

ARTIMPLANT AB BOKSLUTSKOMMUNIKÉ 1 JAN – 31 DEC 2005



- Nettoomsättningen ökade med över 70% och uppgick till 8,2 MSEK (4,8)
- Resultat efter skatt uppgick till -36,2 MSEK (-42,4)
- Resultat per aktie uppgick till -0,73 SEK (-1,12 SEK)
- Fyra nya produktutvecklings- och licensavtal undertecknades med Small Bone Innovations under fjärde kvartalet
- CE-märkning och klartecken från FDA att marknadsföra Artelon® Surgical Suture i USA
- CE-märkning av Artelon® för förstärkning av rotatorkuff
- Distributionsavtal för Artelon® Surgical Suture tecknas med ArthroCare Corporation
- Sex av sju mål som kommunicerades vid nyemission i maj 2005 uppfylldes



Händelser efter periodens utgång

- Artelon® för förstärkning av rotatorkuff godkändes för försäljning i USA
- Artimplant etablerade ett mindre representationskontor i USA, Artimplant USA, Inc.

Kommande informationstillfällen

Tremånadersrapport..... 3 maj 2006
Sexmånadersrapport 8 augusti 2006
Niomånadersrapport 9 november 2006

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

Årsstämma

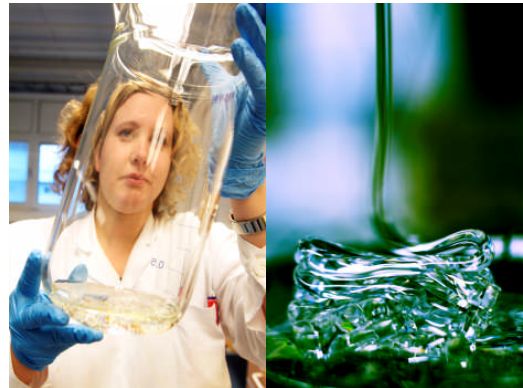
Årsstämma hålls den 3 maj 2006, klockan 16.00 på bolagets kontor. Lokalen öppnas för registrering klockan 15.30. Aktieägare som önskar delta ska senast den 25 april 2006 anmäla sitt deltagande till företaget på något av följande sätt:

- Skicka e-post till agm2006@artimplant.se
- Skicka fax till 031-746 56 60
- Ring på telefon 031-746 56 00
- Skriv till Artimplant AB, Årsstämma 2006, Hulda Mellgrens gata 5, 421 32 Västra Frölunda.

Anmälan ska innehålla uppgift om namn, person- eller organisationsnummer, adress, telefonnummer samt antal aktier införda i aktieboken per den 21 april 2006. För att äga rätt att rösta på årsstämman måste aktieägarens namn vara införd i den av Värdepapperscentralen, VPC AB, förda aktieboken. Den som genom en bank eller annan förvaltare låtit förvaltarregistrera sina aktier måste, för att äga rätt att delta i stämman, begära att den 21 april 2006 tillfälligt vara införd i aktieboken i eget namn. Detta bör ske i god tid före den ovan angivna dagen. Årsredovisning publiceras på bolagets hemsida senast den 14 april 2006 samt hålls tillgänglig på bolagets kontor.

För ytterligare information kontakta

Tord Lendau, VD, tel. 031-746 56 00, 0708 36 94 03, tord.lendau@artimplant.se
Lars-Johan Cederbrant, Finanschef, tel. 031-746 56 54, 0703 01 68 54,
lars-johan.cederbrant@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 och ett distributionsavtal med tre 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 kroppsavvärdning.

Artimplants resultat januari – december 2005

Nettoomsättningen uppgick till 8,2 MSEK (4,8) och avsåg intäkter från produktförsäljning, licensintäkter från produktförsäljning, samt ersättning för produktutvecklingsprojekt. 2005 var ett genombrottsår för upprepad försäljning till kliniker såväl i USA som i Skandinavien, främst av bolagets tumbas-spacer. Rörelseresultatet uppgick till -37,4 MSEK (-43,6), vilket inkluderar avskrivning av balanserade produktutvecklingsprojekt med 6,1 MSEK (3,8). Resultatet efter skatt uppgick till -36,2 MSEK (-42,4). Resultat per aktie uppgick till -0,73 SEK (-1,12). Bolagets nettoresultat har påverkats av 70 KSEK i valutakursvinst, framför allt hänförligt till omräkning av likvida medel i USD vid årets slut. Från och med detta bokslut, inklusive jämförelsetal för 2004, är beräknade kostnader för personaloptioner, både optionsvärde och avsättning för sociala avgifter, upptagna i resultat- och balansräkning enligt IFRS 2 och URA 46. Sociala avgifter hade ingen materiell effekt under 2004. Det ska dock nämnas att bolaget har säkrat kostnaden för sociala avgifter och förväntar sig att de sociala avgifter som eventuellt förfaller vid inlösen av respektive optionsprogram kommer att täckas till fullo av denna säkring. Effekten av denna säkring redovisas först när den realiserats och fördelas inte över optionsperioden under IFRS.

Artimplants resultat oktober – december 2005

Nettoomsättningen uppgick till 6,4 MSEK (3,7) och avsåg intäkter från produktförsäljning, licensintäkter från produktförsäljning, samt ersättning för produktutvecklingsprojekt. Under fjärde kvartalet fick bolaget betalningar av engångskaraktär relaterade till avtal med Small Bone Innovations. Rörelseresultatet under perioden uppgick till -6,4 MSEK (-20,2). 2004 inkluderar nedskrivning av balanserade utgifter för produktutveckling med 12,1 MSEK. Resultatet efter skatt uppgick till -6,0 MSEK (-19,9). Resultat per aktie uppgick till -0,10 SEK (-1,07).

Licens- och distributionsavtal

Small Bone Innovations (SBI)

I oktober tecknades fyra globala licens-, leverans- och distributionsavtal med SBI avseende fyra nya produkter av Artelon[®], som bygger på Artimplants Spacer-koncept. SBI är marknadsledande inom segmentet extremiteter, d v s produkter avsedda för ben, ligament och senor i händer, armar, axlar och fötter. Avtalen är produktspecifika och avser fyra nya Spacer-produkter för leder i stortå, handled, hand, samt en artroskopisk Spacer för tumbasartros. Totalt beräknas intäkterna från dessa fyra avtal uppgå till minst 50 miljoner kronor de närmaste fem till sex åren.

ArthroCare Corporation (ArthroCare)

I november tecknades ett icke-exklusivt distributionsavtal avseende produkten Artelon[®] Surgical Suture med ArthroCare, världsledare inom minimalinvasiv medicinteknologi för flera terapiområden. Produkten bygger på Artimplants patenterade biomaterial Artelon[®] och används för att suturera (sy) olika former av vävnad när krav på nedbrytbarhet och bra knytbarhet finns. Eftersom avtalet är icke-exklusivt kan flera bolag inom andra terapiområden komma att distribuera produkten i framtiden.

Biomet

I november kom första resultatet av det utvecklings-, licens- och distributionsavtal som tecknades med Biomet i december 2004. Artimplant fick CE-märkning av en produkt som förstärker axelns rotatorkuff. Detta följdes i januari 2006 upp med godkännande att marknadsföra produkten i USA. Biomet räknar med lansering av "SportmeshTM" under första halvåret 2006.

Licens- och distributionsstrategi

Artimplant fortsätter sin strategi att licensiera ut produkter baserade på biomaterialet Artelon[®], främst inom ortopedi. De partners som söks skall ha starka varumärken och global distribution. Bolaget utvärderar även att teckna regionala distributionsavtal, främst inom odontologi, men potentiellt även inom andra terapiområden.

Artelon[®] har alla förutsättningar att vara ett biomaterial med bred användning inom en rad

olika terapiområden där läkare efterfrågar ett syntetiskt material med lång nedbrytningstid och där materialet successivt ersätts av egen kroppsvävnad. Hittills har bolaget fokuserat på applikationer inom ortopedi där potentialen är stor. Andra områden som bolaget nu arbetar med och där potentialen också bedöms vara avsevärd är odontologi, samt kranio-maxillofacial rekonstruktiv kirurgi och plastikkirurgi. Inom varje terapiområde finns utrymme för utveckling av en mängd olika produkter.

Artimplant söker medvetet licens- och distributionsavtal som är applikationsspecifika. Skälet är att bolaget på det sättet på sikt skapar fler affärsmöjligheter och stor spridning av produkter där Artelon[®] ingår. Målet är att Artelon[®] skall bli global standard vid användning av syntetiska biomaterial för rekonstruktion av vävnad. Artimplants framtida intäkter kommer sannolikt från ett flertal smala licens- och distributionsavtal snarare än från ett fåtal övergripande avtal med stora engångsersättningar.

Godkännanden och produktutveckling

Bolaget har under året erhållit ett flertal godkännanden. De odontologiska produkterna Artelon[®] Bone Scaffold och Artelon[®] Membrane fick CE-märkning i juli. Artelon[®] Surgical Suture i USP storlekarna # 2-0, 2, 1, och 0 med och utan nål erhöll i oktober CE-märkning och även 510(k) i USA. Produkten för förstärkning av rotatorckuff, Sportmesh[™], blev CE-märkt i november.

I december fick Artimplant godkännande att marknadsföra Artelon[®] TMC Spacer i Australien. Small Bone Innovations distributörsnätverk kommer att marknadsföra produkten i Australien.

Elektrospunna nanofibrer av Artelon[®] applicerades under året 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.

Produktförsäljning

Försäljning av Artelon[®] TMC Spacer pågår i Norden. Flera sjukhus använder produkterna och regelbundna återbeställningar blir allt vanligare. Artimplant prioriterar närvaro vid läkares första operationstillfällen, både för att utbilda i säkert handhavande och för att få direkt feedback från den läkare som gör operationen. I december skickades en relativt stor leverans av Artelon[®] Spacer CMC-I till licenstagaren av denna produkt, Small Bone Innovations i USA. Artelon[®] Spacer CMC-I har mottagits väl av amerikanska handkirurger och allt fler kliniker beställer nu regelbundet nya produkter.

Investeringar, avyttringar och likviditet

Investeringarna under jan-dec 2005 uppgick till 3,3 MSEK (3,9), varav 2,2 MSEK (3,3) avsåg immateriella tillgångar. Bolaget avyttrade det vilande bolaget Artimplant Drug Delivery Systems AB och likviderade Artimplant Ortopedisk Klinik KB, vilket inte hade någon väsentlig resultat effekt. Vid periodens utgång uppgick de likvida medlen till 104,2 MSEK (51,3).

Utdelningsförslag

Styrelsen föreslår att ingen utdelning lämnas.

Personal

Antalet anställda per den 31 december 2005 var 27 (26), varav 13 kvinnor och 14 män.

Framtidsutsikter

Under 2005 nådde Artimplant sex av de sju mål som kommunicerades i samband med maj månads nyemission. Bolaget tecknade inget avtal inom kranio-maxillofacial kirurgi, men fortsätter fokusera på att hitta partners inom detta område. Ambitionen att Artimplants biomaterial skall användas i applikationer inom ett flertal

terapiområden kvarstår och det långsiktiga målet är att Artimplant skall vara positionerat som ett ledande företag inom biomaterialsektorn.

Artimplant har följande operativa mål för 2006:

- Öka bolagets intäkter avsevärt
- Lansera minst tre nya produkter
- Teckna nya utvecklings- och licens- eller distributionsavtal för minst tre produkter
- Öka produktionskapacitet för att möta ökad efterfrågan
- Fortsätta förstärka och bygga ut produkt- och processutveckling

Händelser efter periodens utgång

I januari 2006 blev implantat av Artelon® för förstärkning av rotatorkuff godkänd för försäljning i USA. Produkten kommer att marknadsföras av Arthrotek Inc., ett dotterbolag till Biomet, under namnet Sportmesh™.

Artimplant etablerade ett mindre representationskontor i USA, Artimplant USA, Inc. Bolaget kommer att vara operativt från den 1 januari 2006.

Det nya kontoret har till huvuduppgift att stödja Artimplants amerikanska licenspartners och att skapa nya affärer. Det kommer också att utgöra en plattform för förbättrad närvaro på marknaden och lansering av odontologiproducter genom amerikanska distributörer när regulatoriskt godkännande har erhållits.

Internationell redovisnings- och rapporteringsstandard

Artimplant upprättar inte koncernredovisning utan 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.

Räkenskaper som avser helåret 2005 och senare innehåller dock beräkningar avseende kostnadsredovisning av personaloptioner enligt IFRS 2 och URA 46. Även jämförelsesiffror för 2004 har räknats om avseende poster för personaloptioner.

RESULTATRÄKNING

Belopp i KSEK	okt-dec	jan-dec	okt-dec*	jan-dec*
	2005	2005	2004	2004
Nettoomsättning	6 432	8 229	3 745	4 804
Kostnad för sålda varor och tjänster (1)	-1 574	-6 535	-2 011	-4 748
Bruttoresultat	4 858	1 694	1 734	56
Forsknings- och utvecklingskostnader (2)	-6 717	-20 906	-17 501	-28 500
Marknadsföringskostnader	-2 443	-9 608	-2 428	-8 276
Administrationskostnader	-2 090	-8 613	-1 984	-6 847
Rörelseresultat	-6 392	-37 433	-20 179	-43 567
Ränteintäkter och övriga finansiella intäkter	371	1 211	242	1 228
Räntekostnader och övriga finansiella kostnader	-9	-22	-7	-33
Finansnetto	362	1 189	235	1 195
Resultat efter finansiella poster	-6 030	-36 244	-19 944	-42 372
Skatt	-	-	-	-
Periodens resultat	-6 030	-36 244	-19 944	-42 372

* 2004 omräknat enligt IFRS2

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

Belopp i KSEK	okt-dec	jan-dec	okt-dec	jan-dec
	2005	2005	2004	2004
(1) Balanserade utgifter för produktutveckling	1 513	6 053	2 187	3 827
(2) Patent	10	790	307	1 132
Inventarier	491	1 447	554	2 147
Summa avskrivningar	2 014	8 290	3 048	7 106

NYCKELTAL

	okt-dec	jan-dec	okt-dec*	jan-dec*
	2005	2005	2004	2004
Resultat per aktie, SEK	-0,10	-0,73	-1,07	-1,12
Resultat per aktie efter full utspädning, SEK	-0,10	-0,73	-1,07	-1,12
Eget kapital per aktie, SEK	2,24	2,24	2,13	2,13
Eget kapital per aktie efter full utspädning, SEK	2,24	2,24	2,13	2,13
Antal aktier vid periodens slut	59 244 790	59 244 790	39 496 527	39 496 527
Genomsnittligt antal aktier under perioden	59 244 790	49 370 659	39 496 527	37 696 527
Antal aktier efter full utspädning,	61 107 012	61 107 012	40 829 867	40 829 867
Avkastning på eget kapital, %	neg	neg	neg	neg
Avkastning på sysselsatt kapital, %	neg	neg	neg	neg
Soliditet, %	95	95	91	91

* 2004 omräknat enligt IFRS2

NETTOMSÄTTNINGENS FÖRDELNING

Belopp i KSEK	okt-dec	jan-dec	okt-dec	jan-dec
Intäktslag	2005	2005	2004	2004
Licensiering av produktapplikationer	1 712	1 841	3 351	3 351
Produktleveranser	770	1 529	394	453
Ersättning för produktutvecklingsprojekt	3 950	4 859	0	1 000
	6 432	8 229	3 745	4 804

Geografiska segment	okt-dec	jan-dec	okt-dec	jan-dec
	2005	2005	2004	2004
Norden	65	350	224	1 283
USA	6 367	7 879	3 521	3 521
	6 432	8 229	3 745	4 804

BALANSRÄKNING

Belopp i KSEK	2005-12-31	2004-12-31*	2004-12-31
TILLGÅNGAR			
Balanserade utgifter för produktutveckling	27 949	32 414	32 414
Patent	1 264	2 016	2 016
Summa immateriella anläggningstillgångar	29 213	34 430	34 430
Inventarier	1 394	1 699	1 699
Summa materiella anläggningstillgångar	1 394	1 699	1 699
Aktier och andelar i koncernföretag	1 707	1 807	1 807
Summa finansiella anläggningstillgångar	1 707	1 807	1 807
Summa anläggningstillgångar	32 314	37 936	37 936
Råvaror och halvfabrikat	944	292	292
Summa varulager m.m.	944	292	292
Kundfordringar	204	414	414
Övriga fordringar	1 093	792	792
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	1 275	1 293	1 293
Summa kortfristiga fordringar	2 572	2 499	2 499
Kassa och bank	104 186	51 277	51 277
Summa omsättningstillgångar	107 702	54 068	54 068
SUMMA TILLGÅNGAR	140 016	92 003	92 003

Belopp i KSEK	2005-12-31	2004-12-31*	2004-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
Aktiekapital	5 924	3 950	3 950
Reservfond	162 618	122 070	122 070
Summa bundet eget kapital	168 542	126 020	126 020
Balanserad vinst	548	291	
Periodens resultat	-36 244	-42 372	-42 081
Summa ansamlad förlust	-35 696	-42 081	-42 081
Summa eget kapital	132 846	83 939	83 939
Avsättningar	245	-	-
Leverantörsskulder	919	2 007	2 007
Skulder till koncernföretag	1 822	1 793	1 793
Övriga kortfristiga skulder	718	731	731
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	3 466	3 534	3 534
Summa kortfristiga skulder	6 925	8 065	8 065
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	140 016	92 003	92 003

Förändring av eget kapital under perioden

Belopp i KSEK	jan-dec	jan-dec*	jan-dec
	2005	2004	2004
Vid periodens början	83 939	111 370	111 370
Nyemission	84 603	14 650	14 650
Förmån personaloption (IFRS2)	548	291	-
Periodens resultat	-36 244	-42 372	-42 081
Vid periodens slut	132 846	83 939	83 939

* 2004 omräknat avseende IFRS2

KASSAFLÖDESANALYS

Belopp i KSEK	jan-dec	jan-dec*	jan-dec
	2005	2004	2004
Den löpande verksamheten			
Resultat efter finansiella poster	-36 244	-42 372	-42 081
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	9 715	19 517	19 226
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-26 529	-22 855	-22 855
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital			
Förändring av varulager m.m.	-652	-157	-157
Förändring av fordringar	-73	337	337
Förändring av skulder	-1 140	-4 741	-4 741
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-28 393	-27 416	-27 416
Investeringsverksamheten			
Förvärv av immateriella tillgångar	-2 161	-3 256	-3 256
Förvärv av materiella tillgångar	-1 141	-651	-651
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-3 301	-3 907	-3 907
Finansieringsverksamheten			
Nyemission	84 603	14 650	14 650
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	84 603	14 650	14 650
Periodens kassaflöde	52 909	-16 673	-16 673
Likvida medel vid periodens början	51 277	67 950	67 950
Likvida medel vid periodens slut	104 186	51 277	51 277

* 2004 omräknat avseende IFRS2

Göteborg, 2006-02-17
Artimplant AB (publ)

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[®] Spacer CMC-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.