



BOKSLUTSKOMMUNIKÉ | 2009 JANUARI-DECEMBER

- Nettoomsättningen för fjärde kvartalet ökade till 5,8 MSEK (4,6) och dubblerades för helåret till 24,0 MSEK (12,1)*
- Resultat efter skatt för fjärde kvartalet förbättrades till -5,4 MSEK (-6,0) och för helåret förbättrades resultatet till -18,6 MSEK (-22,6)
- Resultat per aktie förbättrades för fjärde kvartalet till -0,09 SEK (-0,10) och för helåret till -0,31 SEK (-0,38)
- Produktförsäljning till slutkund och distributör flerfaldigades till 8,7 MSEK (1,7) för helåret motsvarande 37% (15) av produktförsäljningen
- Försäljningen av Artelon[®] Spacer för fjärde kvartalet var 2,4 MSEK (3,1) och för helåret förbättrades försäljningen till 13,1 MSEK (7,4)
- Försäljningen av Artelon[®] Tissue Reinforcement för fjärde kvartalet ökade till 3,3 MSEK (1,6) och för helåret ökade försäljningen till 10,2 MSEK (4,1)
- Målsättning om positivt kassaflöde före rörelsekapitalförändringar på månadsbas vid slutet av 2010
- Styrelsen föreslår att ingen utdelning lämnas för 2009

Artimplant håller telefonkonferens om denna rapport den 11 februari 2010 kl. 11:00 (svensk tid). För mer information se www.artimplant.com.

* Siffror inom parentes avser motsvarande period förra året



Artimplant

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

Artimplant är ett medicinteknikbolag som bidrar till förbättrad hälsa genom att utveckla, tillverka och sälja nedbrytbara implantat som återskapar kroppsfunktioner och förbättrar livskvalitén. Våra produkter tillverkas av det egenutvecklade biomaterialet Artelon®. Artimplant tillverkar implantat för behandling av artros i händer och fötter, för axelskador och andra mjukvävnadsskador samt för oralkirurgiska och veterinärmedicinska applikationer. Bolagets produkter säljs av licenstagare och egenförsäljning med eget varumärke sker via kommissionärer och distributörer.

Artelon® CMC/STT Spacer

Artimplants första produkt som används för att behandla artros (förslitning av brosket) i tumbasleden. Produkten är godkänd och introducerad i Europa, USA och ytterligare ett fåtal länder.

Artelon® MTP Spacer

En produkt för att behandla artros i stortåns grundled. Produkten är i lanseringsfas i Europa.

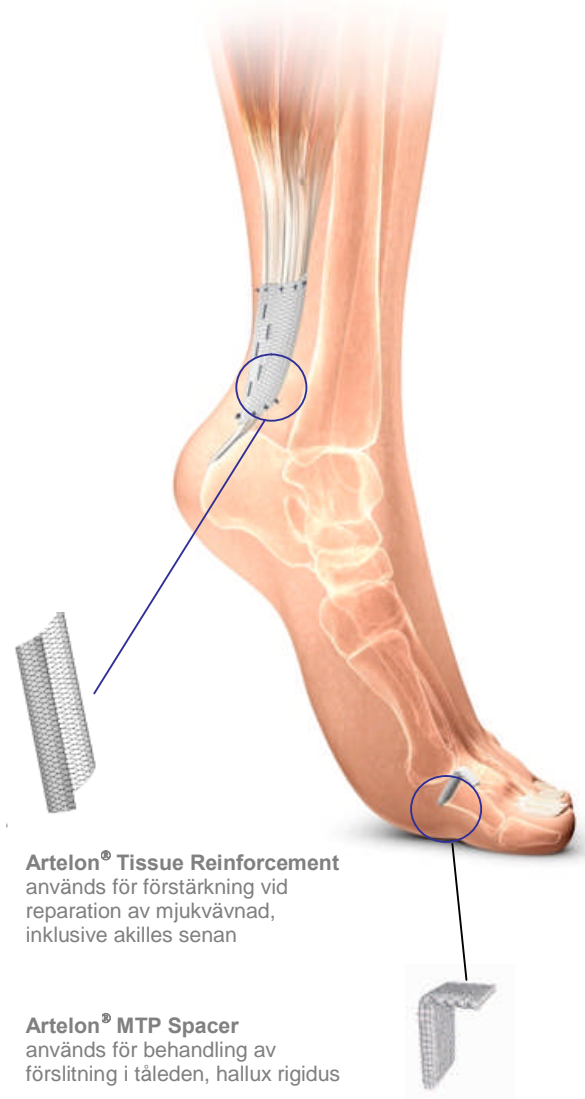
Artelon® Tissue Reinforcement

Produkten är ett förstärkningsnät avsedd för att förstärka vid reparation av mjukvävnad t.ex. senor. Produkten är under marknadsintroduktion i Europa och USA.

Artelon® Cosmetic

En produkt för att bygga upp mjukvävnad i munhålan. Godkänd för försäljning i Europa

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



Finansiellt resultat

Nettoomsättningen för fjärde kvartalet ökade till 5,8 MSEK (4,6) och fördubblades för helåret till 24,0 MSEK (12,1). Fjärde kvartalets omsättning 2008 innehåller en positiv effekt på 1,3 MSEK från övergång till att redovisa licensintäkter i det kvartal de upparbetas istället för med ett kvartals fördröjning. Nettoomsättningen avsåg huvudsakligen intäkter från produktförsäljning och under helåret var 63% (85) av intäkterna från licensstagare och 37% (15) från direktförsäljning via kommissionärer och Artimplants lokala distributörer.

Bruttomarginalen för fjärde kvartalets produktförsäljning exklusive nedskrivning av lagret med 0,4 MSEK var 80% (78) och för helåret 85% (64). Nedskrivning av lagret beror på lägre försäljningsutfall än förväntat för Artelon[®] Spacer. Bruttomarginalen påverkades positivt jämfört med föregående år av omförhandlade licensavtal och av lägre produktionskostnader.

Rörelseresultatet för fjärde kvartalet förbättrades till -5,4 MSEK (-6,0) och för helåret till -18,5 MSEK (-24,3).

Rörelseresultatet för 2009 inkluderar en engångsnedskrivning av lager med 0,4 MSEK i kostnad för sålda varor och tjänster och en engångsnedskrivning av patent med 0,3 MSEK i forsknings- och utvecklingskostnader samt engångsposter relaterade till personalförändringar med 0,8 MSEK i försäljningskostnader. Rörelsens kostnader för helåret, exklusive kostnad för sålda varor och tjänster samt nämnda engångsposter, var 4,3 MSEK högre än motsvarande period föregående år. Detta beror främst på ersättning till kommissionärer och ny säljledning i USA.

Resultatet efter skatt förbättrades för fjärde kvartalet till -5,4 MSEK (-6,0) och för helåret förbättrades resultatet till -18,6 MSEK (-22,6) inklusive en negativ valutakursförändring efter skatt med -0,5 MSEK (0,0). Resultatet

per aktie för fjärde kvartalet förbättrades till -0,09 SEK (-0,10) och motsvarande förbättring för helåret var -0,31 SEK (-0,38).

Omklassificering i tidigare period

Omklassificering av valutaeffekter mellan finansnetto och rörelseresultat som gjordes i tredje kvartalet påverkar tidigare redovisat rörelseresultat för januari - juni 2009 positivt med 0,3 MSEK. Omklassificeringen påverkar inte redovisat nettoresultat för perioden januari-juni 2009. Valutaeffekter som uppstår vid omräkning av Artimplant USA Inc. fördelas i koncernens rapport över totalresultatet mellan rörelseresultat och finansnetto på samma sätt som i årsredovisning 2008.

Investeringar och likviditet

Investeringarna under januari-december uppgick till 0,2 MSEK (0,6), varav 0,2 MSEK (0,5) avsåg immateriella tillgångar.

Vid periodens utgång uppgick de likvida medlen till 15,6 MSEK (31,4). Det totala kassaflödet för januari-december förbättrades till -15,8 MSEK (-17,9). Den totala rörelsekapitalförändringen för januari-december var -0,9 MSEK (1,1). Det är framför allt kundfordringar och upplupna intäkter som har ökat.

Bolaget har lånelöfte om en rörelsekapitalkredit på totalt 8,0 MSEK. Per denna rapport's datum har denna kreditfacilitet inte utnyttjats. Om krediten utnyttjas ställs företagsinteckning på samma belopp ut som säkerhet, samt sedvanliga villkor avseende verksamhetens utveckling.

Personal

Antalet anställda per den 31 december, 2009 var 25 (28), varav 13 (15) kvinnor och 12 (13) män.

Försäljning av Artelonprodukter

Under fjärde kvartalet tecknades ett exklusivt distributionsavtal med Nordic Medical Supply (NMS) om att distribuera Artimplants ortopediprodukter i Skandinavien. NMS som är marknadsledare inom ortopedi i Skandinavien har ca 14 säljare i regionen.

Emerging Medical Group LLC (EMG) som tidigare utsetts till ny säljledning för Artimplant USA påbörjade under fjärde kvartalet uppbyggnadsarbetet av ett utvidgat distributörsnätverk. Ett femtontal nya kommissionärer har kontrakterats. Utbildning av dessa har påbörjats i januari 2010 och försäljning har påbörjats på några nya sjukhus. Artimplant har nu representation i majoriteten av USA's stater via mer än 30 kommissionärer. I Europa har Artimplant fortsatt att etablera sig via distributörer. Under helåret har den totala egenförsäljningen flerfaldigats till 8,7 MSEK (1,7).

Artelon[®] Spacer är produkter för behandling av artros i några av handens och fotens leder. Försäljningsintäkten från Artelon[®] Spacer under fjärde kvartalet var 2,4 MSEK (3,1) och under januari-december 13,1 MSEK (7,4). Licensstagaren Small Bone Innovations (SBI) står för merparten av försäljningen. Under fjärde kvartalet har försäljningen av Artelon[®] CMC Spacer generellt sett varit stabil på alla marknader. Under tredje kvartalet minskade försäljningen av Artelon[®] CMC Spacer i USA som följd av rapporter om otillfredsställande behandlingsresultat. Detta beror på ett fåtal fall som inträffade under den första tiden efter lansering, då användarinstruktionerna inte följdes. Det har lett till publikation av två fallrapporter i Journal of Hand Surgery. SBI och Artimplant arbetar för närvarande med korrigerande kommunikation till kirurger, vilken innefattar publikation av data som bekräftar produktens medicinska nytta och understryker vikten av att följa användarinstruktionerna.

Artelon[®] Tissue Reinforcement (ATR) är godkänd för generell förstärkning av mjukvävnadsskador. Den säljs icke-exklusivt av licensstagaren Biomet Sports Medicine under varumärket SportMesh[™]. Artimplants totala försäljningsintäkt från ATR och SportMesh[™] under fjärde kvartalet var 3,3 MSEK (1,6) och under januari-december 10,2 MSEK (4,1).

Biomet Sports Medicine står för merparten av denna försäljning. Under året har Artimplants direktförsäljning via kommissionärer och försäljning via lokala distributörer vuxit snabbast och därmed utgjort en allt större andel av Bolagets totala försäljning av denna produktgrupp. Artimplants pågående aktiviteter, såsom kliniska marknadsstudier och fallrapporter är avgörande en fortsatt ökad marknadspenetration.

Artimplant och Biomet Sports Medicine har under året reviderat det befintliga licensavtalet där parterna överenskommit att Artimplant övertar Biomet Sports Medicines ansvar för kliniska studier och för att det genomförs minst två studier avseende produkten ATR/SportMesh[™]. Studierna avser behandling av rotatorckuffskador respektive rupturer på hälsenan. Reviderat avtal började gälla den 1 april 2009. Artimplants ersättning för sålda produkter består numera av ett fast pris som faktureras vid leverans till Biomet Sports Medicine.

Produkt- och affärsutveckling

Schulthess Klinik i Zürich bedriver en klinisk pilotstudie med Artelonimplantat. Syftet med denna studie är att dokumentera säkerhet och användarvänlighet vid behandling av smärtsam artros i ryggradens facettleader med Artelon[®]. Smärtlindringen med denna behandling undersöks och patienterna kommer att följas upp under en tvåårsperiod. Schulthess Klinik påbörjade studien under andra kvartalet då första patient inkluderades. Inklusion av patienter i studien sker fortlöpande.

Artimplant och Tulsa Bone & Joint Associates, Tulsa, Oklahoma, USA genomför en marknadsstudie med ATR för patienter med rotatorckuffskador. Studien omfattar cirka 20 patienter. Sista patient opererades under oktober varpå en ettårsuppföljning påbörjades.

Artimplant satsar på flera studier med Artelon® MTP Spacer. En svensk läkarinitierad multicenterstudie för behandling av stel stortå (*Hallux rigidus*) med Artelon® MTP Spacer pågår. Sista patient opererades i maj varpå ettårsuppföljning

påbörjades. Ytterligare en läkarinitierad studie startades i Finland i september. Produkten fyller ett tydligt kliniskt behov då det idag inte finns någon bra behandlingsmetod för dessa patienter.

En marknadsstudie har genomförts av Brånemark-kliniken i Göteborg med Artelon® Cosmetic för uppbyggnad av mjukvävnad vid dentala applikationer. Studieresultatet som bekräftar produktens kliniska funktion sammanställs för närvarande.

Artimplants produkter och projekt kan åskådliggöras i fyra faser; idéutvärdering/proof-of-concept (Explore), produktutveckling och dokumentation för marknadsregistrering (Develop), lansering och eftermarknadsstudier (Market Introduction) och produkt etablerad på marknaden (Established).

Product Concept	Intended use	Product	Explore	Develop	Market Intro.	Established
Resurfacing	Osteoarthritis in the thumb base joint	Artelon® CMC/STT Spacer				
	Osteoarthritis in the big toe joint	Artelon® MTP Spacer*				
	Osteoarthritis in the facet joints of the lumbar spine	Facet Spacer				
	Osteoarthritis in the knee joint	Knee Resurfacing				
Reinforcement	Soft tissue reinforcement of tendons and ligaments	Artelon® Tissue Reinforcement				
	Knee ligament reconstruction in dogs	Artelon® CCL				
Replenishment	Soft tissue augmentation in the mouth	Artelon® Cosmetic*				
	Bone augmentation in the upper jaw	Artelon® Bone Scaffold				

* Inte godkänd för försäljning i USA

Under 2008 gav Läkemedelsverket klartecken för en studie med Artelon[®] Bone Scaffold som syftar till produktgodkännande. Produkten ska användas för benuppbyggnad i överkäken för att möjliggöra fastsättning av tandimplantat. Studien genomförs i samarbete med svensk tandkirurgisk expertis. Alla patienter i studien har opererats med Artelon[®] Bone Scaffold och fått tandimplantat. Produktens långsiktiga funktion kommer att följas upp under 2010.

Artimplant har under året påbörjat två produktutvecklingsprojekt på kontrakt till SBI. Det ena projektet syftar till att ta fram en vidareutvecklad Spacerprodukt för behandling av tumbasartros. Det andra projektet syftar till att utveckla en produkt för stabilisering av leden mellan handens båt- och månben.

Knäledsartros är en mycket vanlig medicinsk åkomma vars incidens ökar med åldern. Större skador på äldre patienter behandlas normalt med protes medan det för yngre patienter inte finns några bra behandlingsalternativ. Artimplant påbörjade under fjärde kvartalet 2008 en proof-of-concept djurstudie som ska utvärdera om Artelon[®] kan ge stöd för att återskapa en funktionell ledyta i knäleden. Bolaget kommer att ta beslut avseende nästa fas under 2010.

I samarbete med svensk veterinärexpertis används Artelon[®] idag framgångsrikt vid behandling av korsbandsskador på hundar. Genom att använda Artelon[®] som ett konstgjort ledband (Artelon[®] CCL) ges förutsättning för kroppen att återskapa ett funktionellt korsband. En studie med ett års uppföljning av operationsresultatet kommer att avslutas under 2010. Ett positivt studieresultat kommer att utgöra en viktig bas för framtida marknadspenetration.

I samarbete med amerikanska veterinärer och Artimplants veterinärmedicinska distributör BioMedtrix har Artimplant planlagt en prospektiv studie med Artelon[®] CCL i USA. Inför studien har en biomekanisk utvärdering

genomförts. Utvärderingen har lett till en vidareutvecklad produktdesign och operationsmetod. De första hundarna har därefter opererats i CCL-studien. Inklusion förlöper enligt plan. Samtliga hundar planeras vara opererade under 2010 varefter ett års uppföljning kommer att ske. Ett framgångsrikt studieresultat är en förutsättning för den planerade USA-lanseringen av Artelon[®] CCL.

Under 2009 har Artimplant även utvärderat användningen av Artelon[®] för mjukvävnadsförstärkning på bland annat hälsenan på hund. Resultatet från en mindre fallserie i USA har sammanställts för presentation vid vetenskapligt symposium. Marknadsarbetet har påbörjats i mindre skala och ett tiotal centra har anmält intresse för att delta i en multicenterstudie.

Summering av 2009

Inför 2009 så angav Artimplant följande affärsinriktning:

- Minst dubblerad försäljningsintäkt jämfört med 2008
 - Ökade intäkter i USA och Europa via Artimplants licenstagare.
 - Ökad försäljning i egen regi, framför allt genom lokala distributörer i USA och Europa.
- Påbörja en begränsad lansering av Artelon[®] CCL för korsbandsrekonstruktion i hund.
- Lämna in ansökan till FDA avseende marknadsföring av produkter inom CMF-området (huvud och ansikte)
- Avsluta den kliniska studien avseende Artelon[®] Bone Scaffold för benuppbyggnad i överkäken och ansöka om produktregistrering i Europa.
- Utveckla en ny Spacerprodukt tillsammans med SBI.
- Slutföra utvärderingen av potentialen för att utveckla en produkt för knäledsartros.
- Att kontinuerligt förstärka den vetenskapliga och kliniska basen för Artelon[®].

Affärsinriktningen för 2009 har huvudsakligen följts. En styrkefaktor och strategisk investering är en allt högre andel direktförsäljning vilket visar på att Bolagets långsiktiga investering i egen marknadsetablering börjar ge effekt. Egen marknadsetablering och bättre klinisk dokumentation är en förutsättning att säkra fortsatt försäljningstillväxt. Vissa utvecklingsaktiviteter har påbörjats och andra har nedprioriterats. Design och operationsmetod för Artelon[®] CCL har vidareutvecklats baserat på en amerikansk biomekanisk utvärdering. En prospektiv studie med Artelon[®] CCL har påbörjats men uppbyggnad av referensklinter har senarelagts i väntan på studieresultat. Marknadsbearbetning avseende mjukvävnadsförstärkning på hund påbörjades under året. Förutom detta har ett flertal behandlingskoncept för mjukvävnadsförstärkning på människa och hund dokumenterats. Målsättningen att ansöka om FDA-godkännande för produkter inom CMF-området (huvud och ansikte) har senarelagts på obestämd framtid på grund av begränsad affärspotential. Produktregistreringen av Artelon[®] Bone Scaffold har senarelagts i väntan på uppföljning av pågående studie och kommande beslut om affärsinriktning. Övriga aktiviteter i affärsinriktningen för 2009 är påbörjade eller genomförda.

Framtidsutsikter

Bolagets tillväxt under 2010 planeras att ske genom ökad egenförsäljning av befintliga produkter inom ortopedi. Artimplants direktförsäljning i USA kommer att stå för merparten av försäljningstillväxten som förväntas öka gradvis i takt med att nya kommissionärer påbörjar försäljning och bygger förtroende för Artimplants produkter inom respektive säljdistrikt. Bolaget lämnar ingen prognos om i vilken takt som försäljningsökningen kommer att ske men arbetar efter målsättningen att positivt

kassaflöde före rörelsekapitalförändringar ska uppnås på månadsbas vid slutet av 2010.

I det fall rörelsekapitalet, framför allt kundfordringar, kräver finansiering finns kreditlöfte om totalt 8 MSEK.

Artimplants affärsverksamhet bygger på att exploatera Bolagets unika biomaterialplattform Artelon[®]. Ortopediområdena höft, knä och ryggrad har störst marknadspotential. Artimplant avser att fortsätta investera i projekt inom dessa områden samtidigt som den vetenskapliga basen förstärks för godkända produkter vilket ger stöd för ökad försäljning.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Bolagets väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer beskrivs i senaste årsredovisningens förvaltningsberättelse. Dessa har inte väsentligen förändrats.

Moderbolag

Artimplants huvudsakliga verksamhet bedrivs i moderbolaget, Artimplant AB. Artimplant USA, Inc. är Bolagets enda dotterbolag, vilket för närvarande finansieras fullt ut av moderbolaget. Moderbolaget står för kontinuiteten i dotterbolaget och har under januari-december 2009 gjort nedskrivning avseende fordringar på Artimplant USA med totalt -2,9 MSEK. Tillsammans med en nedskrivning på -6,1 MSEK i ingående balans uppgår den totala nedskrivningen till -9,0 MSEK, vilket motsvarar dotterbolagets negativa egna kapital. Nedskrivningen påverkar inte koncernens resultat. Skillnaden i moderbolagets eget kapital jämfört med koncernens beror på internvinst på produkter sålda av moderbolaget till dotterbolaget och uppgår till 8,8 MSEK. Målsättningen är att dotterbolaget ska bli självfinansierande i början av 2010 och därmed börja amortera på sina skulder till moderbolaget. Se moderbolagets resultat- och balansräkningar i sammandrag på sidan 13-14.

Redovisningsprinciper

Artimplant tillämpar IFRS. Denna delårsrapport har upprättats enligt IAS 34, Årsredovisningslagen och RFR 1.2. Moderbolagets redovisning är upprättad i enlighet med undantag och tillägg i RFR 2.2. Dessutom omfattas Bolaget av Svensk kod för bolagsstyrning. Följande nya principer har applicerats från och med den 1 januari 2009.

IAS 1 Utformning av finansiella rapporter
Omarbetade IAS 1 Utformning av finansiella rapporter tillämpas från och med den 1 januari 2009. Ändringen medför bland annat att vissa transaktioner som tidigare redovisats under eget kapital istället skall redovisas i resultaträkningen, efter nettoresultatet. Under 2009 har Artimplant inte haft sådana transaktioner.

Moderbolaget har ett helägt dotterbolag och således är koncernens samtliga tillgångar och resultat hänförliga till moderbolagets aktieägare.

IFRS 8 Rörelsesegment

Per den 1 januari 2009 har IFRS 8 Rörelsesegment trätt i kraft. Den nya standarden kräver att segmentinformation presenteras utifrån ledningens perspektiv, vilket innebär att den presenteras på ett sätt som den används i den interna rapporteringen och följs upp av den högste verkställande beslutsfattaren i koncernen, Artimplants VD. Finansiella rapporter delas inte upp i segment i intern rapportering, eftersom Artimplants kostnader och tillgångar i allt väsentligt avser samtliga geografiska marknader och intäktsslag. Jämförelsetal för nettoomsättningens fördelning har räknats om.

Ytterligare redovisningsprinciper återfinns i Bolagets årsredovisning 2008, som finns tillgänglig på Bolagets hemsida.

Årsstämma och valberedning

Artimplant AB:s ordinarie årsstämma kommer att hållas den 4 maj 2010, kl. 17:00 på Bolagets huvudkontor beläget på Hulda Mellgrens gata 5, 421 32 Västra Frölunda. Aktieägare som önskar få ett ärende behandlat på årsstämman kan lämna förslaget till Bolaget på e-postadress agm2010@artimplant.com eller på ovanstående adress tillställt Artimplant AB, Att: Årsstämma 2010. Förslagen måste, för att med säkerhet kunna tas in i kallelsen och därmed på årsstämmans dagordning, ha inkommit till Bolaget senast den 12 mars 2010.

Valberedningen inför årsstämma 2010 bestående av

- John Arnold, J&C Arnold Revocable Trust
- Sven Zetterqvist, Livförsäkringsaktiebolaget Skandia
- Anders Cedronius, privat aktieägare
- Ingemar Kihlström, ordförande Artimplant AB

föreslår omval av Ingemar Kihlström som ordförande och omval Anna Malm Bernsten, Mats Lindquist, Wenche Rolfsen som ledamöter. Till nyval efter Lennart Ribohn som avsagt sig omval föreslår valberedningen Håkan Johansson.

Valberedningen kan kontaktas genom styrelsens ordförande Ingemar Kihlström på telefon 0733-82 11 02.

Styrelsen föreslår att ingen utdelning lämnas för 2009.

Kommande informationstillfällen

Årsredovisning 2009	31 mars 2010
Tremånadersrapport	4 maj 2010
Årsstämma	4 maj 2010
Sexmånadersrapport	3 augusti 2010
Niomånadersrapport	28 oktober 2010
Bokslutskommuniké	10 februari 2011

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 2008, 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

Artimplant AB
Hulda Mellgrens gata 5
SE-421 32 Västra Frölunda
Sverige

Telefon +46 (0)31 746 56 00
Fax +46 (0)31 746 56 60
Web www.artimplant.com
Org. Nr. 556404-8394
Säte: Göteborgs Kommun, Västra Götaland

KONCERNENS RAPPORT ÖVER TOTALRESULTATET

Belopp i KSEK	okt-dec	jan-dec	okt-dec	jan-dec
	2009	2009	2008	2008
Nettoomsättning	5 763	23 998	4 568	12 114
Kostnad för sålda varor och tjänster	-1 607	-4 328	-912	-4 194
Bruttoresultat	4 156	19 670	3 656	7 920
Övriga intäkter	72	451	417	1 359
Forsknings- och utvecklingskostnader (1,2)	-3 546	-14 995	-4 068	-15 502
Försäljningskostnader	-4 465	-17 049	-3 604	-11 688
Administrationskostnader	-1 610	-5 729	-1 517	-5 195
Övriga kostnader	-6	-861	-911	-1 209
Rörelseresultat	-5 399	-18 513	-6 027	-24 315
Ränteintäkter och övriga finansiella intäkter	22	311	288	2 284
Räntekostnader och övriga finansiella kostnader	-22	-431	-245	-602
Finansnetto	0	-120	43	1 682
Resultat efter finansiella poster	-5 399	-18 633	-5 984	-22 633
Skatt	-	-	-	-
Periodens resultat	-5 399	-18 633	-5 984	-22 633
Resultat per aktie, SEK	-0,09	-0,31	-0,10	-0,38
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,09	-0,31	-0,10	-0,38

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

Belopp i KSEK	okt-dec	jan-dec	okt-dec	jan-dec
	2009	2009	2008	2008
(1) Balanserade utgifter för produktutveckling	-	1 635	546	2 183
(2) Patent och varumärken	209	866	230	895
Inventarier	153	610	181	721
Summa avskrivningar	362	3 111	958	3 800

Notera att omklassificering av valutaeffekt som förbättrar rörelseresultatet med 322 KSEK jämfört med tidigare publicerade siffror för januari-juni 2009 har genomförts. Omklassificeringen påverkar inte nettoresultatet. Se vidare på sidan 2.

FÖRDELNING AV KONCERNENS NETTOMSÄTTNING

Belopp i KSEK	okt-dec	jan-dec	okt-dec	jan-dec
	2009	2009	2008	2008
Intäktslag				
Produktförsäljning till licenstagare	2 222	14 572	3 068	9 964
Produktförsäljning till slutkund och distributör	3 381	8 680	1 155	1 699
Engångs- och projektmålsintäkter	-	-	81	81
Produktutveckling på kontrakt och övrig fakturering	160	746	264	370
	5 763	23 998	4 568	12 114

Geografiska marknader	okt-dec	jan-dec	okt-dec	jan-dec
	2009	2009	2008	2008
Nordamerika	3 378	18 705	4 177	11 113
Europa	2 255	5 041	391	1 001
Övriga marknader	130	252	-	-
	5 763	23 998	4 568	12 114

KONCERNENS RAPPORT ÖVER FINANSIELL STÄLLNING

Belopp i KSEK	2009-12-31	2008-12-31
TILLGÅNGAR		
Balanserade utgifter för produktutveckling	1 191	2 826
Patent och varumärken	1 587	2 547
<i>Summa immateriella anläggningstillgångar</i>	<i>2 778</i>	<i>5 373</i>
Inventarier	723	1 307
<i>Summa materiella anläggningstillgångar</i>	<i>723</i>	<i>1 307</i>
Summa anläggningstillgångar	3 501	6 680
Råvaror, halvfabrikat och färdigvaror	4 137	4 726
<i>Summa varulager m.m.</i>	<i>4 137</i>	<i>4 726</i>
Kundfordringar	2 946	1 123
Övriga fordringar	1 014	1 071
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	3 286	2 018
<i>Summa kortfristiga fordringar</i>	<i>7 247</i>	<i>4 212</i>
Kassa och bank	15 613	31 371
Summa omsättningstillgångar	26 997	40 309
SUMMA TILLGÅNGAR	30 498	46 989

Belopp i KSEK	2009-12-31	2008-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Aktiekapital	5 924	5 924
Övrigt tillskjutet kapital	39 953	58 270
Ansamlad förlust	-3 390	404
Periodens resultat	-18 633	-22 633
Summa eget kapital	23 853	41 965
Avsättningar	65	20
Leverantörsskulder	1 147	1 114
Övriga kortfristiga skulder	1 393	1 445
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	4 040	2 445
Summa kortfristiga skulder	6 579	5 004
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	30 498	46 989

KONCERNENS RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL

Belopp i KSEK	jan-dec 2009	jan-dec 2008
Aktiekapital	5 924	5 924
Ingående balans övrigt tillskjutet kapital	58 270	71 989
Nedsättning	-18 317	-13 718
Omföring	-	-1
Summa övrigt tillskjutet kapital	39 953	58 270
Ingående balans ansamlad förlust	-22 229	-13 664
Nedsättning	18 317	13 718
Omföring	-	-54
Förmån personaloption (IFRS2)	521	404
Periodens resultat	-18 633	-22 633
Summa ansamlad förlust	-22 024	-22 229
Summa eget kapital vid periodens slut	23 853	41 965

KONCERNENS RAPPORT ÖVER KASSAFLÖDE

Belopp i KSEK	jan-dec 2009	jan-dec 2008
Den löpande verksamheten		
Resultat efter finansiella poster	-18 633	-22 633
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	3 974	4 151
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-14 659	-18 482
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital		
Förändring av varulager m.m.	589	-353
Förändring av fordringar	-3 035	1 829
Förändring av skulder	1 576	-351
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-15 529	-17 357
Investeringsverksamheten		
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-215	-471
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-25	-129
Försäljning av materiella anläggningstillgångar	11	10
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-229	-590
Finansieringsverksamheten		
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-
Periodens kassaflöde	-15 758	-17 948
Likvida medel vid periodens början	31 371	49 240
Omräkning av utländska likvida medel	-	79
Likvida medel vid periodens slut	15 613	31 371

KONCERNENS NYCKELTAL

	okt-dec 2009	jan-dec 2009	okt-dec 2008	jan-dec 2008
Resultat per aktie, SEK	-0,09	-0,31	-0,10	-0,38
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,09	-0,31	-0,10	-0,38
Eget kapital per aktie, SEK	0,40	0,40	0,71	0,71
Eget kapital per aktie efter utspädning, SEK	0,40	0,40	0,71	0,71
Antal aktier vid periodens slut	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
Antal aktier efter utspädning	61 346 566	61 346 566	60 793 245	60 793 245
Avkastning på eget kapital, %	neg	neg	neg	neg
Avkastning på sysselsatt kapital, %	neg	neg	neg	neg
Avkastning på totalt kapital, %	neg	neg	neg	neg
Soliditet, %	78	78	89	89

MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNINGAR

Belopp i KSEK	okt-dec 2009	jan-dec 2009	okt-dec 2008	jan-dec 2008
Nettoomsättning	5 521	28 192	4 561	16 401
Kostnad för sålda varor och tjänster	-1 618	-4 554	-840	-4 407
Bruttoresultat	3 903	23 638	3 721	11 994
Övriga intäkter	583	2 151	1 299	2 241
Forsknings- och utvecklingskostnader (1,2)	-3 546	-14 995	-4 068	-15 502
Försäljningskostnader	-2 824	-12 203	-2 958	-8 928
Administrationskostnader	-1 610	-5 729	-1 517	-5 195
Övriga kostnader	-128	-3 345	-911	-1 209
Rörelseresultat	-3 622	-10 483	-4 434	-16 599
Ränteintäkter och övriga finansiella intäkter	211	1 360	1 123	3 157
Räntekostnader och övriga finansiella kostnader	-62	-1 781	-223	-612
Nedskrivning fordran dotterbolag	-1 526	-2 898	-2 143	-4 668
Finansnetto	-1 377	-3 319	-1 243	-2 123
Resultat efter finansiella poster	-4 999	-13 802	-5 677	-18 722
Skatt	-	-	-	-
Periodens resultat	-4 999	-13 802	-5 677	-18 722

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

Belopp i KSEK	okt-dec 2009	jan-dec 2009	okt-dec 2008	jan-dec 2008
(1) Balanserade utgifter för produktutveckling	-	1 635	546	2 183
(2) Patent och varumärken	209	866	230	895
Inventarier	151	603	180	715
Summa avskrivningar	361	3 105	957	3 794

MODERBOLAGETS BALANSRÄKNINGAR

Belopp i KSEK	2009-12-31	2008-12-31
TILLGÅNGAR		
Summa immateriella anläggningstillgångar	2 778	5 373
Summa materiella anläggningstillgångar	715	1 293
Aktier och andelar i koncernföretag	10	10
Summa anläggningstillgångar	3 503	6 676
Summa varulager m.m.	3 825	4 543
Kundfordringar	1 923	848
Fordringar hos koncernföretag	9 736	4 480
Övriga fordringar	1 014	1 071
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	3 162	2 158
Summa kortfristiga fordringar	15 835	8 557
Kassa och bank	15 020	30 850
Summa omsättningstillgångar	34 680	43 950
SUMMA TILLGÅNGAR	38 183	50 626

Belopp i KSEK	2009-12-31	2008-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Summa eget kapital	32 596	45 877
Avsättningar	65	20
Summa kortfristiga skulder	5 522	4 729
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	38 183	50 626

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

Göteborg, 2010-02-11
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 är sådan som Artimplant är skyldig att 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 11 februari, 2010, kl.08:45 (svensk tid).

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.

2008 - Försäljningen av Artelon® Tissue Reinforcement ökar signifikant medan försäljningstillväxten för Artelon® Spacer uteblir. Avtalet med Small Bone Innovations omförhandlas till icke-exklusivt fr.o.m. 2009. Artimplant initierar nya utvecklingsprojekt för behandling av knäledsartros och facettledsartros i ryggraden. Avtal tecknas med BioMedtrix avseende distribution i USA av Artelon® CCL för korsbandsrekonstruktion på hund. Till och med 2008 har över 11 000 patienter behandlats med Artelonimplantat.