



FÖRSTA NIO MÅNADERNA 2005

- Nettoomsättningen uppgick till 1,8 MSEK (1,1 MSEK)
- Resultat efter skatt uppgick till -30,2 MSEK (-22,4 MSEK)
- Resultat per aktie uppgick till -0,61 SEK (-0,59 SEK)
- Artelon® appliceras framgångsrikt som bärare av hyaluronsyra
- Ny studie visar att Artelon® fungerar som utfyllnad under hud
- Elektrospunnen Artelon® expanderar Artimplants möjligheter inom nanoteknologi
- CE-märkning av två produkter inom odontologi

HÄNDELSER EFTER PERIODENS UTGÅNG

- Fyra nya produktutvecklings- och licensavtal undertecknas med Small Bone Innovations
- CE-märkning och klartecken från FDA att marknadsföra Artelon® Surgical Suture i USA
- Elektrospunna nanofibrer av Artelon® appliceras framgångsrikt på metallimplantat
- Distributionsavtal för Artelon® Surgical Suture tecknas med ArthroCare Corporation

Kommande informationstillfällen:

Bokslutskommuniké:	17 februari 2006
Tremånadersrapport:	3 maj 2006
Ordinarie bolagsstämma:	3 maj 2006
Sexmånadersrapport:	8 augusti 2006
Niomånadersrapport:	9 november 2006

Rapporterna finns tillgängliga på Artimplants hemsida www.artimplant.com samtidigt som de distribueras till medierna. För information om affärsmodell, teknologi och produkter hänvisas till Artimplants årsredovisning 2004, som finns tillgänglig på bolagets hemsida.

För ytterligare information kontakta:
Tord Lendau, VD,
tel. 031-746 56 00, 0708-36 94 03
E-post: tord.lendau@artimplant.se

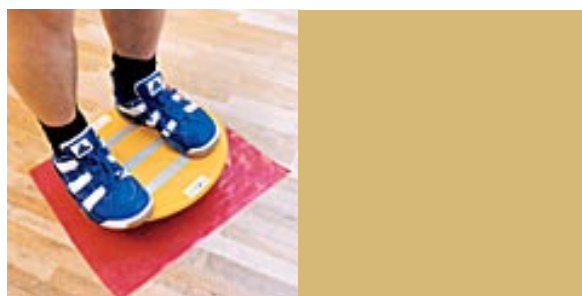


Artimplant

Artimplant är ett biomaterialföretag fokuserat på problemlösningar inom ortopedisk kirurgi, odontologi och rekonstruktiv kirurgi. Bolaget bedriver produktutveckling, tillverkning, samt marknadsföring av nedbrytbara implantat i syfte att återskapa ett aktivt liv. Artimplants egenutvecklade biomaterial Artelon® tillgodoser kliniska behov och öppnar nya marknader.

Bolagets affärsmodell är att licensiera sina produkter och sin teknologi till globala partners. Bolaget har för närvarande sex licensavtal med två globala partners.

Artimplant är noterat på Stockholmsbörsens O-lista.



Artimplants affärsidé

Artimplants affärsidé är att utveckla, tillverka och marknadsföra implantat baserade på Artelon® som tillfredsställer patienters, läkares och vårdgivares behov inom ortopedi och andra terapiområden.

Artimplants vision

Artimplants vision är att bli den självklara samarbetspartnern för utveckling av biomaterialapplikationer för behandling av skadad och defekt kroppsvävnad.

Delårsrapport 1 januari – 30 september 2005

Artimplants resultat 1 januari – 30 september 2005

Nettoomsättningen uppgick under perioden till 1,8 MSEK (1,1 MSEK) och utgörs av ersättning från licenstagare samt produktförsäljning. Halva omsättningen, 0,9 MSEK (0), genererades av godkända produkter. Produktförsäljning under perioden utgörs främst av Artelon® Spacer för behandling av tumbas artros, som under kommande månader kommer att kompletteras av intäkter från nyligen godkända odotologi- och suturprodukter. Rörelseresultatet under perioden uppgick till -31,0 MSEK (-23,4 MSEK) vilket inkluderar avskrivning av balanserade utgifter för produktutveckling uppgående till 4,5 MSEK (1,6 MSEK). Ökad aktivitetsnivå inom alla funktioner ökade kostnadsnivån jämfört med föregående år. Resultatet efter skatt blev -30,2 MSEK (-22,4 MSEK). Resultat per aktie blev -0,61 SEK (-0,59 SEK). Överkursfonden har under tredje kvartalet 2005 ökat med 559 KSEK, vilket avser återvunnen moms från nyemissioner 2002 - 2004.

Vidareutveckling av Artelon®

Biomaterialet Artelon® är en patenterad nedbrytbar polyuretanurea som ger support över lång tid åt läkande kroppsvävnad. Materialets utmärkta biokompatibilitet i både mjukvävnad och ben har demonstrerats i flera kliniska applikationer.

Under det tredje kvartalet fortsatte bolaget utveckla ytterligare applikationer för sitt biomaterial Artelon®. En avhandling av Dr. Fredrik Huss vid Linköpings Universitet indikerade att biomaterialet kan användas som utfyllnad under hud inom rekonstruktiv kirurgi. En cellodlingsstudie visade att fibroblaster (mjukvävnadsceller) delade sig och vandrade in i det porösa Artelon® materialet.

Dessutom applicerades Artelon® med goda resultat som bärare av hyaluronsyra i en mjukvävnadsapplikation. Resultaten från implantationsstudien i djurmodell visade att Artelon® hade en hög grad av biokompatibilitet, vävnadsinväxt och kärlnybildning. Kombinationen av Artelon® och hyaluronsyra resulterade i en något snabbare vävnadsinväxt och kärlnybildning jämfört med enbart Artelon®.

Andra användningsområden inom återskapande av mjukvävnad och rekonstruktion kan utforskas med hjälp av nanoteknologi, elektrospunnen Artelon®, som utvecklats i samarbete med IFP Research, docent Pernilla Walkenström, och Chalmers, professor Paul Gatenholm. Det första användningsområdet som testats för elektrospunnen Artelon® är ytbehandling av metallimplantat. Resultaten är mycket lovande, dock fortfarande i ett tidigt stadium. Alla framgångar inom plastik- och rekonstruktiv kirurgi breddar möjligheterna att hitta globala partners inom dessa områden.

CE-märkning av två odontologiprodukter

CE-märkning inom området odontologi är det första steget i en strategisk breddning av bolagets produktportfölj för att ytterligare utnyttja potentialen i materialplattformen Artelon®. De båda nya produkterna innebär att en högporös form av Artelon® som kan liknas vid skum, för första gången används i godkända produkter. Artelon® Membrane används för att stimulera nybildning av ben i t ex hålrum och defekter genom att förhindra inväxt av omgivande mjukvävnad. Membranet används även för att täcka över och hålla olika typer av benersättningar på plats i en bendefekt. Artelon® Bone Scaffold är en mjuk, högporös cylinder som lätt formas efter utformningen av patientens bendefekt. Produkten fungerar som en klätterställning för kroppens egna celler så att nybildning av ben

underlättas. Majoriteten av idag tillgängliga benersättningar utgörs av hårda och sköra biomaterial, ofta i form av block eller partiklar. Med en ny mjuk, säker och långsamt nedbrytbar benersättning öppnas nya möjligheter för behandling av patienter med bendefekter.

Investeringar och likviditet

Investeringarna under perioden uppgick till 2,0 MSEK (3,2), varav 1,7 MSEK (2,7) avsåg immateriella tillgångar. Vid periodens utgång uppgick likvida medel till 108,8 MSEK (55,1).

Personal

Susanne Hamilton anställdes som produktchef inom odontologi och Lars-Johan Cederbrant som finanschef. Antal anställda uppgick per den 30 september 2005 till 27 (27) personer.

Händelser efter periodens utgång

Fyra nya produktutvecklings- och licensavtal med Small Bone Innovations ökar Artimplant's närvaro inom hand- och fotkirurgi. Framgången med Artelon® Spacer CMC-I för behandling av tumbasartros har lett till ett bredare koncept för mindre leder med produkter för leder i hand, handled och fot. En artroskopisk (minimalinvasiv) version av CMC-I implantatet är också inkluderad i de nya avtalen. Engångsbetalningar från dessa avtal kommer att påverka fjärde kvartalet positivt.

Bolaget fick CE-märkning och klartecken från FDA att marknadsföra Artelon® Surgical Suture i USA. Artelon® Surgical Suture har en betydligt längre nedbrytningstid jämfört med de absorberbara suturer som för närvarande finns på marknaden. I krävande kliniska situationer exempelvis för patienter med långsamt läkande vävnad eller för belastad vävnad, använder kirurger ofta en icke absorberbar sutur då de tillgängliga absorberbara suturerna bryts ned för snabbt. Dessa icke absorberbara suturer behöver i många fall tas bort vid ett andra kirurgiskt ingrepp. De unika egenskaperna hos Artelon® erbjuder nya behandlingsmöjligheter i denna typ av situationer.

Elektrospunna nanofibrer av Artelon® applicerades framgångsrikt på metallimplantat. Perkutana implantat, d v s implantat som penetrerar huden, används inom en rad olika områden för fixering av benbrott, förankring av hörapparater och andra proteser. De är värdefulla för patienten, men ett vanligt kliniskt problem är infektioner runt området där metallimplantatet penetrerar huden. Dessa komplikationer behöver ofta lokal eller systematisk behandling med antibiotika och kan i svåra fall resultera i borttagning av hela implantatet. Som ett första steg mot att behandla detta kliniska behov har elektrospunna nanofibrer av Artelon® använts för att täcka ytan på implantat av metall. Detta är första gången Artelon® kombineras med metalliska implantat. Genom att applicera Artelon® på det metalliska implantatet kommer huden som omger implantatet att kunna växa in i Artelon®-ytan och därmed bilda en helhet mellan metallimplantatet och huden.

Tidigt i november tecknades ett distributionsavtal för Artelon® Surgical Suture med ArthroCare Corporation. Det nya icke-exklusiva distributionsavtalet för Nordamerika täcker de nuvarande storlekarna av Artelon® Surgical Suture och är det första av sitt slag för bolaget. ArthroCare kommer att sälja produkten genom sina distributionskanaler och generera intäkter för Artimplant i form av produktförsäljning.

Resultaträkning belopp i tkr

RESULTATRÄKNING	2005 jul-sep	2005 jan-sep	2004 jul-sep	2004 jan-sep	2004 jan-dec
Nettoomsättning	478	1 797	37	1 059	4 804
Kostnad för sålda varor och tjänster ¹⁾	-1 557	-4 961	-1 715	-2 737	-4 748
Bruttoresultat	-1 079	-3 164	-1 678	-1 678	56
Forsknings- och utvecklingskostnader ²⁾	-4 973	-14 189	-4 276	-10 999	-28 305
Marknadsföringskostnader	-2 773	-7 165	-1 988	-5 848	-8 250
Administrationskostnader	-2 360	-6 523	-1 449	-4 863	-6 777
Rörelseresultat	-11 185	-31 041	-9 391	-23 388	-43 276
Ränteintäkter och övriga finansiella intäkter	421	840	272	986	1 228
Räntekostnader och övriga finansiella kostnader	-2	-13	-21	-26	-33
Finansnetto	419	827	251	960	1 195
Resultat efter finansiella poster	-10 766	-30 214	-9 140	-22 428	-42 081
Skatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-10 766	-30 214	-9 140	-22 428	-42 081

I resultaträkningen ingår avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar enligt nedan:

¹⁾ Balanserade utgifter för produktutveckling*	1 513	4 539	1 640	1 640	3 827
²⁾ Patent	286	781	290	825	1 132
Inventarier	329	955	550	1 593	2 147
Summa avskrivningar	2 128	6 275	2 480	4 058	7 106

* Planenlig avskrivning för ACL påbörjades i Q3 2004 och för Spacer i Q4 2004. För ACL återstår 3,75 års avskrivningstid och för Spacer återstår 4,0 år.

Nyckeltal

NYCKELTAL	2005 jan-sep	2004 jan-sep	2004 jan-dec
Resultat per aktie, SEK	-0,61	-0,59	-1,12
Resultat per aktie efter full utspädning, SEK	-0,61	-0,59	-1,12
Eget kapital per aktie, SEK	2,33	2,62	2,13
Eget kapital per aktie efter full utspädning, SEK	2,33	2,62	2,13
Antal aktier vid periodens slut	59 244 790	39 496 527	39 496 527
Genomsnittligt antal aktier under perioden	49 370 659	37 696 527	37 696 527
Antal aktier efter full utspädning	61 378 130	40 829 867	40 829 867
Avkastning på eget kapital, %	neg	neg	neg
Avkastning på sysselsatt kapital, %	neg	neg	neg
Soliditet, %	94	93	91

Nettoomsättningens fördelning belopp i tkr

NETTOMSÄTTNINGENS FÖRDELNING	2005 jan-sep	2004 jan-sep	2004 jan-dec
Fördelning mellan intäktslag			
Licensiering av produktapplikationer	129	0	3 351
Produktleveranser	829	0	453
Ersättning för produktutvecklingsprojekt	839	1 059	1 000
	1 797	1 059	4 804
Geografiska fördelning			
Norden	301	1 059	1 283
USA	1 496	0	3 521
	1 797	1 059	4 804

Balansräkning belopp i tkr

BALANSRÄKNING	2005-09-30	2004-09-30	2004-12-31
TILLGÅNGAR			
Balanserade utgifter för produktutveckling	29 125	46 298	32 414
Patent	1 714	2 168	2 016
Summa immateriella anläggningstillgångar	30 839	48 466	34 430
Inventarier	1 022	2 138	1 699
Summa materiella anläggningstillgångar	1 022	2 138	1 699
Aktier och andelar i koncernföretag	1 807	1 807	1 807
Summa finansiella anläggningstillgångar	1 807	1 807	1 807
Summa anläggningstillgångar	33 667	52 411	37 936
Råvaror, halvfabrikat och varulager	778	56	292
Summa varulager m.m.	778	56	292
Kundfordringar	297	47	414
Övriga fordringar	1 671	1 322	792
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	2 011	2 339	1 293
Summa kortfristiga fordringar	3 979	3 708	2 499
Kassa och bank	108 811	55 081	51 277
Summa omsättningstillgångar	113 567	58 845	54 068
SUMMA TILLGÅNGAR	147 234	111 256	92 003

Balansräkning belopp i tkr

BALANSRÄKNING	2005-09-30	2004-09-30	2004-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Aktiekapital	5 924	3 950	3 950
Överkursfond*	162 618	121 820	122 070
Summa bundet eget kapital	168 542	125 770	126 020
Fria reserver	-	-	-
Periodens resultat	-30 214	-22 428	-42 081
Summa ansamlad förlust	-30 214	-22 428	-42 081
Summa eget kapital	138 328	103 342	83 939
Leverantörsskulder	2 087	2 150	2 007
Skulder till koncernföretag	1 738	1 844	1 793
Övriga kortfristiga skulder	516	1 358	731
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	4 565	2 562	3 534
Summa kortfristiga skulder	8 906	7 914	8 065
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	147 234	111 256	92 003

FÖRÄNDRING AV EGET KAPITAL UNDER PERIODEN	2005 jan-sep	2004 jan-sep	2004 jan-dec
Vid periodens början	83 939	111 370	111 370
Nyemission*	84 603	14 400	14 650
Periodens resultat	-30 214	-22 428	-42 081
Vid periodens slut	138 328	103 342	83 939

* Inkluderar 559 KSEK återvunnen moms från tredje kvartalet 2005 avseende nyemissioner genomförda 2002-2004.

Kassaflödesanalys

KASSAFLÖDESANALYS	2005 jan-sep	2004 jan-sep	2004 jan-dec
Den löpande verksamheten			
Resultat efter finansiella poster	-30 214	-22 428	-42 081
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	6 275	4 058	19 226
Betald skatt	-	-	-
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-23 939	-18 370	-22 855
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital			
Förändring av varulager m.m.	-486	79	-157
Förändring av fordringar	-1 480	-871	337
Förändring av skulder	841	-4 892	-4 741
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-25 062	-24 054	-27 416
Investeringsverksamheten			
Förvärv av immateriella tillgångar	-1 729	-2 680	-3 256
Förvärv av materiella tillgångar	-277	-536	-651
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-2 006	-3 215	-3 907
Finansieringsverksamheten			
Nyemission	84 603	14 400	14 650
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	84 603	14 400	14 650
Periodens kassaflöde	57 534	-12 870	-16 673
Likvida medel vid periodens början	51 277	67 950	67 950
Likvida medel vid periodens slut	108 811	55 081	51 277

Internationell redovisnings- och rapporteringsstandard

Artimplant tillämpar, från och med den 1 januari 2005, IFRS med de undantag och tillägg till IFRS/IAS som anges i RR 32 – Redovisning för juridiska personer. Redovisning enligt dessa regler innebär inga väsentliga förändringar jämfört med tidigare tillämpade redovisningsprinciper. Denna delårsrapport har upprättats enligt IAS 34.

Göteborg den 10 november 2005
Artimplant AB (publ)

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

Styrelsen

Historik

1997

Svenskt patent erhålls för hydrolyserbara fiberpolymerer, ARTELON-patentet, för användning i temporära implantat. Artimplant tillförs 67,5 MSEK (före emissionskostnader) genom nyemission. 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, ett sjukhus med idrottsmedicin som specialitet.

1999

Pilotstudier för behandling av tumligamentskador och tumbasartros inleds. Artimplants första multicenterstudie avseende främre korsbandsrekonstruktion inleds. 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. Artimplant tillförs 143 MSEK (före emissionskostnader) genom en riktad nyemission, främst till utländska institutioner. Artelon®-patentet för Bolagets fibermaterial godkänns i USA och i Europa.

2001

Artimplants kvalitetssäkringssystem certifieras av Lloyds Register Quality Assurance. Artimplants första produkt – Artelon® Augmentation Device ACL – CE-märks, vilket innebär att den får säljas i Europa.

2002

Artimplant renodlar strategin. Produkter och materialteknologi skall kommersialiseras genom utlicensiering till ledande företag med global närvaro och starka varumärken.

Licensavtal inom sårvård tecknas med Mölnlycke Health Care AB. Tord Lendau blir ny VD i oktober. Bolaget genomför omfattande kostnadsminskningar i syfte att skapa en mer effektiv organisation anpassad efter Bolagets strategi. En riktad emission tillför Bolaget 30 MSEK före emissionskostnader.

2003

Artimplant implementerar den nya strategin och minskar kassaförbrukningen med mer än hälften. Fokus är på utlicensiering av teknologi och produktutveckling, och en balanserad produktutvecklingsportfölj skapas. Artimplant förstärker Bolagets biologiska angreppssätt genom prekliniska arbeten där porös matris prövats som bärare av proteiner, tillväxtfaktorer och stamceller. Artimplant tecknar avtal med Atlantech om testförsäljning i England av Artelon® Augmentation Device ACL. Artelon® Spacer CMC-I för tumbasartros CE-märks och FDA ger klartecken för försäljning av Artelon® Surgical Suture på den amerikanska marknaden. Bolaget tillförs cirka 62 MSEK före emissionskostnader genom nyemissioner i mars och december. Dotterbolaget Gothenburg Medical Centers verksamhet avyttras.

2004

Artelon® Spacer CMC-I ges klartecken av FDA för försäljning på den amerikanska marknaden. Licensavtal tecknades med Avanta Orthopaedics (nu ägt av Small Bone Innovations) för försäljning av Artimplants Artelon® SpacerCMC-I i USA och övriga världen. Utvecklings- och licensavtal tecknades med Biomet Inc. för en produkt för reparation av skadad mjukvävnad. I december skickades den första leveransen av Artelon® Spacer CMC-I till Avanta i USA. Artelon® Surgical Suture godkändes för försäljning i Europa. Flera produkter som tidigare godkänts för försäljning i Europa godkändes dessutom för utvidgade indikationer. Testförsäljning av Artelon® Augmentation Device ACL i Storbritannien avslutades. Samarbetet mellan Artimplant och Mölnlycke Health Care om utveckling och licensiering av produkter inom sårvård med Artimplants biomaterial Artelon® avslutades.