

ARTIMPLANT DELÅRSRAPPORT 1 JANUARI – 30 JUNI 2006



- **Nettoomsättningen uppgick till 3,0 MSEK (1,3)***
- **Resultat efter skatt uppgick till -30,7 MSEK (-19,4)**
- **Resultat efter skatt uppgick till -19,1 MSEK (-19,4) om engångsnedskrivning av balanserade utvecklingskostnader för Artelon® ACL Augmentation Device exkluderas**
- **Resultat per aktie uppgick till -0,52 SEK (-0,39 SEK)**
- **Balanserade utvecklingskostnader för Artelon® Augmentation Device ACL skrevs ned, men har ingen likviditetspåverkan**
- **Diskussioner med europeiska dentala distributörer inleddes**
- **Artelon® CMC Spacer LG, en större CMC Spacer, introducerades**
- **VD, Tord Lendau, sade upp sig av privata skäl**
- **Lars-Johan Cederbrant utnämndes som tillförordnad VD med bibehållet ansvar som Finanschef**

Händelser efter periodens utgång

- **Artelon® MTP Spacer, Artelon® STT Spacer och Artelon® CMC Spacer Arthro för s.k. titthålskirurgi CE-certifierades**

* Siffror inom parentes avser motsvarande period förra året

Kommande informationstillfällen

Niomånadersrapport	9 november 2006
Bokslutskommuniké.....	20 februari 2007
Tremånadersrapport	3 maj 2007
Sexmånadersrapport.....	8 augusti 2007

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 2005, som finns tillgänglig på Bolagets hemsida.

För ytterligare information kontakta

Lars-Johan Cederbrant, Finanschef och Tf. VD
Tel. 031-746 56 54, 0703 01 68 54
lars-johan.cederbrant@artimplant.com

Ingemar Kihlström, Styrelseordförande
Tel. 0733 82 11 02

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 biomaterial-applikationer för behandling av skadad och defekt kroppsvävnad.

Finansiellt resultat januari – juni 2006

Nettoomsättningen ökade med 130% och uppgick till 3,0 MSEK (1,3) och avsåg främst intäkter från produktförsäljning med tillhörande licensintäkter, samt en mindre ersättning för produktutvecklingsprojekt. Försäljningsökningen av Artelon[®] CMC Spacer (namn ändrat från Artelon[®] Spacer CMC-I) går enligt plan. Genomsnittlig tillväxt från kvartal till kvartal har överstigit 50% sedan produkten lanserades. Sedan lansering har mer än 1 200 framgångsrika operationer utförts.

Rörelseresultatet uppgick till -31,4 MSEK (-19,9). Detta resultat inkluderar avskrivning av balanserade produktutvecklingsprojekt med 13,1 MSEK (3,0). Under andra kvartalet skrevs balanserade utvecklingskostnader för ACL Augmentation Device (ACL) ned till noll, vilket adderade en engångsavskrivning på 11,6 MSEK. ACL har varit föremål för testförsäljning och diskussioner med ett antal potentiella partners. Resultaten per andra kvartalets utgång visar dock att produkten inte representerar något värde som en fristående produkt. Utvecklingen av ACL är dock grunden för biomaterialplattformen Artelon[®]. De kliniska studier som utförts med ACL representerar mer än åtta års kliniska data och bevisar biokompatibilitet och nedbrytningstid, vilket är oerhört värdefullt för hela biomaterialplattformen Artelon[®] och alla produkter som har eller kommer att utvecklas.

Resultatet efter skatt uppgick till -30,7 MSEK (-19,4) eller -19,1 om engångsnedskrivning av balanserade utvecklingskostnader för ACL exkluderas. Resultat per aktie uppgick till -0,52 SEK (-0,39). Bolagets nettoresultat har påverkats negativt av 227 KSEK i valutakursförlust.

Bolagets totala kostnadsnivå var relativt oförändrad. Jämfört med föregående år används mer resurser på produktutveckling och marknadsföring än på administration.

Investeringar och likviditet

Investeringarna under perioden uppgick till 1,1 MSEK (1,1), varav 0,5 MSEK (0,9) avsåg immateriella tillgångar. Vid periodens utgång uppgick de likvida medlen till 86,7 MSEK (118,2).

Ökad användning av Artelon® produkter

Såväl i USA som i Skandinavien visar kirurger ett ökat intresse att behandla artros i tumbasleden med Artelon® CMC Spacer. Den investering som gjorts i att utbilda och träffa många kirurger börjar ge avkastning. Vid andra kvartalets utgång utförde mer än 200 kirurger regelbundet operationer med produkten.

Rotatorkuff-produkten som utlicensierats till Arthrotek, Inc., ett Biomet bolag, har hittills endast använts av ett antal nyckelkunder. Arthroteks säljkår har utbildats och kommer att påbörja marknadsföring på bred front under det tredje kvartalet. Skador på axelns rotatorkuff är bland annat vanligt hos basebollspelare och Dr. Frosty Moore, läkare och kirurg på Westlake Medical, samt tidigare basebollspelare i Longhorn var den förste att utföra en förstärkt rotatorkuff-operation med SportMesh™ i USA.

Artimplants CE-märkta odontologiprodukt prövas för närvarande av ett antal ledande kliniker i Sverige. Uppföljning av dessa initiala patienter under Q3 och Q4 ska verifiera säkerhet och prestanda för Artelon® Scaffold produkter i en oral miljö. Inledande diskussioner med några europeiska distributörer pågår.

Godkännanden och produktutveckling

Artelon® CMC Spacer LG, en större CMC Spacer, introducerades för att kunna behandla en bredare patientbas. Den förväntas addera försäljning, eftersom vissa patienter med större händer inte kunnat opereras med Bolagets vanliga Artelon® CMC Spacer. Den nya storleken har redan implanterats i ett antal patienter och ytterligare leveranser till SBI kommer att ske under tredje kvartalet.

Personal

Tidigt i maj sade VD, Tord Lendau, upp sig av privata skäl. Rekrytering av ny VD initierades omedelbart av styrelsen. Tidigt i juni utnämndes Lars-Johan Cederbrant som tillförordnad VD med bibehållet ansvar som Finanschef. Ett slutligt urval av kandidater utvärderas för närvarande och ny VD förväntas bli anställd under tredje kvartalet eller tidigt i fjärde kvartalet.

Antalet anställda per den 30 juni 2006 var 30 (26), varav 15 kvinnor och 15 män.

Framtidsutsikter

Bolagets strategiska ambition att Artelon® 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

Artelon® MTP Spacer, Artelon® STT Spacer och Artelon® CMC Spacer Arthro för minimalinvasiv kirurgi fick CE-märke i mitten av juli. Det tog mindre än nio månader från undertecknat avtal till CE-märkning. De godkända produkterna är utlicensierade till SBI för användning i specifika leder i stortå (MTP), tumme (STT) och tumbas (Arthro). Produkterna marknadsförs tillsammans med den nyligen CE-märkta Artelon® DRU Spacer för handleden och Artelon® CMC Spacer globalt av SBI och av Artimplant i Sverige. Som med alla andra produkter söker Bolaget 510(k) klartecken från FDA för de ovan nämnda fyra produkterna. När godkännande erhållits kommer de tillsammans med den nya större CMC Spacern att nästan dubbla marknadspotentialen för Artimplants spacerprodukter. Detta bidrar avsevärt till att etablera Artelon® som biomaterial och spacerkonceptet som det primära valet för behandling av artros i handens och fotens leder.

Artimplant initierade avregistrering av de två vilande dotterbolag som tidigare innehöll Gothenburg Medical Centers (GMC) verksamhet. Alla GMCs tillgångar avyttrades under 2003. KB Artimplant Ortopedisk Klinik kommer att avregistreras och Artimplant Ortopedisk Klinik AB kommer att absorberas av Artimplant AB.

RESULTATRÄKNING

Belopp i KSEK	apr-jun	jan-jun	apr-jun	jan-jun	jan-dec
	2006	2006	2005	2005	2005
Nettoomsättning	1 904	3 013	181	1 319	8 229
Kostnad för sålda varor och tjänster*	-86	-129	-1 571	-3 404	-6 535
Bruttoresultat	1 818	2 884	-1 390	-2 085	1 694
Forsknings- och utvecklingskostnader (1,2)	-17 908	-25 596	-5 002	-9 216	-20 906
Marknadsföringskostnader	-2 960	-5 626	-2 053	-4 392	-9 608
Administrationskostnader	-1 611	-3 041	-2 098	-4 163	-8 613
Rörelseresultat	-20 661	-31 379	-10 543	-19 856	-37 433
Ränteintäkter och övriga finansiella intäkter	456	874	213	419	1 211
Räntekostnader och övriga finansiella kostnader	-125	-162	-4	-11	-22
Finansnetto	331	712	209	408	1 189
Resultat efter finansiella poster	-20 330	-30 667	-10 334	-19 448	-36 244
Skatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-20 330	-30 667	-10 334	-19 448	-36 244

* 2005 inkl. avskrivningar av balanserade utgifter för produktutveckling

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

Belopp i KSEK	apr-jun	jan-jun	apr-jun	jan-jun	jan-dec
	2006	2006	2005	2005	2005
(1) Balanserade utgifter för produktutveckling*	13 121	14 634	1 513	3 026	6 053
(2) Patent	185	352	248	495	790
Inventarier	143	273	321	626	1 447
Summa avskrivningar	13 449	15 259	2 082	4 147	8 290

* Under andra kvartalet 2006 ingår nedskrivning av balanserade utgifter för produktutveckling med 11,608 KSEK

NYCKELTAL

	apr-jun 2006	jan-jun 2006	jan-dec 2005
Resultat per aktie, SEK	-0,34	-0,52	-0,73
Resultat per aktie efter full utspädning, SEK	-0,34	-0,52	-0,73
Eget kapital per aktie, SEK	1,73	2,51	2,24
Eget kapital per aktie efter full utspädning, SEK	1,73	2,51	2,24
Antal aktier vid periodens slut	59 244 790	59 244 791	59 244 790
Genomsnittligt antal aktier under perioden	59 244 790	59 244 791	49 370 659
Antal aktier efter full utspädning	61 004 406	61 004 407	61 107 012
Avkastning på eget kapital, %	neg	neg	neg
Avkastning på sysselsatt kapital, %	neg	neg	neg
Soliditet, %	93	95	95

NETTOMSÄTTNINGENS FÖRDELNING

Belopp i KSEK	apr-jun 2006	jan-jun 2006	apr-jun 2005	jan-jun 2005	jan-dec 2005
Intäktslag					
Licensiering av produktapplikationer	446	446	-	-	1 841
Produktleveranser	1 048	1 374	181	608	1 529
Ersättning för produktutvecklingsprojekt	409	1 193	-	711	4 859
	1 903	3 013	181	1 319	8 229

Geografiska marknader	apr-jun 2006	jan-jun 2006	apr-jun 2005	jan-jun 2005	jan-dec 2005
Norden	254	395	181	207	350
USA	1 649	2 618	-	1 112	7 879
	1 903	3 013	181	1 319	8 229

BALANSRÄKNING

Belopp i KSEK	2006-06-30	2005-06-30	2005-12-31
TILLGÅNGAR			
Balanserade utgifter för produktutveckling	13 578	30 088	27 949
Patent	1 181	1 743	1 264
Summa immateriella anläggningstillgångar	14 759	31 831	29 213
Inventarier	1 670	1 247	1 394
Summa materiella anläggningstillgångar	1 670	1 247	1 394
Aktier och andelar i koncernföretag*	1 707	1 807	1 707
Summa finansiella anläggningstillgångar	1 707	1 807	1 707
Summa anläggningstillgångar	18 135	34 885	32 314
Råvaror och halvfabrikat	1 041	632	944
Summa varulager m.m.	1 041	632	944
Kundfordringar	528	340	204
Övriga fordringar	1 746	1 748	1 093
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	1 460	843	1 275
Summa kortfristiga fordringar	3 734	2 931	2 572
Kassa och bank	86 714	118 158	104 186
Summa omsättningstillgångar	91 489	121 721	107 702
SUMMA TILLGÅNGAR	109 625	156 606	140 016

Belopp i KSEK	2006-06-30	2005-06-30	2005-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
Aktiekapital	5 924	5 924	5 924
Reservfond	126 922	162 059	162 618
Summa bundet eget kapital	132 846	167 983	168 542
Balanserad vinst	222	-	548
Periodens resultat	-30 667	-19 448	-36 244
Summa ansamlad förlust	-30 445	-19 448	-35 696
Summa eget kapital	102 402	148 535	132 846
Avsättningar	318	-	245
Leverantörsskulder	2 108	2 307	919
Skulder till koncernföretag*	1 822	1 738	1 822
Övriga kortfristiga skulder	758	914	718
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	2 218	3 113	3 466
Summa kortfristiga skulder	6 906	8 071	6 925
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	109 625	156 606	140 016

* Enbart för vilande bolag, inte Artimplant USA

Förändring av eget kapital under perioden

Belopp i KSEK	jan-jun 2006	jan-jun 2005	jan-dec 2005
Vid periodens början	132 846	83 939	83 939
Nyemission	-	84 044	84 603
Förmån personaloption (IFRS2)	222	-	548
Periodens resultat	-30 667	-19 448	-36 244
Vid periodens slut	102 402	148 535	132 846

KASSAFLÖDESANALYS

Belopp i KSEK	jan-jun 2006	jan-jun 2005	jan-dec 2005
Den löpande verksamheten			
Resultat efter finansiella poster	-30 667	-19 448	-36 244
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	15 555	4 147	9 715
Kassaflöde från den löpande verksamheten före			
förändringar av rörelsekapital	-15 112	-15 301	-26 529
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital			
Förändring av varulager m.m.	-98	-340	-652
Förändring av fordringar	-1 162	-432	-73
Förändring av skulder	-19	7	-1 140
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-16 391	-16 066	-28 393
Investeringsverksamheten			
Förvärv av immateriella tillgångar	-532	-923	-2 161
Förvärv av materiella tillgångar	-549	-174	-1 141
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-1 081	-1 097	-3 301
Finansieringsverksamheten			
Nyemission	-	84 044	84 603
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	84 044	84 603
Periodens kassaflöde	-17 471	66 881	52 909
Likvida medel vid periodens början	104 186	51 277	51 277
Likvida medel vid periodens slut	86 714	118 158	104 186

Göteborg, 2006-08-08
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 tumligament-skador 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 prövas 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 tecknas 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 tecknas med Biomet Inc. för en produkt för reparation av skadad mjukvävnad. I december skickas den första leveransen av Artelon[®] Spacer CMC-I till Avanta i USA. Artelon[®] Surgical Suture godkänns för försäljning i Europa. Flera produkter som tidigare godkänts för försäljning i Europa godkänns dessutom för utvidgade indikationer. Testförsäljning av Artelon[®] Augmentation Device ACL i Storbritannien avslutas. Samarbetet mellan Artimplant och Mölnlycke Health Care om utveckling och licensiering av produkter inom sårvård med Artimplants biomaterial Artelon[®] avslutas. En riktad emission tillför Bolaget 14 MSEK före emissionskostnader.

2005 - Artelon[®] Spacer CMC-I lanseras vid AAOS. Bolaget tillförs cirka 89 MSEK före emissionskostnader genom övertecknad företrädesemission. Satsning inleds på nya produktområden, odontologi och kranioaxillofacial kirurgi. Två nya produkter inom odontologi, Artelon[®] Bone Scaffold och Artelon[®] Membrane, godkänns för försäljning i Europa. Flera storlekar av Artelon[®] Surgical Suture godkänns för försäljning i USA och Europa. 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. Artelon[®] TMC Spacer godkänns för försäljning i Australien.