



BOKSLUTSKOMMUNIKÉ HELÅRET 2009 TRIPEP AB (PUBL)

- Forsknings- och utvecklingskostnader 6,4 (17,1) MSEK
- Resultat efter skatt -11,6 (-24,9) MSEK
- Resultat per aktie -0,27 (-1,77) SEK
- Nettoomsättning 0,4 (3,8) MSEK
- Bolaget genomförde under sommaren 2009 två riktade emissioner som tillsammans tillförde bolaget 6 MSEK före emissionskostnader, samt en fulltecknad företrädesemission under december 2009 som tillförde bolaget ytterligare 17,8 MSEK före emissionskostnader
- ChronVac-C[®]-studien har slutförts och visar att det terapeutiska vaccinet har god säkerhet och uppvisar positiva kliniska data. Läkemedelsverket och etisk kommitté har i december godkänt att tre patienter i ChronVac-C[®]-studien får en ytterligare dos ca 6-12 månader efter den fjärde vaccinationen, i syfte att studera eventuellt positiva effekter av en så kallad booster-dos given efter ett längre tidsintervall. De fyra patienter som efter studien startat behandling med ”standard of care”-terapi, dvs interferon kombinerat med ribavirin, har svarat på behandlingen med ovanligt snabb reduktion av virus i blodet, indikerande en roll för ChronVac-C[®] i kombinationsterapi
- Multicenter-studien av ChronSeal[®] pågår i Sverige och Norge. Vid en interimanalys av behandlingseffekten kunde det konstateras att den grupp patienter som randomiserats till placebo-behandling med den nya bakteriedödande beredningen utan HGF ännu var för liten för statistisk analys
- Tripep har utlicensierat RAS[®]-teknologin till Opsonic Therapeutics
- En ny typ av injektionsnål för DNA-vaccination på människa har patentsökts. Nålen är avsedd att användas med kommersiellt tillgängliga sprutor och har i djurstudier visat sig öka effekten av en DNA-vaccination jämfört med vanliga injektionsnålar

Händelser efter periodens utgång

- Uppföljning av ChronVac-C[®]-studie med 5:e dos nu inledd

Tripep utvecklar de behandlande DNA-vaccinerna ChronVac-C[®] och ChronVac-B mot kroniska hepatit C-virus- och hepatit B-virusinfektioner, dvs kroniska infektioner av gulsotsvirus som kan leda till skrumplever och levercancer. Tripep har också tagit fram och vidareutvecklar en ny patentsökt typ av injektionsnål för ett mer effektivt upptag av DNA-vaccin. Tripep är också delägare i sår-läkningprojektet ChronSeal[®] och i den nya plattformsteknologin RAS[®]. Tripeps aktie är listad på First North. Remium AB är Certified Adviser för Tripep AB. För mer information, se www.tripep.se

Vid avvikelser mellan svensk och engelsk bokslutskommuniké gäller den svenska versionen.

Kliniska studier

ChronVac-C® – Terapeutiskt vaccin mot hepatit C

I den kliniska studien av ChronVac-C® för behandling av kronisk hepatit C ingick tidigare obehandlade patienter med kronisk hepatit C-virusinfektion av genotyp 1. Varje patient fick fyra vaccinationer med en månads mellanrum och därefter följdes varje patient i sex månader. Syftet med studien var i första hand att klargöra om behandlingen är säker. Dessutom har aktiveringen av kroppens immunsvår och eventuella effekter på virusförökningen mätts. Studien är den första i världen där patienter med kronisk hepatit C-virusinfektion behandlas med DNA-vaccination med hjälp av *in vivo*-elektroporering. Resultaten från studien erhöles i december månad. Dessa har visat samtidig övergående sänkning av virusnivåer i blod och aktivering av patienternas immunsvår mot hepatit C. Sänkningar varade från mindre än 2 till mer än 10 veckor. Detta ger proof-of-concept för att ChronVac-C®-behandling har antiviral effekt. Inga ovanliga eller allvarliga biverkningar har noterats.

Den ursprungliga vaccinationsstudien är avslutad men har nu gått in i ett andra skede där alla patienter kommer att erbjudas behandling med det som kallas standardbehandling dvs en 24-48 veckors behandling med interferon och ribavirin. Tidiga data hos fyra patienter som efter vaccinationsstudien påbörjat standardbehandling visar att HCV försvunnit snabbt och indikerar försiktigt att det kan vara fördelaktigt att kombinera ChronVac-C® med standardbehandling. Tre patienter hade inom fyra veckor <50 viruskopior/mL blod och hos en hade virusmängd minskat med mer än 2,5log₁₀. Alla fyra var virusnegativa vid vecka 12 vilket innebär en god prognos för utläkning. Noterbart är att två botades redan vid vecka 24 vilket är hälften av normal behandlingstid för patienter med genotyp 1. Denna goda behandlingseffekt är ovanlig för patienter infekterade med HCV genotyp 1. Enbart cirka 10-15% av dessa svarar på standardbehandling med virusfrihet efter fyra veckor och cirka 40-50% med virusfrihet efter genomgången behandling. För att klarlägga detta kommer alla patienter som ingått i ChronVac-C®-studien att följas noga då de genomgår standardbehandling. Om dessa lovande resultat håller i sig också hos de övriga patienterna, är målet att hitta lämpliga samarbetspartners för den fortsatta kliniska utvecklingen av ChronVac-C®-projektet i kombination med standardterapi. Data från uppföljningsbehandlingen kommer att redovisas löpande under 2010. Tripep har dessutom fått godkänt från Läkemedelsverket och etisk kommitté om att på tre patienter som ingick i högdosbehandling få ge ytterligare en vaccination, en så kallad booster dos, med ChronVac-C® mellan ca 6-12 månader efter den fjärde och sista vaccinationen. Detta har till syfte att se om det finns en god effekt av ytterligare doser. Dessa tre planeras att följas en månad efter den femte dosen varefter även de kommer att erhålla standardbehandling.

Tripep har också parallellt med den pågående studien vidareutvecklat ChronVac-C® och avsevärt förbättrat dess aktivitet. De nya versionerna visade ett kraftigt immunsvår i en djurmodell som liknar en kroniskt infekterad människa. ChronVac-C® kommer således att utvecklas enligt två kliniska linjer, dels som en del i en kombinationsbehandling och dels som monoterapi.

Studien har under året presenterats som föredrag vid ett flertal stora internationella vetenskapliga möten som till exempel European Association for the Study of the Liver i Köpenhamn i april och vid American Society for Gene and Cell Therapy i San Diego i maj.

ChronSeal® – Behandling av kroniska hudsår

ChronSeal®, den patentsökta terapin för behandling av kroniska hudsår, baserad på hepatocyte growth factor (HGF) skyddad i en unik patentsökt antibiotikafri formulering testas i en multicenterstudie i Sverige och Norge. I studien jämförs två olika dosnivåer och utvärderas mot placebo. Patienterna behandlas under en veckas tid med ChronSeal® såsom tillägg till standardomläggningar och därefter följs de under ytterligare 11 veckor för att avgöra om en bestående läkning av såren erhållits. Bara de patienter inkluderas i studien vars sår inte läker med mer än 50% under en 14 dagars "run in"-period med standardomläggningar. Syftet med studien är dels att säkerställa att ChronSeal® är säkert och väl tolererat, dels att utvärdera den kliniska effekten. En interimanalys av studiens effekt på sårsläkningen utfördes i slutet av oktober månad men visade att den grupp patienter som randomiserats till placebo-behandling fortfarande var för liten för att tillåta statistisk analys. Sista patienten in i studien påbörjade sin behandling i mitten av december månad, vilket innebär att alla patienter i studien kommer att vara slututvärderade i slutet av mars 2010 och en slutrapport beräknas vara tillgänglig för bolaget under april månad.

Övriga forskningsprojekt

Ny injektionsnål för DNA-vaccination

Ett betydande problem vid DNA-vaccination är att DNA inte tas upp i muskelceller och att de därmed producerar för lite vaccinprotein vid injektion med vanlig injektionsnål. Avancerad elektronisk eller mekanisk utrustning som *in vivo*-elektroporering eller "gene gun" krävs vanligen för en bra effekt. För att

på ett betydligt enklare sätt lösa detta problem har Tripeps forskare utvecklat en ny injektionsnål som genom en centrerad injektionsriktning gör att produktion av vaccinprotein kraftigt ökar jämfört med injektion via vanliga injektionsnålar. Förutom den nya nålen behövs endast en vanlig kommersiellt tillgänglig spruta för att DNA-vaccination skall kunna utföras effektivt.

Denna teknik är nu patentsökt.

ChronVac-B – Terapeutiskt vaccin mot hepatit B

Under 2009 fortskred arbetet med att utveckla en läkemedelskandidat till det stadier att en slutlig kandidat snart skall kunna väljas. Dessa studier beräknas vara klara under våren varefter GMP-produktion och säkerhetsstudier kan påbörjas. Tripep har sedan tidigare undertecknat en avsiktsförklaring med Inovio Biomedical, USA, om en gemensam utveckling av ChronVac-B, ett behandlande vaccin mot kroniska hepatit B-virusinfektioner. Samarbetet mellan Tripep och Inovio bygger på kombinationen av Tripeps ChronVac-B-teknologi som administreras med Inovios teknik för *in vivo*-elektroporering.

Man uppskattar att 400 miljoner är kroniskt infekterade och att dessa har en ökad risk för allvarlig leverskada och cancer. Dagens godkända läkemedel har problem med biverkningar eller utveckling av antiviral resistens varför det föreligger ett stort behov av att förbättra behandlingen av patienter med kroniska hepatit B-virusinfektioner. Ett behandlande vaccin avser att förbättra den infekterades möjlighet att via en specifik aktivering av sitt immunförsvar få kontroll över infektionen. För närvarande finns enbart förebyggande vaccin mot hepatit B på marknaden.

RAS®

Tripep har under perioden utlicensierat en exklusiv rätt till RAS®-teknologin till ett nystartat amerikanskt bolag, Opsonics Therapeutics, mot erhållande av 20% av aktierna i bolaget. Opsonics Therapeutics har också tecknat licens för ett så kallat mRNA-bibliotek från det tyska bolaget Cosmix, också mot en 20% ägarandel. Med mRNA-biblioteket, ursprungligen utvecklat av årets Nobelpristagare i medicin Dr. Jack Szostak, kan peptider tas fram som binder till önskad mål molekyl, vilket gör att nya RAS®-molekyler kan tas fram på ett rationellt sätt. Bland grundarna av Opsonic är uppfinnarna bakom de två teknologerna Dr Peter Wagner, Prof. Matti Sällberg (även styrelseledamot och aktieägare i Tripep) och Prof. Anders Vahlne (även styrelseledamot, aktieägare och VD i Tripep, tillika styrelseledamot i Opsonic), samt Opsonics VD Albert Collinson. Matti Sällberg och Anders Vahlne äger vardera 10% i Opsonic. Sällberg och Vahlne har inget ägande i Cosmix. Licensförhandlingarna med Opsonics har för Tripeps räkning utförts av Tripeps styrelseordförande Thomas Lynch. Efter hörande och godkännande av aktieägare i Tripep motsvarande mer än 60% av ägandet tecknades avtalet.

Under perioden har också arbete utförts i samarbete med Karolinska institutet för att optimera de glycopeptider som tidigare visat effekt i provrörsförsök mot HIV.

Samarbetsavtal

Under 2008 omförhandlade Tripep samarbetsavtalet med bolagets japanska partner Kringle Pharma Inc. avseende sårsläkningsprojektet ChronSeal®. Tripep har minskat sin andel i projektet men behåller en återköpsrätt. Detta innebär att Tripep för närvarande inte bär någon risk i detta projekt. Tripep erhöles en ersättning om cirka 3,8 MSEK i köpeskilling. För Tripep motsvarar värdet av överenskommelsen drygt 19 MSEK i kostnadsbesparingar hänförliga till ChronSeal®-projektet, vilka nu tas över av Kringle Pharma, Inc. I gengäld har Tripep minskat sin andel av projektet från 60 till 10 procent. Tripep behåller en återköpsrätt upp till 40 procent före den 30 juni 2010. Skulle Tripep välja att inte återköpa del i projektet, kommer Tripep ändå att behålla 10 procent av alla intäkter från projektet.

Genom Tripeps samarbetspartner Kringle Pharma har ett optionsavtal tecknats med det japanska specialty pharma-bolaget Maruho avseende ChronSeal®, Tripeps och Kringle Pharmas samägda produkt för behandling av kroniska bensår. Optionsavtalet ger Maruhos rättigheter att som första bolag få utvärdera resultaten från den pågående fas I/II-studien samt förhandla om försäljningsrättigheterna för den japanska marknaden.

Tripep har också samarbetsavtal med det amerikanska bolaget Inovio om gemensam utveckling av Tripeps terapeutiska vaccin ChronVac-C®. Genom samarbetet har bolaget fått tillgång till en världsledande teknik när det gäller administrering av DNA-vaccin.

Tripep har dessutom tecknat en avsiktsförklaring med Inovio Inc. om gemensam utveckling av ChronVac-B.

Patent

Tripeps strategi är att skapa ett patentskydd i de för bolaget viktiga regionerna, dvs Nordamerika, Europa och Asien. Patentportföljen omfattar 62 godkända patent och 30 inlämnade patentansökningar.

Personal

Bolaget hade vid periodens utgång 3 (5) anställda.

Resultat

Bolaget har under andra kvartalet erhållit en licensintäkt, som härrör från avtalet med Maruho angående ChronSeal®, uppgående till 0,4 MSEK. 1,4 MSEK under övriga rörelseintäkter avser Management fees som är relaterade till ChronSeal®-projektet, samt 0,1 MSEK som avser erhållna EU-bidrag.

Rörelsens kostnader uppgick till 3,2 (5,7) MSEK för fjärde kvartalet 2009 och till 13,4 (29,4) MSEK för helåret 2009.

Resultat efter finansnetto uppgick till -2,9 (-1,4) MSEK för fjärde kvartalet 2009 och till -11,6 (-24,9) MSEK för helåret 2009.

Forsknings- och utvecklingskostnader uppgick till 1,9 (2,5) MSEK för fjärde kvartalet 2009, varav externa forskare och underleverantörer uppgick till 1,8 (2,4) MSEK. För helåret 2009 uppgick forsknings- och utvecklingskostnader till 6,4 (17,1) MSEK, varav externa forskare och underleverantörer uppgick till 5,9 (16,2) MSEK.

Investeringar

Investeringar i intressebolag

Avyttningen av RAS®-teknologin i utbyte mot 20% av aktierna i Opsonic Therapeutics, Inc ("Opsonic") har Tripep redovisningsmässigt bedömt vara byte av likartade tillgångar, forskningsprojekt i tidig fas. Värdet på de erhållna Opsonic-aktierna har därvid upptagits till det bokförda värdet för RAS®-teknologin, 0 kronor.

Investeringar i inventarier

Nettoinvesteringar i inventarier uppgick till 0,0 (0,0) MSEK för fjärde kvartalet 2009, och till 0,0 (0,1) MSEK för helåret 2009.

Finansiell ställning

Bolagets likvida medel uppgick den 31 December 2009 till 14,4 (3,3) MSEK.

Det egna kapitalet uppgick den 31 December 2009 till 11,9 (-1,1) MSEK.

Efter, av årsstämman beslutad, genomförd minskning av aktiekapitalet för förlusttäckning uppgår bolagets aktiekapital per den 31 December 2009 till 2 134 518,84 SEK, varav 1 021 920 SEK betalda men ännu inte registrerade hos Bolagsverket, samt 45 339,42 SEK tecknade (betalda 8 januari 2010). Registrering hos Bolagsverket har skett den 14 januari 2010.

Antalet aktier uppgick per 31 December 2009 till 71 150 628 aktier, varav 34 064 000 betalda men ännu inte registrerade hos Bolagsverket, samt 1 511 314 tecknade (betalda 8 januari 2010). Registrering hos Bolagsverket har skett den 14 januari 2010. Varje aktie har ett kvotvärde om 0,03 SEK.

Långfristiga skulder uppgick den 31 December 2009 till 0,8 (1,9) MSEK. Detta är ett åtagande som Tripep gjort i samband med köpet av sår-läkingsprojektet ChronSeal®.

Kortfristiga skulder uppgick den 31 December 2009 till 4,2 (6,3) MSEK.

Nyemissioner

Bolaget har i juli/augusti genomfört två emissioner utan företrädesrätt för aktieägarna på vardera 3 MSEK, totalt 6 MSEK före emissionskostnader om ca 0,1 MSEK, samt en företrädesemission i december som tillfört bolaget 17,8 MSEK före emissionskostnader om ca 0,8 MSEK. Nyemissionerna har ökat antalet aktier till 71 150 628.

Aktierelaterade ersättningar

Bolaget har ett personaloptionsprogram omfattande 450 000 optioner i två serier (C-D) med slutdagarna 30 juni 2010 och 2011. Serie A (150 000 optioner) och serie B (150 000 optioner) har förfallit utan att optionerna har utnyttjats. Till följd av genomförd företrädesemission har omräkning av lösenpriset skett:

Styrelsen och verkställande direktören försäkras att bokslutskommunikén ger en rättvisande översikt av bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver de väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som bolaget står inför.

Huddinge, den 29 januari 2010

Thomas Lynch
Styrelseordförande

Anders Vahlne
VD och Styrelseledamot

Matti Sällberg
Styrelseledamot

Denna bokslutskommuniké har inte varit föremål för granskning av bolagets revisorer

FÖR YTTERLIGARE INFORMATION KONTAKTA:

Anders Vahlne, VD och Forskningschef
Telefon 08-5858 1313, mobil 0709-28 05 28
e-post: anders.vahlne@ki.se

lösenpris för serie C var tidigare 19,11 SEK och har omräknats till 13,13 SEK och lösenpris för serie D var tidigare 21,19 SEK och har omräknats till 14,56 SEK. Det krävs 10 teckningsoptioner för att teckna 1,99 aktier för serie C-D.

Risker och osäkerhetsfaktorer

Tripeps risker är framförallt kopplade till bolagets affärsrisker och möjligheter till finansiering av utvecklingen.

Den största risken för ChronVac-C® bedöms vara att immunsvaret inte aktiveras tillräckligt kraftigt i människa med de dosnivåer som kan ges.

För ChronSeal® finns bl a risken att de positiva kliniska effekterna av ChronSeal® inte kan upprepas i framtida kliniska prövningar.

Dessutom kan det inte garanteras att de kliniska prövningar som utförs av Tripep tillräckligt tydligt kan påvisa att de potentiella produkterna är tillräckligt säkra och verkningsfulla. I så fall kan ett godkännande komma att utebli, vilket skulle påverka Tripeps verksamhet, finansiella ställning och resultat negativt.

Ytterligare en risk bolaget utsätts för är den konkurrensutsatta marknaden med risken för nya och bättre läkemedel från konkurrerande bolag.

För en utförligare beskrivning av bolagets riskexponering hänvisas till avsnittet Riskfaktorer (sid 22-23) och not 19 i Tripeps Årsredovisning 2008, samt till avsnittet om Riskfaktorer i Tripeps prospekt December 2009.

Bemyndigande att besluta om nyemission av aktier, konvertibler och teckningsoptioner

Årsstämman bemyndigade styrelsen att vid ett eller flera tillfällen under tiden fram till nästkommande årsstämma besluta om nyemission av aktier, konvertibla skuldebrev och/eller teckningsoptioner mot kontant betalning och/eller med bestämmelse om apport eller kvittning eller eljest med villkor samt att därvid kunna avvika från aktieägarnas företrädesrätt. Bemyndigandet har delvis utnyttjats.

Händelser efter periodens utgång

Den första patienten har nu erhållit en 5:e dos av det behandlande vaccinet ChronVac-C® utan komplikationer. Detta är en av upp till tre patienter som efter genomgången behandling med fyra månatliga doser av vaccinet som nu efter en tids uppehåll erbjuds att erhålla en femte vaccination, en så kallad boosterdos, innan de inleder standardbehandling för kronisk hepatit C-virusinfektion.

Årsstämma

Tripeps årsstämma 2010 hålls den 10 mars 2010, kl. 18.00 i konferenslokalen Sydney, World Trade Center, Stockholm, Klarabergsviadukten 70 (alternativ ingång Kungsbron 1).

Årsredovisning för 2009 kommer att distribueras via Tripeps hemsida, www.tripep.se. Den sänds också till de aktieägare som så begär. Årsredovisningen kommer att finnas tillgänglig i svensk version senast två veckor före årsstämman 2010.

Redovisningsprinciper

Bokslutskommunikén har upprättats enligt BFNAR 2007:1, Frivillig Delårsrapportering. Samma redovisningsprinciper och beräkningsmetoder har använts som i årsredovisningen för år 2008.

Kommande rapporttillfällen

Årsredovisning	februari 2010
Årsstämma	10 mars 2010
Rapport för första kvartalet 2010	28 april 2010
Rapport för andra kvartalet 2010	27 augusti 2010
Rapport för tredje kvartalet 2010	29 oktober 2010
Bokslutskommuniké för verksamhetsåret 2010	28 januari 2011

RESULTATRÄKNINGAR

MSEK	3 mån	3 mån	12 mån	12 mån
	okt-dec 2009	okt-dec 2008	jan-dec 2009	jan-dec 2008
Nettoomsättning	-	3,8	0,4	3,8
Övriga rörelseintäkter	0,3	0,6	1,5	0,7
Summa rörelseintäkter	0,3	4,4	1,9	4,5
Rörelsens kostnader				
Övriga externa kostnader ¹⁾	-2,6	-3,7	-9,1	-20,9
Personalkostnader	-0,6	-2,0	-4,1	-8,3
Avskrivning av materiella anläggningstillgångar	-0,0	-0,0	-0,2	-0,2
Summa rörelsekostnader	-3,2	-5,7	-13,4	-29,4
Rörelseresultat	-2,9	-1,3	-11,5	-24,9
Resultat från finansiella investeringar				
Ränteintäkter och liknande resultatposter	0,0	0,0	0,0	0,2
Räntekostnader och liknande resultatposter	-0,0	-0,1	-0,1	-0,2
Summa resultat från finansiella investeringar	0,0	-0,1	-0,1	0,0
Resultat efter finansiella poster	-2,9	-1,4	-11,6	-24,9
Skatt på periodens resultat	-	-	-	-
Periodens resultat	-2,9	-1,4	-11,6	-24,9

1) för specifikation av forsknings- och utvecklingskostnader se nyckeltal sid 6

RESULTAT PER AKTIE

SEK	3 mån	3 mån	12 mån	12 mån
	okt-dec 2009	okt-dec 2008	jan-dec 2009	jan-dec 2008
Resultat per aktie	-0,06	-0,11	-0,27	-1,77
Resultat per aktie efter utspädning	-0,06	-0,11	-0,27	-1,77
Utestående genomsnittligt antal aktier	50 976 328	12 462 934	42 764 813	14 087 097

Resultat per aktie: Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier. Resultat efter utspädning: Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier efter utspädning. Inga utestående optioner ger upphov till utspädningseffekt vid beräkning av resultat per aktie. Omräkning har skett för fondemissionselement i genomförda företrädesemissioner, inklusive emission registrerad i januari 2010.

En omvärd split 1:10 genomfördes i juni 2008. Omräkning av jämförelsetal har skett.

ANTAL UTESTÅENDE AKTIER

	3 mån	3 mån	12 mån	12 mån
	okt-dec 2009	okt-dec 2008	jan-dec 2009	jan-dec 2008
Antal utestående aktier vid periodens början	35 575 314	9 786 224	19 950 412	4 826 087
Företrädesemission	-	-	-	3 241 891
Företrädesemission	-	-	-	1 718 246
Riktad emission	-	4 000 000	-	4 000 000
Företrädesemission	-	6 161 322	3 624 902	6 161 322
Riktad emission	-	-	12 000 000	-
Nyemission, TO3	-	2 866	-	2 866
Företrädesemission ¹⁾	35 575 314	-	35 575 314	-
Utestående antal aktier vid periodens slut	71 150 628	19 950 412	71 150 628	19 950 412

Beskrivning av aktiekapitalets utveckling återfinns i Tripeps Årsredovisning 2008 på sid 19, samt i Tripeps prospekt December 2009, sid 39. En omvärd split 1:10 genomfördes i juni 2008. Omräkning av jämförelsetal har skett.

1) varav 34 064 000 betalda men ännu inte registrerade hos Bolagsverket, samt 1 511 314 tecknade (betalda 8 januari 2010). Registrering hos Bolagsverket har skett den 14 januari 2010.

TECKNINGSOPTIONER

	Antal	Varav i bolagets ägo	Varav tilldelade anställda	Lösenpris, SEK	Lösenperiod
Serie C	250 000	62 500	187 500	13,13	1-30 juni 2010
Serie D	350 000	87 500	262 500	14,56	1-30 juni 2011

Serie A har förfallit den 30 juni 2008 utan att optionerna utnyttjats.

Serie B har förfallit den 30 juni 2009 utan att optionerna utnyttjats.

Serie C-D - 10 optioner ger rätt att teckna 1,99 aktier. Omräkning av villkoren har skett till följd av genomförda företrädesemissioner samt omvänd split 1:10. Vid periodens slut fanns 270 000 utestående personaloptioner då 180 000 förfallit på grund av anställningars upphörande, samt 150 000 serie A förfallit 2008-06-30 och 150 000 serie B förfallit 2009-06-30.

TO2 - har förfallit den 30 september 2009 utan att optionerna utnyttjats.

BALANSRÄKNINGAR

MSEK	2009-12-31	2008-12-31
Tecknat men ej inbetalt kapital	0,8	-
Materiella anläggningstillgångar	0,2	0,4
Finansiella anläggningstillgångar	0,1	0,1
Kortfristiga fordringar	1,3	3,3
Kassa och bank ¹⁾	14,4	3,3
Summa tillgångar	16,8	7,1
Eget kapital (se not nedan)	11,9	-1,1
Långfristiga skulder	0,8	1,9
Kortfristiga skulder	4,2	6,3
Summa eget kapital och skulder	16,8	7,1

1) varav 0,2 MSEK avser spärrade medel för hyra.

FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

MSEK	2009-12-31	2008-12-31
Eget kapital vid periodens början	-1,1	-1,6
Nyemission 3 241 891 aktier ^{1,2)}	-	14,9
Nyemission 1 718 246 aktier ³⁾	-	2,8
Riktad emission 4 000 000 aktier	-	5,0
Nyemission 9 786 224 aktier ⁴⁾	1,7	2,7
Nyemission 2 866 aktier	-	0,0
Riktad emission 12 000 000 aktier ⁵⁾	5,9	-
Nyemission 35 575 314 aktier ⁶⁾	17,0	-
Personaloptioner	0,0	0,1
Periodens resultat	-11,6	-24,9
Eget kapital vid periodens slut	11,9	-1,1

1) Här ingår emissionskostnader med 1,6 MSEK

2) En omvänd split 1:10 genomfördes i juni 2008. Omräkning av jämförelsetal har skett.

3) Här ingår emissionskostnader med 0,7 MSEK

4) Här ingår emissionskostnader med 0,5 MSEK

5) Här ingår emissionskostnader med 0,1 MSEK

6) Här ingår emissionskostnader med 0,8 MSEK

EK PER AKTIE

SEK	2009-12-31	2008-12-31
Eget kapital per aktie	0,17	-0,04

Eget kapital per aktie: Eget kapital dividerat med antalet utestående aktier vid periodens slut.

Omräkning har skett för fondemissionselement i genomförda företrädesemissioner, inklusive emission registrerad i januari 2010.

En omvänd split 1:10 genomfördes i juni 2008. Omräkning av jämförelsetal har skett.

KASSAFLÖDESANALYSER

MSEK	12 mån jan-dec 2009	12 mån jan-dec 2008
Kassaflöde från den löpande verksamheten		
Periodens resultat	-11,6	-24,9
Avskrivningar	0,2	0,2
Förändring av långfristig skuld ¹⁾	-1,1	-1,1
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-12,5	-25,8
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital		
Minskning/ökning(-) av fordringar	1,9	-1,2
Minskning(-)/ökning av kortfristiga skulder	-2,1	-0,2
Nettokassaflöde som använts i den löpande verksamheten	-12,7	-27,2
Kassaflöde från investeringsverksamheten		
Förvärv av dotter-/intresseföretag	-	-0,1
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-	-0,1
Nettokassaflöde som använts i investeringsverksamheten	-	-0,2
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		
Nyemission/Kapitaltillskott ²⁾	23,8	25,4
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	23,8	25,4
Periodens kassaflöde	11,1	-2,0
Likvida medel vid periodens början	3,3	5,3
Likvida medel vid periodens slut	14,4	3,3

1) Detta är ett åtagande som Tripep gjort i samband med köpet av såråkningsprojektet ChronSeal

2) Inkluderar inte tecknad men ej betald del (0,8 MSEK) i den nyligen genomförda företrädesemission.

NYCKELTAL

	3 mån okt-dec 2009	3 mån okt-dec 2008	12 mån jan-dec 2009	12 mån jan-dec 2008
Avkastning på sysselsatt kapital, %	neg	neg	neg	neg
Avkastning på eget kapital, %	neg	neg	neg	neg
Soliditet, %	70,8	neg	70,8	neg
Skuldsättningsgrad	0,07	neg	0,07	neg
Likvida medel, MSEK	14,4	3,3	14,4	3,3
Andel riskbärande kapital, %	70,8	neg	70,8	neg
Periodens kassaflöde, MSEK	11,2	-0,7	11,1	-2,0
Nettoinvesteringar i materiella anläggningstillgångar, MSEK	0,0	0,0	0,0	0,1
Intern forskning och utveckling (kostnadsförd), MSEK	0,1	0,1	0,5	0,9
Extern forskning och utveckling (kostnadsförd), MSEK	1,8	2,4	5,9	16,2
Löner, ersättningar och sociala kostnader, MSEK	0,6	2,0	4,1	8,3
Medelantal anställda	2	5	3	5