

DELÅRSRAPPORT JANUARI-JUNI 2013

Perioden januari-juni och andra kvartalet 2013 i korthet

- Nettoomsättningen uppgick till 16,2 (16,5) MSEK, varav andra kvartalet 8,1 (8,2) MSEK
- Koncernens resultat var -25,3 (-76,7) MSEK, varav andra kvartalet -14,6 (-22,6) MSEK
- Resultat per aktie var -0,05 (-0,20) SEK, varav andra kvartalet -0,03 (-0,06) SEK
- Kassaflödet från den löpande verksamheten var -24,2 (-82,6) MSEK, varav andra kvartalet -14,3 (-41,0) MSEK
- Likvida medel och andra kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 33,8 (75,4) MSEK
- Avtalet med Pfizer kring RORgamma förlängdes ytterligare ett år fram till 2015

Telefonkonferens / audiocast idag kl. 9.30

VD Per Bengtsson presenterar rapporten kl. 9.30 idag via en audiocast med tillhörande bilder som kan följas via länk på hemsidan www.karobio.se eller per telefon 08-50556477. Frågor kan ställas både över internet och på telefon.

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Per Bengtsson, verkställande direktör
Telefon: 08-608 6020 eller 073- 447 4128
E-post: per.bengtsson@karobio.se
Henrik Palm, CFO
Telefon: 08-608 6076 eller 070-540 40 14
E-post: henrik.palm@karobio.se

Karo Bio AB (publ)
Novum
141 57 Huddinge
Telefon: 08-608 60 00
Org.nr. 556309-3359
Hemsida: www.karobio.se

Informationen är sådan som Karo Bio är skyldigt att offentliggöra enligt lagen om värdepappersmarknaden. Informationen offentliggjordes den 12 juli 2013 kl. 08.30.

Utvalda finansiella data i sammandrag

(MSEK)	April-juni		Januari-juni		Helår
	2013	2012	2013	2012	2012
Nettoomsättning	8,1	8,2	16,2	16,5	33,2
Rörelsens kostnader	-22,8	-31,3	-41,6	-94,4	-132,9
- varav FoU-kostnader	-17,3	-23,9	-30,9	-78,6	-107,9
Periodens resultat	-14,6	-22,6	-25,3	-76,7	-98,3
Resultat per aktie (SEK)	-0,03	-0,06	-0,05	-0,20	-0,25
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-14,3	-41,0	-24,2	-82,6	-127,8
Likvida medel och andra kortfristiga placeringar	33,8	75,4	33,8	75,4	54,1

Om Karo Bio

Karo Bio är ett forsknings- och utvecklingsbolag med fokus på att utveckla innovativa läkemedel för viktiga medicinska behov. Det världsledande kunnandet om nukleära receptorer som målprotein för läkemedel och de därtill knutna verkningsmekanismerna används för att ta fram nya effektivare och säkrare läkemedel.

Karo Bio bedriver läkemedelsutveckling med fokus huvudsakligen inom områdena neuropsykiatri, inflammatoriska tillstånd, autoimmuna sjukdomar och cancer. Företaget har ett antal strategiska avtal och samarbeten med internationella läkemedelsföretag.

Karo Bio bedriver sin verksamhet i Huddinge, har 42 anställda och är noterat på NASDAQ OMX Stockholm.



AVTALET MED PFIZER FÖRLÄNGT TILL 2015

Den viktigaste händelsen under andra kvartalet var att Pfizer valde att förlänga vårt forskningssamarbete kring RORgamma ytterligare ett år fram till 2015. Vi har tidigare under året berättat att projektet utvecklas i positiv riktning, men till följd av avtalssekretess har vi haft svårt att ge detaljer kring vad som sker. Förlängningen är ett värdefullt kvitto på att RORgamma behåller sin ställning som ett högtintressant område för utveckling av nya läkemedel mot autoimmuna sjukdomar. Området är mycket intressant eftersom det redan finns observationer i människa som minskar utvecklingsrisken. Vi kan nu se fram mot att fortsätta samarbetet med Pfizer i detta projekt under ytterligare ett år.

Förlängningen innebär också att vi säkrar betydande intäkter under nästa år, vilka finansierar en väsentlig del av verksamheten. Därutöver börjar samarbetet, om projektet utvecklas enligt plan, generera betalningar i form av milestones där den första beräknas inkomma under andra halvåret 2013. Därefter har vi möjlighet att erhålla ytterligare en rad milestones inom ramen för avtalet. Totalt summerar dessa till 220 miljoner dollar vilket gör avtalet till Karo Bios största någonsin.

Vid sidan av RORgamma arbetar vi även målmedvetet med vår ERbeta-plattform. Det prekliniska arbetet bedrivs i första hand inom MS-området där vi under andra kvartalet börjat få positiva delresultat från de nya studier vi låtit genomföra för att ytterligare öka förståelsen av effekten. De första resultaten som nu inkommit pekar glädjande nog på att våra antaganden stämmer om att substansen verkar genom andra mekanismer än existerande läkemedel och bör därigenom vara kommersiellt attraktiv för behandling av MS. Vi inväntar fortfarande viktiga resultat från studierna som skulle ha kommit före halvårsskiftet. Nästa steg är att vi ska sammanställa data i ett presentationsmaterial som vi kommer att använda i våra diskussioner med potentiella partners och anslagsgivare. Vårt arbete med ERbeta inom cancerområdet har under perioden utvecklats positivt. Vi vet nu betydligt mer om ERbetas effekt på tumörceller och resultaten bedöms öka attraktiviteten kring projektet för eventuella partners.

Under det gångna kvartalet har diskussionerna fortsatt kring förutsättningarna och möjligheterna att återta substansen MK-6913 från Merck. Syftet med diskussionerna är att undersöka om Karo Bio kan ta över en substans som testats i en klinisk fas II-prövning för att utröna om den kan vara användbar för andra indikationer.

Arbetet med NURR1 och den nya receptorn Nur77 fortskrider. Det finns synergier mellan dessa receptorer som gör att arbetet kan bedrivas kostnadseffektivt. För båda gäller att vi är i ett tidigt skede men också att det finns intressanta resultat som pekar mot att de kan bli så kallade heta "targets", dvs högtintressanta för läkemedelsutveckling. Arbetet med GR har fortsatt under perioden och vi har en bit kvar i form av vidareutveckling av molekylerna innan vi kan komma vidare och göra fortsatta prekliniska tester.

Parallellt med arbetet i projekten fortsätter vi att sänka våra kostnader. Nettokostnaderna på rullande 12-månader sjönk under andra kvartalet till 47 mkr, vilket är väsentligt lägre än under 2012 då nettokostnaderna uppgick till 100 mkr, varav kostnader i samband med avvecklingen av eprotiromeprojektet utgjorde 33 Mkr. Under andra kvartalet genomförde vi ytterligare besparingar, framförallt på personal, lokaler och administration som kommer att få genomslag successivt under året. Detta är viktiga åtgärder som för oss närmare vårt långsiktiga mål att nå ett neutralt kassaflöde.

Som några av er redan sett prövar vi sedan någon vecka också att berätta lite mer om vår verksamhet i form av en VD-blogg på hemsidan. Tanken är att jag någon gång i månaden ska skriva om ett aktuellt område för att ge lite mer information till de som är särskilt intresserade. Bloggen hittar ni här: <http://www.karobio.se/investormedia/vd-bloggen>. Parallellt med detta startar vi också att Twittra under namnet KaroBioAB.

Per Bengtsson, VD

PROJEKTPORTFÖLJ

ERbeta-selektiva agonister – en plattform med många möjligheter

Östrogenreceptorn (ER) aktiveras av östrogen och reglerar en rad funktioner i kroppen. Östrogen har många positiva effekter men den medicinska användningen begränsas av att man upptäckt förhöjda risker för utveckling av cancer i bröst och livmoder samt för blodproppar. Dessa risker är framför allt kopplade till östrogenreceptorerna ERalfa-subtyp medan ERbeta, som Karo Bio var med att upptäcka under 1990-talet, förefaller stå för flertalet av de positiva effekterna av östrogen, utan dessa biverkningar. För substanser som verkar via ERbeta finns många kliniska möjligheter inom till exempel neuropsykiatri, vissa cancerformer och urologi.

Karo Bios arbete på ERbeta-området har resulterat i en världsledande position och en plattform av flera lovande ERbeta-selektiva substanser. Dessa substanser har sinsemellan något olika egenskaper och kan därmed passa för olika indikationer.

Den första läkemedelskandidaten inom programmet, KB9520, har visat goda effekter i flera prekliniska modeller för vissa cancerformer. Karo Bio arbetar för att kunna finansiera en fortsatt utveckling av projektet, framförallt genom anslag.

Sedan 2011 bedriver Karo Bio ett utvecklingsprojekt för ERbeta med inriktning på den autoimmuna sjukdomen multipel skleros (MS). ERbeta-agonister har i prekliniska MS-modeller visat skyddande effekt på nervceller, vilket är mycket intressant eftersom skadat myelin ligger bakom sjukdomssymptom och handikapp vid MS. Om behandling med ERbeta-agonister visar sig reparera skadat myelin också i patienter är det ett betydande genombrott i vården av MS-sjuka eftersom vården idag enbart syftar till att dämpa inflammationen. Karo Bio har låtit genomföra djurstudier som visar att ERbeta har positiv effekt i experimentella sjukdomsmodeller. Resultaten är lovande och analyser pågår därför för att bekräfta detaljerna i ERbetas terapeutiska effekt på nervvävnad. Som ett led i detta genomförde Karo Bio i början av 2013 kompletterande studier i sjukdomsmodeller. De resultat från delstudier som hittills inkommit indikerar att ERbeta har den effekt vi antagit. Ytterligare delrapporter från studierna kommer att inflyta under andra halvåret varefter ett fördjupat presentationsmaterial för potentiella partners och anslagsgivare kommer att sammanställas.

ER kvinnohälsa/MK-6913 – samarbetsprojekt med Merck & Co., Inc.

Samarbetet med Merck (MSD) kring östrogenreceptorer (ER) inleddes 1997 och den gemensamma forskningsfasen avslutades 2002. Under 2010 avbröt Merck utvecklingen av MK-6913 för värmevallningar hos kvinnor i klimakteriet till följd av bristande effekt, och under fjärde kvartalet 2012 meddelade Merck att de inte avser fortsätta utvecklingen av substansen. Några säkerhetsproblem runt substansen har inte rapporterats. Karo Bio undersöker möjligheterna att ta över rättigheterna till substansen i samband med att denna avtalsrelation med Merck avslutas.

RORgamma – en ny möjlighet till behandling av autoimmuna sjukdomar

Ny forskning visar att nukleärreceptorn RORgamma kan ha en avgörande roll i utvecklingen av autoimmuna sjukdomar, som till exempel ledgångsreumatism, inflammatorisk tarmsjukdom och psoriasis. Karo Bio startade 2010 ett forskningsprogram för att ta fram och utvärdera substanser som hämmar RORgamma-aktiviteten. Sådana substanser utgör en möjlig innovativ behandling av autoimmuna sjukdomar eftersom RORgamma har visats styra utmognad av, och aktivitet hos, en viss typ av immunceller som anses driva inflammatoriska och nedbrytande processer vid dessa sjukdomar.

I december 2011 ingick Karo Bio ett forskningssamarbete med Pfizer kring RORgamma för att upptäcka och utveckla nya substanser för behandling av autoimmuna sjukdomar. Pfizer har ensamrätt till de produkter som utvecklas som ett resultat av samarbetet.

Initialt förband sig Pfizer att i under två år fullt ut finansiera forskningskostnaderna. Pfizer valde att i juni 2013 förlänga forskningsfinansieringsavtalet ytterligare ett år fram till 2015. Avtalet förväntas under 2013 ge Karo Bio 5-7 miljoner dollar. Hittills i år har Karo Bio intäktsfört motsvarande cirka 2,5 miljoner dollar från projektet. Utvecklingsarbetet fortskrider i positiv riktning.

GR inflammation – kan bli nytt brett antiinflammatoriskt läkemedel

Glukokortikoider används för att behandla många olika inflammatoriska tillstånd som reumatoid artrit, inflammatorisk tarmsjukdom, psoriasis och astma. Glukokortikoider är kraftfulla antiinflammatoriska läkemedel, men biverkningar som påverkar metabolism och skelett negativt begränsar användningen av dem. Att separera glukokortikoiders goda effekter från deras biverkningar har länge ansetts vara medicinskt mycket angeläget men samtidigt svårt att åstadkomma. Det finns således stort behov av säkrare behandling och den kommersiella marknaden är stor.

Karo Bios projekt syftar till att ta fram selektiva glukokortikoider med lika bra antiinflammatoriska egenskaper som traditionella glukokortikoider såsom kortison och liknande preparat, men med en väsentligt bättre biverkningsprofil och därmed möjlighet för en bredare användning. Karo Bio har upptäckt en hittills okänd mekanism som inverkar på glukokortikoiders funktion och som kan ha önskade egenskaper. Utvecklingsarbetet är inriktat på denna upptäckt och utvärdering pågår för att identifiera substanser som är lämpade för vidareutveckling som läkemedelskandidater.

NURR1 – nytt sätt att behandla autoimmuna sjukdomar

Under våren 2012 startade Karo Bio ett förberedande utvecklingsarbete kring receptorn NURR1. Receptorn styr utvecklingen av regulatoriska T-celler (Treg) som övervakar och styr andra T-cellers aktivitet. Ett lågt antal Treg-celler har kopplats till autoimmuna sjukdomar som MS, reumatoid artrit, typ1-diabetes och lupus. Ett läkemedel som stimulerar NURR1-receptorn och därmed också regulatoriska T-celler kan förväntas ha positiv effekt på autoimmuna sjukdomar. Det finns ett biologiskt läkemedel (antikropp) under utveckling i klinisk fas II av Biotest AG i samarbete med Abbott som visar på potentialen att aktivera regulatoriska T-celler för patienter med autoimmuna sjukdomar. Inledande diskussioner med större läkemedelsföretag verifierar att det finns ett tydligt kommersiellt intresse kring NURR1 och Karo Bio bedömer att det kan ha förutsättningar att utvecklas till ett så kallat "hett område" vilket skapar möjligheter att ingå ett licensavtal i ett tidigt skede. Arbetet runt receptorn är i ett mycket tidigt skede.

Nur77

Parallellt med NURR1 har Karo Bio också inlett vissa undersökningar av Nur77 en snarlik receptor till NURR1. Det finns stora synergivinster med att arbeta parallellt med mekanismerna för dessa receptorer. Ett samarbete har påbörjats med ledande vetenskapsmän inom området. Bedömningen är att det finns goda förutsättningar för att Nur77 i ett tidigt utvecklingsskede kan komma att bli ett kommersiellt intressant område.

LXR inflammation – samarbetsprojekt med Pfizer

Samarbetet inleddes 2001 med Wyeth LCC, som idag är ett helägt dotterbolag till Pfizer Inc. och fokuserar på utveckling av läkemedel mot inflammatoriska sjukdomar med lever X-receptorn (LXR) som målprotein. Sedan 2009 har Wyeth (Pfizer) hela ansvaret för finansiering, forskning och utveckling av projektet.

FINANSIELL RAPPORT

Koncernens resultat

Nettoomsättningen under sexmånadersperioden uppgick till 16,2 (16,5) MSEK, varav andra kvartalet 8,1 (8,2) MSEK. Rörelsens kostnader för sexmånadersperioden minskade med 52,8 MSEK till 41,6 (94,4) MSEK. Forskning och utveckling svarar för 74 procent av periodens kostnader efter en minskning till 30,9 (78,6) MSEK, varav andra kvartalet 17,3 (23,9) MSEK. Kostnadsreduktionen förklaras dels av lägre externa projektkostnader till följd av att eprotiromeprojektet avvecklats, dels av lägre omkostnader till följd av det besparingsprogram som inleddes under 2012.

Administrationskostnaderna för sexmånadersperioden minskade till 11,0 (15,9) MSEK, varav andra kvartalet 5,7 (7,4) MSEK. Rörelseresultatet för koncernen för sexmånadersperioden förbättrades till -25,4 (-78,0) MSEK. Motsvarande siffra för andra kvartalet var -14,7 (-23,1) MSEK. Finansiellt netto för sexmånadersperioden uppgick till 0,1 (1,3) MSEK. Redovisat resultat för sexmånadersperioden uppgick till -25,3 (-76,7) MSEK. För andra kvartalet uppgick resultatet till -14,6 (-22,6) MSEK.

Koncernens investeringar och kassaflöde

Koncernens investeringar under sexmånadersperioden uppgick till 0,4 (0,5) MSEK och bestod av investeringar i laboratorie- och IT-utrustning.

Kassaflöde från den löpande verksamheten uppgick till -24,2 (-82,6) MSEK för sexmånadersperioden, varav andra kvartalet -14,3 (-41,0) MSEK.

Finansiell ställning

Koncernens likvida medel uppgick till 23,8 (14,4) MSEK vid periodens slut. Inklusiva andra kortfristiga placeringar med en löptid överstigande 90 dagar, uppgick de likvida tillgångarna till 33,8 (75,4) MSEK, vilket ger en förändring av sammanlagda likvida medel och andra kortfristiga placeringar om -20,3 (-83,1) MSEK under perioden. I enlighet med finanspolicyn placeras finansiella medel i räntebärande värdepapper med låg risk.

Bolagets aktierelaterade kreditfacilitet kan utnyttjas då aktiekursen uppgår till eller överstiger 0,75 SEK, ett villkor som ej var uppfyllt vid rapporttillfället. Mandatet att utnyttja kreditfaciliteten kommer årligen att underställas bolagsstämmans beslut.

Totalt eget kapital var 20,7 (39,3) MSEK efter beaktande av periodens resultat. Totalt antal aktier var 495 947 369, med ett kvotvärde på 0,02 SEK.

Resultat per aktie uppgick till -0,05 (-0,20) SEK. Koncernens soliditet vid periodens slut var 45,6 (45,4) procent och eget kapital per aktie var 0,04 (0,10) SEK, baserat på fullt utspädd antal aktier vid periodens slut.

Anställda

Vid periodens utgång hade Karo Bio 42 (44) anställda, varav 36 (37) är verksamma inom forskning och utveckling, 1 (2) arbetar med affärsutveckling och patent samt 5 (5) har administrativa roller.

KONCERNENS RESULTATRÄKNINGAR I SAMMANDRAG (KSEK)

	April-juni		Januari-juni		Helår
	2013	2012	2013	2012	2012
Nettoomsättning	8 110	8 167	16 209	16 476	33 173
Rörelsens kostnader					
Administrationskostnader	-5 747	-7 420	-11 001	-15 915	-25 116
Forsknings- och utvecklingskostnader	-17 254	-23 934	-30 895	-78 596	-107 857
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	209	95	323	78	51
	-22 792	-31 259	-41 573	-94 433	-132 922
Rörelseresultat	-14 682	-23 092	-25 364	-77 957	-99 749
Finansiellt netto	100	474	113	1 297	1 495
Resultat efter finansiella poster	-14 582	-22 618	-25 251	-76 660	-98 254
Skatt	-	-	-	-	-
RESULTAT	-14 582	-22 618	-25 251	-76 660	-98 254
Periodens resultat hänförligt till:					
Moderbolagets aktieägare	-14 582	-22 618	-25 251	-76 660	-98 254
Avskrivningar ingående i rörelsens kostnader	-341	-413	-671	-970	-1 748
Resultat per aktie (SEK)	-0,03	-0,06	-0,05	-0,20	-0,25
Antal utestående aktier (000)	495 947	389 812	495 947	389 812	389 812

KONCERNENS RAPPORT ÖVER TOTALRESULTAT (KSEK)

	April-juni		Januari-juni		Helår
	2013	2012	2013	2012	2012
PERIODENS RESULTAT	-14 582	-22 618	-25 251	-76 660	-98 254
Övrigt totalresultat för perioden, netto efter skatt	-	-	-	-	-
SUMMA PERIODENS TOTALRESULTAT	-14 582	-22 618	-25 251	-76 660	-98 254
Summa totalresultat hänförligt till:					
Moderbolagets aktieägare	-14 582	-22 618	-25 251	-76 660	-98 254

KONCERNENS RAPPORT ÖVER FINANSIELL STÄLLNING (KSEK)

	30 juni		31 december
	2013	2012	2012
Tillgångar			
Inventarier	3 535	4 545	3 771
Övriga omsättningstillgångar	7 968	6 428	19 893
Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde via resultaträkningen	10 017	60 975	26 049
Likvida medel	23 774	14 439	28 024
SUMMA TILLGÅNGAR	45 294	86 387	77 737
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	20 666	39 262	45 917
Kortfristiga skulder	24 628	47 125	31 820
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	45 294	86 387	77 737

KONCERNENS RAPPORT ÖVER KASSAFLÖDEN (KSEK)

	April-juni		Januari-juni		Helår
	2013	2012	2013	2012	2012
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat före finansiella poster	-14 682	-23 092	-25 364	-77 957	-99 749
Avskrivningar	341	413	671	970	1 748
	-14 341	-22 679	-24 693	-76 987	-98 001
Erhållna och betalda finansiella poster	2	588	35	1 669	1 907
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	-14 339	-22 091	-24 658	-75 318	-96 094
Förändring i rörelsekapital	83	-18 889	482	-7 277	-31 706
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-14 256	-40 980	-24 176	-82 595	-127 800
Investeringsverksamheten					
Nettoinvesteringar i inventarier	-64	-442	-483	-129	-184
Nettoinvesteringar i andra kortfristiga placeringar	15 999	9 510	16 096	53 410	88 319
Kassaflöde från investeringsverksamheten	15 935	9 068	15 613	53 281	88 135
Finansieringsverksamheten					
Erhållen emissionslikvid	-	-	7 665	-	25 000
Transaktionskostnader nyemission ¹⁾	-	-	-3 352	-	-1 064
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-	4 313	-	23 936
Periodens kassaflöde	1 679	-31 912	-4 250	-29 314	-15 729
Likvida medel vid periodens början	22 095	46 351	28 024	43 753	43 753
Likvida medel vid periodens slut	23 774	14 439	23 774	14 439	28 024

1) Avser den del av transaktionskostnaderna som blivit betalda under perioden.

KONCERNENS RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL (KSEK)

Hänförligt till Moderbolagets aktieägare	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserad vinst och periodens resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2012	193 532	980 747	-1 058 357	115 922
Totalresultat	-	-	-76 660	-76 660
Nedsättning av aktiekapital	-185 791	185 791	-	0
Utgående balans per 30 juni 2012	7 741	1 166 538	-1 135 017	39 262
 Ingående balans per 1 januari 2013	 7 741	 1 008 996	 -970 820	 45 917
Totalresultat	-	-	-25 251	-25 251
Pågående nyemission	2 178	-2 178	-	0
Utgående balans per 30 juni 2013	9 919	1 006 818	-996 071	20 666

FINANSIELLA NYCKELTAL

	30 juni		31 december
	2013	2012	2012
Soliditet	45,6%	45,4%	59,1%
Eget kapital per aktie vid periodens slut, SEK – före utspädning	0,04	0,10	0,12
Eget kapital per aktie vid periodens slut, SEK – efter utspädning	0,04	0,10	0,12

Moderbolaget

Moderbolagets redovisade intäkter för sexmånadersperioden uppgick till 16,2 (16,5) MSEK, varav andra kvartalet 8,1 (8,2) MSEK. Resultat efter finansiella poster uppgick för moderbolaget till -25,3 (-77,0) MSEK för sexmånadersperioden respektive -14,6 (-23,0) MSEK för årets andra kvartal.

Moderbolagets investeringar för sexmånadersperioden var 0,4 (0,5) MSEK. Moderbolagets likvida medel och andra kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 33,7 (75,4) MSEK.

MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNINGAR I SAMMANDRAG (KSEK)

	April-juni		Januari-juni		Helår
	2013	2012	2013	2012	2012
Nettoomsättning	8 110	8 167	16 209	16 476	33 173
Rörelsens kostnader					
Administrationskostnader	-5 747	-7 420	-11 001	-15 915	-25 116
Forsknings- och utvecklingskostnader	-17 272	-24 284	-30 914	-78 946	-108 207
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	209	95	323	78	51
	-22 810	-31 609	-41 592	-94 783	-133 272
Rörelseresultat	-14 700	-23 442	-25 383	-78 307	-100 099
Finansiellt netto	104	479	121	1 299	1 507
Resultat efter finansiella poster	-14 596	-22 963	-25 262	-77 008	-98 592
Skatt	-	-	-	-	-
RESULTAT	-14 596	-22 963	-25 262	-77 008	-98 592
Avskrivningar ingående i rörelsens kostnader	-321	-384	-631	-795	-1 515

MODERBOLAGETS BALANSRÄKNINGAR I SAMMANDRAG (KSEK)

	30 juni		31 december
	2013	2012	2012
Tillgångar			
Inventarier	3 311	4 224	3 509
Andelar i koncernföretag	150	150	150
Övriga omsättningstillgångar	7 968	6 428	19 893
Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde via resultaträkningen	10 017	60 975	26 049
Likvida medel	23 714	14 379	27 964
SUMMA TILLGÅNGAR	45 160	86 156	77 565
Eget kapital och skulder			
Bundet eget kapital	9 919	7 741	9 919
Fritt eget kapital	10 751	31 526	36 013
Kortfristiga skulder	24 490	46 889	31 633
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	45 160	86 156	77 565

ÖVRIG INFORMATION

Årsstämma 7 maj

Årsstämman valde om styrelseledamöterna Christer Fåhraeus, Per-Anders Johansson, Anders Waas, och Göran Wessman medan Sibylle Lentz valdes som ny ledamot. Göran Wessman omvaldes som styrelsens ordförande.

Fortsatt drift

Bolaget bedömer att det föreligger förutsättningar för fortsatt drift under 12 månader från balansdagen. Utan ytterligare finansiering eller intäkter bedöms befintliga likvida medel och finansiella placeringar kunna finansiera verksamhetens nuvarande omfattning till strax efter kommande årsskifte. Med samma förutsättningar bedöms det egna kapitalet i slutet av fjärde kvartalet kunna komma att understiga 50 procent av det registrerade aktiekapitalet.

Den överenskomna förlängningen av avtalet med Pfizer innebär intäkter som finansierar betydande delar av verksamheten under 2014. Bolaget bedömer dessutom att det finns förutsättningar för ytterligare intäkter under året främst i form av en milestone från befintligt avtal med Pfizer. Skulle detta inte inträffa eller förskjutas kan det inte uteslutas att verksamheten kan komma att kräva ytterligare kapitaltillskott under första kvartalet 2014.

Väsentliga händelser efter rapportperiodens utgång

Inga väsentliga händelser finns att rapportera efter rapportperiodens utgång.

Riskfaktorer

Det finns ingen garanti för att Karo Bios forskning och utveckling resulterar i kommersiell framgång. Det går inte att garantera att Karo Bio kommer att utveckla produkter som kan patenteras, att beviljade patent kommer att kunna vidmakthållas, att framtida upptäckter kommer att leda till patent eller att beviljade patent kommer att utgöra tillräckligt skydd för Karo Bios rättigheter.

Det kan inte garanteras att Karo Bio erhåller erforderliga tillstånd för att bedriva de kliniska studier bolaget vill genomföra, eller att de kliniska provningarna som utförs av Karo Bio, självständigt eller i samarbete med partners, kommer att påvisa tillräcklig säkerhet och effekt för att nödvändiga myndighetstillstånd ska erhållas eller att provningarna kommer att leda fram till läkemedel som kommer att kunna säljas på marknaden. Det kan inte uteslutas att den regulatoriska godkännandeprocessen på myndighetsnivå kan komma att kräva utökad dokumentation och därmed ökade kostnader och förseningar i projekt eller leda till att projekt läggs ner. Ökade utvecklingskostnader och längre utvecklingstid kan innebära att riskerna i ett projekt ökar och att substansens möjlighet att framgångsrikt nå det kommersiella stadiet minskar eller att tiden för patentskyddad försäljning minskar.

Bolaget kan även i framtiden behöva vända sig till kapitalmarknaden för ytterligare kapitalanskaffning. Såväl storleken som tidpunkten för bolagets potentiella framtida kapitalbehov beror på ett antal faktorer, däribland möjligheterna att ingå samarbets- eller licensieringsavtal och vilka framsteg som görs i forsknings- och utvecklingsprojekten. Det finns risk för att erforderlig finansiering av verksamheten inte finns tillgänglig i rätt tid och till rimlig kostnad.

Redovisnings- och värderingsprinciper

Denna delårsrapport har upprättats i enlighet med *International Accounting Standards 34* avseende delårsrapporter och internationella redovisningsstandarder *IFRS* sådana de antagits av EU. De redovisnings- och värderingsprinciper som har använts är oförändrade jämfört med dem som tillämpades 2012. Ett antal andra nya eller uppdaterade redovisnings rekommendationer och tolkningar gäller för räkenskapsår som påbörjas 1 januari 2013 eller senare. Dessa rekommendationer och tolkningar

bedöms inte ha haft någon effekt på koncernens redovisning annat än eventuell påverkan vad gäller utformning och omfattning av de tilläggsupplysningar som presenteras i rapporterna. Därutöver finns vissa redovisningsrekommendationer och tolkningar som för närvarande inte är relevanta för Karo Bio.

Ersättningar som erhålls för forskningssamarbeten, och avser åtaganden i avtalet som Karo Bio ännu inte utfört, periodiseras över den löptid enligt avtalet under vilken Karo Bio fullföljer åtagandena. Milstolpsbetalningar redovisas när samtliga villkor för rätt till ersättning enligt avtalet är uppfyllda. Intäkterna från forskningsfinansiering av RORgamma intäktsförs från och med 1 januari 2012.

Avseende moderbolaget har denna delårsrapport upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och RFR 2 *Redovisning för juridiska personer*. De redovisningsprinciper som tillämpas för moderbolaget skiljer sig från de som tillämpas för koncernen enbart vad gäller redovisningen av leasingavtal.

Belopp är uttryckta i KSEK (tusental svenska kronor) om inget annat anges. MSEK är en förkortning för miljoner svenska kronor. Belopp och siffror inom parentes avser jämförelsesiffror för motsvarande period föregående år.

Kommande finansiell information

Delårsrapport januari-september 2013

25 oktober 2013

Bokslutskommuniké 2013

13 februari 2014

Finansiella rapporter, pressmeddelanden och annan information finns tillgängligt på Karo Bios hemsida www.karobio.se. Det är också möjligt att ladda ned och prenumerera på Karo Bios finansiella rapporter och pressmeddelanden på hemsidan.

Juridisk friskrivning

Denna finansiella rapport innehåller uttalanden som är framåtblickande och framtida faktiska resultat kan komma att skilja sig väsentligt från de förutsedda. Utöver de faktorer som diskuteras, kan de faktiska utfallen påverkas av utvecklingen inom forskningsprogrammen, inklusive utvecklingen av prekliniska och kliniska prövningar, påverkan av konkurrerande forskningsprogram, effekten av ekonomiska och konjunkturförhållanden, effektiviteten av patentskydd och hinder på grund av tredje parts potentiella patenträttigheter, teknologisk utveckling, valutakurs- och räntefluktuationer samt politiska risker.

Revisorernas granskning

Denna delårsrapport har inte varit föremål för granskning av bolagets revisorer.

Huddinge den 12 juli 2013

Per Bengtsson
Verkställande direktör

Göran Wessman
Ordförande

Christer Fåhraeus
Styrelseledamot

Per-Anders Johansson
Styrelseledamot

Sibylle Lenz
Styrelseledamot

Anders Waas
Styrelseledamot

Bo Carlsson
Styrelseledamot
Arbetstagarrepresentant

Johnny Sandberg
Styrelseledamot
Arbetstagarrepresentant