



FÖRSTA HALVÅRET 2005

- Nettoomsättningen uppgick under första halvåret till 1,3 MSEK (1,0 MSEK)
- Resultat efter skatt uppgick till -19,4 MSEK (-13,3 MSEK)
- Resultat per aktie uppgick till -0,39 SEK (-0,35 SEK)
- Övertecknad företrädesemission tillförde Artimplant 89 MSEK

HÄNDELSER EFTER PERIODENS UTGÅNG

- Artimplant förstärkte sin kommersiella bas genom CE-märkning av två nya produkter inom odontologi och craniomaxillofacial kirurgi (kirurgi som avser kraniets och ansiktets skelett)
- Lars-Johan Cederbrant anställdes som CFO

Kommande informationstillfällen:

Niomånadersrapport:	10 november 2005
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

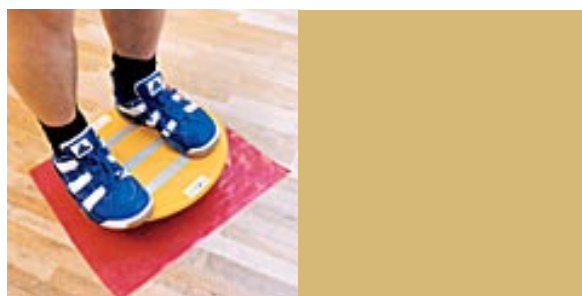


Artimplant

Artimplant är ett biomaterialföretag fokuserat på problemlösningar inom ortopedisk kirurgi, odontologi och rekonstruktiv kirurgi. Bolaget bedriver produktutveckling, utveckling av tillverkningsprocesser 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 två licensavtal med två globala partners.

Artimplant är noterat på OM Stockholmsbörsens O-lista.



Artimplants affärsidé

Artimplants affärsidé är att utveckla nya nedbrytbara biomaterial och implantat som tillfredsställer patienters, läkares och vårdgivares behov inom ortopedi och andra terapiområden. Bolaget arbetar tillsammans med globala partners som ett expertcenter i denna utveckling.

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 juni 2005

Artimplants resultat januari – juni 2005

Nettoomsättningen uppgick under perioden till 1,3 MSEK (1,0 MSEK) och utgörs av ersättning från licenstagare samt produktförsäljning. Rörelseresultatet under perioden uppgick till -19,9 MSEK (-14,0 MSEK) vilket inkluderar avskrivning av balanserade utgifter för produktutveckling uppgående till 3,0 MSEK. Resultatet efter skatt blev -19,4 MSEK (-13,3 MSEK). Resultat per aktie blev -0,39 SEK (-0,35 SEK). Resultatförsämringen jämfört med föregående år är främst hänförlig till ökade produktutvecklingskostnader och engångskostnader för nyemission.

Small Bone Innovations, ägare till Avanta Orthopaedics, har under mars månad 2005 påbörjat lansering av Artimplants tumbasimplantat Artelon® Spacer CMC-I till kunder i USA. Lansering skedde på ortopedikonferensen AAOS i Washington DC och därefter har utbildning av såväl säljare som säljchefer genomförts. Försäljningen förväntas ta fart under andra halvåret 2005. Artimplants produktutvecklingssamarbete med Biomet Inc., avseende en produkt för förstärkning av mjukvävnad, fortgår enligt plan.

Finansiering

Under andra kvartalet genomförde Bolaget en nyemission vilken övertecknades ca 1,5 gånger. Genom emissionen, som omfattade 19,7 miljoner aktier, tillfördes Bolaget ca 89 MSEK före emissionskostnader.

Emissionslikviden kommer främst att investeras i pågående kommersialisering och i utveckling av nya Artelon®-baserade produkter.

Investeringar och likviditet

Investeringarna under perioden uppgick till 1,1 MSEK (2,2), varav 0,9 MSEK (1,8) avsåg immateriella tillgångar. Vid periodens utgång uppgick de likvida medlen till 118,2 MSEK (63,8).

Personal

Antalet anställda per den 30 juni 2005 var 26 (27).

Internationell redovisnings- och rapporteringsstandard

Artimplant tillämpar, från och med den 1 januari 2005, IFRS med de undantag och tillägg som anges i RR 32 – Redovisning för juridiska personer. Redovisning enligt dessa regler innebär inga förändringar jämfört med tidigare tillämpade redovisningsprinciper. Denna delårsrapport har upprättats enligt Redovisningsrådets rekommendation 20.

Händelser efter periodens utgång

CE-märkning av två nya produkter, Artelon® Membrane och Artelon® Bone Scaffold, inom området odontologi och craniomaxillofacial kirurgi

Artimplants satsning inom området odontologi och craniomaxillofacial (CMF) kirurgi är det första steget i en strategisk breddning av bolagets produktportfölj utanför ortopedi för att ytterligare utnyttja potentialen i materialplattformen Artelon®. Trots en fyra månaders försening av denna CE-märkning, på grund

av interna problem hos det certifieringsorgan (notified body) bolaget använder, kvarstår Artimplants mål för 2005 enligt kommunikation från bolagsstämma 2005. 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.

Artimplant bedömer att cirka 650 000 membran årligen används i Europa och USA och att marknadsstillväxten är cirka 10 procent. De flesta membran på marknaden är tillverkade av kollagen (mjukvävnad) från djur eller människa. Efterfrågan på nedbrytbara syntetiska material som Artelon® är stor, eftersom bland annat risken för smittspridning är obefintlig, samt att hanterbarheten är bättre jämfört med tidigare produkter.

Artelon® Bone Scaffold är en mjuk, högporös cylinder som lätt formas efter utformningen av patientens bendefekt. Artelon® Bone Scaffold fungerar som en klätteställning 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. Marknaden för benersättningar inom odontologi bedöms vara lika stor och växa lika snabbt som den för membran.

Att expandera till just odontologi och CMF kirurgi är ett attraktivt val då flera synergier finns mellan dessa discipliner och ortopedi. Användningsområdena för t ex spacer, sutur, förstärkning av senor och ligament kan med detta breddas avsevärt. Artimplants utveckling av nya produkter är idag främst inom ortopedi. De steg som nu tas in i nya stora marknader är planerade och styrda av patientbehov.

Biomaterialet Artelon® är en patenterad nedbrytbar polyuretanurea som ger ett temporärt stöd åt läkande kroppsvävnad. Materialets utmärkta biokompatibilitet i både mjukvävnad och ben har demonstrerats genom omfattande kliniska studier.

Göteborg den 31 augusti 2005

Artimplant AB (publ)



Tord Lendau
Verkställande direktör

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

Resultaträkning belopp i tkr

RESULTATRÄKNING	2005 apr-jun	2005 jan-jun	2004 apr-jun	2004 jan-jun	2004 jan-dec
Nettoomsättning	181	1 319	9	1 022	4 804
Kostnad för sålda varor och tjänster ¹⁾	-1 571	-3 404	-9	-1 022	-4 748
Bruttoresultat	-1 390	-2 085	0	0	56
Forsknings- och utvecklingskostnader ²⁾	-5 002	-9 216	-3 797	-6 723	-28 305
Marknadsföringskostnader	-2 053	-4 392	-1 859	-3 860	-8 250
Administrationskostnader	-2 098	-4 163	-1 371	-3 414	-6 777
Rörelseresultat	-10 543	-19 856	-7 027	-13 997	-43 276
Ränteintäkter och övriga finansiella intäkter	213	419	321	714	1 228
Räntekostnader och övriga finansiella kostnader	-4	-11	-4	-5	-33
Finansnetto	209	408	317	709	1 195
Resultat efter finansiella poster	-10 334	-19 448	-6 710	-13 288	-42 081
Skatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-10 334	-19 448	-6 710	-13 288	-42 081

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

¹⁾ Balanserade utgifter för produktutveckling*	1 513	3 026	-	-	3 827
²⁾ Patent	248	495	271	430	1 132
Inventarier	321	626	537	1 220	2 147
Summa avskrivningar	2 082	4 147	808	1 650	7 106

* Planenlig avskrivning för ACL påbörjades i Q3 2004 och för Spacer i Q4 2004. För ACL återstår 4,0 års avskrivningstid och för Spacer återstår 4,25 år.

Nyckeltal

NYCKELTAL	2005 jan-jun	2004 jan-jun	2004 jan-dec
Resultat per aktie, SEK	-0,39	-0,35	-1,12
Resultat per aktie efter full utspädning, SEK	-0,39	-0,35	-1,12
Eget kapital per aktie, SEK	2,51	2,85	2,13
Eget kapital per aktie efter full utspädning, SEK	2,51	2,85	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, %	95	93	91

Nettoomsättningens fördelning belopp i tkr

NETTOMSÄTTNINGENS FÖRDELNING	2005 jan-jun	2004 jan-jun	2004 jan-dec
Fördelning mellan intäktslag			
Licensiering av produktapplikationer	0	0	3 351
Produktleveranser	608	0	453
Ersättning för produktutvecklingsprojekt	711	1 022	1 000
	1 319	1 022	4 804
Geografiska fördelning			
Norden	207	1 022	1 283
USA	1 112	0	3 521
	1 319	1 022	4 804

Balansräkning belopp i tkr

BALANSRÄKNING	2005-06-30	2004-06-30	2004-12-31
TILLGÅNGAR			
Balanserade utgifter för produktutveckling	30 088	47 301	32 414
Patent	1 743	2 309	2 016
Summa immateriella anläggningstillgångar	31 831	49 610	34 430
Inventarier	1 247	2 497	1 699
Summa materiella anläggningstillgångar	1 247	2 497	1 699
Aktier och andelar i koncernföretag	1 807	1 807	1 807
Summa finansiella anläggningstillgångar	1 807	1 807	1 807
Summa anläggningstillgångar	34 885	53 914	37 936
Råvaror, halvfabrikat och varulager	632	135	292
Summa varulager m.m.	632	135	292
Kundfordringar	340	11	414
Övriga fordringar	1 748	946	792
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	843	2 150	1 293
Summa kortfristiga fordringar	2 931	3 107	2 499
Kassa och bank	118 158	63 840	51 277
Summa omsättningstillgångar	121 721	67 082	54 068
SUMMA TILLGÅNGAR	156 606	120 995	92 003

Balansräkning belopp i tkr

BALANSRÄKNING	2005-06-30	2004-06-30	2004-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Aktiekapital	5 924	3 950	3 950
Överkursfond	162 059	152 019	122 070
Summa bundet eget kapital	167 983	155 969	126 020
Fria reserver	-	-30 199	-
Periodens resultat	-19 448	-13 288	-42 081
Summa fritt eget kapital	-19 448	-43 487	-42 081
Summa eget kapital	148 535	112 482	83 939
Leverantörsskulder	2 307	2 335	2 007
Skulder till koncernföretag	1 738	1 845	1 793
Övriga kortfristiga skulder	914	881	731
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	3 113	3 453	3 534
Summa kortfristiga skulder	8 071	8 513	8 065
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	156 606	120 995	92 003

FÖRÄNDRING AV EGET KAPITAL UNDER PERIODEN	2005 jan-jun	2004 jan-jun	2004 jan-dec
Vid periodens början	83 939	111 370	111 370
Nyemission	84 044	14 400	14 650
Periodens resultat	-19 448	-13 288	-42 081
Vid periodens slut	148 535	112 482	83 939

Kassaflödesanalys

KASSAFLÖDESANALYS	2005 jan-jun	2004 jan-jun	2004 jan-dec
Den löpande verksamheten			
Resultat efter finansiella poster	-19 448	-13 288	-42 081
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	4 147	1 579	19 226
Betald skatt	-	-	-
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-15 301	-11 709	-22 855
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital			
Förändring av varulager m.m.	-340	0	-157
Förändring av fordringar	-432	-270	337
Förändring av skulder	7	-4 294	-4 741
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-16 066	-16 272	-27 416
Investeringsverksamheten			
Förvärv av immateriella tillgångar	-923	-1893	-3 256
Förvärv av materiella tillgångar	-174	-345	-651
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-1 097	-2 238	-3 907
Finansieringsverksamheten			
Nyemission	84 044	14 400	14 650
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	84 044	14 400	14 650
Periodens kassaflöde	66 881	-4 110	-16 673
Likvida medel vid periodens början	51 277	67 950	67 950
Likvida medel vid periodens slut	118 158	63 840	51 277

Internationell redovisnings- och rapporteringsstandard

Artimplant tillämpar, från och med den 1 januari 2005, IFRS med de undantag och tillägg som anges i RR 32 – Redovisning för juridiska personer. Redovisning enligt dessa regler innebär inga förändringar jämfört med tidigare tillämpade redovisningsprinciper. Denna delårsrapport har upprättats enligt Redovisningsrådets rekommendation 20.

Göteborg den 31 augusti 2005
Artimplant AB (publ)

Denna delårsrapport har inte varit föremål för särskild 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.