



ChronTech 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. ChronTech har också tagit fram och vidareutvecklar en ny patentsökt typ av injektionsnål för ett mer effektivt upptag av DNA-vaccin. ChronTech är också delägare i sårläkningsprojektet ChronSeal® och i den nya plattformsteknologin RAS®. ChronTechs aktie är listad på First North. Remium AB är Certified Adviser för ChronTech. För mer information, se www.chrontech.se

DELÅRSRAPPORT CHRONTECH PHARMA JANUARI-SEPTEMBER 2011

- Forsknings- och utvecklingskostnader 10,5 (6,2) MSEK
- Resultat efter skatt -13,9 (-9,6) MSEK
- Resultat per aktie -0,14 (-0,13) SEK
- Bolaget hade ingen nettoomsättning under perioden
- Den kontrollerade kliniska fas IIb-studien med ChronVac-C® i kombination med standardbehandling har startat.
- ChronTech ingår som partner i ett projekt tillsammans med Karolinska Institutet, Göteborgs Universitet och Vecura för att vidareutveckla vaccin mot hepatit C som delfinansieras av Vinnova med upp till 4,5 MSEK. Projektet startade i november 2010 och löper i tre år.
- ChronTech Pharma AB har tecknat ett samarbetsavtal med Transgene S.A. (Euronext Paris: FR0005175080), ett av Europas största bioteknikbolag vars huvudägare är bioMérieux, och Inovio Pharmaceuticals, Inc. (NYSE Amex: INO) för att utvärdera en ny terapeutisk vaccinationsstrategi mot hepatit C virus (HCV) genotyp 1 i en fas I klinisk studie.
- ChronTech Pharma har tillförts 25 MSEK (4 MUSD) i en riktad nyemission.
- Extra bolagsstämma den 19 augusti 2011 har beslutat att välja Dr John Climax, Dr Simon Kukes och Dr Prem Lachman till ordinarie styrelseledamöter. Dessutom godkände stämman beslut om teckning av aktier i riktad nyemission och bemyndigade styrelsen att besluta om nyemission av aktier.
- Rekrytering av patienter till kontrollerad klinisk fas IIb-studie med ChronVac-C® i kombination med standardbehandling har startat.

Händelser efter periodens utgång

- ChronTech genomför nyemissioner

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

VERKSAMHETEN

Kliniska studier

ChronVac-C® – vaccination i kombination med standardbehandling för hepatit C

Alla patienter som medverkade i den kliniska fas I/II-studien med ChronVac-C® har erbjudits behandling med det som kallas standardbehandling dvs en 24-48 veckors behandling med interferon och ribavirin. Data från de 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. Fem av sju patienter (71%) hade inom fyra veckor <50 viruskopior/mL blod. Lika många (71%) var dessutom virusnegativa vid vecka 12 vilket innebär en god prognos för utläkning. Vid vecka 24 var 6/7 (85%) av patienterna negativa för HCV i blod. Denna goda behandlingseffekt är ovanlig för patienter infekterade med HCV genotyp 1. Generellt cirka 10-15% av patienter infekterade med HCV genotyp 1 svarar på standardbehandling med <50 viruskopior/mL blod efter fyra veckor och cirka 40-50% med virusfrihet efter genomgången behandling.

Mot bakgrund av dessa uppmuntrande resultat lämnade ChronTech in en ansökan till Läkemedelsverket om att få utföra en uppföljande fas IIb-studie där vaccination och standardbehandling ges enligt ett organiserat schema. I mars månad erhöles samtliga godkännanden från myndigheterna för denna studie.

I studien kommer en grupp av patienter med genotyp 1 kronisk hepatit C-virusinfektion att erhålla två vaccinationer med ChronVac-C® med hjälp av Inovios Medpuls DDS och därefter erhåller standardbehandling med ribavirin och interferon. En kontrollgrupp kommer att erhålla standardbehandlingen utan föregående vaccinationer med ChronVac-C®. Studien genomförs vid Karolinska Universitetssjukhuset i Huddinge, Linköpings Universitetssjukhus och Norrköpings sjukhus.

Mer än en tredjedel av patienterna har redan rekryterats.

ChronVac-C® – vaccination i kombination med Transgenes vaccin TG4040 för hepatit C

ChronTech Pharma AB har tecknat ett samarbetsavtal med Transgene S.A. (Euronext Paris: FR0005175080), ett av Europas största bioteknikbolag vars huvudägare är bioMérieux, och Inovio Pharmaceuticals, Inc. (NYSE Amex: INO) för att utvärdera en ny terapeutisk vaccinationsstrategi mot hepatit C virus (HCV) genotyp 1 i en fas I klinisk studie. ChronTech/Inovio och Transgene har utvecklat olika typer av behandlande vaccin mot kronisk hepatit C som båda testats i kliniska studier med gott resultat. Det är vanligt att följa en initial så kallad "prime", eller första dos, vaccination med en "boost", ytterligare doser, med samma vaccin för att åstadkomma nödvändiga nivåer och varaktighet av immunförsvaret. I detta samarbete är strategin att använda olika typer av vaccin som prime och boost med målet att erhålla en bättre klinisk effekt genom att aktivera olika sorters immunsvar. I den fas I-studie, som kommer att starta under Q4 2011, ges ChronTechs ChronVac-C® plasmid DNA-vaccin administrerat med Inovios Medpuls® DDS för *in vivo* elektroporering som "prime" och kombineras Transgenes terapeutiska vaccin TG4040, ett modifierat vaccinia Ankara (MVA), som "boost". ChronTech och Transgene har tillsammans i omfattande prekliniska studier kunnat visa att effekten blir bättre än om bara det ena vaccinet används. I den planerade fas I kliniska studien kommer respektive bolag att bidra med sina respektive produkter och kommer att dela kostnaderna lika. Studien kommer att omfatta 12 behandlingsnaiva patienter med kronisk infektion med hepatit C-virus vid en klinik i Tyskland.

ChronVac-C® – vaccination som monoterapi för hepatit C

ChronTech vidareutvecklar också parallellt med den pågående studien nästa generationen ChronVac-C® med en avsevärt förbättrad aktivitet. Den nya versionen visar ett kraftigt immunsvar i en djurmodell som bättre 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. Detta projekt ingår i ett samarbetsprojekt tillsammans med Karolinska Institutet, Göteborgs Universitet och Vecura som delfinansieras av Vinnova med upp till 4,5 MSEK. Projektet startade i november 2010 och löper i tre år. All ChronVac-C®-relaterad IP tillfaller ChronTech.

IVIN, en 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 god effekt. För att på ett betydligt enklare sätt lösa detta problem har ChronTechs 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. Under tredje kvartalet 2010 påbörjades industriell utveckling av IVIN med hjälp av det engelska konsultbolaget Team Consulting, som specialiserat sig på utveckling av medicin-tekniska produkter särskilt s.k. delivery-system. Bland annat har de tidigare på konsultbasis utvecklat autoinjektionssprutor. Första prototyperna av IVIN levererades under oktober månad 2010 och nålar samt prototyp för kontrollerad injektion för prekliniska studier levererades under andra kvartalet 2011. En färdig produktionslina för IVIN kommer också att tas fram.

ChronVac-B – Terapeutiskt vaccin mot hepatit B

Under 2010 fortskred arbetet med att utveckla en läkemedelskandidat till det stadium att en slutlig kandidat snart skall kunna väljas.

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 immunförsvaret få kontroll över infektionen. För närvarande finns enbart förebyggande vaccin mot hepatit B på marknaden.

Samarbetsavtal

ChronTech har samarbetsavtal med det amerikanska bolaget Inovio om gemensam utveckling av ChronTechs terapeutiska vaccin ChronVac-C®. Genom samarbetet har bolaget fått tillgång till en världsledande teknik när det gäller administrering av DNA-vaccin. ChronTech har också tecknat ett samarbetsavtal med Transgene S.A. och Inovio för att utvärdera en ny terapeutisk vaccinationsstrategi mot hepatit C-virus genotyp 1 i en fas I klinisk studie.

Patent

ChronTechs strategi är att skapa ett patentskydd i de för bolaget viktiga regionerna, dvs Nordamerika, Europa och Asien. Patentportföljen omfattar 63 godkända patent och 29 inlämnade patentansökningar.

Personal

Bolaget hade vid periodens utgång 3 (3) anställda.

Resultat

Bolaget hade ingen nettoomsättning under perioden. 0,0 MSEK under övriga rörelseintäkter avser erhållna Vinnova-anslag.

Rörelsens kostnader uppgick till 5,0 (3,0) MSEK för tredje kvartalet 2011 och till 13,9 (10,3) MSEK för perioden januari-september 2011.

Resultat efter finansnetto uppgick till -4,9 (-2,9) MSEK för tredje kvartalet 2011 och till -13,9 (-9,6) MSEK för perioden januari-september 2011.

Forsknings- och utvecklingskostnader uppgick till 3,7 (2,0) MSEK för tredje kvartalet 2011, varav kostnader för externa forskare och underleverantörer uppgick till 3,7 (2,0) MSEK. För perioden januari-september 2011 uppgick forsknings- och utvecklingskostnader till 10,5 (6,2) MSEK, varav kostnader för externa forskare och underleverantörer uppgick till 10,5 (5,9) MSEK.

Investeringar

Investeringar i inventarier

Nettoinvesteringar i inventarier uppgick till 0,1 (-0,0) MSEK för tredje kvartalet 2011 och till 0,1 (-0,0) MSEK för perioden januari-september 2011.

Finansiella anläggningstillgångar

Bolagets aktier i intressebolaget Kringle Pharma Europe AB har nedskrivits till fulla då Kringle Pharma Europe AB har avvecklats.

Finansiell ställning

Bolagets likvida medel uppgick den 30 september 2011 till 16,7 (3,8) MSEK.

Det egna kapitalet uppgick den 30 september 2011 till 13,5 (2,3) MSEK.

Bolagets aktiekapital uppgick per den 30 september 2011 till 4 866 597,90 SEK, varav 150 000 SEK betalda men ännu inte registrerade hos Bolagsverket, samt 150 000 SEK tecknade (betalda 4 oktober 2011). Registrering hos Bolagsverket har skett den 17 oktober 2011.

Antalet aktier uppgick per 30 september 2011 till 162 219 930, varav 5 000 000 betalda men ännu inte registrerade hos Bolagsverket, samt 5 000 000 tecknade (betalda 4 oktober 2011). Registrering har skett hos Bolagsverket den 17 oktober 2011. Varje aktie har ett kvotvärde om 0,03 SEK.

Kortfristiga skulder uppgick den 30 september 2011 till 6,7 (3,2) MSEK, varav kortfristiga räntebärande skulder uppgick till 3,1 (-) MSEK.

Nyemissioner

ChronTechs styrelse beslutade den 27 september 2010 med stöd av bemyndigande från årsstämman om att genomföra en nyemission med företrädesrätt för befintliga aktieägare om högst 47 433 752 aktier. I emissionen tecknades totalt 11 069 302 aktier. ChronTech har genom emissionen tillförts cirka 5,5 MSEK före emissionskostnader. 21,5 procent av emissionen, motsvarande 10 201 910 aktier, tecknades med stöd av teckningsrätter. Anmälan om teckning utan stöd av teckningsrätter gjordes om cirka 1,8 procent av emissionen, motsvarande 867 392 aktier.

ChronTech Pharma har tillförts 25 MSEK (4 MUSD) i en riktad nyemission av 80 miljoner aktier till emissionskursen (avrundat) 0,31 SEK. Nyemissionen har tecknats av en grupp investerare i vilken bland andra ingår Sunninghill Investments Ltd, Dr Simon Kukes, Dr Prem Lachman och styrelsens ordförande Thomas Lynch. Förutom denna riktade nyemission kommer bolaget att genomföra två företrädesemissioner om totalt ca 68 miljoner aktier. Den första företrädesemission kommer att avse 22 miljoner aktier till emissionskursen 0,20 SEK. Den andra företrädesemissionen kommer att avse ca 46 miljoner aktier till emissionskursen 0,31 SEK. De 80 miljoner aktier som ges ut i den riktade nyemissionen kommer inte att medföra rätt att delta i dessa företrädesemissioner. För mer information se under rubrik "Händelser efter periodens utgång".

Aktierelaterade ersättningar

Samtliga serier (A-D) i bolagets senaste personaloptionsprogram har förfallit utan att optionerna har utnyttjats.

Bemyndigande att besluta om nyemission av aktier, konvertibler och teckningsoptioner

Årsstämman 30 mars 2011 beslutade att bemyndiga styrelsen att, vid ett eller flera tillfällen före nästa årsstämma, besluta om nyemission av aktier, teckningsoptioner och/eller konvertibler och med eller utan företrädesrätt för aktieägarna. Betalning skall ske kontant, genom kvittning eller genom apport.

Stämman beslutade om en gräns om 4 miljoner USD beträffande emissioner utan företrädesrätt för aktieägarna. De existerande aktieägarna skall inom sex månader ha rätt att teckna aktier (eller konvertibler/teckningsoptioner) till samma villkor, dock högst 50 procent av det antal aktier (eller konvertibler/teckningsoptioner) som emitterats utan företrädesrätt.

Extra bolagsstämma

Extra bolagsstämma den 19 augusti 2011 beslutade bl a följande: Till ordinarie styrelseledamöter välja Dr John Climax, Dr Simon Kukes och Dr Prem Lachman för tiden intill dess nästa årsstämma hållits. Stämman beslutade att godkänna styrelsens beslut från den 26 juli 2011 om nyemission av högst 80 000 000 aktier till kurs (avrundat) 0,31 SEK per aktie såvitt avser styrelseordföranden Thomas Lynchs teckning av 10 000 000 aktier. Stämman beslutade också att bemyndiga styrelsen att, vid ett eller flera

tillfällen före nästa årsstämma, besluta om nyemission av sammantaget högst 10 000 000 aktier med betalning genom kvittning av fordringar mot bolaget. Syftet med bemyndigandet är att möjliggöra för ChronTech Pharma att omvandla ett bridgefinansieringslån om 500 000 USD till aktier. Nyemissionen skall ske med samma villkor som nyemissionen av 80 000 000 aktier.

Risker och osäkerhetsfaktorer

ChronTechs 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 ChronTech 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 ChronTechs 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 23-24) och not 19 i ChronTechs Årsredovisning 2010, samt till avsnittet om Riskfaktorer i ChronTechs prospekt September 2010.

Händelser efter periodens utgång

Som tidigare meddelats genomför ChronTech nyemissioner. I juli offentliggjorde bolaget en finansieringsplan bestående av tre delar, varav den första är genomförd. Styrelsen har nu, med stöd av bemyndigande av årsstämman den 30 mars 2011, beslutat att genomföra det andra och tredje steget av finansieringsplanen.

Det andra steget är en företrädesemission om högst 22 miljoner aktier till teckningskursen 0,20 SEK per aktie. Om nyemissionen fulltecknas tillför ChronTech 4,4 MSEK före emissionskostnader.

Det tredje steget i finansieringsplanen är en företrädesemission av högst 46 109 965 aktier till teckningskursen 0,31 SEK per aktie. Om nyemissionen fulltecknas kommer ChronTech tillföras 14,3 MSEK före emissionskostnader.

Dessutom har styrelsen beslutat om en nyemission, med stöd av bemyndigande av extra bolagsstämma den 19 augusti 2011, av högst 10 miljoner aktier till teckningskursen (avrundat) 0,31 SEK per aktie. Betalning kommer att ske genom kvittning av lån till ChronTech om 500 000 USD.

Styrelsen har beslutat att kalla till en extra bolagsstämma den 25 november 2011. Bolagsstämman kommer att behandla styrelsens förslag att ändra bolagsordningen avseende om högsta och lägsta aktiekapital samt högsta och lägsta antal utestående aktier.

Redovisningsprinciper

Delårsrapporten har upprättats enligt BFNAR 2007:1, Frivillig Delårsrapportering. Samma redovisningsprinciper och beräkningsmetoder har använts som i årsredovisningen för år 2010.

Kommande rapporttillfällen

Bokslutskommuniké för verksamhetsåret 2011	27 januari 2012
Årsredovisning	mars 2012
Årsstämma	mars 2012

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

Huddinge, den 28 oktober 2011

Thomas Lynch
Styrelseordförande

Anders Vahlne
VD och Styrelseledamot

William Hall
Styrelseledamot

Matti Sällberg
Styrelseledamot

John Climax
Styrelseledamot

Simon Kukes
Styrelseledamot

Prem Lachman
Styrelseledamot

Denna delårsrapport 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

RESULTATRÄKNINGAR

MSEK	3 mån jul-sep 2011	3 mån jul-sep 2010	9 mån jan-sep 2011	9 mån jan-sep 2010	12 mån jan-dec 2010
Nettoomsättning	-	-	-	-	-
Övriga rörelseintäkter	0,0	0,1	0,0	0,7	0,7
Summa rörelseintäkter	0,0	0,1	0,0	0,7	0,7
Rörelsens kostnader					
Övriga externa kostnader ¹⁾	-4,5	-2,4	-12,3	-8,1	-12,4
Personalkostnader	-0,5	-0,6	-1,6	-2,2	-2,9
Avskrivning av materiella anläggningstillgångar	-0,0	-0,0	-0,0	-0,0	-0,0
Summa rörelsekostnader	-5,0	-3,0	-13,9	-10,3	-15,3
Rörelseresultat	-5,0	-2,9	-13,9	-9,6	-14,6
Resultat från finansiella investeringar					
Ränteintäkter och liknande resultatposter	0,1	0,0	0,1	0,0	0,0
Nedskrivning av finansiella anläggningstillgångar	-0,0	-	-0,0	-	-
Räntekostnader och liknande resultatposter	-0,0	-0,0	-0,1	-0,0	-0,0
Summa resultat från finansiella investeringar	0,1	-0,0	-0,0	-0,0	-0,0
Resultat efter finansiella poster	-4,9	-2,9	-13,9	-9,6	-14,6
Skatt på periodens resultat	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-4,9	-2,9	-13,9	-9,6	-14,6

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

RESULTAT PER AKTIE

SEK	3 mån jul-sep 2011	3 mån jul-sep 2010	9 mån jan-sep 2011	9 mån jan-sep 2010	12 mån jan-dec 2010
Resultat per aktie	-0,04	-0,04	-0,14	-0,13	-0,20
Resultat per aktie efter utspädning	-0,04	-0,04	-0,14	-0,13	-0,20
Utestående genomsnittligt antal aktier	138 469 930	72 032 240	101 175 974	72 032 240	72 419 785

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.

ANTAL UTESTÅENDE AKTIER

	3 mån jul-sep 2011	3 mån jul-sep 2010	9 mån jan-sep 2011	9 mån jan-sep 2010	12 mån jan-dec 2010
Antal utestående aktier vid periodens början	82 219 930	71 150 628	82 219 930	71 150 628	71 150 628
Företrädesemission ¹⁾	-	-	-	-	11 069 302
Riktad emission ²⁾	80 000 000	-	80 000 000	-	-
Utestående antal aktier vid periodens slut	162 219 930	71 150 628	162 219 930	71 150 628	82 219 930

Beskrivning av aktiekapitalets utveckling återfinns i ChronTech Pharmas Årsredovisning 2010 på sid 20 och i Prospekt September 2010 sid 39. Omräkning av jämförelsetal har skett.

1) Betalda men ännu inte registrerade hos Bolagsverket per 2010-12-31. Registrering hos Bolagsverket har skett den 11 januari 2011.

2) Varav 5 000 000 betalda men ännu inte registrerade hos Bolagsverket, samt 5 000 000 tecknade (betalda 4 oktober 2011). Registrering hos Bolagsverket har skett den 17 oktober 2011.

TECKNINGSOPTIONER

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 har förfallit den 30 juni 2010 utan att optionerna utnyttjats.
Serie D har förfallit den 30 juni 2011 utan att optionerna utnyttjats.

BALANSRÄKNINGAR

MSEK	2011-09-30	2010-09-30	2010-12-31
Tecknat men ej inbetalt kapital	1,7	-	-
Materiella anläggningstillgångar	0,1	0,0	0,1
Finansiella anläggningstillgångar	0,1	0,1	0,1
Kortfristiga fordringar	1,6	1,6	0,9
Kassa och bank ¹⁾	16,7	3,8	5,7
Summa tillgångar	20,2	5,5	6,8
Eget kapital (se not nedan)	13,5	2,3	2,4
Kortfristiga skulder	6,7	3,2	4,4
Summa eget kapital och skulder	20,2	5,5	6,8

1) 2010-09-30 avser 0,2 MSEK spärrade medel för hyra.

FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

MSEK	2011-09-30	2010-09-30	2010-12-31
Eget kapital vid periodens början	2,4	11,9	11,9
Nyemission 11 069 302 aktier ¹⁾	-	-	5,0
Riktad emission 80 000 000 aktier ²⁾	25,0	-	-
Personaloptioner	0,0	0,0	0,0
Periodens resultat	-13,9	-9,6	-14,6
Eget kapital vid periodens slut	13,5	2,3	2,4

1) Häri ingår emissionskostnader med 0,5 MSEK

2) Häri ingår emissionskostnader med 0,3 MSEK

EK PER AKTIE

SEK	2011-09-30	2010-09-30	2010-12-31
Eget kapital per aktie	0,08	0,03	0,03

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

Omräkning har skett för fondemissionsmoment i genomförda företrädesemissioner, inklusive emission registrerad i januari 2011.

KASSAFLÖDESANALYSER

	9 mån jan-sep 2011	9 mån jan-sep 2010	12 mån jan-dec 2010
MSEK			
Kassaflöde från den löpande verksamheten			
Periodens resultat	-13,9	-9,6	-14,6
Avskrivningar och nedskrivningar	0,1	0,0	0,0
Resultat vid försäljning/utrangering av materiella anläggningstillgångar	-	0,1	0,1
Förändring av långfristig skuld ¹⁾	-	-0,8	-0,8
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-13,8	-10,2	-15,3
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital			
Minskning/ökning(-) av fordringar	-0,7	-0,2	0,5
Minskning(-)/ökning av kortfristiga skulder	2,3	-1,0	0,2
Nettokassaflöde som använts i den löpande verksamheten	-12,2	-11,4	-14,6
Nettokassaflöde som använts i investeringsverksamheten	-0,1	0,0	0,0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten			
Nyemission/Kapitaltillskott ²⁾	23,3	0,8	5,8
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	23,3	0,8	5,8
Periodens kassaflöde	11,0	-10,6	-8,7
Likvida medel vid periodens början	5,7	14,4	14,4
Likvida medel vid periodens slut	16,7	3,8	5,7

1) Detta är ett åtagande som Chronotech gjort i samband med köpet av sårläkningsprojektet ChronSeal

2) Inkluderar inte tecknad men ej betald del (1,7 MSEK) i den nyligen genomförda riktade emissionen.

NYCKELTAL

	3 mån jul-sep 2011	3 mån jul-sep 2010	9 mån jan-sep 2011	9 mån jan-sep 2010	12 mån jan-dec 2010
Avkastning på sysselsatt kapital, %	neg	neg	neg	neg	neg
Avkastning på eget kapital, %	neg	neg	neg	neg	neg
Soliditet, %	66,8	41,8	66,8	41,8	35,3
Skuldsättningsgrad	0,23	0,0	0,23	0,0	0,0
Likvida medel, MSEK	16,7	3,8	16,7	3,8	5,7
Andel riskbärande kapital, %	66,8	41,8	66,8	41,8	35,3
Periodens kassaflöde, MSEK	16,4	-4,3	11,0	-10,6	-8,7
Nettoinvesteringar i materiella anläggningstillgångar, MSEK	0,1	-0,0	0,1	-0,0	0,0
Intern forskning och utveckling (kostnadsförd), MSEK	0,0	0,0	0,0	0,3	0,3
Extern forskning och utveckling (kostnadsförd), MSEK	3,7	2,0	10,5	5,9	9,3
Löner, ersättningar och sociala kostnader, MSEK	0,5	0,6	1,6	2,2	2,9
Medelantal anställda	2	2	2	2	2