

## ARTIMPLANT DELÅRSRAPPORT 1 JANUARI – 31 MARS 2006



- Nettoomsättningen uppgick till 1,1 MSEK (1,1)
- Resultat efter skatt uppgick till -10,4 MSEK (-9,1)
- Resultat per aktie uppgick till -0,17 SEK (-0,23 SEK)
- Artelon® för förstärkning av rotatorkuff fick klartecken att säljas i USA och lanserades av Biomet på AAOS i Chicago
- Ökande antal kliniker som använder Artelon® produkter ökade den underliggande produktförsäljningen i USA och i Skandinavien
- Artelon® DRU Spacer CE-märktes
- Artelon® TMC Spacer fick klartecken att säljas i Canada



### Händelser efter periodens utgång

- Tord Lendau slutar som VD av privata skäl

### **Kommande informationstillfällen**

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

Rapporterna publiceras på bolagets hemsida [www.artimplant.com](http://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**

Tord Lendau, Verkställande Direktör  
Tel. 031-746 56 00, 0708 36 94 03  
[tord.lendau@artimplant.com](mailto:tord.lendau@artimplant.com)

Lars-Johan Cederbrant, Finanschef  
Tel. 031-746 56 54, 0703 01 68 54  
[lars-johan.cederbrant@artimplant.com](mailto:lars-johan.cederbrant@artimplant.com)

### **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 – mars 2006**

Nettoomsättningen uppgick till 1,1 MSEK (1,1) och avsåg intäkter från produktförsäljning, samt ersättning för produktutvecklingsprojekt. Försäljningsökningen av Artelon® Spacer CMC-I går enligt plan och Bolaget förväntar sig att antal sålda enheter under Q1 2006 kommer att överstiga antal sålda enheter under Q4 2005. Royalty för Q1 2006 kommer att redovisas i Q2 2006. När produktförsäljningen i Q1 2006 jämförs med samma period föregående år ska det noteras att SBI beställde en första lagerfyllnadsorder under Q1 2005. All produktförsäljning under Q1 2006 är underliggande försäljning till slutkunder och innehåller inga lagerfyllnadsorder. Artimplant fick en ersättning för produktutvecklingsprojekt från Biomet om 0,8 MSEK, efter att Bolagets rotatorkuffprodukt fick klartecken att säljas i USA. Ytterligare en utbetalning förfaller när Biomets kliniska studie i marknadsföringssyfte är klar. En sådan studie kommer att initieras under andra kvartalet.

Rörelseresultatet uppgick till -10,7 MSEK (-9,3), vilket inkluderar avskrivning av balanserade produktutvecklingsprojekt med 1,5 MSEK (1,5). Resultatet efter skatt uppgick till -10,4 MSEK (-9,1). Resultat per aktie uppgick till -0,17 SEK (-0,23). Bolagets nettoresultat har påverkats av 42,5 KSEK i valutakursförlust, delvis hänförligt till rörelsen, men framför allt hänförligt till omräkning av tillgångar i USD.

Jämfört med Q1 2005 var kostnadsnivån något högre, framför allt beroende på ökad aktivitet inom produktutveckling. Kostnad för sålda varor är lägre vid jämförelse med föregående år, eftersom avskrivningar på kapitaliserade produktutvecklingskostnader från och med januari 2006 bokförs under forsknings- och utvecklingskostnader. Administrationskostnaderna minskade, framför allt beroende på lägre hyra.

### **Investeringar och likviditet**

Investeringarna under perioden uppgick till 0,6 MSEK (0,6), varav 0,4 MSEK (0,6) avsåg immateriella tillgångar. Vid periodens utgång uppgick de likvida medlen till 95,5 MSEK (42,6).

### **Ökat antal kliniker och kirurger**

Såväl i USA som i Skandinavien visar kirurger ett ökat intresse att behandla artros i tumbasleden med Artelon<sup>®</sup> Spacer CMC-I. Flertalet av de kliniker som använder produkten gör det regelbundet.

Artimplants odontologiprodukter valideras för närvarande av ett antal ledande kliniker. Uppföljning av dessa initiala patienter ska verifiera säkerhet och prestanda för Artelon<sup>®</sup> produkterna.

### **Godkännanden och produktutveckling**

Artelon<sup>®</sup> för förstärkning av rotatorkuff fick klartecken att säljas i USA och lanserades av Biomet på AAOS i Chicago. Artelon<sup>®</sup> DRU Spacer CE-märktes och kommer att lanseras under andra kvartalet av Artimplants säljstyrka i Skandinavien och av SBIs distributörsnätverk i resterande Europa. Artelon<sup>®</sup> TMC Spacer fick klartecken att säljas i Kanada där SBI distribuerar produkten. De tre andra produktutvecklingsprojekt som drivs för SBIs räkning fortgår enligt plan. Avtalen är produktspecifika och täcker leder i stortån, handen och en endoskopisk spacer för tumbasartros.

### **Personal**

Under första kvartalet anställdes ytterligare två personer, en inom produktutveckling och en inom produktion. Antalet anställda per den 31 mars 2006 var 29 (26), varav 14 kvinnor och 15 män.

### **Framtidsutsikter**

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**

- Tord Lendau slutar som VD av privata skäl.

### **Ändring av redovisningsprinciper**

Artimplant tillämpar IFRS. Denna delårsrapport har upprättats enligt IAS 34. Från och med januari 2006 redovisar Artimplant konsoliderade räkenskaper. Artimplant AB (moderbolag) och Artimplant USA, Inc. konsolideras medan det vilande bolaget Artimplant Ortopedisk Klinik AB är bokfört som aktieinnehav i moderbolaget.

Licensintäkter från produktförsäljning förfaller enligt avtalen med SBI en månad efter ett kalenderkvartals slut. Upparbetad licensintäkt för ett kvartal bokförs från och med januari 2006 i efterföljande kvartal. Därför är ingen licensintäkt från produktförsäljning bokförd under första kvartalet 2006.

Avskrivningar på kapitaliserade produktutvecklingskostnader bokförs från och med januari 2006 under forsknings- och utvecklingskostnader istället för under kostnad för sålda varor. I de fall Artimplant under ett utvecklingsprojekt erhåller ersättning för detta projekt från tredje part kapitaliseras inga produktutvecklingskostnader enligt IAS 38.

## RESULTATRÄKNING

Belopp i KSEK	jan-mar	jan-mar	jan-dec
	2006	2005	2005
Nettoomsättning	1 110	1 138	8 229
Kostnad för sålda varor och tjänster*	-43	-1 833	-6 535
<b>Bruttoresultat</b>	<b>1 066</b>	<b>-695</b>	<b>1 694</b>
Forsknings- och utvecklingskostnader (1,2)	-7 688	-4 215	-20 906
Marknadsföringskostnader	-2 694	-2 339	-9 608
Administrationskostnader	-1 430	-2 065	-8 613
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-10 746</b>	<b>-9 314</b>	<b>-37 433</b>
Ränteintäkter och övriga finansiella intäkter	418	206	1 211
Räntekostnader och övriga finansiella kostnader	-38	-7	-22
<b>Finansnetto</b>	<b>380</b>	<b>199</b>	<b>1 189</b>
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-10 366</b>	<b>-9 115</b>	<b>-36 244</b>
Skatt	-	-	-
<b>Periodens resultat</b>	<b>-10 366</b>	<b>-9 115</b>	<b>-36 244</b>

\* 2005 inkl. avskrivningar av balanserade utgifter för produktutveckling

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

Belopp i KSEK	jan-mar	jan-mar	jan-dec
	2006	2005	2005
(1) Balanserade utgifter för produktutveckling	1 513	1 513	6 053
(2) Patent	167	247	790
Inventarier	130	305	1 447
<b>Summa avskrivningar</b>	<b>1 810</b>	<b>2 065</b>	<b>8 290</b>

## NYCKELTAL

	jan-mar 2006	jan-mar 2005	jan-dec 2005
Resultat per aktie, SEK	-0,17	-0,23	-0,73
Resultat per aktie efter full utspädning, SEK	-0,17	-0,23	-0,73
Eget kapital per aktie, SEK	2,07	1,89	2,24
Eget kapital per aktie efter full utspädning, SEK	2,07	1,89	2,24
Antal aktier vid periodens slut	59 244 790	39 496 527	59 244 790
Genomsnittligt antal aktier under perioden	59 244 790	39 496 527	49 370 659
Antal aktier efter full utspädning	60 557 961	40 829 867	61 107 012
Avkastning på eget kapital, %	neg	neg	neg
Avkastning på sysselsatt kapital, %	neg	neg	neg
Soliditet, %	95	92	95

## Belopp i KSEK

	jan-mar 2006	jan-mar 2005	jan-dec 2005
<b>Intäktslag</b>			
Licensiering av produktapplikationer	-	-	1 841
Produktleveranser	326	427	1 529
Ersättning för produktutvecklingsprojekt	784	711	4 859
	<b>1 110</b>	<b>1 138</b>	<b>8 229</b>

	jan-mar 2006	jan-mar 2005	jan-dec 2005
<b>Geografiska marknader</b>			
Norden	141	26	350
USA	968	1 112	7 879
	<b>1 110</b>	<b>1 138</b>	<b>8 229</b>

## BALANSRÄKNING

Belopp i KSEK	2006-03-31	2005-03-31	2005-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>			
Balanserade utgifter för produktutveckling	26 573	31 301	27 949
Patent	1 180	1 981	1 264
Summa immateriella anläggningstillgångar	27 753	33 282	29 213
Inventarier	1 676	1 405	1 394
Summa materiella anläggningstillgångar	1 676	1 405	1 394
Aktier och andelar i koncernföretag*	1 707	1 807	1 707
Summa finansiella anläggningstillgångar	1 707	1 807	1 707
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>31 136</b>	<b>36 494</b>	<b>32 314</b>
Råvaror och halvfabrikat	538	628	944
Summa varulager m.m.	538	628	944
Kundfordringar	376	370	204
Övriga fordringar	1 058	1 131	1 093
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	960	413	1 275
Summa kortfristiga fordringar	2 394	1 914	2 572
Kassa och bank	95 462	42 566	104 186
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>98 393</b>	<b>45 108</b>	<b>107 702</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>	<b>129 529</b>	<b>81 602</b>	<b>140 016</b>

Belopp i KSEK	2006-03-31	2005-03-31	2005-12-31
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>			
Eget kapital			
Aktiekapital	5 924	3 950	5 924
Reservfond	162 618	122 070	162 618
Summa bundet eget kapital	168 542	126 020	168 542
Balanserad vinst	-35 613	-42 081	548
Periodens resultat	-10 366	-9 115	-36 244
Summa ansamlad förlust	-45 978	-51 196	-35 696
<b>Summa eget kapital</b>	<b>122 564</b>	<b>74 824</b>	<b>132 846</b>
<b>Avsättningar</b>	<b>292</b>	<b>-</b>	<b>245</b>
Leverantörsskulder	563	956	919
Skulder till koncernföretag*	1 822	1 738	1 822
Övriga kortfristiga skulder	1 226	414	718
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	3 062	3 670	3 466
<b>Summa kortfristiga skulder</b>	<b>6 672</b>	<b>6 778</b>	<b>6 925</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>	<b>129 529</b>	<b>81 602</b>	<b>140 016</b>

\* Enbart för vilande bolag, inte Artimplant USA

## Förändring av eget kapital under perioden

Belopp i KSEK	jan-mar	jan-mar	jan-dec
	2006	2005	2005
Vid periodens början	132 846	83 939	83 939
Nyemission	-	-	84 603
Förmån personaloption (IFRS2)	84	-	548
Periodens resultat	-10 366	-9 115	-36 244
Vid periodens slut	<b>122 564</b>	<b>74 824</b>	<b>132 846</b>

<b>Belopp i KSEK</b>	<b>jan-mar 2006</b>	<b>jan-mar 2005</b>	<b>jan-dec 2005</b>
<b>Den löpande verksamheten</b>			
Resultat efter finansiella poster	-10 366	-9 115	-36 244
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	1 941	2 065	9 715
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före</b>			
<b>förändringar av rörelsekapital</b>	<b>-8 425</b>	<b>-7 050</b>	<b>-26 529</b>
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital			
Förändring av varulager m.m.	406	-336	-652
Förändring av fordringar	178	585	-73
Förändring av skulder	-253	-1 287	-1 140
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-8 093</b>	<b>-8 088</b>	<b>-28 393</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>			
Förvärv av immateriella tillgångar	-219	-611	-2 161
Förvärv av materiella tillgångar	-412	-12	-1 141
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>-631</b>	<b>-623</b>	<b>-3 301</b>
<b>Finansieringsverksamheten</b>			
Nyemission	-	-	84 603
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>0</b>	<b>-</b>	<b>84 603</b>
<b>Periodens kassaflöde</b>	<b>-8 724</b>	<b>-8 711</b>	<b>52 909</b>
<b>Likvida medel vid periodens början</b>	<b>104 186</b>	<b>51 277</b>	<b>51 277</b>
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>95 462</b>	<b>42 566</b>	<b>104 186</b>

Göteborg, 2006-05-03  
Artimplant AB (publ)

Styrelsen

## Historik

**1997** - Svenskt patent erhålls för hydrolyserbara fiberpolymerer, Artelon<sup>®</sup>-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<sup>®</sup>-patentet för Bolagets fibermaterial godkänns i USA och i Europa.

**2001** - Artimplants kvalitetssäkringssystem certifieras av Lloyds Register Quality Assurance. Artimplants första produkt – Artelon<sup>®</sup> 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 provas som bärare av proteiner, tillväxtfaktorer och stamceller. Artimplant tecknar avtal med Atlantech om testförsäljning i England av Artelon<sup>®</sup> Augmentation Device ACL. Artelon<sup>®</sup> Spacer CMC-I för tumbasartros CE-märks och FDA ger klartecken för

försäljning av Artelon<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> Spacer CMC-I till Avanta i USA. Artelon<sup>®</sup> Surgical Suture godkändes för försäljning i Europa. Flera produkter som tidigare godkänts för försäljning i Europa godkändes dessutom för utvidgade indikationer. Testförsäljning av Artelon<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> avslutades. En riktad emission tillför Bolaget 14 MSEK före emissionskostnader.

**2005** - Artelon<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> Bone Scaffold och Artelon<sup>®</sup> Membrane, godkändes för försäljning i Europa. Flera storlekar av Artelon<sup>®</sup> Surgical Suture godkända för försäljning i USA och Europa. Fyra nya licens- och utvecklingsavtal tecknas med Small Bone Innovations. Distributionsavtal för Artelon<sup>®</sup> Surgical Suture i Nordamerika tecknas med Arthrocare. Implantat av Artelon<sup>®</sup> för förstärkning av rotatorkuff godkänt för försäljning i Europa. Kontor etableras i USA. Artelon<sup>®</sup> TMC Spacer godkänd för försäljning i Australien.