



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 - JUNI 2010

- o Forsknings- och utvecklingskostnader 4,2 (3,1) MSEK
- o Resultat efter skatt -6,6 (-6,4) MSEK
- o Resultat per aktie -0,09 (-0,18) SEK
- o Bolaget hade ingen nettoomsättning under perioden
- o Som tidigare rapporterats har patienter som ingått i ChronVac-C®-studien som slutförts nu startat behandling med "standard of care"-terapi, dvs interferon kombinerat med ribavirin. Mer än 70% av de patienter som påbörjat behandlingen har svarat snabbt på behandlingen med <50 viruskopior/mL blod redan efter fyra veckor (s k rapid viral response). Detta är en ovanligt snabb reduktion av virus i blodet hos patienter med HCV genotyp 1, indikerande en roll för ChronVac-C® i kombinationsterapi
- o Multicenterstudien på ChronSeal® för behandling av kroniska bensår som utförts i Sverige och Norge har som tidigare rapporterats avslutats. Kringle Pharma, Inc. i Japan har givit ChronTech en förlängning av optionen att köpa tillbaka ägarandelar i ChronSeal® till den 31 december 2010

Händelser efter periodens utgång

- o ChronTech Pharma kan nu rapportera att en vecka efter avslutad en-veckas-behandling med ChronSeal® var läkningen signifikant bättre för de två grupper som fått aktiv substans jämfört med placebo (medelvärden för läkning var 34% och 30% för aktiv substans mot -6% för placebo). Detta ger proof-of-concept för ChronSeal® som behandling av kroniska bensår

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

VERKSAMHETEN

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 immunsvaret 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. Patienter har uppvisat övergående sänkning av virusnivåer i blod som varade från mindre än 2 till mer än 10 veckor. Detta har givit proof-of-concept för att ChronVac-C®-behandling har antiviral effekt.

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 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 patienterna (71%) hade inom fyra veckor <50 viruskopior/mL blod. Fem av sju (71%) var dessutom virusnegativa vid vecka 12 vilket innebär en god prognos för utläkning. 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 virusfrihet efter fyra veckor och cirka 40-50% med virusfrihet efter genomgången behandling. Data från denna uppföljande behandling kommer att redovisas löpande under 2010 och 2011. Med bakgrund av dessa goda resultat diskuteras nu förutsättningarna för en uppföljande studie där vaccination och standardbehandling ges enligt ett organiserat schema.

ChronTech har också parallellt med den pågående studien vidareutvecklat ChronVac-C® och avsevärt förbättrat dess aktivitet. De nya versionerna visade ett kraftigt immunsvaret 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.

ChronSeal® – Behandling av kroniska hudsår

ChronSeal® är baserad på hepatocyte growth factor (HGF) skyddad i en unik patentsökt antibiotikafri formulering har testats i en multicenterstudie i Sverige och Norge. I studien jämfördes två olika dosnivåer och utvärderades mot placebo. Patienterna behandlades under en veckas tid med ChronSeal® såsom tillägg till standardomläggningar och därefter följdes de under ytterligare 11 veckor för att avgöra om en bestående läkning av sårerna erhöles. Bara de patienter inkluderades i studien vars sår inte läkts med mer än 50% under en 14 dagars "run in"-period med standardomläggningar. Studien är nu slutförd. Inga läkemedelsrelaterade svåra biverkningar kunde noteras. Läkningen var signifikant bättre för de två grupper som fått aktiv substans jämfört med placebo (medelvärden för läkning var 34% och 30% för aktiv substans mot -6% för placebo). Detta ger proof-of-concept för ChronSeal® som behandling av kroniska hudsår. Vid uppföljning noterades ingen ytterligare läkningseffekt i de två behandlingsgrupperna. Studier planeras nu för att hitta rätt dos och behandlingstid för bästa behandlingsresultat. Kringle Inc. i Japan har givit ChronTech en förlängning av optionen att köpa tillbaka ägarandelar i ChronSeal® med 6 månader, det vill säga till den 31 december 2010.

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 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.

ChronVac-B – Terapeutiskt vaccin mot hepatit B

Under 2009 fortskred arbetet med att utveckla en läkemedelskandidat till det stadiet att en slutlig kandidat snart skall kunna väljas. ChronTech 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 ChronTech och Inovio bygger på kombinationen av ChronTechs 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®

ChronTech har 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 förra 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.

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

Samarbetsavtal

Under 2008 omförhandlade ChronTech samarbetsavtalet med bolagets japanska partner Kringle Pharma Inc. avseende sår-läkningsprojektet ChronSeal®. ChronTech har minskat sin andel i projektet men behåller en återköpsrätt. Detta innebär att ChronTech för närvarande inte bär någon risk i detta projekt. ChronTech erhöles ersättning om cirka 3,8 MSEK i köpeskilling. För ChronTech motsvarar värdet av överenskommelsen drygt 19 MSEK i kostnadsbesparingar hänförliga till ChronSeal®-projektet, vilka nu tas över av Kringle Pharma, Inc. I gengäld har ChronTech minskat sin andel av projektet från 60 till 10 procent. ChronTech behåller en återköpsrätt upp till 40 procent före den 31 december 2010. Skulle ChronTech välja att inte återköpa del i projektet, kommer ChronTech ändå att behålla 10 procent av alla intäkter från projektet.

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

Patent

ChronTechs strategi är att skapa ett patentskydd i de för bolaget viktiga regionerna, dvs Nordamerika, Europa och Asien. Patentportföljen omfattar 57 godkända patent och 30 inlämnade patentansökningar.

Personal

Bolaget hade vid periodens utgång 3 (4) anställda.

Resultat

Bolaget hade ingen nettoomsättning under perioden. 0,5 MSEK under övriga rörelseintäkter avser Management fees som är relaterade till ChronSeal®-projektet, samt 0,1 MSEK som avser erhållna EU-bidrag och vinst vid försäljning av bil.

Rörelsens kostnader uppgick till 4,2 (3,6) MSEK för andra kvartalet 2010 och till 7,2 (7,6) MSEK för perioden januari-juni 2010.

Resultat efter finansnetto uppgick till -3,9 (-2,9) MSEK för andra kvartalet 2010 och till -6,6 (-6,4) MSEK för perioden januari-juni 2010.

Forsknings- och utvecklingskostnader uppgick till 2,4 (2,0) MSEK för andra kvartalet 2010, varav externa forskare och underleverantörer uppgick till 2,3 (1,8) MSEK. För perioden januari-juni 2010 uppgick forsknings- och utvecklingskostnader till 4,2 (3,1) MSEK, varav externa forskare och underleverantörer uppgick till 3,9 (2,8) MSEK.

Investeringar

Investeringar i inventarier

Nettoinvesteringar i inventarier uppgick till -0,0 (0,0) MSEK för andra kvartalet 2010 och till -0,0 (0,0) MSEK för perioden januari-juni 2010.

Finansiell ställning

Bolagets likvida medel uppgick den 30 juni 2010 till 8,1 (0,4) MSEK.

Det egna kapitalet uppgick den 30 juni 2010 till 5,3 (-5,8) MSEK.

Bolagets aktiekapital uppgick per den 30 juni 2010 till 2 134 518,84 SEK.

Antalet aktier uppgick per 30 juni 2010 till 71 150 628 aktier. Varje aktie har ett kvotvärde om 0,03 SEK.

Långfristiga skulder uppgick den 30 juni 2010 till 0,3 (1,4) MSEK.

Detta är ett åtagande som ChronTech gjort i samband med köpet av sårläkningsprojektet ChronSeal®.

Kortfristiga skulder uppgick den 30 juni 2010 till 3,9 (6,3) MSEK.

Nyemissioner

Under fjärde kvartalet 2009 genomförde bolaget en företrädesemission som fullteknades och emissionen hade per 2009-12-31 tillfört bolaget ca 17,0 MSEK före emissionskostnader om 0,8 MSEK. Ytterligare 0,8 MSEK tillfördes bolaget i januari 2010.

Aktierelaterade ersättningar

Bolaget har ett personaloptionsprogram omfattande 262 500 optioner i en serie (D) med slutdag 30 juni 2011. Serie A (150 000 optioner), serie B (150 000 optioner) och serie C (187 500 optioner) har förfallit utan att optionerna har utnyttjats. Till följd av genomförd företrädesemission har omräkning av lösenpriset skett: 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 D.

Bemyndigande att besluta om nyemission av aktier, konvertibler och teckningsoptioner

Årsstämman 10 mars 2010 bemyndigade styrelsen att vid ett eller flera tillfällen under tiden fram till nästkommande årsstämma och med företrädesrätt för aktieägarna 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.

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 verkningfulla. 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 2009, samt till avsnittet om Riskfaktorer i ChronTechs prospekt December 2009.

Händelser efter periodens utgång

ChronTech Pharma kan nu rapportera att en vecka efter avslutad en-veckas-behandling med ChronSeal® var läkningen signifikant bättre för de två grupper som fått aktiv substans jämfört med placebo (medelvärden för läkning var 34% och 30% för aktiv substans mot -6% för placebo). Detta ger proof-of-concept för ChronSeal® som behandling av kroniska bensår.

Redovisningsprinciper

Delårsrapporten har upprättats enligt BFNAR 2007:1, Frivillig Delårsrapportering. Samma redovisningsprinciper och beräkningsmetoder har använts som i årsredovisningen för år 2009.

Kommande rapporttillfällen

Rapport för tredje kvartalet 2010	29 oktober 2010
Bokslutskommuniké för verksamhetsåret 2010	28 januari 2011

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 27 augusti 2010

Thomas Lynch
Styrelseordförande

Anders Vahlne
VD och Styrelseledamot

William Hall
Styrelseledamot

Matti Sällberg
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 apr-jun 2010	3 mån apr-jun 2009	6 mån jan-jun 2010	6 mån jan-jun 2009	12 mån jan-dec 2009
Nettoomsättning	-	0,4	-	0,4	0,4
Övriga rörelseintäkter	0,3	0,3	0,6	0,8	1,5
Summa rörelseintäkter	0,3	0,7	0,6	1,2	1,9
Rörelsens kostnader					
Övriga externa kostnader ¹⁾	-3,3	-2,4	-5,7	-4,7	-9,1
Personalkostnader	-0,9	-1,2	-1,5	-2,8	-4,1
Avskrivning av materiella anläggningstillgångar	-0,0	-0,0	-0,0	-0,1	-0,2
Summa rörelsekostnader	-4,2	-3,6	-7,2	-7,6	-13,4
Rörelseresultat	-3,9	-2,9	-6,6	-6,4	-11,5
Resultat från finansiella investeringar					
Ränteintäkter och liknande resultatposter	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0
Räntekostnader och liknande resultatposter	-0,0	-0,0	-0,0	-0,0	-0,1
Summa resultat från finansiella investeringar	-0,0	-0,0	-0,0	-0,0	-0,1
Resultat efter finansiella poster	-3,9	-2,9	-6,6	-6,4	-11,6
Skatt på periodens resultat	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-3,9	-2,9	-6,6	-6,4	-11,6

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

RESULTAT PER AKTIE

SEK	3 mån apr-jun 2010	3 mån apr-jun 2009	6 mån jan-jun 2010	6 mån jan-jun 2009	12 mån jan-dec 2009
Resultat per aktie	-0,06	-0,08	-0,09	-0,18	-0,26
Resultat per aktie efter utspädning	-0,06	-0,08	-0,09	-0,18	-0,26
Utestående genomsnittligt antal aktier	71 150 628	35 924 288	71 150 628	35 130 834	43 883 656

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 apr-jun 2010	3 mån apr-jun 2009	6 mån jan-jun 2010	6 mån jan-jun 2009	12 mån jan-dec 2009
Antal utestående aktier vid periodens början	71 150 628	23 575 314	71 150 628	19 950 412	19 950 412
Företrädesemission	-	-	-	3 624 902	3 624 902
Riktad emission	-	-	-	-	12 000 000
Företrädesemission ¹⁾	-	-	-	-	35 575 314
Utestående antal aktier vid periodens slut	71 150 628	23 575 314	71 150 628	23 575 314	71 150 628

Beskrivning av aktiekapitalets utveckling återfinns i ChronTech Pharms Årsredovisning 2009 på sid 20.
Omräkning av jämförelsetal har skett.

1) varav 34 064 000 betalda men ännu inte registrerade hos Bolagsverket per 2009-12-31, 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 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 har förfallit den 30 juni 2010 utan att optionerna utnyttjats.

Serie 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 157 500 utestående personaloptioner då 105 000 förfallit på grund av anställningars upphörande, samt 150 000 serie A förfallit 2008-06-30, 150 000 serie B förfallit 2009-06-30 och 187 500 serie C förfallit 2010-06-30.

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

BALANSRÄKNINGAR

MSEK	2010-06-30	2009-06-30	2009-12-31
Tecknat men ej inbetalt kapital	-	-	0,8
Materiella anläggningstillgångar	0,0	0,3	0,2
Finansiella anläggningstillgångar	0,1	0,1	0,1
Kortfristiga fordringar	1,2	1,1	1,3
Kassa och bank ¹⁾	8,1	0,4	14,4
Summa tillgångar	9,5	1,9	16,8
Eget kapital (se not nedan)	5,3	-5,8	11,9
Långfristiga skulder	0,3	1,4	0,8
Kortfristiga skulder	3,9	6,3	4,2
Summa eget kapital och skulder	9,5	1,9	16,8

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

FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

MSEK	2010-06-30	2009-06-30	2009-12-31
Eget kapital vid periodens början	11,9	-1,1	-1,1
Nyemission 9 786 224 aktier ¹⁾	-	1,7	1,7
Riktad emission 12 000 000 aktier ²⁾	-	-	5,9
Nyemission 35 575 314 aktier ³⁾	-	-	17,0
Personaloptioner	0,0	0,0	0,0
Periodens resultat	-6,6	-6,4	-11,6
Eget kapital vid periodens slut	5,3	-5,8	11,9

1) Varav 6 161 322 aktier emitterades 2008 och 3 624 902 emitterades 2009. Här ingår emissionskostnader med 0,5 MSEK

2) Här ingår emissionskostnader med 0,1 MSEK

3) Här ingår emissionskostnader med 0,8 MSEK

EK PER AKTIE

SEK	2010-06-30	2009-06-30	2009-12-31
Eget kapital per aktie	0,07	-0,16	0,17

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 2010.

KASSAFLÖDESANALYSER

MSEK	6 mån	6 mån	12 mån
	jan-jun 2010	jan-jun 2009	jan-dec 2009
Kassaflöde från den löpande verksamheten			
Periodens resultat	-6,6	-6,4	-11,6
Avskrivningar	0,0	0,1	0,2
Resultat vid försäljning/utrangering av materiella anläggningstillgångar	0,1	-	-
Förändring av långfristig skuld ¹⁾	-0,5	-0,5	-1,1
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-7,0	-6,8	-12,5
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital			
Minskning/ökning(-) av fordringar	0,2	2,2	1,9
Minskning(-)/ökning av kortfristiga skulder	-0,3	0,0	-2,1
Nettokassaflöde som använts i den löpande verksamheten	-7,1	-4,6	-12,7
Nettokassaflöde som använts i investeringsverksamheten	0,0	-	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten			
Nyemission/Kapitaltillskott	0,8	1,7	23,8
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0,8	1,7	23,8
Periodens kassaflöde	-6,3	-2,9	11,1
Likvida medel vid periodens början	14,4	3,3	3,3
Likvida medel vid periodens slut	8,1	0,4	14,4

1) Detta är ett åtagande som Chrontech gjort i samband med köpet av såriläkningsprojektet ChronSeal

NYCKELTAL

	3 mån	3 mån	6 mån	6 mån	12 mån
	apr-jun 2010	apr-jun 2009	jan-jun 2010	jan-jun 2009	jan-dec 2009
Avkastning på sysselsatt kapital, %	neg	neg	neg	neg	neg
Avkastning på eget kapital, %	neg	neg	neg	neg	neg
Soliditet, %	55,8	neg	55,8	neg	70,8
Skuldsättningsgrad	0,06	neg	0,06	neg	0,07
Likvida medel, MSEK	8,1	0,4	8,1	0,4	14,4
Andel riskbärande kapital, %	55,8	neg	55,8	neg	70,8
Periodens kassaflöde, MSEK	-3,8	-1,4	-6,3	-2,9	11,1
Nettoinvesteringar i materiella anläggningstillgångar, MSEK	-0,0	0,0	-0,0	0,0	0,0
Intern forskning och utveckling (kostnadsförd), MSEK	0,1	0,2	0,3	0,3	0,5
Extern forskning och utveckling (kostnadsförd), MSEK	2,3	1,8	3,9	2,8	5,9
Löner, ersättningar och sociala kostnader, MSEK	0,9	1,2	1,5	2,8	4,1
Medelantal anställda	2	3	2	4	3