstärka vid mjukvävnadsreparationer, vilket ger förutsättning för att bredda användningen av ATR. Under 2011 kommer vi att fokusera på kirurger specialiserade på fot och ankel. Därefter kommer vi i kraft av studiedata starta upp bearbetningen av ortopedier som utför axelreparationer. Dessutom har vi ett speciellt fokus på amerikanska militär- och veteransjukhus, där Artimplant har uppfyllt de krav som ställs för att kunna sälja till dem på såväl nationell som internationell basis.



Hans Rosén



”Jag är övertygad om den kommersiella potentialen i vår teknologi.”

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 för vävnad att växa in i och ger den möjlighet att mogna och bli funktionell.

Förstärkning av mjukvävnad

När mjukdelar som t.ex. senor har fått stora skador och/eller om patienten har dålig vävnadskvalité är det fördelaktigt att förstärka vävnaden när den repareras. Artelon® Tissue Reinforcement (ATR) förstärker lagningen och samtidigt växer ny kroppsegen vävnad in i produkten vilket även förstärker lagningen på lång sikt.

Rupturer i senorna runt axeln, rotatorkuffen, är en vanlig orsak till nedsatt rörelseomfång vilket gör det svårt att utföra dagliga aktiviteter som att föra gaffeln till munnen, lyfta upp en tallrik i köksskåpet, tvätta håret, eller köra bil. Till detta kommer ofta kronisk smärta och dessutom ökad smärtintensitet då axeln utsätts för tryck, t.ex. då man i sömnen råkar vända sig och hamnar på den onda axeln. Ju större skada desto större är risken att den opererade patienten drabbas av ny skada på rotatorkuffen. En prospektiv klinisk studie där ATR har utvärderats som förstärkning av stora rotatorkuffskador har utförts i USA. Totalt 17 patienter har ingått i studien som avslutades under 2010. De preliminära resultaten ser lovande ut med avseende på skulderfunktion och patienternas livskvalitet.



Hälsenan är människokroppens kraftigaste sena. Hälsenerupturer förekommer främst bland medelålders män och uppstår ofta i samband med idrottsutövande. Skadan medför smärta och begränsningar vid användning av foten. Om skadan inte behandlas eller en reruptur sker finns det ett stort behov att förbättra förutsättningarna för läkning genom att använda ATR. En 57-årig man från Göteborgsområdet med en reruptur tillhör dem som fått prova på nyttan av kirurgi med ATR som förstärkning. Efter operationen är han smärtfri och har normalt rörelseomfång.

Återskapa ledyta

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 på grund av 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 bevaras anatomin vilket ger goda förutsättningar att återfå en funktionell led med minskad smärta och bibehållen styrka, stabilitet och rörlighet.

I vårt dagliga liv är vi mycket beroende av våra tummar, speciellt av tummen på den dominanta handen. Förslitning (artros) i tumbasleden medför i regel smärtor även vid lätt belastning av tummen, t.ex. vid enkla lyft, handarbete eller omvridning av dörrnyckel. Just nu pågår insamling av retrospektiva kliniska data från samtliga patienter opererade med Artelon® CMC Spacer vid ett större svenskt sjukhus under perioden 2005 till 2010. De preliminära resultaten är mycket lovande och överensstämmer med tidigare publicerade data från prospektiva studier. Flerparten av patienterna blir så nöjda att de efterfrågar samma operation vid besvär från sin andra tumme.

Artelon® MTP Spacer används när brosket i stortånsleden är skadat. Precis som med skador av brosket i tummen orsakar en broskskada i stortåns stora besvär med smärta och nedsatt rörlighet. Ortopeder runt om i Europa som använt sig av Artelon® MTP Spacer rapporterar att deras patienter upplever så-

väl smärtminskning som bibehållen eller förbättrad gångförmåga efter genomgången operation och rehabilitering.

Öka vävnadsvolym

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® Cosmetic 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. En publicerad studie som har genomförts av Brånemark-

kliniken i Göteborg bekräftar att patienter med mjukvävnadsdefekter framgångsrikt kan behandlas med Artelon® Cosmetic.

Artimplant leder utvecklingen av ortopediska implantat som skapar förutsättning för kroppen att självlåka. 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. Implantaten är skraddarsydda 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 förstärka mjukvävnad, behandla artros och bygga upp vävnadsvolym (Reinforcement, Resurfacing och Replenishment).

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



Artimplant i korthet

Artimplant är ett medicinteknikbolag vars affärsidé är att återställa patienters hälsa genom att erbjuda sjukvården nedbrytbara implantat som skapar förutsättning för kroppen att självläka. Bolaget utvecklar, tillverkar och säljer nedbrytbara implantat som åter-skapar kroppsfunktioner och förbättrar livskvalitén. Produkterna tillverkas av det egenutvecklade biomaterialet Artelon®. Artimplants implantat används för behandling av artros och förstärkning av skadad mjukvävnad. Bolagets produkter säljs av licens-tagare och egenförsäljning med eget varumärke sker via kommissionärer och distributörer. Produkter av Artelon® har använts kliniskt i över 13 år och har implanterats i tusentals 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 företrädesvis i USA och Europa genom följande säljkanaler.

- Direktförsäljning via kommissionärer
- Landspecifika distributionsavtal
- Globala/regionala OEM-avtal (private label), f.n. Biomet Sports Medicine
- Globala/regionala licensavtal, f.n. Small Bone Innovations

Under 2010 har Artimplant intensifierat sin satsning på direktförsäljning via kommissionärer i USA, bland annat genom att anställa fyra regionsansvariga kliniska produktspecialister som ger stöd över hela USA. Varje produktspecialist har ansvar för kommissionärsbolagen i sin del av USA. Deras roll är att utbilda kommissionärernas säljare samt stödja med sambesök, framför allt vid nykundsförsäljning. Artimplant fakturerar slutkund för all försäljning som görs av kommissionärsbolagen och månaden efter försäljning har skett betalas försäljningskommission ut. Att sälja via kommissionärer i USA är mycket vanligt inom medicinteknikbranschen.

Distributörer och licensstagare får stöd av Artimplants svenska organisation.

Produktportfölj och marknad

Reinforcement - Förstärkning av vävnad

Artelon® Tissue Reinforcement (ATR) är avsedd för förstärkning av försvagad mjukvävnad, ett brett indikationsområde inom vilket läkaren kan använda produkten för att behandla mjukvävnadsskador från fot till skuldra. Varje år genomförs ca. 300 000 operationer av skuldrans rotatorkuff i USA. Den primära indikationen är patienter med stora och omfattande rotatorkuffskador. En annan indikation är rekonstruktion av hälsena vid kroniska skador eller rerupturer. Incidensen för akuta Akilleskador uppskattas till ca. 12 på 100 000. Data talar för att incidensen ökar. Ett stort medicinskt behov finns vid rekonstruktion av hälsena vid kroniska skador och rerupturer av tidigare lagad skada som i litteraturen bedöms vara ca. 7 procent av de akuta skadorna. Dessutom marknadsförs produkten för behandling av senskador runt knäskål, biceps och främre lårmuskel (quadriceps). Produkten marknadsförs i USA och EU.

Reparation av skuldrans rotatorkuff och hälsena med Artelon® Tissue Reinforcement



VERKSAMHETSBESKRIVNING

Resurfacing - Återskapa ledyta

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

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

Replenishment - Öka vävnadsvolym

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 säljs för närvarande till ett begränsat antal kliniker i Sverige och Italien.

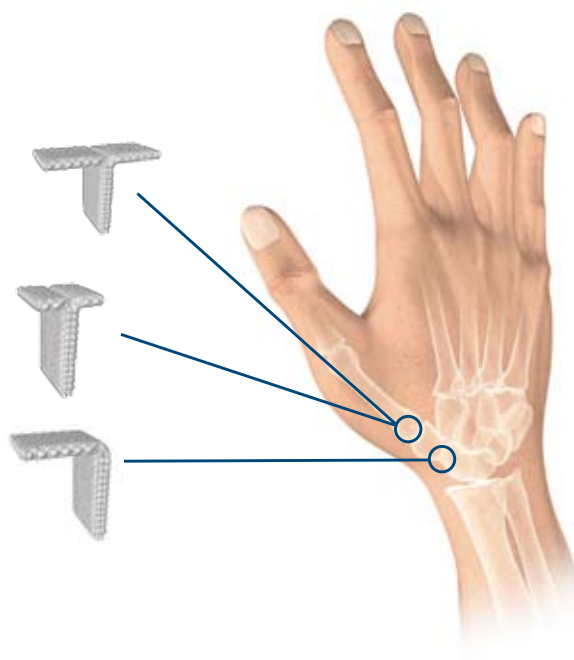
Produktutveckling

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 skräddarsy Artelonimplantatens egenskaper skapar möjligheter att utveckla nya produkter för att möta kraven i nya applikationer. I samarbete med Small Bone Innovations utvecklar Artimplant en ny Artelon® CMC Spacer som har liknande användarvänliga egenskaper som ATR.

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, men förväntas öka i snabb takt. Det uppskattas att mer än 50 procent av patienter med kronisk ryggsmärta får hela eller delar av denna smärta från skadade facettleder. Schulthess Klinik i Zürich bedriver en klinisk pilotstudie för att påvisa smärtlindring vid facettledsartros med Artelonimplantat. Studien påbörjades 2009.

Artelon® Spacer i hand och fot



VERKSAMHETSBESKRIVNING

Samtliga patienter i studiens första del är opererade och utvärderade fram till 6 månader. Inga komplikationer har rapporterats i studien. Patienterna kommer att följas upp under en tvåårsperiod.

Många patienter lider av artros i knäleden. Det uppskattas att varannan amerikan kommer att drabbas av knäskador som i förlängningen ger knäledsartros. Artimplant påbörjade 2008 en proof-of-concept djurstudie för att påvisa om Artelon® kan ge stöd för att återskapa en funktionell ledyta i knäleden. Studieresultatet som presenterades på International Cartilage Repair Society i Barcelona i september 2010 visar att Artelon® fungerar bra i knäleden och ger en bra broskreparation.

Reinforcement - Förstärkning av mjukvävnad

Den vanligaste ortopediska åkomman hos hundar är korsbandsskador. Artelon® CCL är avsedd att återskapa en funktionell knäled hos hundar vid korsbandsrekonstruktion. Metoden förutsätter att ortopederna är van att operera artroskopiskt för att kunna göra en korrekt placering av implantatet i en svåråtkomlig led. Artimplant uppskattar tillsammans med sin amerikanska distributör BioMedtrix att ca. 300 000 hundar i USA opereras för denna åkomma varje år. En svensk retrospektiv studie med behandlingsresultat från 30 hundar har sammanställts som stödjer produktens funktion.

Artimplants produkter och projekt kan åskådliggöras i fyra faser; idéutvärdering/proof-of-concept (Utvärdering), produktutveckling och dokumentation för marknadsregistrering (Utveckling), lansering och eftermarknadsstudier (Marknadsintroduktion) och produkt etablerad på marknaden (Etablerad). Streckad fasmärkning innebär att Bolaget är på väg över i denna fas.

Produktkoncept	Användning	Produkt	Utvärdering	Utveckling	Marknadsintroduktion	Etablerad
Resurfacing	Artros i tumbasleden	Artelon® CMC/STT Spacer				
	Artros i stortåleden	Artelon® MTP Spacer*				
	Artros i fasettleden i ländryggen	Facet Spacer				
	Artros i knäleden	Knee Resurfacing				
Reinforcement	Mjukvävnadsförstärkning vid reparation av t.ex. rotatorokuff och hälsena	Artelon® Tissue Reinforcement				
	Rekonstruktion av främre korsbandet hos hund	Artelon® CCL				
Replenishment	Mjukvävnadsuppbyggnad i överkäken	Artelon® Cosmetic*				
	Benuppbyggnad i överkäken	Bone Scaffold				

* Inte godkänd för försäljning i USA



EKONOMISK FEMÅRSÖVERSIKT I SAMMANDRAG belopp i KSEK

RAPPORTER ÖVER TOTALRESULTATET	2010*	2009*	2008*	2007*	2006*
Nettoomsättning	18 466	23 998	12 114	16 275	5 571
Kostnad för sålda varor och tjänster**	-4 024	-4 328	-4 194	-2 603	-616
Bruttoresultat	14 442	19 670	7 920	13 672	4 955
Övriga intäkter***	947	451	1 359	305	263
Forsknings- och utvecklingskostnader**	-14 637	-14 995	-15 502	-14 722	-43 177
Försäljningskostnader	-15 917	-17 049	-11 688	-9 134	-12 090
Administrationskostnader	-5 831	-5 729	-5 195	-5 343	-7 183
Övriga kostnader ***	-966	-861	-1 209	-408	-298
Rörelseresultat	-21 962	-18 513	-24 315	-15 630	-57 530
Ränteintäkter och övriga finansiella intäkter	155	311	2 284	2 251	1 841
Räntekostnader och övriga finansiella kostnader	-558	-431	-602	-71	-330
Finansnetto	-403	-120	1 682	2 180	1 511
Resultat efter finansiella poster	-22 365	-18 633	-22 633	-13 450	-56 019
Skatt	-	-	-	-	-
Årets resultat****	-22 365	-18 633	-22 633	-13 450	-56 019

RAPPORTER ÖVER FINANSIELL STÄLLNING	2010-12-31*	2009-12-31*	2008-12-31*	2007-12-31*	2006-12-31*
Summa anläggningstillgångar	1 797	3 501	6 680	10 006	10 214
Summa omsättningstillgångar	45 107	26 997	40 309	59 606	72 863
Varav kassa och bank	36 890	15 613	31 371	49 240	68 704
Summa tillgångar	46 904	30 498	46 989	69 612	83 077
Summa eget kapital	34 402	23 853	41 965	64 249	77 614
Summa avsättningar & långfristiga skulder	12	65	20	52	353
Summa kortfristiga skulder	12 490	6 579	5 004	5 311	5 110
Summa eget kapital och skulder	46 904	30 498	46 989	69 612	83 077

RAPPORTER ÖVER KASSAFLÖDE	2010*	2009*	2008*	2007*	2006*
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-15 098	-15 529	-17 357	-15 632	-33 190
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-265	-229	-590	-3 832	-2 292
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	36 640	-	-	-	-
Årets kassaflöde	21 277	-15 758	-17 948	-19 464	-35 482
Likvida medel vid periodens början	15 613	31 371	49 240	68 704	104 186
Omräkning av utländska likvida medel	-	-	79	-	-
Likvida medel vid periodens slut	36 890	15 613	31 371	49 240	68 704

* Koncernredovisning inklusive Artimplant USA, Inc.

** Nedskrivning av balanserade utgifter för produktutveckling ingår i 2010 med 591 KSEK och i 2006 med 17 118 KSEK.

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

**** Överensstämmer med årets totalresultat

	2010	2009	2008	2007	2006
Eget kapital per aktie, SEK	0,29	0,40	0,71	1,08	1,31
Eget kapital per aktie efter utspädning, SEK	0,29	0,40	0,71	1,08	1,31
Resultat per aktie, SEK	-0,32	-0,31	-0,38	-0,23	-0,95
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,32	-0,31	-0,38	-0,23	-0,95
Antal aktier vid periodens slut	118 489 580	59 244 790	59 244 790	59 244 790	59 244 790
Genomsnittligt antal aktier	69 118 922	59 244 790	59 244 790	59 244 790	59 244 790
Antal aktier efter utspädning	120 532 181	61 346 566	60 793 246	60 446 582	60 348 628
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	71 161 523	61 346 566	60 793 246	60 446 582	60 348 628
Kassaflöde per aktie, SEK	0,31	-0,27	-0,30	-0,33	-0,60
Utdelning per aktie, SEK ¹⁾	-	-	-	-	-
Aktiekurs högst, SEK	2.16	2.90	3.53	6.28	8.44
Aktiekurs lägst, SEK	0.61	1,08	1.29	2.58	2.28
Aktiekurs vid årets början, SEK	1.57	1,36	2.76	3.04	7.03
Aktiekurs vid årets slut, SEK	0.66	1,57	1.36	2.76	3.04
Avkastning på eget kapital, %	Neg	Neg	Neg	Neg	Neg
Avkastning på sysselsatt kapital, %	Neg	Neg	Neg	Neg	Neg
Avkastning på totalt kapital, %	Neg	Neg	Neg	Neg	Neg
Soliditet, %	73	78	89	92	93
Andel riskbärande kapital %	73	78	89	92	93
Räntebärande skulder	4 000	Inga	Inga	Inga	Inga
Räntetäckningsgrad	Neg	Neg	Neg	Neg	Neg
Finansiell nettotillgång	32 890	15 613	31 371	49 240	68 704
Bruttoinvesteringar					
Forskning och utveckling ²⁾	-	-	-	-	480
Patent och varumärken	226	215	471	3 236	646
Inventarier	39	25	129	627	1 165
Antal anställda					
Antal anställda vid periodens utgång	25	25	28	25	28

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

¹⁾ För 2010 avses styrelsens förslag.

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

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 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.

Avkastning på totalt kapital

Rörelseresultat plus finansiella intäkter i procent av balansomslutning.

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 2010 för koncernen Artimplant med moderbolaget Artimplant AB (publ), organisationsnummer 556404-8394, med säte i Sverige, Västra Götalands Län, Göteborgs Kommun och Artimplant USA, Inc., ett helägt dotterbolag registrerat i Delaware och med sitt kontor i Lansdale, Pennsylvania, USA (nedan kollektivt benämnt Artimplant, Bolaget eller Koncernen). Artimplant redovisar konsoliderade räkenskaper med Artimplant AB och Artimplant USA, Inc. Koncernens huvudsakliga verksamhet bedrivs i moderbolaget medan dotterbolaget är ett rent säljbolag.

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

Artimplant är ett medicinteknikbolag som bidrar till förbättrad hälsa genom att utveckla, tillverka och sälja nedbrytbara implantat som återskapar kroppsfunktioner och förbättrar livskvalitén. Våra produkter tillverkas av det egenutvecklade biomaterialet Artelon®. Artimplants implantat används för behandling av artros och förstärkning av skadad mjukvävnad. Bolagets produkter säljs av licenstagare och egenförsäljning med eget varumärke sker via kommissionärer och distributörer. Ytterligare information om verksamheten finns i avsnitt Verksamhetsbeskrivning på s. 8-11. Moderbolaget är sedan 1997 noterat på NASDAQ OMX Stockholm och handlas nu i segmentet för små företag och i sektorn hälsovård.

Väsentliga händelser

Artimplants egenförsäljning fortsätter att öka i USA och utgör merparten av omsättningen.

Biomet Sports Medicines försäljning till slutkund ligger på en stabil nivå.

Small Bone Innovations (SBI) försäljning av Artelon® Spacer har fortsatt att minska under 2010.

Artimplants strategi har marknadsinriktats med förstärkt närvaro av fler anställda på den strategiskt viktiga USA-marknaden. Samtidigt har kostnaderna som inte är direkt relaterade till marknad och försäljning reducerats.

Baserat på den positiva erfarenheten av Artelon® Tissue Reinforcement (ATR) har Bolaget utvecklat kompletterande ATR-produkter som efter periodens utgång introducerats i USA och Europa.

Under fjärde kvartalet avslutades en marknadsstudie med ATR för patienter med rotatorkuffskador. Dr Marberry, som ansvarar för studien, ser positivt på de preliminära studieresultaten.

Artimplant har slutfört en nyemission med företrädesrätt för Bolagets aktieägare med syftet att finansiera Bolagets marknadssatsning. Nyemissionen som tillförde Artimplant 38,5 miljoner kronor före emissionskostnader tecknades i sin helhet med företräde av teckningsrättsinnehavare.

Artimplant och dess licenstagare Small Bone Innovations, Inc. har före och efter rapportperioden blivit föremål för stämningar från nio CMC-patienter i USA, samtliga företrädade av samma ombud. Skadeståndsanspråken har ännu ej preciserats. Artimplant har bestridit samtliga åtalspunkter. Artimplant har gjort skadeanmälan till försäkringsbolag och bedömer att eventuella skador kommer att regleras genom försäkringsersättning.

Finansiellt resultat

Nettoomsättningen uppgick till 18,5 MSEK (24,0). Omräknat med 2009 års genomsnittskurs för USD uppgick nettoomsättningen för 2010 till 19,5 MSEK. Nettoomsättningen avsåg huvudsakligen intäkter från produktförsäljning. Produktförsäljningen påverkades med -0,6 MSEK av reservationer för fakturering av lagerdifferenser till amerikanska kommissionärer under 2010. Direktförsäljning via kommissionärer och försäljning till Artimplants lokala distributörer (s.k. egenförsäljning) motsvarade 61% (37).

Bruttomarginalen för 2010 års produktförsäljning var 71% (74). Produktionsvolymen var under 2010 låg vilket medför att fasta produktionskostnader påverkar bruttomarginalen negativt. Dessutom har lagerreservationer påverkat bruttoreultatet med -0,5 MSEK under fjärde kvartalet.

Rörelseresultatet uppgick till -22,0 MSEK (-18,5). Det har påverkats av en engångskostnad på 1,7 MSEK relaterad till personalneddragningar som utfördes i augusti. Engångskostnaden avser kvarvarande uppsägningslön för personal som har arbetsbefriats under del av uppsägningstiden. Den påverkade forsknings- och utvecklingskostnader med 1,4 MSEK och försäljningskostnader med 0,3 MSEK. Rörelseresultatet har också påverkats av nedskrivning av immateriell tillgång för odontologiprojektet Bone Scaffold med -0,6 MSEK. Nedskrivningen påverkar forsknings- och utvecklingskostnader.

Resultatet efter skatt uppgick till -22,4 MSEK (-18,6), inklusive valutakursförändring om -0,4 MSEK (-0,5). Resultatet per aktie var -0,32 SEK (-0,31).

Säsongseffekter

Artimplant har under rapportperioden inte utsatts för någon materiell påverkan av säsongseffekter, vare sig i intäkter eller i kostnader.

Investeringar och likviditet

Investeringarna uppgick till 0,3 MSEK (0,2), varav 0,2 MSEK (0,2) avsåg immateriella tillgångar, framför allt patent. Vid periodens utgång uppgick de likvida medlen till 36,9 MSEK (15,6) och nettokassan till 32,9 MSEK (15,6). Det totala kassaflödet för 2010 uppgick till 21,3 MSEK (-15,8). Förbättringen jämfört med föregående år beror främst på nyemission om netto 32,6 MSEK och utnyttjad rörelsekapitalkredit på 4,0 MSEK.

Artimplants strategi marknadsinriktades under tredje kvartalet med en förstärkt närvaro på den strategiskt viktiga

USA-marknaden. Med syftet att finansiera Bolagets marknads-satsning genomfördes en nyemission med företrädesrätt för aktieägarna. Nyemissionen tillförde Artimplant 32,6 MSEK efter emissionskostnader och tecknades i sin helhet av teckningsrättsinnehavare. Emissionskostnaderna består främst av garantiprovisioner och arvode till finansiell samt juridisk rådgivare. Emissionen ökade antalet B-aktier med 59 244 790 från 58 669 790 till 117 914 580 st. Antalet A-aktier är oförändrat 575 000 st. Totalt antal aktier efter emissionen är 118 489 580 st. Totalt antal röster efter emissionen är 123 664 580 st.

Bolaget har under 2010 haft tillgång till en rörelsekapitalkredit på totalt 8,0 MSEK. Under andra kvartalet utnyttjades 4,0 MSEK av kreditfaciliteten. Resterande del av krediten har varit tillgänglig via en checkräkningskredit. En företagsinteckning på 8,0 MSEK har ställts ut som säkerhet och kreditfaciliteten har haft sedvanliga villkor avseende verksamhetens utveckling med avseende på vissa nyckeltal. Bolaget har med anledning av verksamhetens utveckling och nyemissionen inlett omförhandling av kreditfaciliteten under fjärde kvartalet. Se vidare under händelser efter periodens utgång.

Marknadsutveckling

Artimplants egenförsäljning i USA utvecklas positivt. Produkten ATR som är avsedd för mjukvävnadsförstärkning fortsätter att övertyga kirurger och patienter med sin användarvänlighet och sina positiva behandlingsresultat. Försäljningen sker än så länge främst av drygt en handfull av Bolagets egna kommissionärer. Hitills vunna erfarenheter visar på en stor potential för ökad tillväxt. Vid slutet av fjärde kvartalet anställdes två nya produktspecialister för utbildning av och säljstöd till Artimplants kommissionärer i USA. Med fyra produktspecialister på plats är fundamentet för Bolagets planerade marknadsexpansion i USA etablerat och kommer successivt att skalas upp med bättre stöd till befintliga och nya kommissionärer.

Under 2010 ökade den totala egenförsäljningen till 11,1 MSEK (8,7). Artimplants egenförsäljning i USA mer än dubblerades jämfört med föregående år. Artimplants arbete med att ta fram marknadsstödjande dokumentation baserad på rapporterad klinisk erfarenhet och publikationer fortsätter. Dessa aktiviteter kommer att ha stor betydelse för att stötta försäljningstillväxten.

ATR, som är godkänd för generell förstärkning av mjukvävnadsskador, säljs förutom av Artimplant icke-exklusivt av licenstagaren Biomet under varumärket SportMesh™. Biomet har under perioden sålt på en stabil nivå från eget lager. Under fjärde kvartalet omförhandlades avtalet med Biomet varvid Artimplant återtog den exklusiva rätten att sälja ATR utanför USA mot att Artimplant fullt ut finansierar eftermarknadsstudier för ATR.

Artelon® Spacer är produkter som är godkända för behandling av artros i några av handens och fotens leder och säljs icke-exklusivt av licenstagaren Small Bone Innovations (SBI). Licenstagarens försäljning av Artelon® CMC Spacer har fortsatt att minska under 2010 jämfört med motsvarande

de perioder 2009. Detta förklaras främst av de publikationer om otillfredsställande behandlingsresultat som inledde en försäljningsminskning under tredje kvartalet 2009. En större retrospektiv USA-studie med upp till fyra års uppföljning av patienterna håller på att sammanställas. I samarbete med SBI utvecklar Artimplant en ny Artelon® CMC Spacer som har liknande användarvänliga textildesign som ATR. Publicerade studier och en nylansering är viktiga aktiviteter för att licenstagaren skall kunna återta förlorade säljvolym. SBI står för merparten av Spacer-försäljningen.

Försäljningen av Artimplants produkter till slutkund i Europa är stabil men har lägre prioritet då resurserna har koncentrerats till USA som värdemässigt är den viktigaste marknaden. Europaförsäljningen sker från distributörens eget lager varför den fakturerade försäljningen från Artimplant har varierat under 2009-2010 när distributörsorganisationen var under uppbyggnad.

Produkt- och affärsutveckling

Artimplants pågående satsning på nya applikationer baserade på den unika Artelonplattformen fortsätter med projekt i klinisk fas. Förändringen av Bolagets strategiska fokus innebär dock att en prioritering kommer att göras av projekt som har ortopedisk anknytning inom humanmedicin och främst mjukvävnadsförstärkning. Övriga projekt i klinisk fas kommer att genomföras men med lägre prioritet om inget annat avrapporteras. Bolagets produkter och produktutvecklingsprojekt sammanfattas i avsnitt Verksamhetsbeskrivning på sidan 10.

Det finns en marknad för kompletterande produkter inom ATR-familjen för förstärkning av mjukvävnad. De nuvarande marknadsförda ATR-storlekarna är främst avsedda för större mjukvävnadsskador. Artimplant har därför tagit fram kompletterande produkter som underlättar och bredar användandet av ATR. Se vidare under Händelser efter periodens utgång.

Artimplant och Tulsa Bone & Joint Associates, Tulsa, Oklahoma, USA har genomfört en marknadsstudie med ATR för patienter med rotatorkuffskador. Studien omfattade 17 patienter. Sista patient opererades i oktober 2009 och ettårsuppföljning avslutades i december 2010. Dr Marberry, som ansvarar för studien, ser positivt på de preliminära studieresultaten: "The preliminary results from the study look promising with regard to shoulder function and patient quality of life."

Artimplant stödjer en studie med ATR för behandling av re-rupturer av hälsenan. Studien bedrivs på University of California Davis, USA.

Schulthess Klinik i Zürich bedriver en klinisk pilotstudie för att påvisa smärtlindring vid artros i ryggradens facettleder med Artelonimplantat. Patienterna kommer att följas upp under en tvåårsperiod. Schulthess Klinik påbörjade studien under andra kvartalet 2009. Samtliga patienter i studiens första del är opererade och utvärderade fram till 6 månader. Några komplikationer har ej rapporterats i studien.

En pilotstudie har genomförts av Brånemarkkliniken i Göteborg med Artelon® Cosmetic för uppbyggnad av mjukvävnad i överkäken. Studien som är publicerad elektroniskt i Clinical Implant Dentistry and Related Research bekräftar att patienter med vävnadsdefekter framgångsrikt kan behandlas med Artelon® Cosmetic.

En laboratoriestudie och en djurstudie som presenterades vid 9th World Congress of the International Cartilage Repair Society visar att Artelon® fungerar som klätterställning för celler vid broskreparation. Både celler som rekryteras lokalt vid blödning samt *in vitro* odlade humana broskceller, som idag används kliniskt, har studerats. Resultaten visar att den nybildade vävnaden blir bättre vid användning av Artelon®. Artimplant kommer att påbörja utvecklingen av en produkt för patienter med knäledsartros under 2011.

I samarbete med svensk veterinärexpertis används Artelon® idag framgångsrikt vid behandling av korsbands-skador på hundar. Genom att använda Artelon® som ett-konstgjort ledband (Artelon® CCL) ges förutsättning för kroppen att återskapa ett funktionellt korsband. Metoden förutsätter att ortopederna är van att operera artroskopiskt för att kunna göra en korrekt placering av implantatet i en svåråtkomlig led. En retrospektiv studie med behandlingsresultatet av de 30 första hundarna har avslutats och sammanställts.

I samarbete med amerikanska veterinärer och Artimplants veterinärmedicinska distributör BioMedtrix har Artimplant planlagt en prospektiv studie med Artelon® CCL i USA. Inför studien har en biomekanisk utvärdering genomförts som lett till en vidareutvecklad produktdesign och ny fixation av implantatet. De första hundarna har därefter opererats i CCL-studien. Inklusionen av hundar har inte fortskridit enligt plan på den amerikanska studiekliniken. Artimplant kommer under våren att ta ställning till hur studien skall hanteras beaktat Bolagets nya strategiska inriktning.

Summering av 2010

Bolaget nådde inte målsättningen om att positivt kassaflöde före rörelsekapitalförändringar skulle uppnås på månadsbas vid slutet av 2010. Det beror främst på väsentligt mindre intäkter än planerat från Bolagets licenstagare. Som en konsekvens omformulerades marknadsstrategin till att fokusera på egenförsäljning. En tredjedel av personalen i Sverige sades upp och en nyemission genomfördes med primärt syfte att öka marknadsnärvaron i USA. Artimplant har under året anställt fyra amerikanska produktspecialister. Fundamentet för Bolagets planerade marknadsexpansion i USA har etablerats och kommer att skalas upp med bättre stöd till befintliga och nya kommissionärer. Baserat på den positiva erfarenheten av Artelon® Tissue Reinforcement (ATR) har Bolaget utvecklat kompletterande ATR-produkter.

Händelser efter periodens utgång

Artimplant har påbörjat lanseringen av kompletterande ATR-produkter som underlättar och breddar användandet vid förstärkning av mjukvävnad. ATR används vid reparationer där mjukvävnaden är försvagad. Därmed används ATR inte primärt vid varje mjukvävnadsoperation. Artimplants långsiktiga plan är att påvisa nyttan av att använda ATR som generell metod vid reparation av mjukvävnad. Det sker via ackumulerad klinisk erfarenhet och utvecklingen av ett större produktsortiment med bl.a. instegsprodukter på olika prisnivåer.

Efter periodens utgång träffades en överenskommelse om att utan räntetillegg i förtid återbetala de 4,0 MSEK som har utnyttjats av Bolagets rörelsekapitalkredit. I samband med detta avslutades även resterande del av kreditfaciliteten.

Framtidsutsikter

Artimplants direktförsäljning av ATR i USA kommer att stå för merparten av försäljningen under 2011. Med fyra produktspecialister på plats är fundamentet för Bolagets planerade marknadsexpansion i USA etablerat och kommer att skalas upp med kraftigare stöd till befintliga och nya kommissionärer samtidigt med att Artimplant lanserar ett bredare produktsortiment.

Det är idag svårt att bedöma i vilken grad stämningar i USA kan påverka Bolagets och licenstagarnas försäljning. Artimplant lämnar ingen prognos om i vilken takt som försäljningsökningen kommer att ske, men arbetar efter målsättningen att positivt kassaflöde före rörelsekapitalförändringar ska uppnås på månadsbas under andra halvåret 2011.

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 haft en mindre arbetsskada.

Antalet anställda per den 31 december, 2010 var 25 (25), varav 11 (13) kvinnor och 14 (12) män. Under 2010 har fyra produktspecialister inom Artimplant USA, Inc nyanställts. Övriga är anställda av Artimplant AB. Bolaget har 6 (6) ledande befattningshavare, varav 2 (2) kvinnor och 4 (4) män. Under 2010 låg personalomsättningen på 16,0% (3,7). Sjukfrånvaron var 2,5% (2,2) och 42,9% (-) av totalt antal sjukfrånvarotimmar avser sjukskrivning längre än 60 dagar. Styrelsen består av 5 (5) personer varav 2 (2) kvinnor och 3 (3) män. Mer information finns i Not 2.

Som konsekvens av en mer marknadsinriktad strategi har Artimplant genomfört personalneddragningar, främst av befattningar som inte är direkt relaterade till försäljning.

Personalens uppsägningstider är 2-6 månader räknat från senare delen av augusti. Exklusive uppsagd personal uppgår antalet anställda per den 31 december 2010 till 20, varav 9 kvinnor och 11 män.

Under fjärde kvartalet har Bolagets CFO sagt upp sig och kommer att avsluta sin tjänst i april. Rekrytering av ny CFO pågår.

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.

Transaktioner med närstående

Utöver de ersättningar och andra förmåner till styrelse och ledande befattningshavare som redovisats i not 2 har Bolaget 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 började gälla 2010-07-01 och gäller fram till 2013-06-30. Det förnyas automatiskt i tre år om det inte sägs upp senast nio månader före avtalets utgång.

På balansdagen har Bolaget följande förpliktelser under detta avtal:

- Lokalkostnad som förfaller inom ett år om 2 778 KSEK.
- Lokalkostnad som förfaller senare än ett år men inom fem år om 4 166 KSEK.

Väsentliga framtida risker

Bolagets verksamhet påverkas av ett antal faktorer som i vissa avseenden inte alls och i andra avseenden inte helt kan kontrolleras av Artimplant. Nedan beskrivs faktorer som bedöms ha särskild betydelse för framtida utveckling. Den nedanstående redovisningen av riskfaktorer gör ej anspråk på fullständighet. Ytterligare risker som för närvarande inte är kända för Bolaget kan få väsentlig betydelse för Bolagets verksamhet.

Immateriella rättigheter

Artimplants framgång är till viss del beroende av att Bolaget kan utveckla ett heltäckande patentskydd för kommersiellt lovande produktkandidater. Även om varje ansökan utarbetas i samråd med konsulter med erfarenhet från området finns det inga garantier för att Bolaget kan erhålla sökta patent eller skydda erhållna patent.

Nyckelpersoner

Ett kunskapsbaserat företag som Artimplant är beroende av ett kvalificerat ledarskap och kompetenta medarbetare. Även om Bolagets nyckelpersoner äger aktier och/eller har personaloptioner i Bolaget finns det alltid en risk för att Bolagets nyckelpersoner slutar, vilket kan ha en negativ inverkan på Bolagets möjlighet att nå kommersiell framgång.

Myndighetsgodkännande

Bolagets försäljning förutsätter regulatoriska godkännanden av Bolagets produkter. Bolaget kan inte garantera att sådana godkännanden erhålls eller bibehålls.

Konkurrens

Artimplants befintliga produkter har funnits kommersiellt tillgängliga under en relativt kort tidsperiod. Dessa produkter, tillsammans med Bolagets produkter under utveckling, är ämnade för indikationer där konkurrerande produkter redan existerar och/eller där andra företag kan ha nya produkter under utveckling, vilket kan resultera i att prisnivån sjunker.

Marknadsacceptans

Marknadsacceptansen för Artimplants produkter beror på flera faktorer. Artimplants produkter omfattar ny teknologi som tidigare inte har använts och måste konkurrera med mera etablerade behandlingar som för närvarande är accepterade som standard. Bolagets produkter kan kräva förändringar av etablerad praxis inom läkarkåren, vilket tar tid att ändra. Bolaget kan inte garantera utfallet av någon studie. Rapporter om utebliven effekt eller misslyckade resultat vid användning av Bolagets produkter kan påverka försäljningen av Artimplants produkter.

Ersättningssystem

Olika länder har olika ersättningssystem för sjukvård och de produkter som sjukvården använder. Det finns ingen garanti att Artimplant kommer att få sina produkter inkluderade i olika länders ersättningssystem. Förändringar i ersättningssystem, t.ex. USA:s pågående hälsoreform, skulle kunna påverka Bolagets försäljning och produktpriser negativt.

Licenstagare, distributörer och kommissionärer

En del av Bolagets strategi är att använda licenstagare, distributörer och kommissionärer för att kommersialisera sina produkter. Därför är Artimplant, och kommer fortsätta att vara, beroende av dessa partners för en framgångsrik kommersialisering av sina produkter. Det finns ingen garanti för att de företag med vilka Artimplant har ingått eller kommer att ingå licens-, distributions- eller kommissionärsavtal kommer att uppfylla sina åtaganden enligt sådana avtal.

Produktionsrisker

Försäljningen av Bolagets produkter beror bland annat på Artimplants förmåga att tillverka produkter i kommersiella kvantiteter, i enlighet med regulatoriska krav och på ett

kostnadseffektivt sätt. Även om Bolaget bedömer att det följer kvalitetsstandard för medicintekniska produkter kan det inte garanteras att så är fallet. Tillverkningen är föremål för inspektioner av vissa tillsynsföretag för att tillse att Bolaget uppfyller erforderlig kvalitetsstandard och det finns ingen garanti för att nämnd standard alltid kommer att vara uppfylld i framtiden.

Produktansvar och försäkringar

Försäljning av medicintekniska produkter medför risk för anspråk avseende produktansvar. Även om Artimplant bedömer att Bolaget följer myndighetskrav inklusive dem på bruksanvisning och rapportering av eventuella klagomål på Bolagets produkter kan det inte garanteras att så är fallet. Även om Artimplant bedömer att myndighetskrav följs och produkten fungerar som avsett så kan det heller inte uteslutas att Bolaget blir föremål för anspråk. Artimplant bedömer att det har ett adekvat försäkringsskydd men det finns ingen garanti att alla skador som Bolaget åsamkas täcks av Bolagets försäkring. Det kan inte heller garanteras att Bolaget i framtiden kan erhålla en lämplig försäkringstäckning till acceptabel premie, att sådan försäkringstäckning överhuvudtaget kan erhållas eller att produktansvarskrav eller andra krav inte kan komma att få väsentligt negativ påverkan på Artimplants verksamhet och finansiella ställning.

Fåtal större kunder

Bolaget har ett fåtal större kunder. I det fall någon av dessa kunder skulle ändra sitt inköpsmönster skulle Bolagets försäljning kunna påverkas negativt.

Valutafluktuationer

Under 2010 hade Bolaget ca. 91 (78) procent av försäljningen i USD. Artimplant har främst kostnader i SEK som är Bolagets redovisningsvaluta. Under 2010 har inga derivat använts. En svagare USD i förhållande till SEK kan således påverka Bolagets redovisade försäljning negativt.

Likviditetsrisk

Det är väsentligt för ett tillväxtbolag att ha tillräcklig likviditet för att kunna finansiera framtida expansion. Om Bolagets utveckling avviker från den prognostiserade utvecklingen kan det inte uteslutas att det i framtiden uppstår en situation där Bolaget måste anskaffa nytt kapital. Det kan inte garanteras att sådant kapital kan anskaffas på för Artimplant gynnsamma villkor. Om Bolaget misslyckas med att anskaffa nödvändigt kapital i framtiden kan Bolagets fortsatta verksamhet påverkas negativt.

Avbrott

Bolaget har enbart ett produktionsställe och får således svårt att leverera produkter till sina kunder i det fall ett väsentligt avbrott inträffar, t.ex. vid brand. Även om Bolaget för att kompensera för denna risk lagrar delar av färdigvarulagret utanför produktionsstället är det dock ingen garanti för att ett väsentligt avbrott inte skulle kunna utgöra en risk för Bolaget vad gäller leverans av utlovade produkter till kund.

Bolaget har inte gjort några materiella reservationer med avseende på risk i 2010 års bokslut.

Förslag till vinstdisposition

Tidigare perioders ansamlade förluster har täckts genom minskning av reservfonden i enlighet med årsstämmobeslut. Bolagets resultat- och balansräkningar ska fastställas på årsstämma den 4 maj 2011. Styrelsen föreslår att moderbolagets fria egna kapital om 5 462 KSEK balanseras i ny räkning. Styrelsen föreslår att ingen utdelning lämnas för 2010.

Moderbolag

Artimplants huvudsakliga verksamhet bedrivs i moderbolaget, Artimplant AB. Artimplant USA, Inc. är Bolagets enda dotterbolag, vilket för närvarande finansieras fullt ut av moderbolaget. Moderbolaget står för kontinuiteten i dotterbolaget och har under januari-december 2010 gjort nedskrivning avseende fordringar på Artimplant USA med totalt -3,2 MSEK. Tillsammans med en nedskrivning på -9,0 MSEK i ingående balans uppgår den totala nedskrivningen till -12,2 MSEK, vilket motsvarar dotterbolagets negativa egna kapital. Nedskrivningen påverkar inte koncernens resultat. Skillnaden i moderbolagets eget kapital jämfört med koncernens beror på internvinst på produkter sålda av moderbolaget till dotterbolaget och uppgår till 9,6 MSEK. Se moderbolagets räkenskaper på s. 28-31.

Bolagsstyrningsrapport 2010

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 2010. Bolaget har under 2010 följt börsregler samt god sed på aktiemarknaden och inte fått kritik av börsens disciplinnämnd eller Aktiemarknadsnämnden. Bolagsordning och information om årsstämmor finns tillgänglig på koncernens hemsida www.artimplant.com.

Intern styrning i Artimplants operativa arbete grundas på:

- Finansiella och kvalitativa mål
- Budget och prognoser
- Månadsvisa rapporter
- Policies fastlagda av årsstämma och styrelse
- Organisationsstruktur
- Arbetsbeskrivningar
- Processer och rutiner i Bolagets ledningssystem

Avvikelse från Kodens

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

- 7.3 Antalet medlemmar i revisionsutskottet är två personer jämfört med tre som Kodens 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 och aktieinformation

Vid slutet av 2010 hade Artimplant 7 225 aktieägare enligt det av Euroclear AB förda aktieägarregistret. Ingen aktieägare representerar minst en tiondel av det totala rösttalet. Artimplants aktiekapital bestod vid slutet av året av 118 489 580 aktier, varav 575 000 A-aktier och 117 914 580 B-aktier. A-aktier berättigar till 10 röster medan B-aktier berättigar till 1 röst. Totalt antal röster var vid slutet av året 123 664 580 st. A-aktier kan i enlighet med bolagsordningen stämplas om till B-aktier. Under 2010 har 18 750 A-aktier stämplats om till B-aktier.

Handel med Artimplant-aktier sker på NASDAQ OMX Stockholm AB. Artimplants börsvärde uppgick till ca. 78 miljoner kronor den 31 december 2010. Information avseende Artimplants aktieägarstruktur, aktiens utveckling etc. presenteras på sidorna 42-43.

Aktiens kvotvärde är 0,10 SEK. A- och B-aktierna äger lika rätt till Bolagets tillgångar och resultat. 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 skälighetsgrund eller om deras anställning upphör som följd av ett ofrentligt uppköpserbjudande avseende aktierna i Artimplant. Detsamma gäller andra väsentliga affärsavtal. Anställda har inga innehav i Bolaget via pensionsstiftelser eller liknande som skulle kunna påverka de anställdas möjlighet till rösträtt.

Bolaget har inte ägt några egna aktier under 2010. Information om optionsprogram som kan leda till utspädning finns i not 2 och ytterligare information om aktiekapitalet finns i not 10.

Bolagsstämma och bolagsordning

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. Enligt bolagsordningen skall "Styrelsen, som väljs årligen på årsstämma för tiden intill nästa årsstämma avhållits, skall bestå av lägst fyra och högst nio ledamöter, samt maximalt fem suppleanter." I övrigt finns inga bestämmelser avseende tillsättande och entledigande av styrelseledamöter. Vidare stipulerar bolagsordningen att "Kallelse till årsstämma och kallelse till extra bolagsstämma, där fråga om ändring av bolagsordningen kommer att behandlas, skall utfärdas tidigast sex veckor och senast fyra veckor före stämman". I övrigt finns inga bestämmelser avseende ändring av bolagsordningen.

Bolagsstämman väljer Bolagets styrelse och revisor. Till stämmans uppgifter hör också att bland annat fastställa Bolagets räkenskaper, 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, samt eventuella emissioner. Det finns inga bemyndiganden för styrelsen att besluta att Bolaget ska ge ut nya aktier eller förvärva egna aktier.

Årsstämma 2010

Vid Artimplants årsstämma den 4 maj 2010 i Västra Frölunda representerades 7,0% av antalet aktier och 9,1% av det totala antalet röster i Bolaget. Vid stämman var styrelsen närvarande. Dessutom närvarade VD och finanschefen samt Bolagets revisor. Styrelseledamöterna Ingemar Kihlström, Anna Malm Bernsten, Mats Lindquist och Wenche Rolfsen Sandsborg omvaldes. Håkan Johansson valdes till ny styrelseledamot. Vidare omvaldes Ingemar Kihlström till styrelsens ordförande.

Årsstämman fastställde styrelsens förslag att ingen utdelning skulle lämnas och beviljade styrelsens ledamöter samt verkställande direktören ansvarsfrihet för räkenskapsåret 2009. Årsstämman beslutade vidare om arvoden till styrelsen och godkände därutöver styrelsens förslag till riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare. Protokoll från årsstämman finns tillgängligt på www.artimplant.com.

Extra bolagsstämma 2010

Vid Artimplants extra bolagsstämma den 6 september 2010 i Västra Frölunda representerades 5,6% av antalet aktier och 7,0% av det totala antalet röster i Bolaget. Vid stämman närvarade Ingemar Kihlström och Håkan Johansson från styrelsen. Dessutom närvarade VD och finanschefen samt Bolagets jurist. Stämman beslutade enhälligt att, i enlighet med styrelsens förslag till beslut, att ändra bolagsordningen och genomföra nyemission med företrädesrätt för aktieägarna. Emissionen genomfördes under september-oktober och ökade antalet B-aktier med 59 244 790 från 58 669 790 till 117 914 580 st. Den tillförde Artimplant netto 32,6 MSEK.



Valberedning

Vid årsstämman 2010 beslutades att Bolagets styrelseordförande skall utses till ledamot av valberedningen och skall få i uppdrag att, i samråd med Bolagets per den 30 september 2010 röstmässigt tre största aktieägare utse ytterligare tre ledamöter. Valberedningen skall inom sig utse en ordförande vilken inte får vara styrelsens ordförande. Om någon av de tre största aktieägarna avstår från att utse representant till valberedningen, alternativt inte längre tillhör de röstmässigt största aktieägarna under perioden fram till årsstämman 2011, tillfaller denna rätt den i röstmässig storlek nästkommande aktieägaren. Majoriteten av valberedningens ledamöter skall inte vara styrelseledamöter och VD eller annan person från bolagsledningen skall inte vara ledamot av valberedningen. Valberedningens ledamöter ska offentliggöras senast sex månader före årsstämma och publicerades på Bolagets hemsida den 2 november 2010. Styrelsens ordförande skall under fjärde kvartalet sammankalla valberedningen. Valberedningens uppgift är 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. 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 2010 består av John Arnold från J&C Arnold Revocable Trust, Anders Cedronius (ordförande) som är grundare och tidigare VD för Artimplant, Lars Peterson som är grundare av Artimplant och Ingemar Kihlström som är styrelseordförande i Artimplant AB. Valberedningen kan kontaktas genom styrelsens ordförande Ingemar Kihlström på telefon 0733-82 11 02. Valberedningen sammanträder vid behov, dock minst en gång per år. Valberedningen har under 2010 och början av 2011 haft ett protokollfört sammanträde och underhandskontakter vid behov.

Årsstämma 2011

Artimplant AB:s årsstämma kommer att hållas den 4 maj 2011, kl. 17:00 på Bolagets huvudkontor beläget på Hulda Mellgrens gata 5, 421 32 Västra Frölunda. Aktieägare som önskar få ett ärende behandlat på årsstämman kan lämna

förslaget till Bolaget på e-postadress agm2011@artimplant.com eller på ovanstående adress till Artimplant AB, Att: Årsstämma 2011. Förslagen måste, för att med säkerhet kunna tas in i kallelsen och därmed på årsstämmans dagordning, ha inkommit till Bolaget senast den 11 mars 2011.

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. 44-45. 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 ledamöterna. 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 har under 2010 haft 15 styrelsemöten, varav sju telefonmöten och två per capsulam. Styrelseledamöternas deltagande på dessa möten redovisas nedan.

	Närvaro/totalt antal möten
Ingemar Kihlström	15/15
Lennart Ribohn (avgick på årsstämma 2010)	8/8
Håkan Johansson* (inträdde på årsstämma 2010)	7/7
Wenche Rolfsen Sandsborg	14/15
Anna Malm Bernsten	15/15
Mats Lindquist	15/15

* Håkan Johansson var adjungerad styrelseledamot på ytterligare fyra möten under 2010 och har således totalt deltagit på 11/15 möten.

Styrelsens ordförande och tre av styrelseledamöterna har utöver styrelsearbetet deltagit i ersättnings- eller revisionsutskottmöten. Delegering av ansvar och beslutanderätt till dessa utskott framgår av styrelsens arbetsordning som innehåller respektive utskotts arbetsordning. Utskotten har f.n. ingen beslutande rätt annat än i frågor som styrelsen explicit delegerar. De frågor som behandlats vid utskottens möten protokollförs och rapport lämnas vid efterföljande styrelsesammanträde. Styrelsearbetet har förutom sedvanliga budget- och utvecklingsfrågor präglats av nyemission samt Bolagets fokuserade strategi inriktad på egenförsäljning i USA. Sekreterare vid styrelsemötena har varit finanschef Lars-Johan Cederbrant. Vid årsstämman 2010 beslutades att arvode till styrelsen skulle vara oförändrat och 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 2010 av styrelsemedlemmarna Wenche Rolfsen Sandsborg (ordförande i utskottet) och Ingemar Kihlström. Avseende 2010 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

Wenche Rolfsen Sandsborg	2/2
Ingemar Kihlström	2/2

Revisionsutskott

Artimplants revisionsutskott utses årligen av styrelsen och bestod under 2010 av styrelsemedlemmarna Lennart Ribohn (ordförande i utskottet), som vid årsstämman ersattes av Håkan Johansson (ordförande i utskottet), och Mats Lindquist.

Utskottet är ett organ inom Bolagets styrelse med uppgift att, i enlighet med Aktiebolagsslagen, 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 sty-

relsen 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 2010 har utskottet haft tre protokollförda möten samt däremellan haft underhandskontakter vid behov. Revisionsutskottet har också hållit ett möte i februari 2011, vid vilket revision av bokslut för 2010 behandlades. Bolagets revisor har deltagit vid samtliga av revisionsutskottets möten. Utskottet har tillsammans med revisorn diskuterat och fastställt revisionens omfattning samt revisorns oberoende.

Närvaro/totalt antal möten

Lennart Ribohn	1/1
Håkan Johansson	2/2
Mats Lindquist	3/3

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 godkänner 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 2010 omvaldes revisionsbolaget Ernst & Young AB till revisor i Artimplant. Huvudansvarig revisor är auktoriserade revisorn Björn Grundvall. Han är Bolagets revisor sedan 2010 och innehar inga aktier i Bolaget. När Ernst & Young AB 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 har äventyrat Ernst & Young AB:s eller Björn Grundvalls oberoende. I huvudsak har det rört sig om fördjupade genomgångar av redovisningsfrågor och råd i samband med upprättande av deklaration. I not 2 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 sidan 42 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 tvärfunktionella frågor. Artimplants ledningsgrupp består av sex personer, vilka presenteras på sidan 45. 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 2010 fastställde riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare. Dessa presenteras nedan. Förslag inför stämman 2011 är oförändrade riktlinjer.

Artimplant skall erbjuda marknadsmässiga villkor som gör att Bolaget kan rekrytera och behålla kompetent personal. Ersättningen till ledningen skall bestå av fast lön, rörlig ersättning, långsiktiga incitamentsprogram, pension och andra sedvanliga förmåner. Ersättningen baseras på individens prestation i förhållande till i förväg uppställda mål, såväl individuella som gemensamma mål för hela Bolaget.

Den fasta lönen skall vara marknadsmässig och omprövas som huvudregel en gång per år med beaktande av individens prestation. Storleken på den rörliga ersättningen baseras på individens ansvarsnivå och procentuella uppfyllelse av uppställda mål. Styrelsen ska årligen fastställa ett tak för rörlig ersättning vilken inte får överstiga 30 procentenheter av den fasta ersättningen.

Artimplant har infört aktiebaserade incitamentsprogram avsedda att främja Bolagets långsiktiga intressen. Incitamentsprogrammen består av teckningsoptioner och personaloptioner. Optionerna har en löptid om 5 år. Styrelsen föreslår inget aktiebaserat incitamentsprogram för 2010/2011.

Ledningen har rätt till pensioner enligt anställningsavtal alternativt ITP1-systemet. Pensionsåldern regleras i lag.

De ledande befattningshavarnas anställningsavtal inkluderar uppsägningsbestämmelser. Enligt dessa avtal kan anställning vanligen upphöra på den anställdes begäran

med en uppsägningstid av 3-6 månader och på Bolagets begäran med en uppsägningstid av 3-12 månader. Därutöver har VD en möjlighet till 1 månads uppsägningstid och avgångsvederlag om 18 månader om hela verksamheten överläts eller avnoteras. Härutöver finns det inte några överenskommelser om avgångsvederlag för de ledande befattningshavarna.

Styrelsen har rätt att frånga ovanstående riktlinjer om styrelsen bedömer att det i ett enskilt fall finns särskilda skäl som motiverar det.

Styrelsens rapport om intern kontroll och riskhantering avseende den finansiella rapporteringen för räkenskapsåret 2010

Styrelsen ansvarar enligt den svenska aktiebolagslagen och svensk kod för bolagsstyrning ("Koden") för den interna kontrollen. 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 policier, instruktioner och organisationsstruktur dokumenterat uppdelningen av ansvar inom hela Artimplants organisation.

Detta reflekteras i att policier och instruktioner, när så är tillämpligt, är baserade på internationellt accepterade standarder och/eller bästa arbetssätt. Policier 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.

FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

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 15 februari 2011

Håkan Johansson
Ledamot

Ingemar Kihlström
Ordförande

Mats Lindquist
Ledamot

Anna Malm Bernsten
Ledamot

Wenche Rolfsen Sandsborg
Ledamot

Hans Rosén
VD

Vår revisionsberättelse har lämnats den 15 februari 2011
Ernst & Young AB

Björn Grundvall
Auktoriserad revisor



KONCERNENS RAPPORTER ÖVER TOTALRESULTATET belopp i KSEK

	Not 1	2010	2009
Nettoomsättning		18 466	23 998
Kostnad för sålda varor och tjänster		-4 024	-4 328
Bruttoresultat		14 442	19 670
Övriga intäkter		947	451
Forsknings- och utvecklingskostnader	2,3,6,7	-14 637	-14 995
Försäljningskostnader	2,3,6,7	-15 917	-17 049
Administrationskostnader	2,3,6,7	-5 831	-5 729
Övriga kostnader		-966	-861
Rörelseresultat		-21 962	-18 513
Ränteintäkter och övriga finansiella intäkter	4	155	311
Räntekostnader och övriga finansiella kostnader	4	-558	-431
Finansnetto		-403	-120
Resultat efter finansiella poster		-22 365	-18 633
Skatt	12	-	-
Årets resultat*		-22 365	-18 633
Resultat hänförligt till moderbolagets aktieägare		-22 365	-18 633
Resultat per aktie, SEK		-0,32	-0,31
Resultat per aktie efter utspädning, SEK		-0,32	-0,31

* Överensstämmer med årets totalresultat.

FÖRDELNING AV KONCERNENS NETTOOMSÄTTNING belopp i KSEK

	2010	2009
Intäktslag		
Produktförsäljning till licenstagare	6 966	14 572
Produktförsäljning till slutkund och distributör	11 064	8 680
Engångs- och projektmålsintäkter	-	-
Produktutveckling på kontrakt och övrig fakturering	436	746
Totalt	18 466	23 998
Geografiska marknader		
Nordamerika	16 804	18 705
Europa	1 662	5 041
Övriga marknader	-	252
Totalt	18 466	23 998

KONCERNENS RAPPORTER ÖVER FINANSIELL STÄLLNING

belopp i KSEK

TILLGÅNGAR	Not 1	2010-12-31	2009-12-31
Balanserade utgifter för produktutveckling	5	559	1 191
Patent och varumärken	6	957	1 587
Summa immateriella anläggningstillgångar		1 516	2 778
Inventarier	7	281	723
Summa materiella anläggningstillgångar		281	723
Summa anläggningstillgångar		1 797	3 501
Råvaror, halvfabrikat och färdigvaror		3 210	4 137
Summa varulager m.m.		3 210	4 137
Kundfordringar		1 794	2 946
Övriga fordringar		916	1 014
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	9	2 297	3 286
Summa kortfristiga fordringar		5 007	7 247
Kassa och bank		36 890	15 613
Summa omsättningstillgångar		45 107	26 997
SUMMA TILLGÅNGAR		46 904	30 498

EGET KAPITAL OCH SKULDER	Not 1	2010-12-31	2009-12-31
Aktiekapital	10	11 849	5 924
Övrigt tillskjutet kapital		53 387	39 953
Ansamlad förlust		-8 469	-3 390
Periodens resultat		-22 365	-18 633
Summa eget kapital		34 402	23 853
Avsättningar		12	65
Leverantörsskulder		2 342	1 147
Övriga kortfristiga räntebärande skulder		4 000	-
Övriga kortfristiga skulder		548	1 393
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	11	5 600	4 040
Summa kortfristiga skulder		12 490	6 579
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		46 904	30 498
Ställda säkerheter		8 000	Inga
Eventualförpliktelser		Inga	Inga

KONCERNENS RAPPORTER ÖVER FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL

belopp i KSEK

Belopp i KSEK	Not 1	2010	2009
Ingående balans		5 924	5 924
Nyemission		5 924	-
Summa aktiekapital*		11 849	5 924
Ingående balans övrigt tillskjutet kapital**		39 953	58 270
Nyemission		32 585	-
Nyemissionsutgifter		-5 869	-
Nedsättning		-13 282	-18 317
Summa övrigt tillskjutet kapital		53 386	39 953
Ingående balans annat eget kapital		-22 024	-22 229
Nedsättning		13 282	18 317
Förmån personaloption		273	521
Periodens resultat		-22 365	-18 633
Summa annat eget kapital		-30 834	-22 024
Summa eget kapital vid periodens slut		34 402	23 853

* Se vidare under avsnitt Aktier och ägarförhållanden.

** Övrigt tillskjutet kapital har årligen nedsatts för att täcka ansamlad förlust. Totalt övrigt tillskjutet kapital före emissionskostnader uppgår till 470 MSEK.

KONCERNENS RAPPORTER ÖVER KASSAFLÖDE belopp i KSEK

	Not 1	2010	2009
Den löpande verksamheten			
Resultat efter finansiella poster		-22 365	-18 633
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	13	2 189	3 974
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-20 176	-14 659
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital			
Förändring av varulager m.m.		928	589
Förändring av fordringar		2 240	-3 035
Förändring av skulder		1 910	1 576
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-15 098	-15 529
Investeringsverksamheten			
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar		-226	-215
Förvärv av materiella anläggningstillgångar		-39	-25
Försäljning av materiella anläggningstillgångar		-	11
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-265	-229
Finansieringsverksamheten			
Lån		4 000	-
Nyemission		32 640	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		36 640	-
Periodens kassaflöde		21 277	-15 758
Likvida medel vid periodens början*		15 613	31 371
Likvida medel vid periodens slut*		36 890	15 613

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

MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNINGAR belopp i KSEK

	Not 1	2010	2009
Nettoomsättning*		17 038	28 192
Kostnad för sålda varor och tjänster		-4 206	-4 554
Bruttoresultat		12 832	23 638
Övriga intäkter		3 398	2 151
Forsknings- och utvecklingskostnader	2,3,6,7	-14 637	-14 995
Försäljningskostnader*	2,3,6,7	-8 821	-12 203
Administrationskostnader	2,3,6,7	-5 831	-5 729
Övriga kostnader		-4 559	-3 345
Rörelseresultat		-17 618	-10 483
Ränteintäkter och övriga finansiella intäkter*	4	1 105	1 360
Räntekostnader och övriga finansiella kostnader	4	-1 751	-1 781
Nedskrivning fordran dotterbolag		-3 262	-2 898
Finansnetto		-3 908	-3 319
Resultat efter finansiella poster		-21 526	-13 802
Skatt	12	-	-
Årets resultat**		-21 526	-13 802

* Av moderbolagets totala intäkter och inköp avser 7 968 (8 400) av intäkterna och inga (-) av inköpen avser koncerninterna transaktioner.

** Överensstämmer med årets totalresultat.

FÖRDELNING AV MODERBOLAGETS NETTOOMSÄTTNING belopp i KSEK

	2010	2009
Intäktslag		
Produktförsäljning till licenstagare	6 966	14 572
Produktförsäljning till slutkund och distributör	8 209	11 524
Engångs- och projektmålsintäkter	-	-
Produktutveckling på kontrakt och övrig fakturering	1 863	2 096
Totalt	17 038	28 192
Geografiska marknader		
Nordamerika	15 376	22 899
Europa	1 662	5 041
Övriga marknader	-	252
Totalt	17 038	28 192

MODERBOLAGETS BALANSRÄKNINGAR belopp i KSEK

TILLGÅNGAR	Not 1	2010-12-31	2009-12-31
Balanserade utgifter för produktutveckling	5	559	1 191
Patent och varumärken	6	957	1 587
Summa immateriella anläggningstillgångar		1 516	2 778
Inventarier	7	270	715
Summa materiella anläggningstillgångar		270	715
Aktier och andelar i koncernföretag	8	10	10
Fordringar hos koncernföretag		6 177	-
Summa finansiella anläggningstillgångar		6 187	10
Summa anläggningstillgångar		7 973	3 503
Råvaror, halvfabrikat och färdigvaror		2 870	3 825
Summa varulager m.m.		2 870	3 825
Kundfordringar		530	1 923
Fordringar hos koncernbolag		5 243	9 736
Övriga fordringar		911	1 014
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	9	2 036	3 162
Summa kortfristiga fordringar		8 720	15 835
Kassa och bank		35 853	15 020
Summa omsättningstillgångar		47 443	34 680
SUMMA TILLGÅNGAR		55 416	38 183

EGET KAPITAL OCH SKULDER	Not 1	2010-12-31	2009-12-31
Aktiekapital	10	11 849	5 924
Reservfond		26 671	39 953
Summa bundet eget kapital		38 520	45 877
Balanserad vinst		26 988	521
Periodens resultat		-21 526	-13 802
Summa fritt eget kapital / Ansamlad förlust		5 462	-13 281
Summa eget kapital		43 982	32 596
Avsättningar		12	65
Leverantörsskulder		2 288	1 103
Kortfristiga räntebärande skulder		4 000	-
Övriga kortfristiga skulder		477	1 377
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	11	4 657	3 042
Summa kortfristiga skulder		11 422	5 522
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		55 416	38 183
Ställda säkerheter		8 000	Inga
Ansvarsförbindelser		Inga	Inga

MODERBOLAGETS FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL belopp i KSEK

FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL	Not 1	2010	2009
Aktiekapital*			
Ingående balans		5 924	5 924
Nyemission		5 924	-
Utgående balans		11 849	5 924
Reservfond**			
Ingående balans		39 953	58 270
Nedsättning av reservfond		-13 282	-18 317
Utgående balans		26 671	39 953
Fritt eget kapital**			
Ingående balans		-13 281	-18 318
Nedsättning av reservfond		13 282	18 317
Nyemission		32 585	-
Nyemissionsutgifter		-5 869	-
Omföring		-2	1
Förmån personaloption		273	521
Årets resultat		-21 526	-13 802
Utgående balans		5 462	-13 281
Summa eget kapital		43 982	32 596

* Se vidare under avsnitt Aktier och ägarförhållanden.

** Reservfonden har årligen nedsatts för att täcka ansamlad förlust. Totalt tillskjutet kapital till reservfond/fritt eget kapital före emissionskostnader uppgår till 470 MSEK.

MODERBOLAGETS KASSAFLÖDESANALYSER belopp i KSEK

	Not 1	2010	2009
Den löpande verksamheten			
Resultat efter finansiella poster		-21 526	-13 802
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	13	5 443	6 866
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-16 083	-6 936
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital			
Förändring av varulager m.m.		955	718
Förändring av fordringar		-2 324	-10 176
Förändring av skulder		1 900	793
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-15 552	-15 601
Investeringsverksamheten			
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar		-226	-215
Förvärv av materiella anläggningstillgångar		-29	-25
Försäljning av materiella anläggningstillgångar		-	11
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-255	-229
Finansieringsverksamheten			
Lån		4 000	-
Nyemission		32 640	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		36 640	-
Periodens kassaflöde		20 833	-15 830
Likvida medel vid periodens början*		15 020	30 850
Likvida medel vid periodens slut*		35 853	15 020

* 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 har under året infört följande nya och ändrade standarder från IASB och uttalanden från IFRIC från och med 1 januari 2010.

- IFRS 2, Aktierelaterade ersättningar. Ändring. Koncerninterna aktierelaterade ersättningar som regleras med kontanter (Godkänd av EU 23 mars 2010 och tillämpas på räkenskapsår som börjar 1 januari 2010 eller senare)
- IFRS 3R, Rörelseförvärv och IAS 27R Koncernredovisning och separata finansiella rapporter. (Godkänd av EU 3 juni 2009 och tillämpas på räkenskapsår som börjar 1 juli 2009 eller senare).
- IAS 39, Finansiella instrument: Redovisning och värdering - Ändring. Poster berättigade för säkringsredovisning (Godkänd av EU 15 september 2009 och tillämpas på räkenskapsår som börjar 1 juli 2009 eller senare)
- IFRIC 12, Avtal om ekonomiska eller samhällliga tjänster. (Godkänd av EU 25 mars 2009 och tillämpas på räkenskapsår som börjar 1 april 2009 eller senare)
- IFRIC 15, Avtal om uppförande av fastigheter. (Godkänd av EU 22 juli 2009 och tillämpas på räkenskapsår som börjar 1 januari 2010 eller senare)
- IFRIC 16, Säkringar av nettoinvesteringar i en utlandsverksamhet (Godkänd av EU 4 juni 2009 och tillämpas på räkenskapsår som börjar 1 juli 2009 eller senare)
- IFRIC 17, Utdelning av sakvärden till ägare (Godkänd av EU 26 november 2009 och tillämpas på räkenskapsår som börjar 1 november 2009 eller senare)
- IFRIC 18, Överföringar av tillgångar från kunder (Godkänd av EU 27 november 2009 och tillämpas på räkenskapsår som börjar 1 november 2009 eller senare)

Tillämpningen av dessa standarder och tolkningar har inte haft någon effekt på koncernens finansiella resultat eller ställning.

Moderbolaget tillämpar så långt det är möjligt samma redovisningsprinciper som koncernen, men med de undantag och tillägg som anges i RFR 2.

Framtida ändringar av regelverk

Artimplant har valt att inte förtidstillämpa någon av nedanstående uppdateringar/förändringar av IFRS. Den framtida tillämpningen av nedanstående standarder och tolkningar kommer inte att ha någon effekt på koncernens finansiella resultat eller ställning.

- IFRS 9, Financial Instruments: Recognition and Measurement (tidplan för godkännande av EU saknas f.n.)
- IAS 24, Upplysningar om närstående. Ändring
- IAS 32, Finansiella instrument: Klassificering. Ändring Classification of Rights issues
- IFRIC 14, Förskottsbetalning av ett lägsta fonderingskrav. Ändring
- IFRIC 19, Utsläckning av finansiella skulder med eget kapitalinstrument
- IFRS 7, Financial instruments: Disclosures. Ändring.

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. Den funktionella valutan är SEK. Dotterföretagets verksamhet redovisas sedan 2008 som en utvidgning av moderbolagets verksamhet. Det innebär att valutaeffekter som härstammar från omräkning av dotterbolaget redovisas 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 licensstagare varje månad då de även intäktsförs. Licensintäkter förfaller enligt avtal med SBI till slutlig rapportering och betalning 30 dagar efter ett kalenderkvartals slut. Eventuell justering av upparbetad licensintäkt sker i samband med att slutlig rapportering och betalning görs av licensstagaren.

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 fem 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 orealiserade kursvinster respektive förluster ingår i resultaträkningen. Bolaget har ett utländskt dotterbolag per balansdagen. 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 innehar 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. 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 aktiverade 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 tillverkningskostnader.

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.

Patent och varumärken, balanserade utgifter för produktutveckling och inventarier skrivs av på 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.

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 baserat på 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 inlösentidpunkter, 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

Genomsnittligt antal anställda	2010	2009
Kvinnor	13	14
Män	12	13
Summa	25	27

Antal anställda vid årets slut uppgick till 25 (11 kvinnor, 14 män). 4 st är anställda av Artimplant USA, Inc. och övriga av Artimplant AB.

Sjukfrånvaro i %	Män		Kvinnor		Totalt	
	2010	2009	2010	2009	2010	2009
<30 år	-	-	-	0,8	-	0,8
30-49 år	1,3	0,8	1,9	3,6	1,7	2,5
>50 år	0,4	1,1	14,9	3,3	4,3	1,7
Samtliga anställda	0,8	0,9	3,9	3,6	2,5	2,2

Av det totala antalet sjukfrånvarotimmar avser 42,9% en sjukfrånvaro över 60 kalenderdagar

Personalomsättning i %	2010	2009
Kvinnor	15,7	7,2
Män	16,3	15,6
Samtliga anställda	16,0	3,7

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

Ersättningar & andra förmåner 2010	Grundlön / styrelse-arvode*	Rörlig ersättning	Övriga förmåner	Pensionskostnad	Aktie-relaterad ersättning	Övrig ersättning	Summa
Styrelsens ordförande, Ingemar Kihlström*	290	-	-	-	-	-	290
Styrelseledamot, Anna Bernsten*	140	-	-	-	-	-	140
Styrelseledamot, Mats Lindquist*	160	-	-	-	-	-	160
Styrelseledamot, Lennart Ribohn*	90	-	-	-	-	-	90
Styrelseledamot, Wenche Rolfsen*	160	-	-	-	-	-	160
Styrelseledamot, Håkan Johansson*	90	-	-	-	-	-	90
Verkställande Direktör	1 378	82	-	419	94	-	1 972
Övriga ledande befattningshavare (5 st)	2 996	124	-	523	117	187	3 946
Övrig personal **	8 832	34	106	796	62	-	9 830
Sociala avgifter på lön och pension **	4 048	75	-	494	-53	-	4 564

* Ersättning till styrelse avser perioden januari-december 2010 där styrelsearvode utgått med KSEK 280 till ordföranden samt KSEK 140 vardera till övriga ledamöter. Resterande ersättning avser uppdrag i revisions- och ersättningsutskott.

** Personalkostnader i dotterbolaget Artimplant USA, Inc ingår med totalt KSEK 1 174.

NOTER belopp i KSEK

Ersättningar & andra förmåner 2009	Grundlön / styrelse-arvode*	Rörlig ersättning	Övriga förmåner	Pensionskostnad	Aktie-relaterad ersättning	Övrig ersättning	Summa
Styrelsens ordförande, Ingemar Kihlström*	295	-	-	-	-	-	295
Styrelseledamot, Anna Bernsten*	140	-	-	-	-	-	140
Styrelseledamot, Mats Lindquist*	160	-	-	-	-	-	160
Styrelseledamot, Lennart Ribohn*	180	-	-	-	-	-	180
Styrelseledamot, Wenche Rolfsen*	155	-	-	-	-	-	155
Verkställande Direktör	1 342	110	-	410	160	-	2 022
Övriga ledande befattningshavare (5 st)	2 911	46	-	414	193	250	3 814
Övrig personal**	8 464	81	-	824	168	-	9 537
Sociala avgifter på lön och pension**	4 244	73	-	400	45	-	4 761

* Ersättning till styrelse avser perioden januari-december 2009 där styrelsearvode utgått med KSEK 280 till ordföranden samt KSEK 140 vardera till övriga ledamöter. Resterande ersättning avser uppdrag i revisions- och ersättningsutskott.

** Personalkostnader i dotterbolaget Artimplant USA, Inc ingår med totalt KSEK 1 080.

Personaloptioner*	Option 2005-2010	Option 2006-2011	Option 2007-2012	Option 2008-2013	Option 2009-2014	Totalt	% av antal aktier*
Verkställande Direktör	210 000	110 000	110 000	112 500	112 500	655 000	0,7%
Övriga ledande befattningshavare	270 000	115 000	150 000	180 000	156 000	871 000	0,9%
Övrig personal	120 000	112 500	130 000	157 500	181 500	701 500	0,8%
Avsatt till säkring av sociala avgifter	200 000	112 500	130 000	150 000	150 000	742 500	0,8%
Summa bemyndigade optioner	800 000	450 000	520 000	600 000	600 000	2 970 000	3,2%
Uttestående optioner 100101	209 480	282 239	494 053	562 684	579 776	2 128 232	2,3%
Tilldelade under perioden	-	-	-	-	-	-	-
Återlämnade / Ej tecknade	-	-40 838	-54 599	-124 185	-103 348	-322 970	-
Inlösta	-	-	-	-	-	-	-
Förfallna	-209 480	-	-	-	-	-209 480	-
Uttestående optioner 101231	0	241 401	439 454	438 499	476 428	1 595 782	1,7%
Inlösenkurs (SEK)	7,20	6,90	5,50	3,40	2,70	-	-
Ökning av eget kapital vid full teckning**	0	1 666	2 417	1 491	1 286	6 860	-

Kommentarer:

* Aktier per option omräknat till 1,28 och inlösenkurs omräknat för nyemission 2010.

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

Pensioner

Artimplant har endast avgiftsbestämd pensionsplan. Pensionskostnad avser den kostnad som påverkat årets resultat. Den verkställande direktörens pensionspremie uppgår till 35% av lönen. För övrig personal i Artimplant AB utgår pensionspremier enligt kollektivavtal ITP1. Det innebär 4,5% på lön upp till 32 KSEK per månad och 30% på lön däröver.

Uppsägningslöner mm.

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

Uppsägningstid för övriga ledande befattningshavare är 3-6 månader vid uppsägning från den anställdes sida, och 3-12 månader vid uppsägning från Bolaget.

Ersättning till revisorer	2010	2009
Revisionsuppdrag, vald revisor Ernst & Young AB	200	175
Revision utöver revisionsuppdraget	43	108
Skatterådgivning	14	14
Övriga tjänster	82	-
Övriga revisorer (avser dotterbolag)	89	74
Summa	427	371

Not 3 Avskrivningar och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar

	Koncern		Moderbolag	
	2010	2009	2010	2009
Avskrivningar av materiella anläggningstillgångar enligt plan fördelade per funktion				
Forsknings- och utvecklingskostnader	437	566	437	566
Försäljningskostnader	16	30	10	24
Administrationskostnader	20	13	20	13
Summa	474	610	468	603
Avskrivningar och nedskrivningar av immateriella anläggningstillgångar enligt plan fördelade per funktion				
Forsknings- och utvecklingskostnader	1 362	2 480	1 362	2 480
Försäljningskostnader	24	22	24	22
Administrationskostnader	-	-	-	-
Summa	1 386	2 501	1 386	2 501

Not 4 Finansiella intäkter och kostnader

	Koncern		Moderbolag	
	2010	2009	2010	2009
Ränteintäkter	104	123	118	180
Valutakursvinster	51	188	987	1 180
Summa finansiella intäkter	155	311	1 105	1 360
Räntekostnader	-190	-5	-190	-5
Valutakursförluster	-360	-419	-1 553	-1 768
Övriga finansiella kostnader	-8	-8	-8	-8
Summa finansiella kostnader	-558	-431	-1 751	-1 718

Not 5 Balanserade utgifter för produktutveckling

	2010-12-31	2009-12-31
Anskaffningsvärde vid årets ingång	44 918	44 918
Årets aktiveringar	-	-
Anskaffningsvärde vid årets utgång	44 918	44 918
Ackumulerade av- och nedskrivningar vid årets ingång	-43 728	-42 093
Årets nedskrivningar	-591	-
Årets avskrivningar enligt plan	-40	-1 635
Ackumulerade av- och nedskrivningar vid årets utgång	-44 359	-43 728
Summa bokfört värde	560	1 191

Balanserade utgifter för produktutveckling	Odontologi
Bokfört värde vid 2010 års ingång	1 191
Årets aktiveringar	-
Nedskrivning	-591
Planenlig avskrivning	-40
Bokfört värde vid 2010 års utgång	560

Not 6 Patent och varumärken

	2010-12-31	2009-12-31
Anskaffningsvärde vid årets ingång	5 406	6 315
Årets aktiveringar	226	215
Utrangering avbrutet patentskydd, m.m.	-120	-1 124
Anskaffningsvärde vid årets utgång	5 512	5 406
Akkumulerade avskrivningar vid årets ingång	-3 819	-3 768
Årets avskrivningar enligt plan	-755	-866
Utrangering avbrutet patentskydd, m.m.	18	815
Akkumulerade avskrivningar vid årets utgång	-4 556	-3 819
Summa bokfört värde	956	1 587

Not 7 Inventarier

	Koncern		Moderbolag	
	2010-12-31	2009-12-31	2010-12-31	2009-12-31
Anskaffningsvärde vid årets ingång	14 645	14 644	14 621	14 620
Årets inköp	39	25	29	25
Årets försäljningar och utrangeringar	-24	-24	-24	-24
Anskaffningsvärde vid årets utgång	14 660	14 645	14 626	14 621
Akkumulerade avskrivningar vid årets ingång	-13 922	-13 337	-13 906	-13 327
Årets avskrivningar enligt plan	-474	-610	-468	-604
Årets försäljningar och utrangeringar	17	24	17	24
Justering	-	1	1	-1
Akkumulerade avskrivningar vid årets utgång	-14 379	-13 922	-14 356	-13 906
Summa bokfört värde	281	723	270	715

Not 8 Moderbolagets aktier och andelar i koncernföretag

	2010-12-31	2009-12-31
Anskaffningsvärde vid årets ingång	10	10
Anskaffningsvärde vid årets utgång	10	10
Summa bokfört värde	10	10

Specifikation över innehav av aktier och andelar	Antal aktier/ andelar	Andel	Bokfört värde
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	
	2010-12-31	2009-12-31	2010-12-31	2009-12-31
Hyra	700	755	700	755
Pensionsförsäkringar	35	153	35	153
Patent	150	167	150	167
Upplupna intäkter	978	1 818	731	1 694
Övrigt	434	393	420	393
Summa	2 297	3 286	2 036	3 162

Not 10 Aktiekapital

Förändring av antalet utestående aktier	Kvot- värde	antal aktier Serie A*	antal aktier Serie B*	antal aktier Totalt	aktiekapital Totalt
Vid årets början	0,1 SEK	593 750	58 651 040	59 244 790	5 924 479 kr
Konvertering	0,1 SEK	-18 750	18 750	-	
Företrädesemission	0,1 SEK	-	59 244 790	59 244 790	5 924 479 kr
Summa antal aktier vid årets slut	0,1 SEK	575 000	117 914 580	118 489 580	11 848 958

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

Antal aktier	2010	2009
Genomsnittligt antal aktier	69 118 922	59 244 790
Antal aktier efter utspädning	120 532 181	61 346 566

Not 11 Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter

	Koncern		Moderbolag	
	2010-12-31	2009-12-31	2010-12-31	2009-12-31
Semesterskuld och upplupna löner	2 255	1 778	2 043	1 778
Sociala kostnader	1 500	559	1 500	559
Kliniska kostnader	472	250	472	250
Förutbetalda intäkter	-	32	-	32
Upplupen försäljningskommission	526	537	24	-
Konsultkostnader	204	434	204	19
Kollektivavtalade pensions- och sjukförsäkringar	159	-	159	-
Övrigt	484	449	255	404
Summa	5 600	4 040	4 657	3 042

Not 12 Skatter

Akkumulerade förlustavdrag uppgår till 404 MSEK i moderbolaget och till 1,9 MUSD motsvarande 12,8 MSEK i Artimplant USA, Inc. Moderbolagets ackumulerade förlustavdrag har ingen tidsgräns för utnyttjande. Artimplant USA, Inc.'s förlustavdrag förfaller med 193 KUSD i 2026, 467 KUSD i 2028, 561 KUSD i 2029 och med 661 KUSD i 2030. Någon uppskjuten skattefordran har inte redovisats, i enlighet med enligt IAS 12:35. Skattefordran avses börja redovisas när Bolaget genererar uthålliga skattepliktiga överskott.

Not 13 Justeringar för poster som ej ingår i kassaflödet

	Koncern		Moderbolag	
	2010	2009	2010	2009
Nedskrivning fordran dotterbolag	-	-	3 262	2 898
Avskrivning ackumulerad produktutveckling	631	1 635	631	1 635
Avskrivning patent och varumärken	755	866	755	866
Avskrivning inventarier	474	610	468	604
Förmån och avsättning personaloptioner	219	566	219	566
Övrigt	110	297	108	297
Summa	2 189	3 974	5 443	6 866

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

Vi har granskat årsredovisningen och koncernredovisningen, med undantag för bolagsstyrningsrapporten på sidorna 18 - 22, bokföringen samt styrelsens och verkställande direktörens förvaltning i Artimplant AB för räkenskapsåret 2010. Bolagets årsredovisning och koncernredovisning ingår i den tryckta versionen av detta dokument på sidorna 14 - 40. 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 och koncernredovisningen samt 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 ersättningsskyldig mot bolaget. Vi har även granskat om någon styrelseledamot eller verkställande direktören på annat sätt har handlat i strid med aktiebolagslagen, årsredovisningslagen eller bolags-

ordningen. 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. Våra uttalanden omfattar inte bolagsstyrningsrapporten på sidorna 18 - 22. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker att årsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen för moderbolaget, rapport över totalresultatet och finansiell ställning för koncernen, disponerar vinsten i moderbolaget enligt förslaget i förvaltningsberättelsen och beviljar styrelsens ledamöter och verkställande direktören ansvarsfrihet för räkenskapsåret.

Rapport om bolagsstyrningsrapporten

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för bolagsstyrningsrapporten på sidorna 18 - 22 och för att den är upprättad i enlighet med årsredovisningslagen.

Som underlag för vårt uttalande om att en bolagsstyrningsrapport har upprättats och är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar, har vi läst bolagsstyrningsrapporten och bedömt dess lagstadgade innehåll baserat på vår kunskap om bolaget.

En bolagsstyrningsrapport har upprättats och dess lagstadgade information är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar.

Göteborg den 15 februari 2011

Ernst & Young AB

Björn Grundvall
Auktoriserad revisor

AKTIER OCH ÄGARFÖRHÅLLANDEN

Artimplant ABs B-aktier är sedan 1997 noterade på NASDAQ OMX Stockholm i segmentet för små företag och i sektorn hälsovård. A-aktier är inte börsnoterade, men kan konverteras till B-aktier. Antal A- respektive B-aktier samt röststyrka redovisas i tabellen Antal aktier och röster på nästa sida.

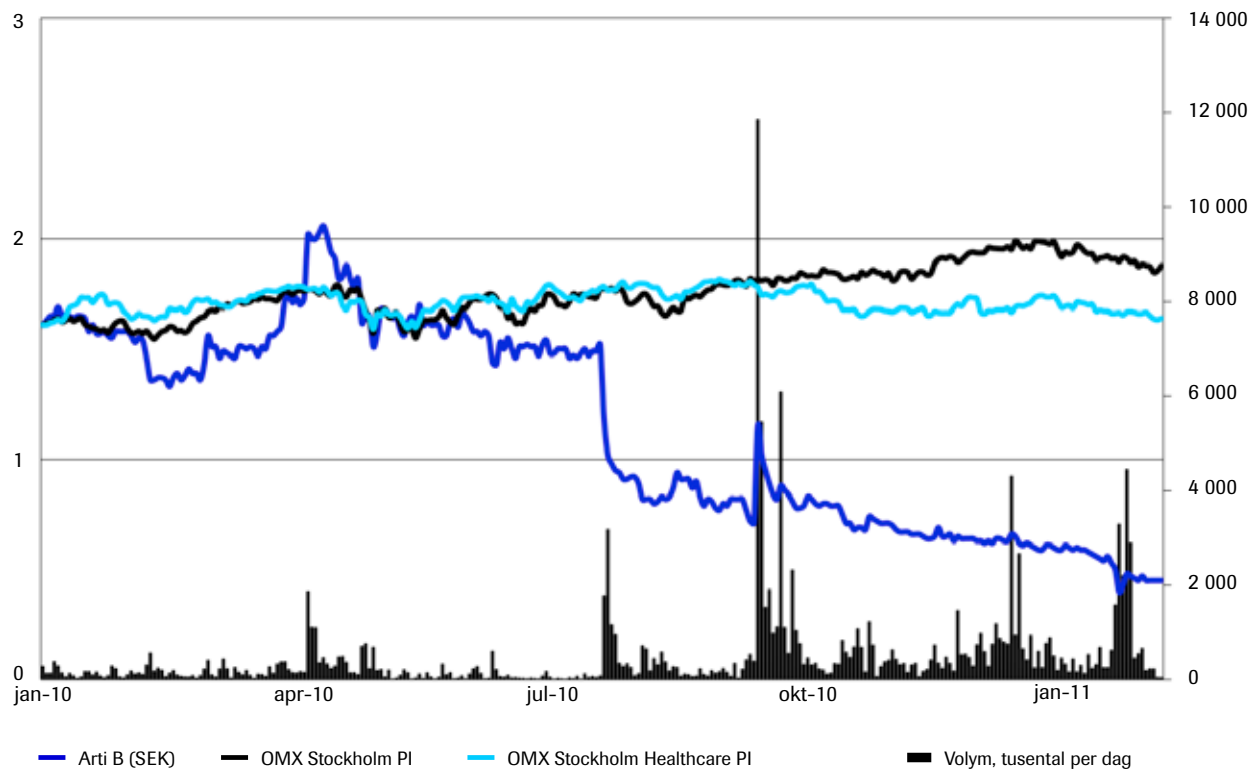
B-aktiens stängningskurs på årets sista dag var 0,66 SEK. Kursutvecklingen under 2010 och början av 2011 redovisas i nedanstående diagram Aktiekursutveckling. Artimplants börsvärde den 31 december 2010 uppgick till cirka 78 MSEK. Artimplant har under 2010 inte lämnat någon utdelning eller återköpt aktier.

Antalet aktieägare uppgick den 31 december 2010 enligt det av Euroclear Sweden AB förda aktieägarregistret till 7 225. De största aktieägarna finns redovisade i tabellen 10 största ägarna per 2010-12-31 på nästa sida.

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. Villkoren är i sammandrag; Löptiden är 5 år och inlösen kan ske år 3-5. Personalen ska äga ett visst antal aktier i Artimplant under programmens löptid, men i övrigt är optionerna vederlagsfria. En option ger rätt till 1,28 aktier. Fullständiga villkor för optionsprogrammen finns på Artimplants hemsida under "Investors and media/Corporate governance/General stockholders' meetings".

Ytterligare information om aktieägare och aktier, t.ex. kvotvärde, begränsningar i överlåtbarhet, rätt till Bolagets resultat, m.m. finns i Förvaltningsberättelsen i avsnitt Aktieägare och aktieinformation på sidan 19.

Aktiekursutveckling, Källa: NASDAQ OMX



AKTIER OCH ÄGARFÖRHÅLLANDEN

10 största ägarna per 2010-12-31, Källa: EUROCLEAR SWEDEN AB

Namn	Antal AK A	Antal AK B	Kapital (%)	Röster (%)
Nordnet Pensionsförsäkring AB	-	9 076 207	7,66	7,34
John & Claire Arnold Revocable Trusts	207 000	6 407 775	5,58	6,86
Lindberg, Per	-	5 916 665	4,99	4,78
Försäkringsaktiebolaget, Avanza Pension	-	5 279 485	4,46	4,27
Livförsäkringsaktiebolaget Skandia (Publ)	45 000	3 656 731	3,12	3,32
Cedronius, Anders	99 000	2 001 000	1,77	2,42
JP Morgan Bank	-	2 834 200	2,39	2,29
Kaunitz, Bo	-	2 000 000	1,69	1,62
Peterson, Lars (med familj och bolag)	37 500	1 576 530	1,36	1,58
Handelsbanken Life & Pension Ltd.	-	1 432 000	1,21	1,16
Övriga (7 213 st)	186 500	77 733 987	65,77	64,36
Totalt	575 000	117 914 580	100	100

Antal aktier och röster

Aktieslag	Antal Aktier	Antal Röster	Kapital %	Röster %
A-aktier	575 000	5 750 000	0,5	4,6
B-aktier	117 914 580	117 914 580	99,5	95,4
Totalt	118 489 580	123 664 580	100	100

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
2010	Konvertering A=>B			59 244 790		5 924 479
2010	Företrädesemission	0,65	59 244 790	118 489 580	5 924 479	11 848 958



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, Creative Antibiotics AB och Hammercapp AB vice styrelseordförande i Diagenic ASA, styrelseledamot i Health Invest Partners AB, Kezzler AS, Miris AB, Medivir AB, Oxypharma AB och Respiratorius AB. Anses som oberoende i förhållande till Bolaget och bolagsledningen respektive större aktieägare i Bolaget.

Innehav i Artimplant: B-aktier 298 600 Series B Optioner 0



Håkan Johansson (1955)

Styrelseledamot sedan 2010. Civilekonom från Handelshögskolan vid Göteborgs Universitet. Oberoende rådgivare. Senior Partner på EQT Partners AB 1999-2009. Håkan Johansson var under åren 1994-1999 verksam inom Electroluxkoncernen först som ansvarig för Mergers & Acquisitions och sedan som Verkställande Direktör för Electrolux Wascator AB. Han har innan Electroluxåren innehaft ett antal olika chefsbefattningar inom Volvokoncernen och var koncernens Finansdirektör 1991-1994. Styrelseledamot i Stena Adactum AB, Volvo Technology Transfer AB och Cordovan Group AB. Anses som oberoende i förhållande till Bolaget och bolagsledningen respektive större aktieägare i Bolaget.

Innehav i Artimplant: B-aktier 2 000 000 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. Styrelseledamot i Biophasia AB. Anses som oberoende i förhållande till Bolaget och bolagsledningen respektive större aktieägare i Bolaget.

Innehav i Artimplant: B-aktier 60 000 Optioner 0



Anna Malm Bernsten (1961)

Styrelseledamot sedan 2007, styrelsuppleant sedan 2006. Civilingenjör. Driver egen konsultverksamhet inom management och affärsutveckling. Förutom erfarenhet från ledande positioner i GE Healthcare Life Sciences, Pharmacia, Assa Abloy, Medivir och Baxter Medical har hon också varit VD och koncernchef i Carmeda AB. Styrelseledamot i Biophasia AB, Cellavision AB, AB Fagerhult, Medivir AB och Nolato AB. Oberoende i förhållande till Bolaget och Bolagsledningen och Bolagets större aktieägare.

Innehav i Artimplant: B-aktier 0 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 och Denator AB. Styrelseledamot i Biovitrum AB, Industrifonden AB, TFS AB och Aker Biomarin AS. Anses som oberoende i förhållande till Bolaget och bolagsledningen respektive större aktieägare i Bolaget.

Innehav i Artimplant: B-aktier 40 000 Optioner 0



Bolagets revisor

Ernst & Young AB

Björn Grundvall (1955)

Auktoriserad revisor

Revisor i Artimplant sedan 2010

LEDANDE BEFATTNINGSHAVARE



Hans Rosén (1960)

Verkställande Direktör

Civilingenjör med inriktning industriell ekonomi. Anställd vid Artimplant sedan 2006. Tidigare VD för börsnoterade Diffchamb AB och ledande positioner i Neovanta och Chromogenix. Styrelseledamot i Vivolux AB.

Innehav i Artimplant: B-aktier 140 000
(inklusive familjemedlemmars innehav)

Personaloptioner: 117 056 program 2006/2011,
110 000 program 2007/2012, 112 500 program 2008/2013,
112 500 program 2009/2014.



Lars-Johan Cederbrant (1971)

Finanschef

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

Innehav i Artimplant: B-aktier 178 000

Personaloptioner: 26 233 program 2006/2011,
44 799 program 2007/2012, 40 000 program 2008/2013,
44 000 program 2009/2014.



Kauko Haapasaari (1958)

Marknadschef

Anställd vid Artimplant sedan 2007.

Innehav i Artimplant: B-aktier 208 000

Personaloptioner: 25 000 program 2007/2012,
40 000 program 2008/2013, 44 000 program 2009/2014.



Katrin Gisselfält (1969)

Chef för Forskning & Utveckling. Ph.D.

Anställd vid Artimplant sedan 1995.

Innehav i Artimplant: B-aktier 30 000

Personaloptioner: 26 233 program 2006/2011,
44 799 program 2007/2012, 40 000 program 2008/2013,
44 000 program 2009/2014.



Maria Nyström (1964)

Produktionschef

Anställd vid Artimplant sedan 2000.

Innehav i Artimplant: B-aktier 9 000

Personaloptioner: 29 779 program 2007/2012,
20 000 program 2008/2013, 24 000 program 2009/2014.



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 80 000

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. 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.

2009 – Försäljningen dubblas och egenförsäljningen flerfaldigas vilket ökar dess andel av total försäljning till 37% (15). Avtalet med Small Bone Innovations omförhandlas till icke-exklusivt fr.o.m. 2009. Samtliga patienter rekryteras i amerikansk eftermarknadsstudie med Artelon® Tissue Reinforcement vid behandling av skuldrans rotatorkuff. Första patienterna inkluderas i klinisk studie för behandling av artros i ländryggen med Artelonimplantat. Produkt-design och operationsmetod vidareutvecklas för Artelon® CCL. De första hundarna opereras i amerikansk prospektiv studie med Artelon® CCL för korsbandsrekonstruktion.

2010 – Egenförsäljningen dubblas och utgör 61% (37) av total produktförsäljning medan licensintäkterna halveras. Artimplants strategi marknadsinriktas med fokus på den strategiskt viktiga USA-marknaden och Artelon® Tissue Reinforcement. Fyra produktspecialister anställs i USA och kostnader som inte är direkt relaterade till marknad och försäljning reduceras i Sverige. Amerikansk eftermarknadsstudie med Artelon® Tissue Reinforcement vid behandling av skuldrans rotatorkuff slutförs.

Årsstämma hålls den 4 maj 2011, 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 2011 anmäla sitt deltagande till förtaget på något av följande sätt:

- Skicka e-post till agm2011@artimplant.com
- Skicka fax till 031-746 56 60
- Ring på telefon 031-746 56 00
- Skriv till Artimplant AB, Årsstämma 2011, Hulda Mellgrens gata 5, 421 32 Västra Frölunda

Anmälan ska innehålla uppgift om namn, person- eller organisationsnummer, adress, telefonnummer samt antal aktier per aktieslag införda i aktieboken per den 28 april 2011. För att äga rätt att rösta på årsstämman måste aktieägarens namn vara infört i den av Euroclear Sweden 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 2011 tillfälligt vara införd i aktieboken i eget namn. Detta bör ske i god tid före den ovan angivna dagen. Årsredovisning publiceras på Bolagets hemsida samt hålls tillgänglig på Bolagets kontor.

Styrelsen föreslår att ingen utdelning lämnas för 2010.

För ytterligare information kontakta

Verkställande Direktör eller Finanschef
Tel. 031-746 56 00
investor.relations@artimplant.com

Kommande informationstillfällen

Tremånadersrapport	4 maj 2011
Årsstämma	4 maj 2011
Sexmånadersrapport	3 augusti 2011
Niomånadersrapport	1 november 2011
Bokslutskommuniké	9 februari 2012

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



www.artimplant.com

Dear Colleagues,

The arthroscopic rotator cuff suture is today regarded as an established procedure. In most cases sufficient treatment of the rotator cuff no longer poses a problem for an experienced arthroscopist. Fundamental biomechanical studies have shown that with the various arthroscopic repair procedures, such as double- or triple-row sutures, transosseous procedures or single-row suture anchors, a sufficient contact surface between bone and tendon can be obtained, thus enabling the healing process. These good results have been confirmed through clinical studies.

Rotator cuff treatment has remained difficult in the presence of biological deficits. Irrespective of the surgical procedure, re-rupture rates in elderly patients, patients with massive rotator cuff tears or patients with already manifested re-rupture after primary suture of the rotator cuff are significantly higher. In the literature, re-rupture rates of up to 90% can be found in these instances!

The reason for the poor results achieved in this difficult patient population appears to reside in the underlying biological deficits of the tendon. There is without doubt enormous scope for improvement in tendon healing on the biological level. In addition to procedures such as stem cell, growth factor and enriched plasma substitution, the reinforcement of the biologically weakened tendon by means of extracellular matrices, also known as patches, offers a promising option.

As early as 2005, we started with the augmentation of biological grafts. Since 2008, we have also used the synthetic Artelon® Tissue Reinforcement (ATR) patch. In the last two years, a total of 40 tendons alone were augmented using ATR in biologically compromised initial conditions. Without exception, arthroscopy was used for the treatment. The open technique is not necessary in these cases.

We closely monitored all ATR-augmented patients through MRI follow-up examinations and other measures. There was no evidence of patch-associated complications, such as rejection or inflammatory reactions. Both from a clinical and an MRI viewpoint, massively reduced re-rupture rates were seen in comparison with the literature. The rates were found to be well below 20%. The results in terms of strength, pain reduction and function are very promising.

In the light of these highly promising findings, we are convinced that arthroscopic patch augmentation in biologically deficient initial situations certainly represents a feasible alternative. Studies over an extended period of time will show whether our approach is justified as medium- and long-term results become available.

Best regards,
Dr. Jan Leuzinger, MD

