



DELÅRSRAPPORT JANUARI-SEPTEMBER 2009 TRIPEP AB (PUBL)

- Forsknings- och utvecklingskostnader 4,5 (14,5) MSEK
- Resultat efter skatt -8,7 (-23,5) MSEK
- Resultat per aktie -0,33 (-2,38) SEK
- Nettoomsättning 0,4 (-) MSEK
- Bolaget har genomfört två riktade emissioner som tillsammans tillfört bolaget 6 MSEK
- ChronVac-C[®]-studien följer lagd tidsplan och kommer att slutrapporteras under Q4
- Multicenter-studien av ChronSeal[®] pågår i Sverige och Norge. En interimsanalys av behandlingseffekten kommer att utföras senast den 31 oktober och offentliggöras inom kort därefter
- Tripep har utlicensierat RAS[®]-teknologin till Opsonic Therapeutics

Tripep utvecklar läkemedel mot kroniska sjukdomar baserade på egna och andras patenterade och patentsökta teknologier. Bolaget fokuserar på följande forskningsprojekt: sårläkningsbehandlingen ChronSeal[®], det terapeutiska hepatit C-vaccinet ChronVac-C[®], samt teknologiplattformen 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 delårsrapport gäller den svenska versionen.

VERKSAMHETEN

Kliniska studier

ChronVac-C® – Terapeutiskt vaccin mot hepatit C

Efter en interimanalys under november månad 2008 har de sista tre patienterna slutfört behandling med högsta dosen av ChronVac-C®. Tripep har tidigare rapporterat om de nio första patienterna som fullföljt behandlingen i den pågående öppna fas I/II-studien. I lågdosgruppen sågs en kortvarig T-cellsaktivering hos 2 av 3 patienter vilken inte sänkte virusnivåer i blod. I hög- och mellandosgrupperna sänktes hepatit C-virusnivåer hos 2 av 3 patienter i respektive grupp, ofta samtidigt med en T-cellsaktivering. Sänkningar varade från 2 till mer än 10 veckor. Detta ger proof-of-concept för att ChronVac-C®-behandling har antiviral effekt. Inga oväntade eller allvarliga biverkningar har noterats.

I studien ingick tidigare obehandlade patienter med kronisk hepatit C-virusinfektion med låga virusnivåer av genotyp 1. Varje patient fick fyra vaccinationer med en månads mellanrum och därefter följdes varje patient i sex månader. Syftet med studien är i första hand att klargöra om behandlingen är säker. Dessutom har aktiveringen av kroppens immunsvar 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. Virologiska och immunologiska analyser pågår och resultat beräknas att kunna offentliggöras under Q4 2009.

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 sårerna 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 kommer att utföras före oktober månads utgång och offentliggöras inom kort därefter. Sista patienten in i studien kommer att bli 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

ChronVac-B – Terapeutiskt vaccin mot hepatit B

Tripep har undertecknat en avsiktsförklaring med Inovio Inc. i San Diego om en gemensam utveckling av ChronVac-B, ett behandlande vaccin mot kroniska hepatit B-virusinfektioner. Under 2008-2009 fortskred arbetet med att ta fram en läkemedelskandidat. Det nya 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

Tripep har omförhandlat samarbetsavtalet med bolagets japanska partner Kringle Pharma Inc. avseende sårsläkningsprojektet ChronSeal®. I det nya avtalet övertar Kringle Pharma Inc. finansieringen av hela ChronSeal®-projektet, inklusive Tripeps interna kostnader, för den förestående kliniska studien. 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 erhö 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.

Bolaget 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 61 godkända patent och 31 inlämnade patentansökningar.

Vetenskapliga publikationer

ChronVac-C

Sällberg M, Frelin L, Weiland O. DNA vaccine therapy for chronic hepatitis C virus (HCV) infection: immune control of a moving target. *Expert Opin Biol Ther.* 2009 Jul;9(7):805-15.

Kriegs M, Bürckstümmer T, Himmelsbach K, Bruns M, Frelin L, Ahlén G, Sällberg M, Hildt E. 2009. The hepatitis C virus non-structural NS5A protein impairs both the innate and adaptive hepatic immune response in vivo. *J Biol Chem.* 2009 Oct 9;284(41):28343-51. Epub 2009 Aug 12.

Personal

Bolaget hade vid periodens utgång 3 (7) anställda.

Resultat

Bolaget har under andra kvartalet erhållit en licensintäkt från optionsavtalet med Maruho uppgående till 0,4 MSEK. 1,1 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 2,6 (5,5) MSEK för tredje kvartalet 2009 och till 10,2 (23,7) MSEK för perioden januari-september 2009.

Resultat efter finansnetto uppgick till -2,3 (-5,4) MSEK för tredje kvartalet 2009 och till -8,7 (-23,5) MSEK för perioden januari-september 2009.

Forsknings- och utvecklingskostnader uppgick till 1,4 (2,8) MSEK för tredje kvartalet 2009, varav externa forskare och underleverantörer uppgick till 1,3 (2,6) MSEK. För perioden januari-september 2009 uppgick forsknings- och utvecklingskostnader till 4,5 (14,6) MSEK, varav externa forskare och underleverantörer uppgick till 4,1 (13,8) MSEK.

Investeringar

Investeringar i intressebolag

Avyttringen 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

Netroinvesteringar i inventarier uppgick till 0,0 (0,1) MSEK för tredje kvartalet 2009, och till 0,0 (0,1) MSEK för perioden januari-september 2009.

Finansiell ställning

Bolagets likvida medel uppgick den 30 september 2009 till 3,2 (4,0) MSEK. Utöver de under juli/augusti genomförda riktade emissionerna om 6 MSEK planerar bolaget att under fjärde kvartalet 2009 genomföra en emission eller annan finansiering.

Det egna kapitalet uppgick den 30 september 2009 till -2,2 (-7,4) MSEK. Styrelsen har upprättat kontrollbalansräkning per 2008-12-31 som visar att aktiekapitalet är intakt. Kontrollbalansräkningen är granskad av bolagets revisor. Styrelsen bedömer att samma övervärden i tillgångar föreligger nu som per den sista december 2008 varför aktiekapitalet fortfarande är intakt.

Efter, av årsstämman beslutad, genomförd minskning av aktiekapitalet för förlusttäckning uppgår bolagets aktiekapital per den 30 september 2009 till 1 067 259,42 SEK.

Antalet aktier uppgick per 30 september 2009 till 35 575 314 aktier. Varje aktie har ett kvotvärde om 0,03 SEK.

Långfristiga skulder uppgick den 30 september 2009 till 1,1 (2,2) MSEK. Detta är ett åtagande som Tripep gjort i samband med köpet av sår läkningsprojektet ChronSeal®.

Kortfristiga skulder uppgick den 30 september 2009 till 5,8 (11,5) MSEK.

Nyemissioner

Bolaget har i juli/augusti genomfört två emissioner utan företrädesrätt för aktieägarna på vardera 3 MSEK, totalt 6 MSEK. Nyemissionerna av 12 000 000 aktier har ökat antalet aktier till 35 575 314.

Teckningsoptioner

Teckningsoptioner TO2 har förfallit 2009-09-30 utan att optionerna utnyttjats.

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 den omvända spliten 1:10 och företrädesemissionen i november 2008 så har en omräkning av lösenpriset för

teckningsoptionerna serie C-D skett: lösenpriset för serie C var tidigare 2,29 SEK och har omräknats till 19,11 SEK, lösenpriset för serie D var tidigare 2,54 SEK och har omräknats till 21,19 SEK. Efter den omvända spliten och företrädesemissionen krävs 10 teckningsoptioner för att teckna 1,37 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. Bolaget planerar att genomföra en emission eller annan finansiering under fjärde kvartalet 2009.

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.

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.

Redovisningsprinciper

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

Kommande rapporttillfällen

Bokslutskommuniké för verksamhetsåret 2009	29 januari 2010
Årsredovisning	mars 2010
Årsstämma	april 2010

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 23 oktober 2009

Thomas Lynch
Styrelseordförande

Anders Vahlne
VD och 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	3 mån	9 mån	9 mån	12 mån
	jul-sep 2009	jul-sep 2008	jan-sep 2009	jan-sep 2008	jan-dec 2008
Nettoomsättning	-	-	0,4	-	3,8
Övriga rörelseintäkter	0,4	0,1	1,2	0,1	0,7
Summa rörelseintäkter	0,4	0,1	1,6	0,1	4,5
Rörelsens kostnader					
Övriga externa kostnader ¹⁾	-1,8	-3,6	-6,5	-17,2	-20,9
Personalkostnader	-0,7	-1,8	-3,5	-6,3	-8,3
Avskrivning av materiella anläggningstillgångar	-0,1	-0,1	-0,2	-0,2	-0,2
Summa rörelsekostnader	-2,6	-5,5	-10,2	-23,7	-29,4
Rörelseresultat	-2,2	-5,4	-8,6	-23,6	-24,9
Resultat från finansiella investeringar					
Ränteintäkter och liknande resultatposter	0,0	0,1	0,0	0,2	0,2
Räntekostnader och liknande resultatposter	-0,1	-0,1	-0,1	-0,1	-0,2
Summa resultat från finansiella investeringar	-0,1	0,0	-0,1	0,1	0,0
Resultat efter finansiella poster	-2,3	-5,4	-8,7	-23,5	-24,9
Skatt på periodens resultat	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-2,3	-5,4	-8,7	-23,5	-24,9

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

RESULTAT PER AKTIE

SEK	3 mån	3 mån	9 mån	9 mån	12 mån
	jul-sep 2009	jul-sep 2008	jan-sep 2009	jan-sep 2008	jan-dec 2008
Resultat per aktie	-0,07	-0,50	-0,33	-2,38	-2,14
Resultat per aktie efter utspädning	-0,07	-0,50	-0,33	-2,38	-2,14
Utestående genomsnittligt antal aktier	32 531 836	10 707 762	26 248 400	9 864 778	11 639 665

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 genomförd företrädesemission.

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

ANTAL UTESTÅENDE AKTIER

	3 mån	3 mån	9 mån	9 mån	12 mån
	jul-sep 2009	jul-sep 2008	jan-sep 2009	jan-sep 2008	jan-dec 2008
Antal utestående aktier vid periodens början	23 575 314	8 067 978	19 950 412	4 826 087	4 826 087
Företrädesemission	-	-	-	3 241 891	3 241 891
Företrädesemission	-	1 718 246	-	1 718 246	1 718 246
Riktad emission	-	-	-	-	4 000 000
Företrädesemission	-	-	3 624 902	-	6 161 322
Riktad emission	12 000 000	-	12 000 000	-	-
Nyemission, TO3	-	-	-	-	2 866
Utestående antal aktier vid periodens slut	35 575 314	9 786 224	35 575 314	9 786 224	19 950 412

Beskrivning av aktiekapitalets utveckling återfinns i Tripeps Årsredovisning 2008 på sid 19

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

TECKNINGSOPTIONER

	Antal	Varav i bolagets ägo	Varav tilldelade anställda	Lösenpris, SEK	Lösenperiod
Serie C	250 000	62 500	187 500	19,11	1-30 juni 2010
Serie D	350 000	87 500	262 500	21,19	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 1,37 aktier. Omräkning av villkoren har skett till följd av företrädesemission 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	2009-09-30	2008-09-30	2008-12-31
Materiella anläggningstillgångar	0,2	0,4	0,4
Finansiella anläggningstillgångar	0,1	0,1	0,1
Kortfristiga fordringar	1,1	1,8	3,3
Kassa och bank ¹⁾	3,2	4,0	3,3
Summa tillgångar	4,7	6,3	7,1
Eget kapital (se not nedan)	-2,2	-7,4	-1,1
Långfristiga skulder	1,1	2,2	1,9
Kortfristiga skulder	5,8	11,5	6,3
Summa eget kapital och skulder	4,7	6,3	7,1

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

FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

MSEK	2009-09-30	2008-09-30	2008-12-31
Eget kapital vid periodens början	-1,1	-1,6	-1,6
Nyemission 3 241 891 aktier ^{1,2)}	-	14,9	14,9
Nyemission 1 718 246 aktier ³⁾	-	2,8	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	-	-
Personaloptioner	0,0	0,1	0,1
Periodens resultat	-8,7	-23,5	-24,9
Eget kapital vid periodens slut	-2,2	-7,4	-1,1

1) Häri ingår emissionskostnader med 1,6 MSEK

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

3) Häri ingår emissionskostnader med 0,7 MSEK

4) Häri ingår emissionskostnader med 0,5 MSEK

5) Häri ingår emissionskostnader med 0,1 MSEK

EK PER AKTIE

SEK	2009-09-30	2008-09-30	2008-12-31
Eget kapital per aktie	-0,06	-0,58	-0,06

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

Omräkning har skett för fondemissionselement i genomförd företrädesemission.

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

KASSAFLÖDESANALYSER

MSEK	9 mån jan-sep 2009	9 mån jan-sep 2008	12 mån jan-dec 2008
Kassaflöde från den löpande verksamheten			
Periodens resultat	-8,7	-23,5	-24,9
Avskrivningar	0,2	0,2	0,2
Förändring av långfristig skuld ¹⁾	-0,7	-0,8	-1,1
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-9,3	-24,1	-25,8
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital			
Minskning/ökning(-) av fordringar	2,1	0,3	-1,2
Minskning(-)/ökning av kortfristiga skulder	-0,5	5,0	-0,2
Nettokassaflöde som använts i den löpande verksamheten	-7,7	-18,8	-27,2
Kassaflöde från investeringsverksamheten			
Förvärv av dotter-/intresseföretag	-	-0,1	-0,1
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-	-0,1	-0,1
Nettokassaflöde som använts i investeringsverksamheten	-	-0,2	-0,2
Kassaflöde från finansieringsverksamheten			
Nyemission/Kapitaltillskott	7,6	17,7	25,4
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	7,6	17,7	25,4
Periodens kassaflöde	-0,1	-1,3	-2,0
Likvida medel vid periodens början	3,3	5,3	5,3
Likvida medel vid periodens slut	3,2	4,0	3,3

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

NYCKELTAL

	3 mån jul-sep 2009	3 mån jul-sep 2008	9 mån jan-sep 2009	9 mån jan-sep 2008	12 mån jan-dec 2008
Avkastning på sysselsatt kapital, %	neg	neg	neg	neg	neg
Avkastning på eget kapital, %	neg	neg	neg	neg	neg
Soliditet, %	neg	neg	neg	neg	neg
Skuldsättningsgrad	neg	neg	neg	neg	neg
Likvida medel, MSEK	3,2	4,0	3,2	4,0	3,3
Andel riskbärande kapital, %	neg	neg	neg	neg	neg
Periodens kassaflöde, MSEK	2,8	1,1	-0,1	-1,3	-2,0
Nettoinvesteringar i materiella anläggningstillgångar, MSEK	0,0	0,1	0,0	0,1	0,1
Intern forskning och utveckling (kostnadsförd), MSEK	0,1	0,2	0,4	0,8	0,9
Extern forskning och utveckling (kostnadsförd), MSEK	1,3	2,6	4,1	13,8	16,2
Löner, ersättningar och sociala kostnader, MSEK	0,7	1,8	3,5	6,3	8,3
Medelantal anställda	3	5	3	5	5