

**Active Biotech
Kvartalsrapport
Okt-Dec 2002, samt helår**

- **SAIK-MS Fas II klinisk studie fortlöper enligt plan**
- **TTS Fas IIa kliniska studier fortlöper enligt plan**
- **FDA-godkännande för start av nytt kliniskt prövningsprogram för cancerprojektet TTS**
- **Kliniska studier inledda inom prostatacancer-projektet TASQ**
- **4:e kvartalets resultat efter finansnetto, före jämförelsestörande poster, -68,0 (-69,7) Mkr**
- **Helårets resultat efter finansnetto -308,3 (34,8) Mkr - för nuvarande verksamhet justerat för jämförelsestörande poster -283,7 (-248,1) Mkr**
- **Styrelsebeslut om företrädesemission om 225 Mkr förutsatt bolagsstämans godkännande och beslut om nedsättning av nominellt värde per aktie, varav MGA Holding AB garanterar en emissionslikvid om minst 169 Mkr**

SAIK-MS

Företagets huvudprojekt SAIK-MS, för utveckling av ett oralt läkemedel för behandling av MS, framskrider enligt plan:

För närvarande ingår drygt 200 patienter på ett 20-tal olika kliniker i Nederländerna, England, Ryssland och Sverige i en klinisk Fas II-studie. Drygt hälften av det antal behandlingsveckor som ingår i studien har nu genomförts. Det slutgiltiga resultatet för denna Fas II studie kommer, som tidigare kommunicerats, att föreligga innan årets slut. Studien genomförs med Principal Investigator professor Chris Polman vid VU Medical Centre, Amsterdam, Nederländerna.

Den totala marknaden för MS-läkemedel uppgick 2001 till 2,4 miljarder USD (Blomquist&Associates; Multiple Sclerosis, June 10, 2002). 2005 förväntas denna marknad uppgå till 3,8 miljarder USD.

Bakgrund

Multipel skleros (MS) är idag en obotlig sjukdom där kroppens immunförsvar angriper myelinskidorna som omger nervtrådarna i bland annat hjärnan. Nervimpulserna störs eller bryts och sinnesintryck når inte längre hjärnan så att de kan upplevas. Hjärnan kan inte längre kommunicera med musklerna i kroppen. MS kan ge allt från lätta besvär under lång tid till gravt invalidiserande symptom inom ett par år. I början har MS ofta ett förlopp som går i vågor – skov – med mellanliggande stabila perioder. Sjukdomen drabbar framförallt unga människor, fler kvinnor än män; den genomsnittliga debutåldern ligger runt 30 år.

FDA-godkännande för start av nytt TTS kliniskt prövningsprogram

I januari godkändes företags IND (Investigational New Drug)-ansökan för start av ett nytt kliniskt prövningsprogram i USA för nästa generations TTS-produkter, CD3. Cirka trettio patienter med icke små-cellig lungcancer planeras ingå i Fas I-studien. Principal Investigator för denna studie är professor Roger B. Cohen vid Fox Chase Cancer Center i Philadelphia, USA.

De pågående öppna TTS Fas IIa kliniska studier, som inleddes kring årsskiftet 2001/2002 i England med produktkandidaten CD2 framskrider enligt plan. För närvarande står både njur- och pankreascancerpatienter under behandling med CD2. Totalt planeras cirka 60 patienter ingå i studierna, som enligt planerna avslutas under året.

Marknaden för läkemedel mot lung-, njur- och pankreascancer beräknas för närvarande uppgå till drygt 1 miljard, 150 resp. 500 miljoner USD.

Bakgrund

TTS betyder "Tumour Targeted Superantigen". Superantigener är ett samlingsnamn för ett antal substanser som är bland de mest kraftfulla som finns för att stimulera immunförsvarets T-celler, kroppens verktyg för att döda oönskade celler. Genom att rikta superantigen mot tumörceller via en tumörspecifik antikropp, har Active Biotech skapat en unik produkt som känner igen cancerceller och stimulerar kroppens eget immunförsvar att avdöda dessa. TTS-teknologin kan principiellt användas för att behandla flera olika typer av cancer, men Active Biotech har valt att fokusera utvecklingen på att behandla lungcancer, njurcancer och pankreascancer.

Prostatacancer-projektet TASQ har inlett kliniska studier

En första Fas I klinisk prövning av läkemedelskandidaten TASQ (Tumour Angiogenesis Suppression by Quinolines) har framgångsrikt genomförts i samarbete med Universitetssjukhuset i Lund.

I studien, med friska frivilliga, studerades TASQs farmakokinetiska egenskaper hos människa, d.v.s. hur substansen tas upp och utsöndras. Denna typ av studie ger viktig information om läkemedlets egenskaper bl.a. vad gäller hur det ska ges till patienten. Resultaten från studien visar att TASQ har egenskaper som gör att den lämpar sig väl för oral administration.

Nästa steg i den kliniska utvecklingen är en så kallad dos-eskaleringsstudie i friska frivilliga, som planeras starta under våren 2003. Därefter planeras en Fas I-studie med prostatacancerpatienter, där förutom substansens säkerhet även dess effektivitet mot tumörsjukdomen kommer att studeras.

Den globala marknaden för läkemedel mot prostatacancer beräknas för närvarande till cirka 3,1 miljarder USD per år.

Bakgrund:

Företagets TASQ-projekt syftar till att utveckla en oralt aktiv substans, dvs i tablettform för behandling av prostatacancer. Active Biotech samarbetar i projektet med professor John T. Isaacs vid Johns Hopkins University i Baltimore, USA. Läkemedelskandidaten har i olika sjukdomsmodeller visat en god så kallad anti-angiogeneseffekt, d.v.s. den har förmågan att strypa näringstillförseln till tumörceller, samt har även visat en direkt anti-tumöreffekt i prekliniska modeller. I nyligen avslutade studier har det dessutom visats att TASQ-substansen ej hämmar de enzymssystem (s.k. kinaser) som är målmolekyler för de flesta av dagens anti-angiogena substanser. Detta innebär att verkningsmekanismen för TASQ-substansen skiljer sig från dessa.

Prostatacancer är den vanligaste cancerformen bland män och svarar för nästan en tredjedel av all cancer. Sjukdomen drabbar framförallt män över 50 års ålder. Prostatacancer kan ha mycket varierande svårighetsgrad. Trots att prognosen är relativt god är prostatacancer den näst vanligaste dödsorsaken bland män.

SLE-projektet förbereds för klinisk prövning 2003

Företagets läkemedelskandidat (ABR-215757) för behandling av SLE förbereds för klinisk prövning under 2003. ABR-215757 har visat god effekt i olika sjukdomsmodeller för bl.a. SLE och uppvisar en fördelaktig toxikologisk profil.

SLE (Systemisk Lupus Erythematosus) är en livshotande, degenerativ autoimmun sjukdom med idag mycket bristfälliga behandlingsalternativ. Inget nytt läkemedel har registrerats för denna indikation på 40 år. The Lupus Foundation of America (LFA) uppskattar att minst 1.4 miljoner personer i USA lider av någon form av lupus. Nio av tio drabbade är kvinnor.

Bakgrund

SLE - Systemisk Lupus Erythematosus - är en bindvävssjukdom som kan orsaka inflammation och skador i bindväven i vilka organ som helst i kroppen. Sjukdomen har ytterst varierande förlopp och symptom, beroende på vilka organ som drabbas. Sjukdomen uppkommer i omkring 1 fall per 20 000 individer, och drabbar framförallt kvinnor i fertil ålder. Den framskrider i skov med mellanliggande relativt symptomfria intervall. Den autoimmuna attacken påverkar många olika organsystem och hos många patienter leder därför sjukdomen med tiden till allvarliga, sekundära symptom såsom njursvikt.

Övriga projekt

Andra projekt inom ramen för Active Biotechs discovery- och prekliniska projektportfölj, innefattar bland annat IMO-A (ImmunoMOdulation project A), med målet att i detalj utreda verkningsmekanismen för quinolin-substanser. Projektet INDRA (Inhibiting Disease by Reducing TNF-a Activity), vilket har som primär målindikation inflammatoriska tarmsjukdomar, fortskrider enligt plan. Under första kvartalet 2003 har ett nytt drug discovery-projekt inom immunmodulering (I-3D) påbörjats.

Finansiell information

Kommentar till koncernens resultat för 4:e kvartalet 2002

Med hänsyn till avyttringen av vaccinverksamheten 4 juli, 2001 kommenteras den finansiella utvecklingen enbart mot proformajusterat resultat motsvarande period föregående år där så är relevant.

Koncernens intäkter i fjärde kvartalet innevarande år uppgick till 1,1 (0,1) Mkr. Rörelsens kostnader, exklusive kostnad såld vara, uppgick till 86,9 (73,9) Mkr. Kostnadsutfallet för fjärde kvartalet speglar utvecklingen av det kliniska utvecklingsprogrammet för projekten. Kostnadsökningen jämfört motsvarande period föregående år förklaras av kostnader för processutveckling, produktion av kliniskt material samt kliniska prövningskostnader för de pågående Fas II-prövningarna för SAIK-MS och TTS samt de två prekliniska projekten TASQ och SLE-projekten (som befinner sig i en förberedande fas för att starta kliniska Fas I prövningar under 2003).

Rörelseresultatet uppgick till -110,4 (-73,5) Mkr. Innevarande kvartals resultat inkluderar återtagandet av de kommersiella rättigheterna till SAIK-MS och TTS-projekten från Pharmacia. Ersättningen uppgick till 26,5 Mkr (3 MUSD). Som tidigare kommunicerats, har Pharmacia rätt till 1,5 MUSD då partneravtal för SAIK-MS signeras.

Rörelseresultat före jämförelsestörande poster uppgick till -85,8 (-73,8) Mkr.

Periodens finansiella netto uppgick till 18,8 (5,1) Mkr. Det kraftigt förbättrade finansiella nettot är framförallt relaterat till realiserade vinster i kapitalförvaltningen, där delar av innehavet i räntehedgedfonden Nectar, hela innehavet i aktiehedgedfonden Eikos samt delar av aktieportföljen har realiserats. Resultatandel i intressebolaget Isogenica Ltd uppgick till -1,0 (-1.0) Mkr, verksamheten utvecklas enligt plan.

Resultat efter finansiella poster uppgick till -92,6 (-69,4) Mkr, justerat för jämförelsestörande poster uppgick resultatet till -68,0 (-69,7) Mkr.

Kommentar till koncernens resultat för helåret 2002

Koncernens intäkter för helåret uppgick till 3,8 (102,3, proformajusterat 2,5) Mkr, föregående års intäkter inkluderade försäljning från avyttrad verksamhet. Rörelsens kostnader, exklusive kostnad såld vara uppgick för helåret till 320,5 (350,7, proformajusterat 269,1) Mkr.

Kostnadsökningen för existerande verksamhet uppgick till 51,4 Mkr, och är i sin helhet relaterad till ökade externa kostnader för process- och produktutveckling, kostnader för kliniskt material, kliniska prövningar samt övriga externa forskningstjänster relaterade till utvecklingen av projektportföljen. Bolagets interna kostnadsstruktur var oförändrad mellan åren.

Rörelseresultat före jämförelsestörande poster uppgick till -316,5 (-324,9, proforma-justerat -266,4) Mkr. Jämförelsestörande poster innevarande år uppgick till -24,6 Mkr, att jämföras med 342,0 Mkr föregående år.

Rörelseresultatet uppgick till -341,1 (17,1, proformajusterat 75,5) Mkr.

Periodens finansiella netto uppgick till 35,8 (18,7) Mkr. Det kraftigt förbättrade finansiella nettot är till stora delar relaterat till realiserade vinster i kapitalförvaltningen.

Active Biotechs resultatandel i intressebolaget Isogenica Ltd uppgick till -3,0 (-1,0) Mkr. Den ökade kostnadsbelastningen förklaras av att verksamheten under föregående år befann sig i ett uppbyggnadsskede.

Resultatet efter finansiella poster uppgick till -308,3 (34,8, proformajusterat 93,9) Mkr. Justerat för jämförelsestörande poster uppgick resultatet efter finansnetto till -283,7 (-307,2, proformajusterat -248,1) Mkr.

Likviditet och finansiell ställning

Kassaflödet för fjärde kvartalet uppgick till -54,0 (-49,8) Mkr samt -266,8 (188,0) Mkr för helåret 2002.

Koncernen hade vid periodens utgång nettouplåning i bank uppgående till 26,7 Mkr (exklusive skuld till leasingbolag). Lånefaciliteten har använts till finansieringen av återtagandet av de kommersiella rättigheterna till SAIK-MS och TTS från Pharmacia.

Koncernens kortfristiga placeringar och likvida medel till bokförda värden uppgick vid periodens utgång till 329,1 Mkr, att jämföras med 596,1 Mkr vid utgången av föregående år.

Tillgänglig likviditet per aktie uppgick till 29,27 kr/aktie, att jämföras med 53,00 kr/aktie vid utgången av 2001.

Eget kapital

Koncernens egna kapital uppgick vid periodens utgång till 380,3 Mkr, att jämföras med 678,8 Mkr vid utgången av föregående år.

Koncernens soliditet vid utgången av perioden uppgick till 81,3%, att jämföras med 90,8% vid utgången av 2001. Motsvarande siffror för moderbolaget Active Biotech AB var 36,1% respektive 55,6%.

Företrädesemission om 225 Mkr

Styrelsen har beslutat om en företrädesemission om 225 Mkr under förutsättning av ordinarie bolagsstämmas godkännande och av att ordinarie bolagsstämman beslutar i enlighet med styrelsens förslag om nedsättning av aktiens nominella belopp till 10 kronor. Nyemissionen ska ske med företrädare för bolagets aktieägare. En gammal aktie av serie A och/eller B berättigar till teckning av två nya B-aktier till en kurs om 10 kronor per aktie.

Pharmacia AB (24,1% av kapital och 17,1% av röster), som inte avser att delta i emissionen har, för att säkerställa att nyemissionen kan genomföras på ett framgångsrikt sätt, förbundit sig att överlåta till MGA Holding AB de teckningsrätter som kommer att erhållas.

MGA Holding (8,3% av kapital och 32,8% av röster) har förbundet sig att utnyttja såväl egna som de av Pharmacia överlåtna teckningsrätterna, dvs totalt 32,4%, för teckning. Härutöver har MGA Holding utan ersättning garanterat att, om så krävs, teckna det antal nya B-aktier som erfordras för att den totala emissionslikviden ska uppgå till 169 Mkr, vilket motsvarar den minskning av aktiekapitalet som uppkommer till följd av den av styrelsen föreslagna nedsättningen av aktiens nominella belopp.

Catella Kapitalförvaltning AB, Futuris och Servisen med närstående bolag har förklarat att de avser att utnyttja teckningsrätter motsvarande totalt 11,1% av nyemissionen.

För ytterligare information och tidsplan hänvisas till separat pressrelease.

Övriga händelser

Som publicerades den 12 november 2002, avsåg PowderJect Pharmaceuticals att lämna in slutgiltiga svar till den europeiska myndigheten EMEA i januari 2003. Svaret avser den registreringsansökan som lämnades in i mars 2002. Efter att svar lämnats uppskattas det ta 3 månader innan slutligt godkännande kan erhållas. Enligt avtalet som tecknades då SBL Vaccin såldes till PowderJect Pharmaceuticals i juli 2001, har Active Biotech rätt till ersättningar om 10 miljoner USD vid registrering av Dukoral under 2003, samt royalty-intäkter på framtida försäljning upp till en nivå av 20 miljoner USD.

Prognos

Verksamheten har under rapportperioden varit inriktad på uppstarten av och drivandet av kliniska Fas II-prövningar för nyckelprojekten SAIK-MS och TTS, med planerad avrapportering under 2003. Därutöver har två nya läkemedelskandidater utsetts under 2002 för prostatacancer projektet TASQ samt SLE-projektet 57-57. Dessa projekt förväntas inleda Fas I-prövningar under 2003.

Då företaget befinner sig i en period med fokusering på partnerskapsavtal, där pågående diskussioner kan påverka företagets finansiella ställning och resultat, lämnas ingen prognos för helåret 2003.

Styrelsen föreslår att ingen utdelning lämnas för år 2002.

Redovisnings- och värderingsprinciper

Denna delårsrapport har upprättats enligt Redovisningsrådets rekommendationer (RR20 Delårsrapportering). Samma redovisnings- och värderingsprinciper har använts i delårsrapporten som i den senaste årsredovisningen.

Beroende av bolagets struktur med stora forsknings- och utvecklingskostnader är bolaget inte i skatteposition. Bolagets ackumulerade underskottsavdrag vid utgången av 2001 uppgår till 344,2 Mkr inklusive den ännu ej fastställda taxeringen för verksamhetsåret 2001.

Kommande rapporttillfällen under 2003

Årsredovisning 2002 finns tillgänglig på hemsidan från mitten av mars.

Kvartalsrapport jan-mars : 15 maj

Kvartalsrapport april-juni: 14 augusti

Kvartalsrapport juli-sep: 6 november

Rapport finns per detta datum tillgänglig på www.activebiotech.com.

Bolagsstämma

Bolagsstämma hålles den 10 april 2003 på Edison Park, Emdalavägen 18, Lund. Mer detaljerad inbjudan kommer närmare detta datum.

Lund den 13 februari, 2003
Active Biotech AB

Sven Andréasson
Verkställande direktör

Denna delårsrapport är ej granskad av bolagets revisorer.

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Sven Andréasson, VD, telefon 046 19 20 49,
sven.andreasson@activebiotech.com

Hans Kolam, Finansdirektör, telefon 046 19 20 44,
hans.kolam@activebiotech.com

Cecilia Hofvander, Informationsansvarig, telefon 046 19 11 22,
cecilia.hofvander@activebiotech.com

Active Biotech AB är ett bioteknikföretag fokuserat på forskning och utveckling av läkemedel. Företaget har en stark forskningsportfölj med fokus i första hand på autoimmuna/inflammatoriska sjukdomar och cancer. Huvudprojekten innefattar unika substanser med immunmodulerande egenskaper (SAIK), avsedda för behandling av bl.a. multipel skleros, samt ett nytt koncept för behandling av cancer (TTS).

Active Biotech AB
Box 724, 220 07 Lund
Tel 046-19 20 00
Fax 046-19 20 50
e-post info@activebiotech.com



www.activebiotech.com

Active Biotech-koncernen

Resultaträkning

MSEK	okt - dec		jan - dec	
	2002	2001	2002	2001
Nettoomsättning	1,1	0,1	3,8	102,3
Kostnad för sålda varor	0,1	0,0	0,2	-76,5
Bruttoresultat	1,2	0,2	4,0	25,8
Försäljningskostnader	-	-	-	-12,7
Administrationskostnader	-9,7	-10,1	-35,3	-42,1
Forsknings och utvecklingskostnader	-75,7	-62,6	-285,2	-294,6
Övriga intäkter/kostnader	-1,5	-1,2	-	-1,3
Jämförelsestörande poster	-24,6	0,3	-24,6	0,3
Realisationsvinst vid avyttring av dotterbolag				341,7
Rörelseresultat	-110,4	-73,5	-341,1	17,1
Resultat från andelar i intressebolag	-1,0	-1,0	-3,0	-1,0
Finansnetto	18,8	5,1	35,8	18,7
Resultat efter finansiella poster	-92,6	-69,4	-308,3	34,8
Skatt på årets resultat	8,7	-1,8	9,4	-1,8
Årets resultat	-83,9	-71,2	-298,9	33,0
Avskrivningar ingår med	4,7	4,2	17,6	26,8
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	3,2	3,7	3,5	30,2
Vinst/aktie (sek)	-7,5	-6,3	-26,6	2,9
Antal aktier-000	11246	11246	11246	11246

Resultaträkning (exklusive SBL Vaccin)

MSEK	okt - dec		jan - dec	
	2002	2001	2002	2001
Nettoomsättning	1,1	0,1	3,8	2,5
Kostnad för sålda varor	0,1	0,1	0,2	0,2
Bruttoresultat	1,2	0,2	4,0	2,7
Försäljningskostnader	-	-	-	-
Administrationskostnader	-9,7	-10,1	-35,3	-37,0
Forsknings och utvecklingskostnader	-75,7	-62,6	-285,2	-231,3
Övriga intäkter/kostnader	-1,5	-1,2	-	-0,9
Jämförelsestörande poster	-24,6	0,3	-24,6	0,3
Realisationsvinst vid avyttring av dotterbolag				341,7
Rörelseresultat	-110,4	-73,5	-341,1	75,5
Resultat från andelar i intressebolag	-1,0	-1,0	-3,0	-1,0
Finansnetto	18,8	5,1	35,8	19,4
Resultat efter finansiella poster	-92,6	-69,4	-308,3	93,9
Skatt på årets resultat	8,7	-1,8	9,4	-1,8
Årets resultat	-83,9	-71,2	-298,9	92,1
Avskrivningar ingår med	4,7	4,2	17,6	17,8
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	3,2	4,0	3,6	9,6
Vinst/aktie (sek)	-7,5	-6,3	-26,6	8,2
Antal aktier-000	11246	11246	11246	11246

Balansräkning

MSEK	2002	2001	2000
Immateriella anläggningstillgångar	-	-	47,1
Materiella anläggningstillgångar	60,2	74,3	197,4
Finansiella anläggningstillgångar	47,9	52,0	53,3
Summa anläggningstillgångar	108,1	126,3	297,9
Varulager	-	-	63,4
Kortfristiga fordringar	30,3	25,4	99,6
Kortfristiga placeringar & likvida medel	329,1	596,1	408,0
Summa omsättningstillgångar	359,4	621,5	571,0
Summa tillgångar	467,5	747,8	868,9
Eget kapital*	380,3	678,8	646,0
Avsättningar	-	9,1	35,8
Långfristiga skulder	2,7	-	57,3
Kortfristiga skulder	84,5	59,9	129,8
Summa eget kapital och skulder	467,5	747,8	868,9
*Förändring av eget kapital			
Belopp vid periodens ingång	678,8	646,0	1064,3
Utdelning till aktieägarna	-	-	-
Omräkningsdifferenser	0,4	-0,2	1,0
Periodens resultat	-298,9	33,0	-419,3
Belopp vid periodens utgång	380,3	678,8	646,0

Active Biotech-koncernen

Kassaflödesanalys

MSEK	okt - dec		jan - dec	
	2002	2001	2002	2001
Resultat efter finansiella poster	-92,6	-69,4	-308,3	34,8
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet, m.m.	7,3	5,1	23,5	-315,2
Betald skatt	0,2	-1,3	-0,2	-1,5
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-85,1	-65,6	-285,0	-281,9
Förändringar i rörelsekapital	7,6	19,3	-4,1	-72,7
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-77,5	-46,3	-289,1	-354,6
Nettoinvestering i anläggningstillgångar	-3,2	-3,5	-4,4	508,6
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-3,2	-3,5	-4,4	508,6
Upptagna lån/amortering av låneskulder	26,7	0,0	26,7	34,0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	26,7	0,0	26,7	34,0
Periodens kassaflöde	-54,0	-49,8	-266,8	188,0
Likvida medel vid periodens början	383,2	646,0	596,1	408,0
Kursdifferens i likvida medel	-0,1	-0,1	-0,2	0,1
Likvida medel vid periodens slut	329,1	596,1	329,1	596,1

NYCKELTAL

	2002	2001
Eget kapital, MSEK	380,3	678,8
Eget kapital per aktie, SEK	33,81	60,36
Disponibel likviditet, MSEK	329,1	596,1
Disponibel likviditet/aktie SEK	29,27	53,00
Soliditet i moderbolaget, %	36,1%	55,6%
Soliditet i koncernen, %	81,3%	90,8%
Medelantal årsanställda (nuvarande verksamhet)	183	186

Resultaträkning - proforma 2001 - 1999

(Active Biotech koncernen exklusive SBL Vaccin)

MSEK	1999		2000			
	Helår	1Q	2Q	3Q	4Q	Helår
Nettoomsättning	81,1	11,3	11,9	10,7	11,2	45,2
Kostnad för sålda varor	-2,0	-0,2	-	0,1	0,1	0,1
Bruttoresultat	79,1	11,1	12,0	10,9	11,3	45,2
Försäljningskostnader	-3,4	-0,1	-	0,1	-	-
Administrationskostnader	-59,1	-13,2	-20,4	-10,5	-10,8	-54,9
Forsknings och utvecklingskostnader	-232,1	-49,9	-57,5	-46,4	-66,0	-219,9
Övriga intäkter/kostnader	0,1	-	-	-1,4	7,2	5,8
	-215,3	-52,1	-66,0	-47,4	-58,2	-223,7
Jämförelsestörande poster	15,0	-	-	-	-	-
Realisationsvinst vid avyttring av dotterbolag	-	-	-	-	-	-
Rörelseresultat	-200,3	-52,1	-66,0	-47,4	-58,2	-223,7
Resultat från andelar i intressebolag	-	-	-	-	-	-
Finansnetto	57,7	77,3	-8,6	14,7	8,2	91,6
Resultat efter finansiella poster	-142,6	25,2	-74,6	-32,7	-50,0	-132,1
Skatt på årets resultat	-	-	-	-	0,1	0,1
Årets resultat	-142,6	25,2	-74,6	-32,7	-49,9	-132,0
MSEK	2001					
	1Q	2Q	3Q	4Q	Helår	
Nettoomsättning	1,4	0,9	-	0,1	2,5	
Kostnad för sålda varor	0,1	0,1	0,1	0,1	0,2	
Bruttoresultat	1,5	1,0	0,1	0,2	2,7	
Försäljningskostnader	-	-	-	-	-	
Administrationskostnader	-7,8	-8,2	-10,8	-10,1	-37,0	
Forsknings och utvecklingskostnader	-59,3	-54,4	-54,9	-62,6	-231,3	
Övriga intäkter/kostnader	-	0,4	-0,1	-1,2	-0,9	
	-65,7	-61,3	-65,8	-73,7	-266,4	
Jämförelsestörande poster	-	-	-	0,3	0,3	
Realisationsvinst vid avyttring av dotterbolag	-	-	341,7	-	341,7	
Rörelseresultat	-65,7	-61,3	275,9	-73,5	75,5	
Resultat från andelar i intressebolag	-	-	-	-1,0	-1,0	
Finansnetto	1,1	9,3	3,8	5,1	19,4	
Resultat efter finansiella poster	-64,5	-52,0	279,8	-69,4	93,9	
Skatt på årets resultat	-	-0,1	0,1	-1,8	-1,8	
Årets resultat	-64,5	-52,0	279,8	-71,2	92,1	