

ARTIMPLANT DELÅRSRAPPORT JANUARI – JUNI 2008



- **Nettoomsättningen för andra kvartalet var 3,1 MSEK (4,7) och för halvåret 5,2 MSEK (8,7)***
- **Resultat efter skatt för andra kvartalet var -6,2 MSEK (-4,8) och för halvåret -12,3 MSEK (-7,7)**
- **Resultat per aktie för andra kvartalet var -0,10 SEK (-0,08) och för halvåret -0,21 SEK (-0,13)**
- **Försäljningen av Artelon® Spacer var cirka 1 600 (2 100) enheter, varav 800 (800) under andra kvartalet**
- **Licenstagare möter inte minimivolymer under första halvåret**
- **Försäljning inledd i USA med egen säljorganisation**
- **Över 8 000 patienter behandlade med Artelonimplantat till och med juni 2008**
- **Klartecken från Läkemedelsverket avseende Artelon® Bone Scaffold studie för benuppbyggnad i överkäke – första patienten opererad**

Ingen telefonkonferens kommer att hållas med anledning av denna rapport. För mer information se www.artimplant.com.

* Siffror inom parentes avser motsvarande period förra året

Artimplant

Artimplant är ett biomaterialföretag fokuserat på problemlösningar inom ortopedisk kirurgi och oralkirurgi. Vi bidrar till förbättrad hälsa genom att utveckla, tillverka och sälja nedbrytbara implantat som återskapar kroppsfunctioner och förbättrar livskvalitén. Våra produkter, tillverkade av Bolagets egenutvecklade biomaterial Artelon[®], fyller flera kliniska behov och säljs inom ett växande antal terapiområden. Artimplant tillverkar implantat för behandling av artros i händer och fötter, för axelskador och andra mjukvävnadsskador samt för oralkirurgiska och veterinärmedicinska applikationer. All produktutveckling och produktion bedrivs av Artimplant. För marknadsföring av Bolagets produkter har Artimplant hittills tecknat globala licensavtal med etablerade marknadsaktörer. Bolaget vidareutvecklar verksamheten till att långsiktigt etablera sig via flera marknadskanaler inklusive framtida etablering via egna varumärken på en växande marknad.

Artimplant är noterat på OMX Nordiska Börs Stockholm i segmentet för små företag och i sektorn hälsovård.

Artimplants affärsidé

Artimplants affärsidé är att återställa patienters hälsa genom att erbjuda sjukvården nedbrytbara implantat som skapar förutsättning för kroppen att självläka.

Artimplants vision

Artimplants vision är att förbättra livskvalitén hos miljontals människor genom att stödja kroppens egen läkning.

Finansiellt resultat

Nettoomsättningen för andra kvartalet minskade till 3,1 MSEK (4,7) och för halvåret till 5,2 MSEK (8,7). Nettoomsättningen avsåg så gott som uteslutande intäkter från produktförsäljning med tillhörande licensintäkter och kommer till 89% från Artimplants båda amerikanska licenstagare Small Bone Innovations och Biomet Sports Medicine.

Bruttomarginalen för andra kvartalet såväl som för halvåret var 57%. Den påverkas av låg produktionsvolym. Produktionskapaciteten

skalades upp under 2007 och är anpassad för högre produktionsvolym. Med ökande volym kommer bruttomarginalen att förbättras väsentligt.

Rörelseresultatet uppgick för andra kvartalet till -6,5 MSEK (-5,3) och för halvåret till -13,0 MSEK (-8,8). Rörelsens kostnadsnivå exklusive kostnad för sålda varor och tjänster ligger i paritet med föregående år.

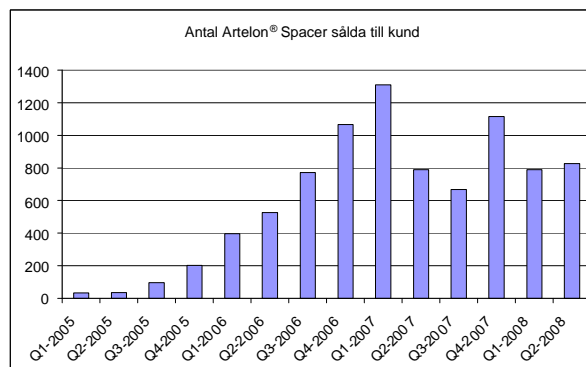
Resultatet efter skatt uppgick för andra kvartalet till -6,2 MSEK (-4,8) och för halvåret till -12,3 MSEK (-7,7). Periodens resultat efter skatt har ej påverkats materiellt av valutakursförändringar. Resultat per aktie för andra kvartalet var -0,10 SEK (-0,08) och för halvåret -0,21 SEK (-0,13).

Investeringar och likviditet

Investeringarna under första halvåret 2008 uppgick till 0,3 MSEK (0,7), varav 0,2 MSEK (0,2) avsåg immateriella tillgångar. Kassaflödet försämrades jämfört med första halvåret 2007, vilket till största delen förklaras av omsättningsminskning jämfört med föregående år. Såväl rörelsekapitalförändring som rörelsens kostnadsnivå har inte förändrats nämnvärt. Vid periodens utgång uppgick de likvida medlen till 38,9 MSEK (61,2).

Försäljning av Artelonprodukter

Sedan Artelon[®] lanserades har drygt 8 000 patienter behandlats med Artelonimplantat. Försäljningen av Artelon[®] Spacer till Small Bone Innovations (SBI) kunder och Artimplants slutkunder under andra kvartalet var ca. 800 (800) enheter respektive ca. 1 600 (2 100) under första halvåret.



Försäljningen under andra kvartalet motsvarar inte Artimplants och SBIs förväntningar.

Försäljningen under första halvåret understiger också den miniminivå som parterna överenskommit. Det innebär att SBI under tredje kvartalet dels köper in produkter och dels förskottsbetalar royalty avseende första halvårets volymavvikelse. Köpta produkter intäktsförs omedelbart medan förskottsbelagd royalty intäktsförs i takt med att dessa enheter säljs till slutkund. SBI har utvidgat den egna säljkåren under våren 2008 och planerar för en ökad försäljning under kommande kvartal.

Försäljning av Artelon[®] Tissue Reinforcement (ATR) startade fjärde kvartalet 2006. Produkten är godkänd som förstärkning av mjukvävnadsskador. Den säljs icke-exklusivt av Biomet Sports Medicine under varumärket SportMesh[™].

Försäljningen under andra kvartalet var ca. 200 (150) enheter. Försäljningstakten under andra kvartalet är under den miniminivå som parterna överenskommit. Klinisk erfarenhet visar att ATR är enkel att använda och därmed mindre beroende av operationsmetod och rehabilitering än Artelon[®] CMC Spacer. Den medicinska erfarenheten från de patienter som blivit behandlade med ATR är positiv i samtliga applikationer som prövats. För riktig marknadspenetration krävs dock publicerade kliniska data.

Båda Artimplants licenstagare sålde färre enheter än gjorda åtaganden under första halvåret. Det ökar betydelsen av Artimplants pågående säljstödande aktiviteter, såsom kliniska studier, och uppbyggnad av referenskliniker. Detta sker i tillägg till SBIs och Biomet's egna aktiviteter.

Artimplants säljledning har påbörjat uppbyggnaden av europeiska och amerikanska referenskliniker med syfte att skapa en vetenskaplig och kommersiell bas för en ökad marknadspenetration med ATR. Under perioden har även Artimplants nyrekryterade amerikanska säljledning sålt de första Artelon[®] Tissue Reinforcement produkterna i USA i Artimplants egen regi.

Personal

Under andra kvartalet engagerades en ny säljare för den internationella marknaden. Antalet

anställda per den 30 juni, 2008 var 27 (25), varav 14 (13) kvinnor och 13 (12) män.

Godkännanden och produktutveckling

Läkemedelsverket har gett klartecken för en studie avseende Artelon[®] Bone Scaffold som syftar till att få produkten godkänd för försäljning.

Produkten ska användas för benuppbyggnad i överkäken i samband med fastsättning av tandimplantat. Den första patienten är behandlad i studien som genomförs i samarbete med svensk tandkirurgisk expertis.

I samarbete med Schulthess Klinik i Zürich planerar Artimplant för att, efter erhållna tillstånd, genomföra en klinisk pilotstudie för behandling av artrosdrabbade fasettleider i ryggen. Avtal har under andra kvartalet tecknats med Schulthess Klinik om villkoren för studiens genomförande. Studien planeras starta i direkt anslutning till att myndighetsgodkännande erhållits.

En multicenterstudie initierad av läkare har påbörjats avseende behandling av Hallux rigidus med Artelon[®] MTP Spacer. Uppföljningstiden av patienter i studien är ett år.

Artimplant har erhållit positiva erfarenheter av att använda Artelon[®] Cosmetic för uppbyggnad av mjukvävnad vid dentalapplikationer. Bolaget har därför beslutat att inleda prelantering av produkterna till ett begränsat urval av betydelsefulla referenskliniker i Europa. Artimplant planerar för att de första patienterna ska behandlas under hösten. Denna aktivitet sker parallellt med de två marknadsstudier som genomförs av Brånemark-kliniken i Göteborg respektive Institutionen för Odontologi vid Göteborgs Universitet.

I samarbete med ledande svensk veterinärexpertis har Artelon[®] framgångsrikt använts vid behandling av korsbandsskador på hundar. Genom att använda Artelon[®] förenklas operationen och operationstiden kortas med ett par timmar. Dessutom kan rehabiliteringen, som är en viktig del för ett lyckat resultat, påbörjas mycket tidigare. Artelon[®] har visat sig ha väsentligt bättre egenskaper än de biologiska material som använts tidigare. Ett tjugotal hundar har hittills framgångsrikt behandlats. Artimplant planerar för

en retrospektiv studie som kommersiell bas för framtida marknadspenetration.

Utsikter för 2008

Artimplants affärsverksamhet bygger på att exploatera Bolagets unika biomaterialplattform Artelon®. Att teckna affärsavtal med andra parter är en naturlig löpande del av denna verksamhet. Det finns ett stort intresse för Artimplant och den teknologi som Bolaget kontrollerar. De största ortopediområdena, höft, knä och ryggrad, har en mycket spännande marknadspotential som ännu inte har exploaterats av Artimplant.

Tack vare alltmer klinisk dokumentation för olika Artelonprodukter får Artimplant möjlighet att snabbare bygga varumärket i nya produkt-applikationer. Som tidigare meddelats har Artimplant följande affärsinriktning för 2008:

- Ökad försäljning av Artelon® CMC Spacer och Artelon® Tissue Reinforcement i USA och Europa via våra licenstagare.
- Introduktion av Artelon® Tissue Reinforcement på ett flertal referenskliniker i Europa och USA i egen regi.
- Försäljning av Artimplants produkter via distributörer i Norden.
- Påbörja utveckling av produkter för mjukvävnadsrekonstruktion inom CMF-området (Cranio-Maxillofacial/ huvud och ansikte).
- Utveckla en ny Spacer-produkt tillsammans med SBI.
- Påbörja klinisk studie avseende Artelon® Bone Scaffold för benuppyggnad i överkäken.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Bolagets väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer beskrivs i senaste årsredovisningens förvaltningsberättelse. Bolaget bedömer att denna beskrivning gäller även vid detta rapporttillfälle.

Moderbolag

Artimplants huvudsakliga verksamhet bedrivs i moderbolaget, Artimplant AB. Artimplant USA, Inc. är Bolagets enda dotterbolag och detta finansieras för närvarande fullt ut av moderbolaget. Dotterbolaget har med hjälp av moderbolagets finansiering påbörjat direktförsäljning av Artelon® Tissue Reinforcement till sjukhus och kliniker i USA under andra kvartalet

2008. Dessutom har lager byggts upp lokalt i USA med produkter som levererats av moderbolaget. Se moderbolagets resultat- och balansräkningar i sammandrag på sidan 8-9.

Redovisningsprinciper

Artimplant tillämpar IFRS. Denna delårsrapport har upprättats enligt IAS 34, Årsredovisningslagen och RFR 1.1. Moderbolagets redovisning är upprättad i enlighet med undantag och tillägg i RFR 2.1. Dessutom omfattas Bolaget av Svensk kod för bolagsstyrning från och med den första juli 2008. Ytterligare redovisningsprinciper återfinns i Bolagets årsredovisning 2007, som finns tillgänglig på Bolagets hemsida.

Kommande informationstillfällen

Niomånadersrapport.....	11 november 2008
Bokslutskommuniké.....	20 februari 2009
Tremånadersrapport.....	5 maj 2009
Sexmånadersrapport.....	5 augusti 2009

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 2007, som finns tillgänglig på Bolagets hemsida.

För ytterligare information kontakta

Hans Rosén, Verkställande Direktör
Tel. 031-746 56 44, 0708-583 470
hans.rosen@artimplant.com

Lars-Johan Cederbrant, Finanschef
Tel. 031-746 56 54, 0703-016 854

lars-johan.cederbrant@artimplant.com

KONCERNENS RESULTATRÄKNINGAR

Belopp i KSEK	apr-jun	jan-jun	apr-jun	jan-jun	jan-dec
	2008	2008	2007	2007	2007
Nettoomsättning	3 084	5 213	4 731	8 673	16 275
Kostnad för sålda varor och tjänster	-1 319	-2 261	-721	-1 828	-2 603
Bruttoresultat	1 765	2 952	4 010	6 845	13 672
Övriga intäkter	169	193	149	206	305
Forsknings- och utvecklingskostnader (1,2)	-4 181	-7 991	-4 236	-7 551	-14 722
Försäljningskostnader	-2 730	-5 209	-3 709	-5 748	-9 134
Administrationskostnader	-1 443	-2 634	-1 354	-2 345	-5 343
Övriga kostnader	-52	-281	-185	-230	-408
Rörelseresultat	-6 472	-12 970	-5 325	-8 823	-15 630
Ränteintäkter och övriga finansiella intäkter	471	996	532	1 153	2 251
Räntekostnader och övriga finansiella kostnader	-150	-357	-5	-50	-71
Finansnetto	321	639	527	1 103	2 180
Resultat efter finansiella poster	-6 151	-12 331	-4 798	-7 720	-13 450
Skatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-6 151	-12 331	-4 798	-7 720	-13 450
Resultat per aktie, SEK	-0,10	-0,21	-0,08	-0,13	-0,23
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,10	-0,21	-0,08	-0,13	-0,23

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

Belopp i KSEK	apr-jun	jan-jun	apr-jun	jan-jun	jan-dec
	2008	2008	2007	2007	2007
(1) Balanserade utgifter för produktutveckling	546	1 092	546	1 092	2 184
(2) Patent och varumärken	221	436	125	245	1 053
Inventarier	180	357	164	315	671
Summa avskrivningar	947	1 885	835	1 652	3 908

NETTOMSÄTTNINGENS FÖRDELNING

Belopp i KSEK	apr-jun	jan-jun	apr-jun	jan-jun	jan-dec
	2008	2008	2007	2007	2007
Intäktslag					
Royalty från licenstagares produktförsäljning	1 062	2 367	1 725	3 228	5 198
Produktförsäljning	2 003	2 740	1 759	4 195	6 520
Engångs- och projektmålsintäkter	-	-	1 208	1 208	4 500
Produktutveckling på kontrakt och övrig fakturering	19	106	39	42	57
	3 084	5 213	4 731	8 673	16 275
Geografiska marknader					
Norden	365	579	148	492	891
USA*	2 719	4 634	4 583	8 181	15 384
	3 084	5 213	4 731	8 673	16 275

* Licenstagare i USA säljer Artimplants produkter globalt

KONCERNENS BALANSRÄKNINGAR

Belopp i KSEK	2008-06-30	2007-06-30	2007-12-31
TILLGÅNGAR			
Balanserade utgifter för produktutveckling	3 917	6 101	5 009
Patent och varumärken	2 870	1 048	3 087
Summa immateriella anläggningstillgångar	6 787	7 149	8 096
Inventarier	1 620	2 114	1 910
Summa materiella anläggningstillgångar	1 620	2 114	1 910
Summa anläggningstillgångar	8 407	9 263	10 006
Råvaror, halvfabrikat och färdigvaror	4 488	2 379	4 373
Summa varulager m.m.	4 488	2 379	4 373
Kundfordringar	1 663	874	3 538
Övriga fordringar	1 390	1 829	1 092
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	2 511	2 458	1 363
Summa kortfristiga fordringar	5 564	5 161	5 993
Kassa och bank	38 904	61 202	49 240
Summa omsättningstillgångar	48 956	68 742	59 606
SUMMA TILLGÅNGAR	57 363	78 004	69 612

Belopp i KSEK	2008-06-30	2007-06-30	2007-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Aktiekapital	5 924	5 924	5 924
Övrigt tillskjutet kapital / Reservfond	58 270	71 660	71 989
Summa bundet eget kapital	64 194	77 584	77 913
Ansamlad förlust / Balanserad vinst	275	-14	-210
Omräkningsdifferens	53	4	-3
Periodens resultat	-12 331	-7 720	-13 450
Summa ansamlad förlust	-12 003	-7 730	-13 663
Summa eget kapital	52 191	69 854	64 249
Avsättningar	38	84	52
Leverantörsskulder	775	2 297	948
Övriga kortfristiga skulder	1 717	2 605	1 651
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	2 642	3 164	2 712
Summa kortfristiga skulder	5 134	8 066	5 311
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	57 363	78 004	69 612

FÖRÄNDRING AV EGET KAPITAL UNDER PERIODEN

Belopp i KSEK	jan-jun 2008	jan-jun 2007	jan-dec 2007
Aktiekapital	5 924	5 924	5 924
Ingående balans övrigt tillskjutet kapital	71 989	127 042	127 042
Minskning av reservfond	-13 718	-55 263	-55 263
Omräkningsdifferens	-1	-	-
Återvunnen moms	-	-	329
Omföring	-	-119	-119
Summa övrigt tillskjutet kapital / Reservfond	58 270	71 660	71 989
Ingående balans ansamlad förlust	-13 664	-55 352	-55 352
Minskning av reservfond	13 718	55 263	55 263
Omföring	-	119	119
Förmån personaloption (IFRS2)	221	-373	-241
Återvunnen moms	-	329	-
Omräkningsdifferens	53	4	-3
Periodens resultat	-12 331	-7 720	-13 450
Summa ansamlad förlust	-12 003	-7 730	-13 664
Summa eget kapital vid periodens slut	52 191	69 854	64 249

KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYSER

Belopp i KSEK	jan-jun 2008	jan-jun 2007	jan-dec 2007
<i>Den löpande verksamheten</i>			
Resultat efter finansiella poster	-12 331	-7 720	-13 450
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	2 156	1 344	3 825
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-10 175	-6 376	-9 625
<i>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital</i>			
Förändring av varulager m.m.	-115	-1 476	-3 470
Förändring av fordringar	429	-1 905	-2 737
Förändring av skulder	-177	2 956	201
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-10 038	-6 802	-15 632
<i>Investeringsverksamheten</i>			
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-220	-162	-3 236
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-79	-539	-627
Försäljning av materiella anläggningstillgångar	-	-	30
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-298	-701	-3 832
<i>Finansieringsverksamheten</i>			
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-	-
Periodens kassaflöde	-10 336	-7 502	-19 464
Likvida medel vid periodens början	49 240	68 704	68 704
Likvida medel vid periodens slut	38 904	61 202	49 240

KONCERNENS NYCKELTAL

	apr-jun 2008	jan-jun 2008	apr-jun 2007	jan-jun 2007	jan-dec 2007
Resultat per aktie, SEK	-0,10	-0,21	-0,08	-0,13	-0,23
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,10	-0,21	-0,08	-0,13	-0,23
Eget kapital per aktie, SEK	0,88	0,88	1,18	1,18	1,08
Eget kapital per aktie efter utspädning, SEK	0,88	0,88	1,18	1,18	1,08
Antal aktier vid periodens slut	59 244 790	59 244 790	59 244 790	59 244 790	59 244 790
Genomsnittligt antal aktier	59 244 790	59 244 790	59 244 790	59 244 790	59 244 790
Antal aktier efter utspädning	60 894 681	60 894 681	60 446 582	60 446 582	60 446 582
Avkastning på eget kapital, %	neg	neg	neg	neg	neg
Avkastning på sysselsatt kapital, %	neg	neg	neg	neg	neg
Avkastning på totalt kapital, %	neg	neg	neg	neg	neg
Soliditet, %	91	91	90	90	92

MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNINGAR

Belopp i KSEK	apr-jun 2008	jan-jun 2008	apr-jun 2007	jan-jun 2007	jan-dec 2007
Nettoomsättning	4 453	9 567	4 693	8 635	16 240
Kostnad för sålda varor och tjänster	-1 430	-2 551	-721	-1 828	-2 603
Bruttoresultat	3 023	7 016	3 972	6 807	13 637
Övriga intäkter	169	193	149	206	305
Forsknings- och utvecklingskostnader (1,2)	-4 181	-7 991	-4 236	-7 551	-14 722
Försäljningskostnader	-1 965	-2 626	-2 789	-4 738	-9 202
Administrationskostnader	-1 443	-2 634	-1 354	-2 324	-5 267
Övriga kostnader	-52	-281	-185	-230	-408
Rörelseresultat	-4 449	-6 323	-4 443	-7 830	-15 657
Finansnetto	340	658	527	1 103	2 180
Resultat efter finansiella poster	-4 109	-5 665	-3 916	-6 727	-13 477
Skatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-4 109	-5 665	-3 916	-6 727	-13 477

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

Belopp i KSEK	apr-jun 2008	jan-jun 2008	apr-jun 2007	jan-jun 2007	jan-dec 2007
(1) Balanserade utgifter för produktutveckling	546	1 092	546	1 092	2 184
(2) Patent och varumärken	221	436	125	245	1 053
Inventarier	179	355	163	313	666
Summa avskrivningar	946	1 883	834	1 650	3 903

MODERBOLAGETS BALANSRÄKNINGAR

Belopp i KSEK	2008-06-30	2007-06-30	2007-12-31
TILLGÅNGAR			
Summa immateriella anläggningstillgångar	6 787	7 149	8 096
Summa materiella anläggningstillgångar	1 612	2 100	1 901
Aktier och andelar i koncernföretag	10	10	10
Fordringar hos koncernföretag	2 972	-	-
Summa finansiella anläggningstillgångar	2 982	10	10
Summa anläggningstillgångar	11 381	9 259	10 007
Summa omsättningstillgångar	52 522	68 151	59 500
SUMMA TILLGÅNGAR	63 903	77 409	69 506

Belopp i KSEK	2008-06-30	2007-06-30	2007-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Summa eget kapital	58 750	70 811	64 195
Avsättningar	38	84	52
Leverantörsskulder	766	2 281	942
Skulder till koncernföretag	-	-	534
Övriga kortfristiga skulder	1 703	1 150	1 608
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	2 646	3 083	2 175
Summa kortfristiga skulder	5 115	6 514	5 259
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	63 903	77 409	69 506

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att denna delårsrapport ger en rättvisande översikt av företagets och koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver de väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som företaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Göteborg, 2008-08-07
Artimplant AB (publ)

Ingemar Kihlström
Styrelseordförande

Hans Rosén
VD

Mats Lindquist
Styrelseledamot

Lennart Ribohn
Styrelseledamot

Wenche Rolfsen Sandsborg
Styrelseledamot

Anna Malm Bernsten
Styrelseledamot

Denna rapport har inte granskats av Bolagets revisorer.

Informationen i denna rapport är sådan som Artimplant ska offentliggöra enligt svensk lag om börs- och clearingverksamhet och/eller svensk lag om handel med finansiella instrument och/eller börsavtal. Informationen lämnades för offentliggörande den 7 augusti 2008 kl. 15:00.

Historik

1986 – 1996 – Ett medicinskt behov identifieras och utvecklingen av ett nytt biomaterial inleds. De följande åren genomförs material-, produkt- och produktionsutveckling och teknologin verifieras genom prekliniska studier.

1997 - Svenskt patent erhålls för hydrolyserbara fiberpolymerer, Artelonpatentet, för användning i temporära implantat. 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, en klinik med idrottsmedicin som specialitet.

1999 - Pilotstudier för behandling av tumligamentskador och tumbasartros inleds. Samtidigt påbörjas Artimplants första multicenterstudie avseende främre korsbandsrekonstruktion. 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. Artelonpatentet för fibermaterialet godkänns i USA och i Europa. Marknadsorganisationen byggs ut.

2001 - Artimplants kvalitetssäkringssystem certifieras av Lloyds Register Quality Assurance. Artimplants första product – Artelon[®] Augmentation Device ACL – CE-märks, för försäljning i Europa. Arbetet med att bygga en egen marknads- och säljorganisation upphörde under hösten. Produkter och materialteknologi skall kommersialiseras genom utlicensiering till ledande företag med global närvaro.

2002 - Licensavtal inom sårvård tecknas med Mölnlycke Health Care. Omfattande omstruktureringsprogram inleds för att reducera Bolagets kostnadsbas.

2003 – Avtal tecknas med Atlantech om försäljning av Artelon[®] Augmentation Device ACL. Artelon[®] CMC Spacer för tumbasartros får klartecken för försäljning i Europa. Artelon[®] Surgical Suture ges klartecken av FDA för försäljning på den

amerikanska marknaden. Dotterbolaget Gothenburg Medical Center avyttras.

2004 - Artelon[®] CMC Spacer ges klartecken av FDA för försäljning på den amerikanska marknaden. Licensavtal tecknas med Small Bone Innovations. Avtal tecknas med Biomet Inc. för framtagning av SportMesh[™]. Samarbetet med Atlantech för försäljning av Artelon[®] Augmentation Device ACL avslutas. Samarbetet mellan Artimplant och Mölnlycke Health Care inom sårvård avslutas.

2005 - 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.

2006 - Bolaget får klartecken från FDA för försäljning av SportMesh[™] rotatorkuffimplantat i USA. Fyra nya Spacerprodukter för behandling av artros i hand och fot ges klartecken för försäljning i Europa. Produkten Artelon[®] Augmentation Device ACL avvecklas. Försäljning av Artelon[®] CMC Spacer till slutkund ökar väsentligt.

2007 - Bolagets försäljning ökar markant och kassaflödet förbättras väsentligt. FDA ger klartecken att sälja Artelon[®] Tissue Reinforcement för mjukvävnadsförstärkning på ett flertal nya indikationer i USA. Två nya Spacerprodukter för artros i hand ges klartecken av FDA för försäljning i USA. Avtal avseende nya Spacerprodukter för hand och handled tecknas med Small Bone Innovations. Till och med 2007 har över 6 000 patienter behandlats med Artelonimplantat.