

Årsrapport - 2010

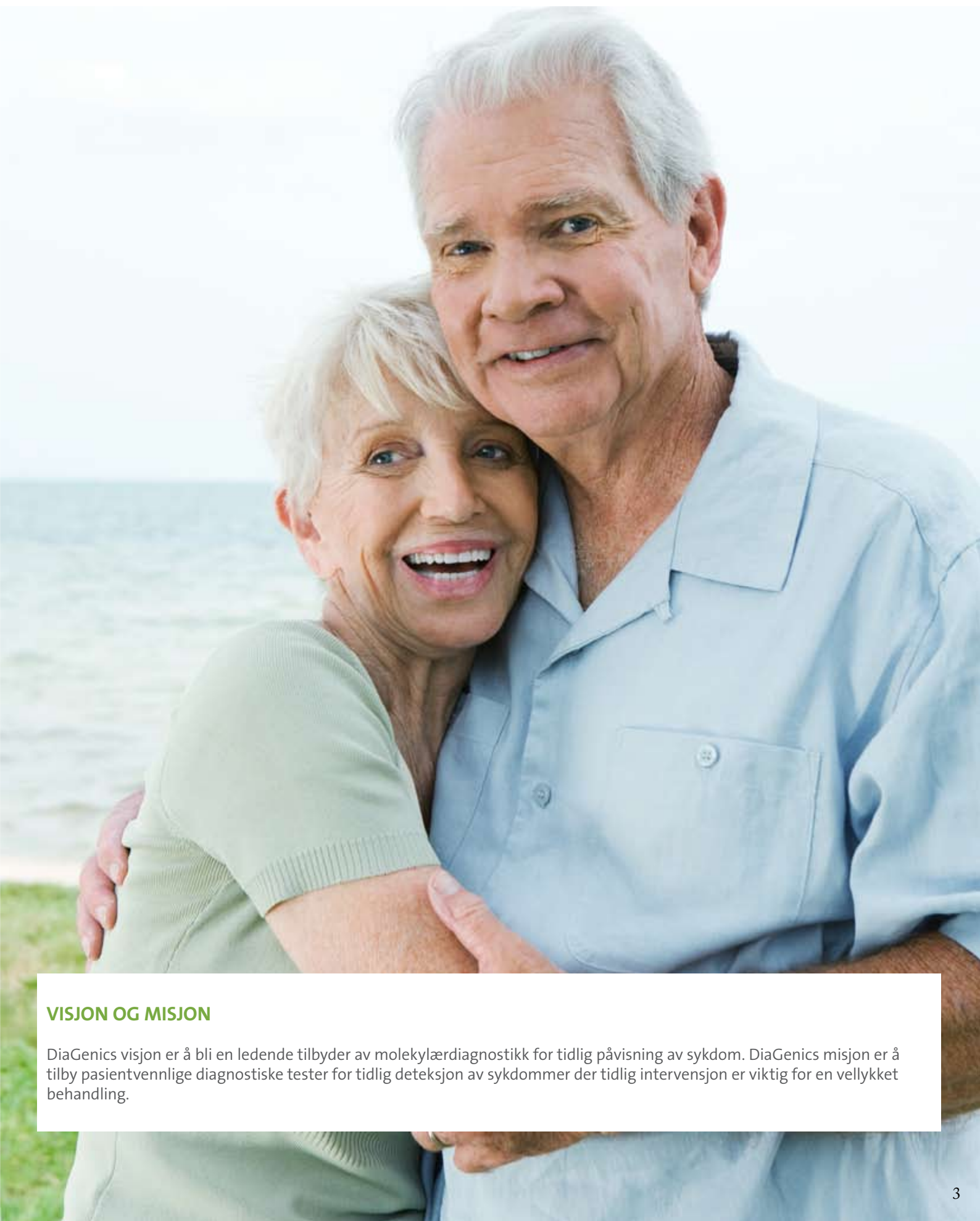
- for early disease detection

DiAGENiC

Innholdsfortegnelse

Høydepunkter	5
Administrerende direktør har ordet	6-7
Selskapets ledelse	8-9
Forretningsoversikt	10-18
Kjernekompetanse	13
Biomarkører	15
Nevrodegenerative sykdommer	16-18
Presentasjon av styret	21
Årsberetning fra styret	22-24
Årsregnskap 2010	26-49
Oppstilling over totalresultat	27
Oppstilling av finansiell stilling	28-29
Oppstilling av kontantstrømmer	30
Oppstilling av endringer i egenkapital	31
Noter	32
Erklæring fra styret og Administrerende direktør	49
Revisjonsberetning	50-51
Eierstyring og selskapsledelse	52-54
DiaGenic aksjen	57-59

Visjon og misjon



VISJON OG MISJON

DiaGenics visjon er å bli en ledende tilbyder av molekylærdiagnostikk for tidlig påvisning av sykdom. DiaGenics misjon er å tilby pasientvennlige diagnostiske tester for tidlig deteksjon av sykdommer der tidlig intervensjon er viktig for en vellykket behandling.



Høydepunkter

NY FORRETNINGSSTRATEGI

DiaGenic har i 2010 gjort vesentlige endringer i sin forretningsstrategi for bedre å utnytte selskapets kommersielle potensial og den verdifulle patentporteføljen. Siden implementering av den nye strategien har Selskapet gjort betydelige forretningsmessige framskritt mot større farmasøytiske selskaper og er godt posisjonert som partner ovenfor større legemiddel og billediagnostikkselskaper.

FØRSTE PARTNER AVTALE MED LEGEMIDDELINDUSTRI

DiaGenic og Pfizer har inngått et forsknings- og utviklingssamarbeid der målet er å identifisere biomarkører basert på genekspresjonssignaturer i blod fra pasienter som vil konvertere fra mild kognitiv svikt (MCI) til Alzheimers sykdom, samt signaturer som kan påvise ulike stadier innen Alzheimers sykdom.

SIKRET LANGSIKTIG FINANSIERING AV SELSKAPET

Langsiktig finansiering av selskapet er sikret gjennom en rettet emisjon på NOK 70 millioner og en påfølgende reparasjonsemisjon, for aksjonærer som ikke deltok i den rettede emisjonen, på NOK 30 millioner.

PATENTPORTEFØLJEN ER YTTERLIGERE STYRKET

DiaGenic har i 2010 ytterligere styrket sin patentportefølje på tvers av flere patentfamilier, sykdomsområder, land og applikasjoner. Porteføljen på mer enn 100 patenter har av flere tredjeparter blitt bekreftet å være en viktig eiendel for DiaGenic, som sikrer beskyttelse og "freedom to operate".

PUBLISERT TO "PEER REVIEW" ARTIKLER

Publisering av to artikler i "Journal of Alzheimers Disease". Disse "peer review" publikasjonene er de første innenfor Alzheimer feltet fra DiaGenic og vil bidra til økt tillit til ADtect® og DiaGenics konsept blant klinikere og farmasiselskaper.

Administrerende direktør har ordet

DiaGenic har i 2010 gjort omfattende endringer i sin forretningsstrategi for bedre å utnytte selskapets kommersielle potensial og fokuserer nå primært på produktutvikling av blodbaserte diagnostiske tester i samarbeid med legemiddelindustrien. DiaGenic er godt posisjonert som partner for større legemiddel- og billeddiagnostikkselskaper og har gjort betydelige forretningsmessige fremskritt. Strategien er basert på en trinnvis modell som består av innledende inntekter fra forskning og utvikling (FoU) samarbeidsavtaler, etterfulgt av mer omfattende lisensavtaler og senere produktsalg av molekylærdiagnostiske tester. DiaGenic sitt mål er å skape aksjonærverdier gjennom å levere på den nye strategien. Noen av de viktigste milepælene for 2010 er:

- Inngått FoU avtale med Pfizer i desember der målet er å identifisere genespresjons-signaturer i blod fra pasienter med mild kognitiv svikt (MCI) som senere vil utvikle Alzheimers sykdom (AD), samt signaturer som kan assosieres med ulike stadier innen Alzheimers sykdom.
- Langsiktig finansiering av selskapet er sikret gjennom emisjoner i 2010 på til sammen NOK 100 millioner.
- Publisering av to artikler i den høyt rangerte tidsskriftet "Journal of Alzheimers Disease". Disse publikasjonene er de første innenfor Alzheimer fra DiaGenic og vil styrke vår ADtect® kommunikasjon og DiaGenics konsept blant klinikere og legemiddelselskaper.
- Patentporteføljer er ytterligere utvidet og består nå av mer enn 100 patenter.

Fra den første patentsøknaden i 1997 av våre to gründere, Anders Lönneborg og Praveen Sharma, har selskapet målrettet utviklet seg til et spesialisert diagnostikkfirma innen blodbaserte tester for sykdommer i sentralnervesystemet (CNS sykdommer). Innen flere slike sykdommer foreligger det ingen enkle blodbaserte diagnostiske tester, DiaGenic utvikler slike tester for tidlig diagnose av både Alzheimers og Parkinsons sykdom. Vår kombinasjon av genteknologi, bioinformatikk og blodprøver er et patentbeskyttet, unikt og effektivt diagnostisk verktøy som kan støtte utvikling av ny legemidler. DiaGenics ledende posisjon innen genespresjon i blodprøver ble i 2010 bekreftet i dialog med flere av verdens største legemiddelfirmaer og med kontrakt med Pfizer.

Alzheimer sykdom (AD) er en enorm utfordring for det globale helse-systemet og påvirker 34 millioner over hele verden. Farmasøytiske selskaper selger legemidler til en verdi av mer enn 4 milliarder

dollar relatert til dette sykdomsfeltet. Med en økende eldre befolkning er det ventet at dette markedet vil nå 13 milliarder USD i 2017 dersom en inkluderer de pre-kliniske stadiene av AD, såkalt prodromal AD. Alle de store farmasøytiske selskapene jobber aktivt innen dette sykdomsfeltet, og en rekke nye legemidler for prodromal AD er under utvikling. For å velge ut de riktige pasienter til kliniske studier er det behov for nye pasientvennlige diagnoseverktøy i de tidlige stadier av sykdommen, og dette er bakgrunnen for vår satsning.

Samarbeid med legemiddelindustrien har som mål å kombinere bruk av våre patentbeskyttede diagnostiske tester med fremtidig bruk av nye legemidler. Dagens diagnostiske marked for blodbaserte tester er mere begrenset fordi tilgjengelige AD legemidler i liten grad påvirker pasientens sykdomsforløp. Med lansering av nye sykdomsmodifiserende legemidler som er under utvikling forventes behovet for diagnostiske tester å øke

betraktelig og DiaGenic skal være forberedt når de nye legemidlene når markedet, både i Europa og i USA.

Samarbeidsavtalen med Pfizer representerer den første industrielle bekreftelsen på DiaGenic sinledende posisjon innen biomarkører for AD. Ved bruk av DiaGenic sine pågående studier, biobank og 1200 forhåndsselekterte gener fra vår hel-genomstudie, skal flere nye diagnostiske tester utvikles. Basert på pasienter med tidlige demenssymptomer er målet med studiene å identifisere hvilke pasienter som vil utvikle AD, og å monitorere sykdomsutviklingen hos AD pasienter. Denne avtalen er den første i en potensiell modulær samarbeidsmodell for å utvikle og validere ny blodbasert diagnostikk som supportere Pfizer sine behov innen utvikling AD legemidler, og avtalen gir Pfizer rettigheter til å bruke DiaGenic sine produkter i interne FoU studier. DiaGenic sin målrettede satsning innenfor Alzheimers sykdom med omfattende egne kliniske

DiaGenic leverer på den nye strategien



studier har resultert i en omfattende biobank av vel karakteriserte blodprøver for genekspressionsstudier. DiaGenic gjennomfører nå kliniske studier i 7 Europeiske land og i USA. Biobanken er en essensiell komponent i vår dialog med legemiddelindustrien, idet de selv ikke har enkel tilgang til slike pasientprøver, og dette muliggjør hurtigere utvikling av nye diagnostiske tester tilpasset deres behov.

En annen målgruppe for samarbeid er produsenter av de nye PET tracers for å diagnostisere AD, såkalte 18F-PET amyloid tracers. Disse er ventet å nå markedet i 2012/13 og forventes å øke den diagnostiske nøyaktigheten av AD. Markedsundersøkelser gjennomført av disse selskapene har indikert et klart behov for å kombinere blodbasert diagnostikk og avansert billediagnostikk (PET), både for å etablere klinisk aksept av PET innen AD feltet og for å redusere utfordringer knyttet til refusjonsordninger. DiaGenic søker dette samarbeidet både for å styrke dokumentasjonen på våre

egne tester, samt de kommersielle muligheter i markedet en felles strategi med slike ledende firmaer vil gi.

Utviklingen av tester for tidligdeteksjon av Parkinsons sykdom følger de samme retningslinjer som for AD. DiaGenic har en pågående multisenter studie i flere Europeiske land, som bygger på vår biobank og har gjennomført hel-genom studier for å identifisere sykdomsrelaterte gener. Produktutviklingen er rettet mot legemiddelindustriens behov for blodbaserte tester for tidligdeteksjon og påfølgende inklusjon i kliniske studier for nye legemidler.

Med selskapets klare fokus på nevrologiske sykdommer som Alzheimers og Parkinson og samarbeid med legemiddelindustrien medfører dette at vår satsning innenfor brystkreft og vår BCtect®-test kommersialisering er gjenstand for vurdering sammen med våre eksterne rådgivere.

Vår visjon om å tilby pasientvennlige diagnostiske tester for tidlig deteksjon av sykdom, og dermed forbedre livskvaliteten til pasientene, er en ledestjerne for alle i DiaGenic. Vi arbeider med alvorlige sykdommer som trenger forbedret tidlig diagnostikk og utvikling av nye virkningsfulle legemidler. DiaGenic har gjennom samarbeid med internasjonale legemiddelfirmaer virkelig en mulighet for å forbedre livskvaliteten til mange mennesker fremover.

Som daglig leder har jeg omkring meg et kompetent og motivert team som har et unisont mål: Utvikle DiaGenic til et ledende diagnostisk firma innen blodbaserte diagnostiske tester og biomarkører.

Selskapets ledelse



Administrerende direktør

Erik Christensen (1956), er utdannet lege fra Odense Universitet med tilleggsutdanning fra Universitetet i Oslo. Fra 1983-1996 praktiserte han som lege, fra 1993 som overlege på klinisk kjemisk avdeling på Ullevål Universitetssykehus. Fra 1996-2006 har han hatt ulike lederstillinger i Abbott Norge AS, sist som Country Manager for diagnostikkvirksomheten. Han ble i 2007 ansatt som administrerende direktør i DiaGenic.



Finansdirektør

Ruben Ekbråten (1976), har ansvaret for økonomi i DiaGenic. Han har en MBA fra Heriot Watt University, og Diplomøkonom fra Handelshøyskolen BI. Han har erfaring som aksjemegler, og har hatt flere økonomistillinger i GE Healthcare i Norge og internasjonalt. Før han begynte i DiaGenic i 2007 var han Finance Manager for Japan og Central Costs i GE Healthcare.



Direktør Internasjonal Foretningsutvikling

Morten Sten Johansen (1975), er International Business Director i DiaGenic ASA med ansvar for salg og forretningsutvikling. Han er utdannet bioingeniør og har flere års erfaring fra ledende IVD selskaper. Morten startet i bioMérieux fra 1999 hvor han var Business Manager for de nordiske land innen segmentene molekylær biologi, klinisk kjemi og virologi. Fra 2003 ledet han Ventana Medical Systems (Roche) i Norden med fokus på forretningsutvikling og strukturering av organisasjonen. Morten ble ansatt i DiaGenic i januar 2009.



Direktør Produksjon og lab

Edith Rian (1966), er ansvarlig for produksjon og laboratorievirksomheten i DiaGenic. Hun er utdannet siv.ing. innen bioteknologi ved NTH (1990) og er Dr.philos i molekylær biologi ved Universitetet i Oslo (1999). Rian var forsker og ledet en egen forskningsgruppe innen områdene kreft og immunologi ved det Norske Radiumhospital i perioden 1998 til 2008. Hun ble ansatt i DiaGenic i 2008.

**Teknologidirektør**

Praveen Sharma (1964), er gründer i DiaGenic. Han har universitetsutdannelse fra India, en Cand. Scient grad Universitetet i Oslo 1990 samt Dr. Scient. Molekylær Biologi, NLH 1995. Sharma har hatt flere forskerstillinger, sist ved Norsk Institutt for Skogforskning. Han ble ansatt i DiaGenic i 2000.

**Forskningsdirektør**

Anders Lönneborg (1956), er gründer i DiaGenic. Han har utdannelse som Fil. Dr. i molekylær plante-fysiologi Umeå Universitet 1986, og har videre en Post Doc fra Michigan State University. Lönneborg har omfattende erfaring i ledelse av forskningsgrupper og godkjent professorkompetanse. Han har hatt en rekke forsker-/forskningsjefstillinger fra universitet og forskningsinstitutt, sist ved Norsk Institutt for Skogforskning. Han ble ansatt i DiaGenic i 2000 og fungerte som daglig leder i tidsperioden 2005-2006.

**Markedsdirektør**

Dag Christian Christiansen (1954), ble i 2005 ansatt som Markedsdirektør i DiaGenic. Han er Cand. Scient, i biokjemi fra Universitetet i Bergen, 1983 og Diplomøkonom fra Handelshøyskolen BI, 1992. Han har over 20 års erfaring i salg og markedsføring av kjemikalier og diagnostikk nasjonalt og internasjonalt. Christiansen har tidligere arbeidet i Dyno Particles og sist i Axis-Shield, hvor han hadde markedsansvar for hjerte-kar diagnostikk

**Direktør klinisk FoU**

Gisle Grave (1975), er ansvarlig for klinisk forskning og utvikling i DiaGenic ASA. Han er utdannet siv. ing innen matematikk og statistikk ved NTNU (2000), og Bedriftsøkonom fra BI (2003). Grave har erfaring fra legemiddelindustrien, og ledet blant annet biometriavdelingen i Smerud Medical Research International i perioden 2004 til 2008. Han ble ansatt i DiaGenic i 2008.

Forretningsoversikt

KJERNEKOMPETANSE

DiaGenics kjernekompetanse er analyse og identifikasjon av sykdomsspesifikke genuttrykk i blod. I mer enn 12 år har Selskapet vært ledende innen forskning og utvikling av applikasjoner basert på genekspresjonsanalyse av blod. DiaGenic har etablert konkurransemessige fortrinn gjennom ekspertise og en sterk patentportefølje, som gjør oss til en attraktiv samarbeidspartner for farmasøytiske selskaper. Selskapets patenterte metode vil kunne brukes til utvikling av diagnostiske tester av flere viktige sykdommer, der fokus for DiaGenic i dag er utvikling av biomarkører innen Nevrodegenerative sykdommer.

BIOMARKØRER

DiaGenic fokuserer på å inngå partneravtaler med ledende farmasøytiske selskaper gjennom å tilby biomarkører til hjelp i utvikling av legemidler og "companion diagnostics". Med "companion diagnostics" menes en diagnostisk test som kvalifiserer pasienter for behandling med et bestemt legemiddel. Ved utvikling av nye legemidler vil mange kliniske studier ha behov for å inkludere bruken av biomarkører for å identifisere den rette gruppen av pasienter som vil respondere på behandling. Partneravtalene kan spenne fra forskningssamarbeid, lisensavtaler og til produktsalg i form av et "companion diagnostic" produkt. Den første partneravtalen for å utvikle biomarkører ble inngått i 2010 med Pfizer. Målet for dette prosjektet er å utvikle en biomarkør som kan støtte Pfizer sine behov innen utvikling av legemidler for Alzheimers sykdom.

NEURODEGENERATIVE SYKDOMMER

DiaGenic fokuserer på nevrodegenerative sykdommer. Alzheimers sykdom, Parkinsons sykdom og andre nevrologiske lidelser er et stort samfunnsproblem, og omfanget vokser med en aldrende befolkning. DiaGenic har en spennende produkt- og utviklingsportefølje av CNS biomarkører innen Alzheimers sykdom og Parkinsons sykdom. I tillegg åpner DiaGenic sitt konsept for utvikling av nye biomarkører innen ytterligere nevrodegenerative sykdommer. Den CE merkede ADtect® testen oppdager tidlige former for Alzheimers sykdom. MCItect®, er en biomarkør under utvikling for identifikasjon av pasienter som har begynnende symptomer på hukommelsessvikt og som vil konvertere til Alzheimer. DiaGenic har i tillegg et utviklingsprogram for å oppdage tidlige former for Parkinsons sykdom (PDtect®).





Forretningsoversikt

KJERNEKOMPETANSE

DiaGenics teknologi tar utgangspunkt i kunnskapen om at en sykdom lokalisert et sted i kroppen vil gi sekundære karakteristiske responser i andre deler av kroppen. Disse responser kan måles i vanlige blodprøver, hvor blodets celler reflekterer responsen og har utviklet et sykdomsspesifikt genuttrykk. Endring i genaktivitet i genene måles ved hjelp av genekspressjonsteknologi. DiaGenic var tidlig ute med studier som viste at dette var mulig, og konseptet ble patentert allerede i 1997. DiaGenic har siden den gang vært en av innovatørene innen bruk av genuttrykk for diagnostiske formål. Selskapet benytter kommersielt tilgjengelig, kvalitetssikret og robust teknologi som er egnet for diagnostisk bruk i klinisk medisin. DiaGenic sin kjernekompetanse er konsentrert rundt identifikasjon av genuttrykksmønstre i blod som er karakteristiske for definerte sykdommer. DiaGenic utvikler applikasjoner som kan brukes på eksisterende teknologiplattformer, og det generelle konseptet kan overføres til nye teknologiplattformer som utvikles av internasjonale teknologileverandører.

DiaGenics diagnostiske metode er generell og kan videreutvikles til bruk for diagnose av mange alvorlige sykdommer. Basert på kommersielt potensial, medisinsk behov og utnyttelse av den verdifulle patentporteføljen er hovedfokus på utvikling av biomarkører innen nevrodegenerative sykdommer.

Patentoversikt

DiaGenic sitt konsept med bruk av prøvemateriale tatt fjernt fra sykdomsstedet (blodprøver) og analyse av genuttrykk er sentralt i selskapets patenteringsstrategi. Selskapet sine diagnostiske applikasjoner har beskyttelse gjennom en

portefølje av patenter og patentsøknader. Denne portefølje av immaterielle rettigheter omfatter en rekke sykdommer i tillegg til Alzheimers sykdom.

I 2010 har DiaGenic styrket sin patentportefølje på tvers av flere patentfamilier, sykdomsområder, land og applikasjoner. Patentporteføljen på mer enn 100 patenter (tildelt/meddelt) har av flere tredjeparter blitt bekreftet å være en viktig eiendel for DiaGenic, som sikrer beskyttelse og "freedom to operate" for diagnostiske produkter.

Den voksende patentporteføljen reflekterer selskapets aktive patentstrategi, og bekrefter DiaGenics rolle som en ledende aktør innen

molekylær diagnostikk med bruk av blodbaserte tester. De nye patentene styrker også DiaGenic som industriell partner.

Personalet

De ansatte utgjør en viktig del av DiaGenics suksess. Selskapet søker derfor å legge forholdene til rette på en måte som stimulerer til effektive og fleksible arbeidsprosesser. DiaGenic har en organisasjon med 20 ansatte med kompetanse innenfor fagområdene medisin, medisinsk diagnostikk, biokjemi, molekylærbiologi, bioinformatikk, patentarbeid, regulatorisk, kvalitetskontroll, salg og markedsføring, finans og erfaring med utvikling av diagnostiske produkter.

Patent overview				Family 1			Family 2			Family 3			Family 4		
				(WO 98/49342)			(WO 2004/046382)			(WO 2005/118851)			PCT application filed on January 2011		
Expiry year				2018			2024			2025			2031		
Countries/Region	G	A	P	G	A	P	G	A	P	G	A	P			
	US	1	0	2	0	0	1	0	0	1	0	0			
	Europe*	2	0	1	0	0	0	0	0	1	0	0			
	Europe**	0	0	0	1	0	0	1	0	0	0	0			
	Norway	2	0	0	0	0	1	0	0	1	0	0			
	Japan	1	0	0	0	0	1	0	0	1	0	0			
	Canada	0	0	0	0	0	1	0	0	1	0	0			
	Hong Kong	2	0	0	0	0	1	0	0	1	0	0			
	China	0	0	0	0	0	1	0	0	1	0	0			
	Australia	0	0	0	1	0	0	0	0	1	0	0			
	New Zealand	0	0	0	1	0	0	1	0	0	0	0			
	India	0	0	0	1	0	0	0	0	1	0	0			
	South Africa	0	0	0	1	0	0	1	0	0	0	0			
	ARIPO*	0	0	0	0	0	1	0	0	1	0	0			
	G Number of patents granted				A Number of patents accepted by examiner			P Number of patents in progress							
	Europe*														
Designated countries: Austria, Belgium, Switzerland, Cyprus, Germany, Denmark, Spain, Finland, France, United Kingdom, Greece, Ireland, Italy, Liechtenstein, Luxembourg, Monaco, The Netherlands, Portugal and Sweden															
Europe**															
Designated countries: Austria, Belgium, Switzerland, Cyprus, Germany, Denmark, Spain, Finland, France, United Kingdom, Greece, Ireland, Italy, Liechtenstein, Luxembourg, Monaco, Netherlands, Portugal, Romania, Sweden, Slovenia, Slovakia and Turkey															
ARIPO* (African Regional Intellectual Property Organization)															
Designated countries: Botswana, Gambia, Ghana, Kenya, Lesotho, Malawi, Mozambique, Namibia, Sierra Leone, Sudan, Swaziland, Tanzania, Uganda, Zambia and Zimbabwe															
List of granted patents/allowed patent applications															
US 6720138; EP 0979308; EP 1323728; NO 317247; NO 20040371; JP 4163758; HK 1026003; HK 03109502.9; AU 2003286262; NZ 540750; IN 2701/DENLP/2005; ZA 2005/03797; ZA 2006/10644; HK 1057217; NO 327084; EP 156557431															



BIOMARKØRER

DiaGenic fokuserer på å inngå partneravtaler med ledende farmasøytiske selskaper gjennom å tilby biomarkører for utvikling av legemidler og "companion diagnostics". Partneravtalene kan spenne fra forskningssamarbeid, lisensavtaler og til produksalg i form av et "companion diagnostic" produkt.

DiaGenic sin styrke ligger i identifikasjon av blodbaserte biomarkører ved bruk av genekspressions-teknologi. Dette kan illustreres ved at DiaGenic er det eneste blodbaserte bioteknologi selskap som deltar i det EU støttede SPIDIA (Standardisation and improvement of generic pre-analytical tools and procedures for in vitro diagnostics) prosjektet.

Allerede neste år (2012) er det forventet at ny billediagnostikk, som 18F-PET (Positron Emisjons Tomografi), vil komme på markedet, og som vil visualisere og forbedre diagnostikkmulighetene av nevrodegenerative sykdommer. Samtidig er flere lovende legemiddelkandidater under utvikling.

DiaGenic er i en unik posisjon som kan tilby biomarkører innen det voksende CNS sykdomsområdet både i kombinasjon med andre teknologiplattformer (for eksempel billediagnostikk), og innen sykdomsklassifisering enten det er i klinikk eller til hjelp i legemiddelutviklingen. DiaGenic

kombinerer dermed sin styrke som utvikler av blodbaserte biomarkører innen et sykdomsområde som er i vekst (CNS) ved å inngå partneravtaler der partner bidrar til videreutvikling av DiaGenic sitt unike konsept. Den første partneravtalen for å utvikle biomarkører ble inngått i 2010 med Pfizer. Målet for dette forskningssamarbeidet er å utvikle en biomarkør som kan støtte Pfizer sine behov innen utvikling av legemidler for Alzheimers sykdom. I tillegg til forskningssamarbeid vil partneravtalene kunne være lisensavtaler eller produkt salg.

Lisensavtalene som inngås med ledende farmasøytiske selskaper i en tidlig fase utgjør en stor andel av det totale lisensvolumet. Typisk for tidlig fase lisensavtaler er at lisenstaker er risikoavers og legger vekt på kommersielle milepæler, noe som igjen betyr at lisensinntektene kommer senere. Avtaler med diagnostikkelskaper er drevet av farmasøytiske selskaper sitt fokus på å koble diagnostikk ("companion diagnostics") sammen med nye legemidler for å lage "personalized medicine". Med påtrykk fra mange ulike interessegrupper og forventet høye priser innen slike målrettede behandlinger, blir diagnostikk en integrert del av forretningsmodellen for de farmasøytiske selskapene framover.

Molekylær diagnostikk

Endring av forretningsstrategi i løpet av 2010 har medført to vesentlige endringer: fokus er flyttet

fra sykdomsområdet onkologi og over til nevrodegenerative sykdommer, og fra salg gjennom distributører til samarbeid med farmasøytisk industri. Vektlegging av produktporteføljen blir dermed vridd over til ADtect® (Alzheimer), PDtect® (Parkinson) og MCItect® (Prodromal Alzheimer) og bort fra BCtect® (brystkreft).

DiaGenic har fra tidligere inngått en rekke distribusjonsavtaler i Europa, men har som følge av strategifokuseringen redusert support til distributørene. Forventninger knyttet til salg av tester gjennom distributørene er derfor begrenset på kort sikt. Støtte til distributøren Ferrer og deres lansering av ADtect® i Spania og senere Tyskland er derimot uendret.

I 2010 har selskapet i samarbeid med tredjeparter gjennomført markedsanalyser av det diagnostiske markedet for ADtect® i USA. Analysene bekrefter at det er et betydelig behov for blodbasert Alzheimer diagnostikk i det amerikanske markedet, og forventet refusjon for ADtect® i USA. På bakgrunn av markedsanalysene og regulatoriske krav er selskapets strategi å få markedsadgang først gjennom et CLIA (Clinical Laboratory Improvement Amendments) laboratorium ved å benytte muligheten for en lab utviklet test (LDT) for deretter å ta steget ut til en full FDA godkjenning. Markedsadgang til USA vil være avhengig av samarbeid med en partner.

Nevrodegenerative sykdommer

FORSKNING OG UTVIKLING

Forskning og utvikling spiller en viktig rolle i DiaGenic sin strategi for å opprettholde konkurransefortrinn gjennom styrking av klinisk dokumentasjon og teknologiutvikling som vil gi grunnlag for produkt forbedringer. I tillegg til egen forskningsorganisasjon samarbeider Selskapet med en rekke institusjoner globalt som gir viktige innspill til forsknings- og utviklingsaktivitetene. For å utnytte det kommersielle potensialet av DiaGenic sitt konsept og styrken i patentporteføljen er Selskapets forskningsprogram rettet mot nevrodegenerative sykdommer og utvikling av CNS biomarkører. DiaGenic har ett produkt for tidlig deteksjon av Alzheimers sykdom, ADtect® som er CE merket, og to produktkandidater under utvikling for påvisning av tidlige former for Parkinsons sykdom og et mulig forstadium til Alzheimers sykdom, Mild Cognitive Impairment (MCI). I tillegg ligger det til rette for at konseptet kan utvides til flere sykdommer og flere applikasjoner innenfor hvert sykdomsområdet, som for eksempel klassifisering av sykdomsstadier og undertyper.

Alzheimers sykdom

Alzheimers sykdom – 15 millioner mennesker er rammet og omfanget vokser

Alzheimers sykdom er den vanligste form for demens og karakteriseres av svikt i kognitive funksjoner. Sykdommen rammer i hovedsak mennesker over 60 år og omfanget av sykdommen forventes å øke dramatisk ettersom dette er en aldersgruppe i betydelig vekst. I følge Alzheimers Association er mer enn 5 millioner amerikanere rammet av Alzheimer og dette tallet er forventet

å stige til 7 millioner innen 2030.

Dagens diagnostisering er tidkrevende og vanskelig

I dag stilles diagnosen gjennom bruk av et omfattende batteri av tester, inkludert spørreundersøkelser og kliniske intervjuer med pasient og nærstående for å vurdere nedsatt funksjonsevne

og adferdsendringer. Disse testene er ofte supplert med billediagnostikk og måling av nevrofysiologisk funksjon. Selv med alle disse testene kan det være vanskelig å gi en sikker diagnose, særlig ved tidlige former for sykdommen. Ny og bedre diagnostikk er derfor etterlengtet blant klinikere for å foreskrive medisiner, og for å legge til rette for pasienten.

Tidlig diagnose er viktig for god effekt av medisinsk behandling

Det finnes i dag ingen kurativ behandling for Alzheimers sykdom; de legemidlene som finnes på markedet har kun en symptomatisk effekt. Det kommer imidlertid flere og flere bevis på at tidlig diagnose med påfølgende intervensjon vil begrense den kognitive svekkelsen som sykdommen medfører. I følge Espicom Business Intelligence er det svært sannsynlig det i løpet av de

neste tre år vil komme 1-3 nye legemidler med sykdomsmodifiserende effekt. Dette vil ha en vesentlig effekt på klinisk praksis og behovet for enkel og effektiv tidlig diagnostikk. Med nye sykdomsmodifiserende medisiner på markedet vil markedspotensialet for en diagnostisk test være vesentlig høyere.

Markedsmuligheter for DiaGenic

DiaGenic har identifisert to ulike markedssegmenter: biomarkører for legemiddelutvikling og dokumentasjon som "companion diagnostics", og mer tradisjonelt molekylær diagnostikk salg.

Legemiddelselskaper som utvikler nye medikamenter for behandling av Alzheimers sykdom sliter med kliniske studier som ikke gir ønsket resultat. Behovet er derfor stort for en blodbasert test som

kan hjelpe til med å identifisere de pasientene som passer til legemiddelet og dermed effektivisere de kliniske studiene. Dokumentasjon av en blodbasert test som kan identifisere pasienter som vil respondere positivt på behandling danner grunnlag for utvikling av "companion diagnostics". Dette er en én til én relasjon mellom en diagnostisk test og et legemiddel som sikrer behandlingseffekten av medisinen. For diagnostiske selskaper som utvikler avanserte PET tracere, er det essensielt å få tilgang til et egnet verktøy som kan selekttere pasienter for PET undersøkelser. Kapasitetsbegrensninger og en prissetting som sannsynligvis blir svært høy taler for en blodbasert test som kan selekttere pasienter til PET undersøkelser. Målet for samarbeidet med farmasøytiske selskaper er å kunne utvikle "companion diagnostics", i form av en diagnostisk test som kan identifisere pasienter for bruk av et særskilt legemiddel eller som en IVD test til hjelp i diagnostisering av Alzheimer eller MCI.

DiaGenics Alzheimer test - ADtect®

ADtect® er en CE merket in vitro diagnostisk test basert på kvantitativ måling av genuttrykk i blod fra pasienter som mistenkes for å ha Alzheimer. ADtect® er tenkt brukt som et verktøy for hjelp til tidlig diagnose av Alzheimers sykdom.

Fordelene ved ADtect® er:

- Testen er enkel i bruk, dagens diagnose kan ta flere måneder og kan innebære omfattende evalueringer ved bruk av mange ulike diagnostiske modaliteter.
- Krever ikke en spesialist for prøvetaking
- Gir et objektivt svar, syk ja/nei
- Forbedret treffsikkerhet mot dagens diagnostikk med tanke på tidlig deteksjon.

DiaGenics utvikling av en MCI test – MCItect® (Mild Cognitive Impairment)

Utvikling av legemidler mot Alzheimers sykdom er avhengig av korrekt og tidlig diagnostikk, både for å effektivisere kliniske studier og senere til å identifisere de pasienter som responderer på legemiddelet. Det er et stort antall nye medikamenter under utvikling, og det antas at jo tidligere man kan starte behandling av sykdommen jo bedre vil effekten av medikamentene være. MCI er et mulig forstadium til Alzheimers sykdom, og disse pasientene vil derfor være svært tidlig i sykdomsforløpet. Innsamlingen av blodprøver til prosjektet har pågått over flere år og omfatter en rekke innsamlingssteder i Europa og USA. DiaGenic har i 2010 inngått en forsknings- og utviklingsavtale med Pfizer for å identifisere genekspressions-



Nevrodegenerative sykdommer

signaturer i blod som er spesifikt for gruppen av MCI pasienter som vil utvikle Alzheimers sykdom (en prodromal AD test), samt signaturer som kan assosieres med ulike stadier av sykdommen. Samarbeidet innebærer bruk av DiaGenic sin biobank og 1200 forhåndsselekterte gener fra tidligere hel-genomstudier. Avtalen er den første i et potensielt modulært samarbeid som søker å utvikle og validere ny blodbasert diagnostikk for å understøtte Pfizer sine behov innen utvikling av Alzheimer legemidler.

Konkurrerende diagnose-metoder

Etterspørselen etter bedre og enklere diagnostiske verktøy for deteksjon av Alzheimers sykdom har ført til stor forsknings- og utviklingsaktivitet hvor mye av fokus har vært rettet mot molekylær billediagnostikk og sykdomsspesifikke biomarkører.

DiaGenic er av den oppfatning at kommersiell suksess for molekylær billediagnostikk vil være avhengig av enkle og gode biomarkører. Derfor er molekylær billediagnostikk ansett som komplementært til biomarkører og ikke konkurrerende.

Konkurrerende biomarkører for Alzheimers sykdom inkluderer cerebrospinalvæske (CSF), hvor det finnes omfattende klinisk dokumentasjon. Markedspotensialet for en slik biomarkør er noe begrenset på grunn av besværet og faren ved å ta CSF prøven.

En rekke selskaper jobber med å utvikle biomarkører med blod som prøvemateriale for Alzheimers sykdom. DiaGenic kjenner ikke til noen blodbaserte Alzheimer tester som er godkjent for diagnostisk bruk i USA. I Europa kjenner DiaGenic kun

til en annen blodbasert Alzheimer test som er godkjent for diagnostisk bruk etter at Exonhit CE merket testen AclarusDx den 15. mars 2011.

Parkinsons sykdom

Parkinsons sykdom – millioner er rammet og omfanget vokser

Det er estimert at mellom 7-10 millioner mennesker er rammet av Parkinsons sykdom. Mer enn en million amerikanere lider av Parkinson i følge estimater og ca. 60.000 amerikanere får diagnosen Parkinson hvert år. Estimater fra Europa viser at 800.000 mennesker har Parkinsons sykdom, med omtrent 75.000 nye tilfeller diagnostisert hvert år. Siden Parkinsons sykdom er mer vanlig hos mennesker over 60 år, er det forventet at omfanget av sykdommen vil vokse i takt med veksten i denne aldersgruppen. Selv om sykdommen er mer vanlig blant eldre, så kan enkelte få symptomer på sykdommen før de har rundet 40 år.

Tidlig diagnose er nøkkelen til et bedre sykdomsforløp

Dagens behandling er utelukkende symptomatisk, dvs. at den ikke påvirker sykdommens progresjon. Det er først når 70 % av neuronene i en del av hjernen er ødelagte at symptomene på sykdom blir tydelige. Dagens medikamenter hjelper kun i en kortere periode inntil for mange neuroner er døde. Målet med nye

medikamenter å kunne starte sykdomsmodifiserende behandling tidligst mulig og dermed vesentlig påvirke pasientens subjektive sykdomsforløp. For utvikling av nye medikamenter og tidlig behandling av pasienter behøves diagnostikk som oppdager sykdommen på et tidlig stadium. Blod-

baserte tester som kan identifisere de pasienter som responderer på legemiddelet og effektivisere de kliniske studiene er av stor interesse for legemiddelselskapene, hvor målet er å utvikle en til en relasjoner mellom en diagnostisk test og et legemiddel.

Begrensninger ved dagens diagnostisering

De klassiske tidlige symptomer som skjelving, muskelstivhet og langsomme bevegelser er ukaraktéristiske og reduserer dagens diagnostiske nøyaktighet. Omfattende studier fra England har vist nøyaktighet ned til 53 % hos allmennpraktiserende leger, stigende til 74 % hos nevrologer (Clarke, 2007). Noen få eksperter innen feltet har over 90 % nøyaktighet. Bedre diagnosemetoder er nødvendige både for riktig diagnostikk og for utvikling av sykdomsmodifiserende medikamentell behandling.

DiaGenics utvikling av en Parkinson test - PDtect®

DiaGenics utvikling av en tidlig blodbasert test for Parkinsons sykdom ble initiert i 2008 gjennom et prosjekt finansiert av Michael J. Fox Foundation og i samarbeid med Brigham and Women's Hospital og Harvard Medical School. Biomarkører er nødvendige for utvikling av effektiv sykdomsmodifiserende medikamentell behandling, noe som er hovedmålet for Michael J. Fox Foundation. DiaGenic mottok i 2009 finansiering fra Norges forskningsråd for et fireårig prosjekt som vil bygge på arbeidet fra prosjektet som ble finansiert av Michael J. Fox Foundation. Målet med prosjektet er å utvikle og validere en biomarkør med navnet PDtect®. Prøver fra mer enn 550 Parkinsons pasienter, kontroller og pasienter med relaterte sykdommer har så langt blitt inkludert i prosjektet. Målet for studien er å samle inn 400 Parkinson prøver og 300 kontroller for å kunne validere en ny biomarkør.

PARKINSONS SYKDOM
Parkinsons sykdom er oppkalt etter den engelske doktoren James Parkinson som publiserte en detaljert beskrivelse av sykdommen i "An Essay on the Shaking Palsy" fra 1817. Parkinsons sykdom er en nevrodegenerativ sykdom som rammer substantia nigra, et område i hjernestammen. Sykdommen er en progredierende bevegelsesykdom hvor de mest åpenbare symptomer er bevegelses relaterte. Senere i sykdomsforløpet kan kognitive vansker og adferdsvansker forekomme, og sent i sykdomsforløpet er det vanlig med demens.





Presentasjon av styret



Bak fra venstre: Henrik Lund, Gustav Ingemar Kihlström, Forran fra venstre: Ingrid Wiik, Maria Holmlund, Praveen Sharma. (Ikke tilstede: Mina Louise Blair og Atul Shah).

Styreleder

Henrik Lund (1956), er utdannet lege med doktorgrad fra Universitetet i Oslo og University of California, San Francisco. Lund har mer enn 15 års internasjonal erfaring fra farmasøytisk industri og kom fra rollen som Global Vice President MC Clinical Development i Astra Zeneca R&D. Lund har siden år 2005 hatt ansvaret for Astra Zenecas clinical development, fase I-III, for 43 datterselskap i Europa, Asia og Latin America. Lund har i tillegg ledererfaring fra kommersiell side og fra forskning og utviklingsroller i Astra Zeneca, Nycomed Imaging og Rhone-Poulenc Rorer. Lund er styremedlem i Stiftelsen Oslo Cancer Cluster og Medcoast Scandinavia.

Styrets nestleder

Ingrid Wiik (1945), er farmasøyt fra Universitetet i Oslo samt en mastergrad fra University of London og en MBA fra Handelshøyskolen BI. Wiik har mer enn 30 års erfaring fra farmasøytisk industri, fra forskning og utvikling så vel som operativ ledelse, med betydelig internasjonal erfaring. I perioden fra 2000 til 2006 var hun administrerende direktør i Alpharma Inc., et NYSE listet amerikansk selskap med \$1,5 milliarder i omsetning og 4300 ansatte. Wiik sitter i styret i følgende selskaper: Coloplast AS, Norske Skog ASA, Biotec Pharmacon ASA og Algeta ASA.

Styremedlem

Gustav Ingemar Kihlström (1952), har Fil. Dr. i fysiologi fra Universitetet i Uppsala. Han er dosent ved Uppsala Universitet og har mer enn 15 års erfaring fra Astra og Pharmacia i Sverige og andre land. Kihlström har i tillegg 10 års erfaring som finansanalytiker, sist som leder av helsesektorteamet til ABG Sundal Collier i Stockholm. I dag er han selvstendig konsulent innen området vitenskap og finansiering av Life Science selskap. Han er styreleder i Recopharma AB, Creative Antibiotics AB og Hammercap AB, og styremedlem i flere børsnoterte og unoterte selskaper.

Styremedlem

Mina Louise Blair (1965), har en grad i politiske studier fra Aberdeen University i Skottland. I perioden fra 1999-2009 arbeidet hun i legemiddelselskapet AstraZeneca i London som direktør for investor relasjoner i Europa. Tidligere jobbet hun som samfunnskontakt i Zeneca Agrochemicals sitt hovedkvarter i England. Gjennom sitt arbeid har Blair opparbeidet ekspertise innen legemiddelindustrien og nettverk blant investorer og legemiddelselskaper.

Styremedlem

Atul Shah (1963), er en forretningsmann og en industrialist av Indisk opprinnelse. Atul sin familie eier "Anchor" gruppen av selskaper, et allment kjent navn i India. Ett av "Anchor" gruppen sine selskaper, ble kjøpt av Panasonic for USD 600 millioner. Atul ledet hele transaksjonen med Panasonic. Shah har en bred internasjonal forretningsvirksomhet som spenner fra eiendom til helse.

Styremedlem

Maria Holmlund (1956), har en Master of Science grad fra University of North Carolina og Institute of Marine Sciences, North Carolina, USA. Hun er i dag Global Brand Director i Phadia AB. Holmlund har innehatt mange lederverv fra en rekke diagnostiske selskaper inkludert Phadia, Pharmacia Diagnostics, Roche Diagnostics og Boehringer Mannheim.

Styremedlem og Teknologidirektør

Praveen Sharma (1964), er gründer i DiaGenic. Han har universitetsutdannelse fra India, en Cand. Scient grad Universitetet i Oslo 1990 samt Dr. Scient. Molekylær Biologi, NLH 1995. Sharma har hatt flere forskerstillinger, sist ved Norsk Institutt for Skogforskning. Sharma har vært styremedlem i DiaGenic siden 1998.

Årsberetning fra styret

HOVEDPUNKTER I 2010

Implementert ny forretningsstrategi

Inngått første partner avtale med Pfizer

Sikret langsiktig finansiering av selskapet

Patentporteføljen er ytterligere utvidet

STRATEGI

Resultater av den nye forretningsstrategien

I andre kvartal av 2010 kunngjorde DiaGenic ASA en endring i sin forretningsstrategi og sine planer for kommersialisering av innovative og ledende RNA-baserte diagnostiske tester for neurodegenerative sykdommer i sentralnervesystemet og for brystkreft. Den strategiske omstillingen i 2010, hadde to hovedkomponenter: Et klart fokus på å etablere samarbeidsavtaler med ledende legemiddelselskaper, over hele verdispekteret, fra forskning og utvikling (FoU)-samarbeid til lisensieringsmuligheter og produktinntekter fra diagnostikkområdet. Videre, en refokusering av selskapets terapeutiske område i større grad mot det voksende markedet for diagnostiske tester for neurodegenerative sykdommer, spesielt for Alzheimers sykdom og ved Minimal Kognitiv Svekkelse (MCI). Markedet for diagnostiske tester innen dette segmentet har i dag en global verdi på USD 4 milliarder og vokser med 5–6 % i året. En betydelig del av de FoU-baserte legemiddelselskapene har opprettholdt betydelige utviklingsinvesteringer i markedet for neurodegenerative sykdommer, på grunn av et udekket medisinsk behov og store beregnede kostnader til pleie av pasienter. Alzheimers sykdom alene vil være en av de største belastningene i helsesektoren i industriland. Med kunngjøringen i fjerde kvartal om den første samarbeidsavtalen for Alzheimers sykdom med Pfizer Inc., verdens største legemiddelprodusent innen Alzheimer behandling med legemiddelet Aricept, har DiaGenic nå nådd den første milepælen i selskapets nye strategi.

Selskapets mål er å bli en ledende tilbyder av blodbasert diagnostikk, innen utvalgte sykdommer i sentralnervesystemet (CNS) ved å levere presise og godt dokumenterte diagnostiske verktøy for tidlig deteksjon. Denne posisjonen vil bli nådd gjennom samarbeid med legemiddelindustrien, salg av kommersielle rettigheter og

utviklingsavtaler med store legemiddelselskaper. Vi mener at Alzheimer-området er ett av de kommersielt mest interessante områdene de neste fem årene. Selskapets nye forretningsstrategi innebærer også at strategiske alternativer for brystkrefttesten BCtect® er under evaluering.

Utvikling av differensierte og unike diagnostikk-verktøy for neurodegenerative sykdommer.

Spesifikke pådrivere for det strategiske skiftet mot CNS-sykdommer ble drevet av Selskapets erfaringer gjennom egen forskning i kombinasjon med utvikling av andre diagnostiske modaliteter for neurodegenerative sykdommer, spesielt innen moderne radiologi. Deteksjon og nyutvikling innen radioisotop tracer teknologi knyttet til PET teknologi har behov for assosiert blodbasert diagnostikk, ikke minst på grunn av store maskininvesteringer og tracerkostnader disse teknologiene krever, som igjen medfører ytteligere press på helsevesenets investerings og driftsbudsjetter. Likeledes er det stadig flere lovende legemidler under utvikling når det gjelder ny terapi for Alzheimer og øvrige neurodegenerative lidelser. Tilgjengelig terapi for disse sykdommene, selv med begrenset kurativ effekt, har fortsatt en høy markedsandel. Dette fortsetter å drive markedet. Minimal kognitiv svekkelse (MCI), et prodromalt syndrom i Alzheimers sykdom, forventes å fortsette å styrke og utvide segmentet for diagnostiske tester innen området for neurodegenerative lidelser. Parkinsons sykdom, angst og depresjon er fortsatt interessante med hensyn til nye alternativer for diagnostiske tester.

Langsiktig finansiering av selskapet er sikret og inntekter på topplinjen fra legemiddel samarbeid

I 2010 fikk DiaGenic en bekreftelse på at den strategiske refokuseringen begynner å vise seg på topplinjeresultatene, med et skift fra ubetydelig salg i de første kvartalene og en betydelig styrking av den finansielle stillingen gjennom en vellykket emisjon i fjerde kvartal, med brutto proveny på NOK 100 millioner. Selskapet ønsker å vinne markedets tillit ved god beskyttelse av patentrettigheter, validert vitenskaplig kommunikasjon og produkter som er i markedet eller under utvikling, blant annet for spesifikke pasientgrupper med Alzheimers sykdom og begynnende svekkelse av kognitive evner, både i Skandinavia og USA.

Flere muligheter for samarbeid styrket i 2010

2010 var et år preget av vekst når det gjelder å inngå samarbeidsavtaler i legemiddelsektoren. Onkologi, sentralnervesystem/smerte og

infeksjon er områdene der investeringsvolumet er størst, og nevrologiområdet har en kraftig vekst når vi går inn i 2011. Først og fremst er det et betydelig udekket medisinsk behov på Alzheimer-området. Kostnadene forbundet med å pleie Alzheimers sykdom, er en stor utfordring, ettersom sykdommen påvirker ca. 24 millioner mennesker over hele verden (beregnet å nå 40 millioner innen 2020). Dessuten er ikke de nåværende terapeutiske alternativene gode nok til å kunne endre forløpet til denne progressive neurodegenerative sykdommen i noen betydelig grad. Tidlig diagnose er viktig i alle aspekter av sykdomsspekteret. DiaGenic ASA er i en unik posisjon til å kunne øke verdien av diagnostiske tester på sykdomsområdet, både i kombinasjon med andre plattformer (f.eks. billediagnostikk) og innen sykdomsklassifisering, både ved klinikker og under utviklingen av legemidler. Vår visjon er å kunne bidra til bedret livskvalitet for pasienter gjennom å velge de rette pasientene for behandling, og følge opp behandling av pasienten over tid.

"Companion diagnostics" for legemiddelindustrien

Flere avtaler inngås på tidligere stadier i utviklingen enn før. Lisensieringsavtaler med de største legemiddelselskapene bidrar til ca. 60 % av det samlede lisensieringsvolumet. Strukturen på lisensieringsavtaler på et tidlig stadium utvikler seg ved at lisenstakerne viser mer risikoaversjon og legger større vekt på betaling ved kommersielle milepæler ("betaling i etterkant"), noe som gir mindre betalinger i forkant. Diagnostikkområdet står for nesten 40 % av lisensierings- og samarbeidsavtalene vedrørende teknologi som ble inngått av de 10 største legemiddelselskapene. Diagnostikkavtalene drives av legemiddelindustriens fokus på å kombinere ledsagende diagnostikk med nye legemidler for å skape persontilpasset behandling. Med økende press fra en lang rekke interessenter og den høye prisen som kan oppnås for slike målrettede terapier innen definerte markeder, vil diagnostiske tester bli en svært viktig del av legemiddelindustriens forretningsmodell fremover.

DiaGenic vil ta denne utfordringen og utnytte forretningsmuligheten.

PATENTER

DiaGenics konsept med bruk av prøvemateriale tatt fjernt fra sykdomsstedet (blodprøver) og analyse av genuttrykk er sentralt i selskapets



Årsberetning fra styret

patenteringsstrategi. Selskapet baserer sine diagnostiske applikasjoner på beskyttelse gjennom en portefølje av patenter og patentsøknader. Denne portefølje av immaterielle rettigheter omfatter en rekke sykdommer i tillegg til Alzheimers sykdom.

I 2010 har DiaGenic styrket sin patentportefølje på tvers av flere patentfamilier, sykdomsområder, land og applikasjoner. Patentporteføljen på mer enn 100 patenter (tildelt/meddelt) har av flere tredjeparter blitt bekreftet å være en viktig eiendel for DiaGenic, som sikrer beskyttelse og "freedom to operate" med diagnostiske produkter.

Den voksende patentporteføljen reflekterer selskapets aktive patentstrategi, og bekrefter DiaGenics rolle som en leder innen molekylær diagnostikk med bruk av blodbaserte tester. De nye patentene styrker også DiaGenic som industriell partner

FORSKNING OG UTVIKLING

Selskapets portefølje av immaterielle rettigheter omfatter en rekke sykdommer og applikasjoner. DiaGenic søker å skape og opprettholde konkurransefortrinn gjennom fortsatt å satse på forskning og utvikling (FoU) for å kunne sikre fremtidig verdiskapning fra patentporteføljen. Selskapet har som mål at utviklings virksomhet primært skal finansieres eksternt; eksempelvis gjennom partnere samt tilskudd fra offentlige eller private finansieringskilder. For utvikling av nye biomarkører vil det være naturlig at legemiddelselskapene bidrar med en betydelig andel av finansieringen.

Forsknings- og utviklingsaktivitetene innebærer utvikling av en diagnostisk test for Parkinsons sykdom, en prodromal AD test, aktiviteter innen standardisering av prøvehåndtering gjennom SPIDIA samarbeidet og optimalisering av eksisterende teknologi.

ORGANISASJON OG MILJØ, MEDARBEIDERE OG LEDELSE

Selskapet har i 2010 endret forretningsstrategi og fokus fra produktsalg gjennom distributører til fokus på salg av biomarkører til farmasøytiske selskaper. I denne forbindelse har selskapet tatt første steg i en omorganisering av selskapet for bedre å tilpasse seg den nye forretningsstrategien. DiaGenic avhenger av dyktige, erfarne og

kvalifiserte ledere og ansatte for å lykkes. Kvinner og menn har lik mulighet for å kvalifisere seg til alle typer oppgaver og avansementmulighetene er de samme. Selskapet vurderer mangfold i form av ulik utdannelse, erfaring, kjønn og nasjonalitet/etnisk bakgrunn som positivt for utviklingen av et nyskapende miljø.

DiaGenic hadde 20 ansatte ved årets slutt, sammenlignet med 22 ansatte året før. Av selskapets 20 ansatte er det 11 kvinner, hvorav en som er leder for produksjon og laboratoriet, og en som er prosjektleder. Styresammensetningen ble endret i juni og ved utgangen av året var 3 av 7 styremedlemmer kvinner. Alle ansatte er tilknyttet selskapets lokaler i Oslo som omfatter både kontorer og laboratorium.

Arbeidsmiljøet i selskapet vurderes som godt. Ingen ulykker eller skader ble registrert i 2010. Sykefraværet i 2010 var 1,6 % av arbeidstiden mot 2,7 % av arbeidstiden i tilsvarende periode i 2009.

Selskapet har engasjert flere vitenskapelige rådgivere med høy internasjonal anerkjennelse. I tillegg kjøper DiaGenic tjenester fra en rekke leverandører og konsultantselskaper.

Selskapet forurenser ikke det ytre miljøet.

EIERSTYRING OG SELSKAPSLLEDELSE

DiaGenics styre og ledelse er opptatt av å holde en høy etisk standard samt etterstrebe god eierstyring og selskapsledelse. Selskapet mener god eierstyring og selskapsledelse bidrar til å bygge tillitt blant aksjonærer, kunder og andre interessenter og dermed bidra til best mulig verdiskapning over tid. Kjernen i selskapets eierstyring og selskapsledelse er likebehandling av alle aksjonærer. Selskapet har kun en aksjeklasse og alle aksjonærer har like rettigheter. Selskapets aksjer er børsnoterte og fritt omsettelige. DiaGenics redegjørelse for eierstyring og selskapsledelse er basert på norsk anbefaling for eierstyring og selskapsledelse datert 21. oktober 2010, som finnes på side 52 i årsrapporten.

AKSJONÆRER OG FINANSIERING

Aksjene i DiaGenic er listet på Oslo Børs med ticker "DIAG". Selskapet hadde ved utgangen av 2010 270.236.520 utestående aksjer fordelt på 2.884

aksjonærer. Aksjens pålydende er NOK 0,05 per aksje.

Langsiktig finansiering av selskapet ble i fjerde kvartal 2010 sikret gjennom en rettet emisjon av 140 millioner aksjer med brutt proveny på NOK 70 millioner etterfulgt av en reparasjonsemisjon, for aksjonærer som ikke deltok i den rettede emisjonen, av 60 millioner aksjer med brutto proveny på NOK 30 millioner. I tillegg gjennomførte DiaGenic en emisjon av 3,5 millioner aksjer med brutto proveny på NOK 9,6 millioner i første kvartal 2010. Selskapet har i 2010 gjennomført til sammen tre emisjoner med samlet brutto proveny på NOK 109,6 millioner. Aksjekapitalen har som følge av emisjonene økt med TNOK 10.175 til TNOK 13.512.

Selskapet har tilstrekkelig med arbeidskapital utover de neste 12 måneder med dagens planlagte aktiviteter. I henhold til regnskapslovens §3-3(a), bekrefter styret på dette grunnlag at forutsetningen om fortsatt drift er til stede, og at årsregnskapet er avlagt i henhold til denne forutsetning.

Selskapet prioriterer det videre arbeidet med investorerelasjoner og arbeider for å øke kjennskapen til aksjen både i Norge og i utlandet. Aksjonærlisten har et betydelig innslag av nordiske institusjonelle investorer og privatinvestorer.

ØKONOMI

Resultat

Inntekter og forskningsstøtte

DiaGenic hadde driftsinntekter på TNOK 1.093 i 2010 (TNOK 131 i 2009) relatert til inntekter fra samarbeidsavtaler med farmasøytiske selskaper basert på oppnådde milepæler. Forskningsstøtte nettoføres i regnskapet (som reduksjon av driftskostnader). I 2010 utgjorde forskningsstøtte TNOK 4.117 (TNOK 4.312 i 2009),

Driftskostnader

Totale driftskostnader etter fradrag for offentlige tilskudd utgjorde TNOK 41.820 i 2010 (TNOK 39.614 i 2009). Av dette utgjorde lønn og personalkostnader TNOK 22.129 (TNOK 21.275), en økning som i i hovedsak skyldes økte pensjonskostnader. Gjennomsnittlig antall ansatte er redusert fra 22 i 2009 til 20 i 2010. Av totale driftskostnader for 2010 utgjorde øvrige driftskostnader TNOK 19.691 (TNOK 18.339). Hovedgrunnen til økte øvrige driftskostnader er økte patentutgifter. Varekostnader utgjorde TNOK 1.805 i 2010 (TNOK

Årsberetning fra styret

131 i 2009) og knytter seg i hovedsak til nedskrivning av varelageret.

Netto finansinntekter utgjorde TNOK 710 i 2010 mot TNOK 524 i 2009.

For 2010 ble totalresultatet på NOK -41,8 millioner mot NOK -39,3 millioner i 2009. Årets underskudd på NOK 41,8 millioner foreslås dekket ved overføring fra innskutt annen egenkapital og fra overkursfond.

Balansen

Sum eiendeler var på TNOK 111.700 den 31. desember 2010 (TNOK 46.484), og av dette utgjorde omløpsmidler TNOK 107.291 (TNOK 42.777). Likvider utgjorde størsteparten av omløpsmidlene og ved utgangen av desember 2010 utgjorde likvider TNOK 98.838 (TNOK 35.404). Samlet verdi av varelageret utgjorde den 31. desember 2010 TNOK 978 (TNOK 2.127).

Egenkapitalen var 31. desember 2010 på TNOK 89.596 (TNOK 29.373). Kortsiktig gjeld 31. desember 2010 utgjorde TNOK 13.835 (TNOK 8.842) og pensjonsforpliktelser beløp seg til TNOK 3.084 (TNOK 2.571). Annen langsiktig gjeld ved utgangen av 2010 utgjorde TNOK 5.185 (TNOK 5.698) og er knyttet til leasing av utstyr til selskapets laboratorium og et lån til Innovasjon Norge på NOK 5 millioner. Lånet har fire års løpetid og dagens rente er på 5,75 % p.a.

Selskapet har ikke fri egenkapital per 31.12.2010.

DiaGenic har ikke regnskapsført utsatt skattefordel da det er usikkerhet knyttet til hvorvidt selskapet vil kunne utnytte denne skattefordelen.

Selskapet har i 2010 ikke balanseført utviklingskostnader. Bokført verdi per 31.12.2010 av balanseførte utviklingskostnader (programvare) var TNOK 1.223 (TNOK 1.559).

Kontantstrøm

Netto endring av likvider for året 2010 utgjorde TNOK 63.434 (TNOK 7.446). For 2010 utgjorde kontantstrøm fra operasjonelle aktiviteter TNOK -36.284 (TNOK -35.687). Økningen skyldes i hovedsak et større underskudd før skatt, samt endringer i leverandørgjeld. Netto kontantstrøm fra finansiering var i 2010 TNOK 101.344 (TNOK 44,527). Denne endringen skyldes primært at proveny fra emisjoner i 2010 var større enn proveny fra emisjoner i 2009. Selskapets likvider er plassert i bank og utgjorde 31. desember 2010 TNOK 98.838 (TNOK 35.404).

RISIKO

Forskning og utvikling av nye diagnostiske tester fram til regulatorisk godkjenning og salg er i høy grad en risikofylt og kapitalkrevende prosess. Forretningsmodellen preges av høy risiko og man har ingen garanti for at prosjektene kommer til å nå hele veien til markedsaksept og salg.

Selskapet har tre typer risikofaktorer som må håndteres; operasjonelle, finansielle, og markedsrelaterte.

DiaGenic har arbeidet målrettet for å skape best mulige forutsetninger for å drive prosjektene og andre operasjonelle aktiviteter på balansert måte med hensyn til risiko. Til tross for et kontinuerlig arbeid med å balansere risiko vil det alltid finne faktorer som Selskapet ikke kan påvirke. Det er

for eksempel betydelig risiko knyttet til utvikling av diagnostiske tester. Risikoen knytter seg til hele utviklingsfasen også etter at myndighetsgodkjenning er gitt og kan være forårsaket av problemer knyttet til klinisk effektivitet, pasientsikkerhets-hensyn så vel som patentbeskyttelse.

DiaGenic sine produkter vil bli lansert i markeder der dagens diagnostiske metoder er basert på konsept, teknologi og prosedyrer som er fundamentalt forskjellig. Salg og markedsføring av nye produkter innebærer stor risiko. Dette knytter seg til regulatoriske forhold så vel som usikkerhet rundt markedsmessige forhold.

Selskapets finansielle risiko omfatter likviditetsrisiko, kredittisiko, renterisiko og valutarisiko som er mer utførlig diskutert i note 22 i årsregnskapet. Her finnes også en mer utførlig gjennomgang av operasjonelle og markedsmessige risikofaktorer.

FREMTIDSUTSIKTER

- Mål om å bli en ledende tilbyder av blodbasert diagnostikk innen nevrodegenerative sykdommer ved å levere presise og godt dokumenterte diagnostiske verktøy.
- Fortsette å bygge verdier i selskapet gjennom å styrke og utvide satsningen på diagnostikk innen nevrodegenerative sykdommer som Alzheimers sykdom. I tillegg til Parkinsons sykdom kan andre sykdommer i sentralnervesystemet være attraktive nye diagnostiske muligheter.

Oslo, 30. mars 2011

Henrik Lund
Styrets leder

Ingrid Wiik
Styrets nestleder

Maria Holmlund
Styremedlem

Mina Blair
Styremedlem

Atul Shah
Styremedlem

Praveen Sharma
Styremedlem

Gustav Ingmar Kihlström
Styremedlem

Erik Christensen
Administrerende direktør



Årsregnskap 2010

DiaGenic ASA, org. nr. 979 938 799



Oppstilling over totalresultat (NOK)

	Note	2010	2009	2008
Driftsinntekter	3	1 093 278	130 887	0
Sum driftsinntekter		1 093 278	130 887	0
Vareforbruk		438 022	372 176	0
Nedskrivning varelager	14	1 366 923	0	0
Sum varekostnad		1 804 945	372 176	0
Lønnskostnad	5,7,17	22 129 155	21 274 966	16 964 506
Avskrivninger	12,13,18	922 821	965 694	859 822
Nedskrivninger av varige driftsmidler	13	0	352 216	0
Andre driftskostnader	4,5,9,20	18 768 218	17 021 443	18 559 215
Sum andre driftskostnader		41 820 194	39 614 319	36 383 543
Sum driftsresultat		-42 531 860	-39 855 607	-36 383 543
Renteinntekter	22	996 824	544 267	1 922 875
Annen finansinntekt	9,22	61 197	194 047	53 115
Rentekostnader	19,22	174 315	125 532	86 779
Annen finanskostnad	9,22	173 269	88 747	87 522
Netto finansposter		710 437	524 035	1 801 690
Resultat før skattekostnad		-41 821 423	-39 331 572	-34 581 853
Skattekostnad på ordinært resultat	10	0	0	0
Årsresultat		-41 821 423	-39 331 572	-34 581 853
Andre poster medregnet i totalresultat		0	0	0
Totalresultat		-41 821 423	-39 331 572	-34 581 853
Disponering av periodens totalresultat				
Overført udekket tap		-41 821 423	-38 922 250	-34 149 604
Overført fra innskutt annen egenkapital		0	-409 322	-432 249
Sum disponeringer		-41 821 423	-39 331 572	-34 581 853
<i>Resultat pr. aksje</i>	11	-0,20	-0,73	-0,71
<i>Utvannet resultat pr. aksje</i>	11	-0,20	-0,73	-0,71

Oppstilling av finansiell stilling pr 31. desember (NOK)

Eiendeler	Note	2010	2009
Anleggsmidler			
Immaterielle eiendeler			
Goodwill	12	572 437	572 437
Programvare	12	1 223 213	1 558 521
Sum immaterielle eiendeler		1 795 650	2 130 958
Varige driftsmidler			
Driftsløsøre, inventar, verktøy, kontormaskiner o.l.	13,18	2 614 194	1 575 576
Sum varige driftsmidler		2 614 194	1 575 576
Sum anleggsmidler		4 409 844	3 706 533
Omløpsmidler			
Varer			
Varebeholdning	14	978 184	2 127 269
Fordringer			
Kundefordringer	9,22	2 998 673	141 159
Andre fordringer	9	4 475 638	5 105 115
Sum fordringer		7 474 312	5 246 274
Bankinnskudd, kontanter o.l.	15	98 838 105	35 403 955
Sum omløpsmidler		107 290 601	42 777 498
Sum eiendeler		111 700 445	46 484 031

Oppstilling av finansiell stilling pr 31. desember (NOK)

Egenkapital og forpliktelser	Note	2010	2009
Egenkapital			
Innskutt egenkapital			
Aksjekapital	16	13 511 826	3 336 826
Overkursfond		117 718 742	26 036 089
Annen innskutt egenkapital		187 293	0
Sum innskutt egenkapital		131 417 861	29 372 915
Opptjent egenkapital			
Udekket tap		-41 821 423	0
Sum opptjent egenkapital		-41 821 423	0
Sum egenkapital		89 596 438	29 372 915
Forpliktelser			
Avsetning for forpliktelser			
Pensjonsforpliktelser	17	3 084 367	2 570 632
Sum avsetninger for forpliktelser		3 084 367	2 570 632
Langiktige forpliktelser			
Annen langsiktig gjeld	9,18,19	5 185 031	5 698 129
Sum langsiktig forpliktelser		5 185 031	5 698 129
Kortsiktig gjeld			
Leverandørgjeld		6 617 625	3 307 047
Skyldige offentlige avgifter		1 609 495	1 949 619
Annen kortsiktig gjeld	9	5 607 490	3 585 689
Sum kortsiktig forpliktelser		13 834 610	8 842 355
Sum forpliktelser		22 104 008	17 111 116
Sum egenkapital og forpliktelser		111 700 445	46 484 031

Oslo, 30. mars 2011

Henrik Lund
Styrets leder

Ingrid Wiik
Styrets nestleder

Maria Holmlund
Styremedlem

Mina Blair
Styremedlem

Atul Shah
Styremedlem

Praveen Sharma
Styremedlem

Gustav Ingmar Kihlström
Styremedlem

Erik Christensen
Administrerende direktør

Oppstilling av kontantstrømmer (NOK)

Kontantstrømmer fra operasjonelle aktiviteter	Note	2010	2009
Ordinært resultat før skattekostnad		-41 821 423	-39 331 572
Periodens betalte skatt		0	0
Ordinære avskrivninger	12,13,18	922 821	965 692
Nedskrivninger	13	0	352 216
Tap ved salg av varige driftsmidler		0	0
Virkelig verdi tildelte opsjoner		187 293	409 322
Forskjell i pensjonskostnad og inn-/utbetalinger i pensjonsordninger		513 735	609 104
Endring i varebeholdning	14	1 149 085	-681 832
Endring i leverandørgjeld		3 310 578	-165 281
Endring i andre omløpsmidler og andre gjeldsposter		-546 362	2 155 176
Netto kontantstrøm fra operasjonelle aktiviteter		-36 284 272	-35 687 174
Kontantstrømmer fra investeringsaktiviteter			
Innbetalinger ved salg av varige driftsmidler		0	0
Utbetalinger ved kjøp av varige driftsmidler	12,13	-1 626 132	-1 394 257
Netto kontantstrøm fra investeringsaktiviteter		-1 626 132	-1 394 257
Kontantstrømmer fra finansieringsaktiviteter			
Innbetaling av egenkapital	23	101 857 653	39 883 180
Innbetalinger ved opptak ny langsiktig gjeld	19	0	5 000 000
Nedbetaling av langsiktig gjeld		-513 098	-355 659
Netto kontantstrøm fra finansieringsaktiviteter		101 344 555	44 527 522
Netto endring i bankinnskudd, kontanter og lignende		63 434 151	7 446 091
Beholdning av bankinnskudd, kontanter og lignende pr 01.01.		35 403 955	27 957 863
Beholdning av bankinnskudd, kontanter og lignende pr 31.12.		98 838 105	35 403 955

Oppstilling av endringer i egenkapital

Tall i NOK	Antall aksjer	Aksjekapital	Overkursfond	Innskutt annen EK	Udekket tap	Sum egenkapital
Emisjon - juli 2009	2 500 000	125 000	8 522 885	0	0	8 647 885
Emisjon - november 2009	12 500 000	625 000	30 610 295			31 235 295
Virkelig verdi tildelte tegningsrettigheter		0	0	409 322	0	409 322
Totalresultat 2009		0	0	0	-39 331 572	-39 331 572
Overføring av Totalresultat 2009		0	-38 922 250	-409 322	39 331 572	0
Egenkapital 31.12.2009	66 736 520	3 336 826	26 036 089	0	0	29 372 915
Virkelig verdi tildelte tegningsrettigheter	0	0	0	187 293	0	187 293
Emisjon 22.02.2010	3 500 000	175 000	8 256 205	0	0	8 431 205
Emisjon 03.11.2010	140 000 000	7 000 000	56 426 448	0	0	63 426 448
Emisjon 03.12.2010	60 000 000	3 000 000	27 000 000	0	0	30 000 000
Totalresultat 2010	0	0	0	0	-41 821 423	-41 821 423
Egenkapital 31.12.2010	270 236 520	13 511 826	117 718 742	187 293	-41 821 423	89 596 438

Påløpte emisjonskostnader i forbindelse med emisjoner i 2009 er ført som reduksjon av selskapets overkursfond med kr 3.841.820.

Påløpte emisjonskostnader i forbindelse med emisjoner i 2010 er ført som reduksjon av selskapets overkursfond med kr 7.767.347.

Note 1

Selskapsinformasjon

DiaGenic ASA (org.nr. 979 938 799) er et norsk allmennaksjeselskap, notert på Oslo Børs, som ble stiftet i 1998. Selskapets hovedkontor er i Grenseveien 92, 0663 Oslo.

DiaGenic ASA utvikler diagnostiske tester for tidlig diagnose av brystkreft, Alzheimers sykdom og Parkinsons sykdom, basert på genekspressjons-signaturer med blod som prøvemateriale.

Note 2

Regnskapsprinsipper og estimater

Grunnlag for utarbeiding av årsregnskapet.

Selskapets årsregnskap er utarbeidet i henhold til International Financial Reporting Standards (IFRS) som er godkjent av EU.

Regnskapet er utarbeidet basert på måling av historisk kost.

Årsregnskapet presenteres i NOK dersom ikke annet er spesifisert.

Årsregnskapet er godkjent av styret den 30. mars 2011.

Bruk av estimater

Utarbeidelse av finansregnskapet krever at ledelsen gjør vurderinger, samt utarbeider estimater og forutsetninger som påvirker regnskapsførte beløp på eiendeler og forpliktelser, inntekter og kostnader. Estimater og tilhørende forutsetninger er basert på ledelsens beste kjennskap til historiske og aktuelle hendelser, erfaringer og andre faktorer som anses som rimelige, forholdene tatt i betraktning. Faktiske resultater kan avvike fra slike forutsetninger. Estimater og underliggende forutsetninger vurderes løpende. Kritiske regnskapsestimater for DiaGenic er som følger:

Pensjoner:

Nåverdien av pensjonsforpliktelsen avhenger av aktuariemessige, selskapsspesifikke og finansielle forutsetninger. Enhver endring av forutsetningene påvirker den beregnede pensjonsforpliktelsen og de fremtidige kostnadene. Effekten av uamortisert estimatavvik kan påvirke pensjonsforpliktelsen. Beregning av pensjonsforpliktelser gjøres i samsvar med IAS 19 Employee Benefits, og Den Norske Aktuarforenings standard for aktuar tekniske beregninger. Forutsetningene er i henhold til Veiledningen pensjonsforutsetninger (sept. 2010) fra Norsk RegnskapsStiftelse. DiaGenic har valgt å legge til grunn veiledningen for pensjonsforutsetninger ved sine selskapsspesifikke forutsetninger.

Aksjebasert avlønning:

Selskapet har et aksjeoppsjonsprogram for ansatte. Virkelig verdi av tegningsrettighetene beregnes på tildelingstidspunktet og virkelig verdi beregnes i samsvar med Black & Scholes modellen. Alle variabler som inngår i denne modellen er fastsatt på utstedelsestidspunktet for tegningsrettighetene. Av betydning for beregningene er blant annet tiden fra tildelingstidspunkt til første mulige innløsningsstidspunkt, aksjens volatilitet, risikofri rente, aksjekurs på utstedelsestidspunktet,

innløsningskurs og tegningsrettighetenes levetid. Kostnaden knyttet til aksjebasert avlønning kostnadsføres lineært over opptjeningsperioden som lønnskostnad og med tilsvarende økning i egenkapital. Ved periodisering av kostnader vil det bli foretatt estimater med hensyn til fremtidig avgang. Disse estimatene blir oppdatert ved hver balansedato. Endringer i estimatet vil påvirke kostnader knyttet til aksjebasert avlønning i den relevante perioden.

Regnskapsføring av utsatt skattefordel:

DiaGenic avsetter for forventede skatteforpliktelser basert på estimater. Når endelig utfall avviker fra estimatene som ligger til grunn for det som er opprinnelig avsatt, vil avvikene påvirke skattekostnaden og avsetning for utsatt skatt i den perioden avgjørelsen kommer. Utsatt skattefordel innregnes når det er sannsynlig at det fremførbare underskuddet kan utnyttes. Ved vurdering av sannsynlighet vil historisk inntjening og forventet fremtidig inntjening bli lagt til grunn.

Goodwill:

Selskapet tester årlig om det er behov for å nedskrive balanseført goodwill. Verdien av den kontantstrømgenererende enheten fastsettes til gjenvinnbart beløp som er det høyeste av netto salgsverdi og bruksverdi. Estimert gjenvinnbart beløp er beregnet basert på nåverdi av budsjetterte kontantstrømmer. Beregningen krever at det brukes estimater knyttet til fremtidige kontantstrømmer. Generelt vil det være usikkerhet knyttet til budsjetterte kontantstrømmer. Hendelser, endringer i forutsetninger og ledelsens vurderinger vil påvirke nedskrivningsvurderingen i den relevante perioden.

Salgsinntekt

Inntekt resultatføres når det er sannsynlig at transaksjoner vil generere fremtidige økonomiske fordeler som vil tilflyte selskapet, og beløpets størrelse kan estimeres pålitelig. Ved salg av tester/produkter inntektsføres vederlaget på leveringstidspunktet, det vil si når både kontroll og risiko i hovedsak er overført til kjøper. Driftsinntekter fra utførte tjenester innregnes i resultatregnskapet i den perioden tjenesten utføres. Lisensinntekter inntektsføres i takt med lisensstakers salg av lisensierte produkter.

Forskning og utvikling

Forskningsaktiviteter er definert som aktiviteter som har som mål å generere ny teknologisk forståelse eller kunnskap. Kostnader knyttet til klart definerte utviklingsprosjekter som er vurdert teknisk gjennomførbare, og der tilstrekkelige ressurser er tilgjengelige for å ferdigstille utviklingen, balanseføres når det er sannsynliggjort at det er en sammenheng mellom påløpne kostnader og fremtidig inntjening. Det er vurdert at tilstrekkelig sannsynliggjøring vil foreligge når produktet er godkjent for salg og markedsføring av regulatoriske myndigheter samt at det foreligger estimater som underbygger sannsynliggjøring av sammenheng mellom fremtidige inntekter og påløpne kostnader. Forsknings- og utviklingskostnader består av kostnader til egen forsknings- og laboratorieavdeling, kostnader knyttet til kjøp av eksterne laboratorie- og forskningstjenester og kliniske studier. Balanseførte utviklingskostnader blir regnskapsført til kostpris med fradrag for akkumulerte avskrivninger og nedskrivninger. Balanseført verdi amortiseres over perioden for forventede fremtidige inntekter fra det relaterte prosjektet. Gevinster og tap som oppstår ved salg

av en immateriell eiendel måles som forskjellen mellom netto vederlag ved salget og bokført verdi på transaksjonsdagen.

Goodwill

Virksomhetsovertagelser er regnskapsført til virkelig verdi. Goodwill utgjør differansen mellom anskaffelseskost ved overtagelse og virkelig verdi av netto identifiserte eiendeler relatert til oppkjøpet, inkludert immaterielle eiendeler og forpliktelser som oppstår ved transaksjonen. Goodwill innregnes i balansen til anskaffelseskost, fratrasket eventuelle akkumulerte tap ved verdifall. Goodwill fordeles på kontantstrømgenererende enheter og blir ikke avskrevet, men testes årlig for verdifall.

Offentlige tilskudd

Offentlige tilskudd inntektsføres i resultatregnskapet når det foreligger rimelig sikkerhet for at tilskuddet vil bli mottatt og at vilkårene som er knyttet til tilskuddet er oppfylt. Tilskudd klassifiseres som en kostnadsreduksjon og resultatføres i de samme periodene som kostnadene påløper.

Pensjoner

Selskapet har ytelsesbasert pensjonsordning for sine ansatte. Pensjonskostnader og pensjonsforpliktelser er beregnet lineært basert på diskontert rente, fremtidig økning i lønn, pensjoner og kompensasjon fra staten, forventet avkastning på pensjonsmidlene og aktuariemessige forutsetninger om dødelighet, frivillig avgang osv. Den ytelsesbaserte forpliktelsen beregnes av uavhengig aktuar og måles som nåverdien av estimerte fremtidige pensjonsutbetalinger. Pensjonskostnaden belastes resultatregnskapet slik at de regulære kostnadene fordeles over de ansattes forventede tjenesteperiode. Periodens netto pensjonskostnad klassifiseres som lønn og personalkostnader. Netto pensjonsforpliktelse føres som avsetning for forpliktelser. Pensjonsmidler er vurdert til markedsverdi og er fratrasket i netto pensjonsforpliktelser i balansen. Endringer i forpliktelsen, som følge av endringer i pensjonsordningene, kostnadsføres over gjennomsnittlig gjenværende opptjeningsstid. De samme prinsippene gjelder for estimatavvik som overstiger 10 % av det høyeste av pensjonsforpliktelsene og pensjonsmidlene (korridor).

Skatt

Skattekostnaden i resultatregnskapet omfatter både periodens betalbare skatt og endring i utsatt skatt. Utsatt skatt er beregnet med 28 % på grunnlag av de midlertidige forskjeller som eksisterer mellom regnskapsmessige og skattemessige verdier, samt skattemessig underskudd til fremføring ved utgangen av regnskapsåret. Utsatt skattefordel er regnskapsført når det er sannsynlig at selskapet vil ha tilstrekkelige skattemessige overskudd til å nyttiggjøre skattefordelen. På hver balansedato foretar selskapet en gjennomgang av ikke regnskapsført utsatt skattefordel. Selskapet regnskapsfører tidligere ikke regnskapsført utsatt skattefordel i den grad det har blitt sannsynlig at selskapet kan benytte seg av den utsatte skattefordelen. Likeledes vil selskapet redusere utsatt skattefordel i den grad selskapet ikke lenger kan nyttiggjøre seg av den utsatte skattefordelen. Utsatt skatt og utsatt skattefordel er målt basert på forventet fremtidig skattesats hvor det har oppstått midlertidige forskjeller. Utsatt skatt og utsatt skattefordel føres opp til nominell verdi og er klassifisert som finansielt anleggsmiddel eller langsiktig forpliktelse i balansen. Ubenyttet

underskudd til fremføring fra før virksomhets-
overtagelse har funnet sted føres opp som utsatt
skattefordel når underskudd forventes å kunne
benyttes. Etterfølgende balanseføring vil medføre
en reduksjon i identifisert goodwill.

Varige driftsmidler

Varige driftsmidler er oppført til kostpris med
fradrag for akkumulerte avskrivninger og even-
tuelle nedskrivninger. Eiendelene avskrives
lineært over forventet brukstid. Direkte vedlike-
hold av driftsmidler kostnadsføres løpende under
driftskostnader, mens påkostninger eller forbed-
ringer tillegges driftsmidlets kostpris og avskrives
i takt med driftsmidlet. Avskrivningsperiode og
-metode blir vurdert årlig for å sikre at metoden
og perioden som brukes samsvarer med de økono-
miske realiteter til anleggsmiddelet.

Fordringer

Fordringer regnskapsføres til amortisert kost. Det
ses bort fra renteelementet hvis dette er uves-
entlig.

Låneutgifter

Låneutgifter skal amortiseres over lånets løpetid.

Konter og kontantekvivalenter

Konter og kontantekvivalenter inkluderer
konter, bankbeholdning og alle andre pengein-
strumenter som forfaller mindre enn tre måneder
etter kjøpsdato. Selskapet har ingen trekkfa-
siliteter.

Nedskrivning av eiendeler

Det blir foretatt vurdering av nedskrivning av
andre eiendeler når det foreligger indikasjon på
verdifall. Uavhengig om det foreligger indika-
sjoner på verdifall, vil goodwill testes årlig mot
gjenvinnbart beløp. Hvis balanseført verdi til en
eiendel er høyere enn gjenvinnbart beløp, blir det
foretatt en nedskrivning over resultatet. Gjenvin-
nbart beløp er det høyeste av netto salgspris og
diskontert kontantstrøm fra fortsatt bruk. Netto
salgspris er beløpet som kan oppnås ved salg
til uavhengig tredjepart fratrukket salgskost-
nader. Gjenvinnbart beløp fastsettes separat for
alle eiendeler, men dersom dette ikke er mulig,
sammen med enheten eiendeler tilhører. Med
unntak av goodwill blir nedskrivning resultatført
i tidligere perioder reversert når det foreligger
informasjon om at nedskrivningsbehovet ikke
lenger eksisterer eller at nedskrivningsbehovet
ikke er like stort lenger. Nedskrivning ved verdifall
reverseres bare i den grad eiendelens balanseførte
verdi ikke overstiger den balanseførte verdien
som ville være fastsatt netto, etter avskrivninger
eller amortisering, dersom ingen tap ved verdifall
hadde vært innregnet tidligere. Reversering av
tidligere nedskrivninger er regnskapsført når en
nedgang i nedskrivningsbehovet kan relateres til
en hendelse etter nedskrivning er gjennomført.
Økning i balanseført verdi er kun regnskapsført i
den grad den ikke overstiger hva amortisert kost
ville ha vært dersom nedskrivning ikke hadde
vært gjennomført.

Presentasjonsvaluta

Regnskapet presenteres i norske kroner som også
er funksjonell valuta for selskapet.

Valutarisiko og valuta

Selskapet er utsatt for finansiell risiko knyttet til
endringer i utenlandske valutakurser. Selskapet
anvender ikke finansielle derivatinstrumenter

med formål å spekulere i valuta.

Transaksjoner i utenlandsk valuta er omregnet
til funksjonell valuta (NOK) etter kursen på tran-
saksjonstidspunktet. Agio/disagio som oppstår
som følge av endringer i valutakurs mellom
transaksjonstidspunktet og oppgjørstidspunktet
føres som finansielle inntekter/kostnader i resul-
tatregnskapet. På balansedagen blir pengeposter
i valuta omregnet til balansedagens kurs. Ikke-
pengeposter er balanseført til historisk valutakurs
på transaksjonstidspunktet.

DiaGenic planlegger å generere omsetning og å
gjøre innkjøp av varer og tjenester i utenlandsk
valuta. Svingninger i valutakursen mot NOK kan
ha effekt på selskapets inntekter og kostnader.
Som en hovedregel anvender selskapet ingen fin-
ansielle instrumenter, men på et senere tidspunkt
er det mulig at selskapet inngår valutaterminkon-
trakter for å sikre større enkeltelementer som in-
nvirker på kontantstrømmen.

Resultat pr. aksje

Resultat pr. aksje er beregnet ved å dividere årsre-
sultatet med det tilsvarende tidsveide gjennom-
snitt av antall utestående aksjer i rapportering-
perioden. Nøkkeltallet utvannet resultat pr. aksje
er basert på samme utregning som for resultat pr.
aksje, men hensyn tar også alle potensielle aksjer
som har vært utestående i perioden, og som vil
virke utvannende. Potensielle aksjer er knyttet til
avtaler som gir rett til å utstede aksjer i fremtiden.
Når selskapet rapporterer negativt resultat ses
det bort fra virkningen av potensielle aksjer slik
at beregningen blir den samme som for resultat
pr. aksje.

Mål, prinsipper og fremgangsmåte for kapitalstruktur

DiaGenic sitt mål for kapitalstruktur er å sikre
selskapets evne til å fortsette som "going con-
cern", for å skape avkastning for aksjonærer og
fordeler for andre interessenter. Størrelsen på
selskapets kapital er satt i forhold til størrelsen
på risiko. Selskapets kapitalstruktur blir justert
ved endringer i økonomiske forhold, antatt risiko
knyttet opp mot produktutvikling, og den risiko-
profilen som karakteriserer de underliggende
eiendelene. For å opprettholde eller justere kapi-
talstrukturen kan DiaGenic utstede nye aksjer, ut-
betale fri egenkapital til aksjonærer, selge eiendel-
er for å redusere gjeld eller øke gjeld ved å ta opp
lån. DiaGenic monitorerer egenkapital og gjeld på
basis av sum egenkapital mot justert gjeld. Sum
egenkapital er som vist i balansen. Justert gjeld er
sum gjeld fratrukket pensjonsforpliktelser.

Avsetninger, betingede forpliktelser og eiendeler

Med betingede forpliktelser menes:

1. mulige forpliktelser som følge av tidligere hen-
delser hvor forpliktelsesens eksistens avhenger
av fremtidige hendelser.
2. forpliktelser som ikke er regnskapsført fordi det
ikke er sannsynlig at den vil medføre utbetal-
ing.
3. forpliktelsesomikkekann måles med tilstrekkelig
pålitelighet.

Betingende forpliktelser er ikke regnskapsført i
årsregnskapet med unntak av betingede forplik-
telser overtatt i et virksomhetskjøp. Det er opplyst
om vesentlige betingede forpliktelser med unntak
av betingede forpliktelser hvor sannsynligheten

for forpliktelsen er lav. En betinget eiendel er ikke
regnskapsført i årsregnskapet, men opplyst om
dersom det foreligger en viss sannsynlighet for
at en fordel vil tilflyte selskapet. En avsetning blir
regnskapsført når, og bare når, selskapet har en
gjeldende forpliktelse (rettslig eller antatt) som
en følge av hendelser som har skjedd og det kan
sannsynliggjøres (mer sannsynlig enn ikke) at
det vil skje et økonomisk oppgjør som følge av
forpliktelsen, og at beløpets størrelse kan måles
pålitelig. Avsetninger er gjennomgått ved hver ba-
lansedato og nivået reflekterer det beste estimat
på forpliktelsen. Når tidseffekten er uvesentlig, vil
avsetningen være lik størrelsen på utbetalingen
som kreves for å bli fri fra forpliktelsen. Når tidsef-
fekten er vesentlig, vil avsetningen være nåverdi
av fremtidige utbetalinger til å dekke forplik-
telsen. Økning i avsetningen som følger av tiden,
blir presentert som rentekostnad.

Hendelser etter balansedagen

Ny informasjon om selskapets posisjoner på
balansedagen er hensyn tatt i årsregnskapet.
Hendelser etter balansedagen som ikke påvirker
selskapets posisjon på balansedagen, men som vil
påvirke selskapets posisjon i fremtiden er opplyst
om dersom dette er vesentlig.

Segmentrapportering

Selskapet har fra starten kun hatt ett virksomhet-
ssegment. Dette er forskning, utvikling, salg og
markedsføring av blodbaserte geneksprerjonst-
ester. Det er ventet at når virksomhetens omfang
øker, vil en få flere segmenter det skal rapporteres
på. Denne inndelingen reflekterer best hvordan
virksomheten følges opp av ledelsen.

Aksjebasert avlønning

Tegningsrettprogram tildelt ansatte beregnes
til virkelig verdi på tildelingstidspunktet. Virkelig
verdi på tegningsrettigheter resultatføres over
opptjeningsperioden. Latent arbeidsgiveravgift
knyttet til rettighetenes egenverdi beregnes på
grunnlag av børskurs på balansedagen. Arbeids-
giveravgift periodiseres over perioden fra utst-
edelse og frem til innløsningsstidspunktet. Estimert
på latent arbeidsgiveravgift oppdateres hver ba-
lansedato. Virkelig verdi er beregnet ved bruk av
Black & Scholes opsjonsprisindemodell. Verdset-
telsen er basert på forutsetninger om volatilitet
i DiaGenic-aksjen, forventninger om fremtidig
utøvelse av rettigheten og risikofri rente. Volatili-
teten er estimert ved å observere historiske sving-
ninger i aksjekursen. Ved vurdering av fremtidig
levetid på tegningsretter er det lagt til grunn at
rettighetshaver vil utøve tegningsretter sent.

Leie

Leiekontrakter er klassifisert som finansielle eller
operasjonelle etter en særskilt gjennomgang av
hver enkelt kontrakt. Operasjonelle leiekontrakter
blir kostnadsført lineært over kontraktperioden.
Driftsmidler finansiert ved finansiell leie blir ba-
lanseført og avskrevet lineært over forventet
levetid. Leiegjelden blir betraktet som langsiktig
gjeld og gjelden blir redusert med nedbetaling på
leiekontrakten. Selskapet benytter operasjonell
leasing der det av finansielle eller operasjonelle
grunner vil være hensiktsmessig.

En leieavtale klassifiseres som finansiell leieavtale
dersom den i det vesentlige overfører all risiko og
avkastning forbundet med eierskap. Finansielle
leieavtaler presenteres som langsiktig gjeld og
anleggsmiddel. Leiekostnader kostnadsføres etter
et annuitetsprinsipp, hvor renteelementet inngår

i rentekostnader, mens avdrag reduserer langsiktigjeld.

Kontantstrømsoppstilling

Selskapet benytter den indirekte metode for oppsett av kontantstrømsoppstillingen.

Varelager

Varelageret vurderes til laveste av anskaffelseskost og netto salgsverdi. Varelageret vurderes ut i fra FIFO-prinsippet. Ukurant varelager er fullt ut nedskrevet.

Nylig utgitte regnskapsstandarter og uttalelser

IFRS er i stadig utvikling, og nylig utgitte regnskapsstandarter og uttalelser er derfor gjennomgått og vurdert. Det er ikke forventet at disse vil ha særlig innvirkning på selskapets årsregnskap i iversetelsesperioden.

Følgende nye og endrede standarter samt nye uttalelser, som gjelder for regnskapsåret som begynner 1. januar 2010, er implementert i årsrapporten for 2010:

• IFRS 2 Aksjebasert betaling

Endring til IFRS 2 Aksjebasert betaling – Group Cash-settled Share-based Payment Transactions

Endringene i IFRS 2 medfører mer veiledning knyttet til aksjebasert betaling gjort opp i kontanter. Også definisjonen av aksjebasert betaling er noe endret. Veiledningen i IFRIC 8 Virkeområdet for IFRS 2 og IFRIC 11 IFRS 2 – Transaksjoner med konsernets aksjer og egne aksjer innarbeides i standarden og IFRIC 8 og 11 trekkes tilbake. Ikrafttredelsestidspunkt for endringen er satt til 1. januar 2010, men den er fortsatt ikke godkjent av EU. Selskapet anvender endringen fra og med 1. januar 2010.

Forventet effekt av standarter og uttalelser som ennå ikke er trådt i kraft

På tidspunktet for offentliggjørelse av årsrapporten er en rekke nye eller endrede standarter og uttalelser vedtatt, men ennå ikke trådt i kraft. Ledelsens vurdering er at anvendelse av nye og endrede standarter og uttalelser som ennå ikke er trådt i kraft, ikke vil få vesentlig innvirkning på årsrapporten for de kommende regnskapsår.

- IAS 24 (revidert) Opplysninger om nærstående parter
- IFRIC 14 / IAS 19 – begrensninger av en netto ytelsesbasert pensjonseiendel, minstekrav til finansiering og samspillet mellom dem – Prepayments of a Minimum Funding Requirement

• IAS 24 (revidert) Opplysninger om nærstående parter

I forhold til gjeldende IAS 24 har den reviderte standarden en klargjøring og forenkling av definisjonen av nærstående parter. Den reviderte standarden gir også noen lettelsener i kravene til tilleggsopplysninger for offentlige virksomheter. Ikrafttredelsestidspunktet er satt til 1. januar 2011. Selskapet forventer å anvende revidert IAS 24 fra og med 1. januar 2011.

• Endring til IFRIC 14 / IAS 19

– begrensninger av en netto ytelsesbasert pensjonseiendel, minstekrav til finansiering og samspillet mellom dem – Prepayments of a Minimum Funding Requirement

Endringen innebærer at foretak som har minimumskrav til finansiering av en pensjonsordning vil ha anledning til å behandle forskuddsbetaling av premiekrav i en ytelsesbasert pensjonsordning som en økonomisk fordel. Etter endringen vil slike forskuddsbetalinger kvalifisere for balanseføring. Endringen til IFRIC 14 har ikrafttredelsestidspunkt 1. januar 2011. Selskapet forventer å anvende endringen fra 1. januar 2011.

IASBs årlige forbedringsprosjekt 2010

Gjennom det årlige forbedringsprosjektet har IASB vedtatt endringer i en rekke standarter. Disse endringene trer i kraft med virkning for 1. juli 2010 og senere. Endringene er fortsatt ikke godkjent av EU. Selskapet forventer å anvende endringene fra 1. januar 2011.

IFRS 7 Finansielle instrumenter – opplysninger:

Det er gjort endringer i standarden som poengterer samspillet mellom kvantitative og kvalitative opplysninger og art og omfang av omgang av risiko knyttet til finansielle instrumenter. Det er videre gjort endringer i note kravene knyttet til kvantitative opplysninger og opplysninger om kredittrisiko. Selskapet forventer å anvende endringene fra 1. januar 2011.

IAS 1 Presentasjon av finansregnskap:

Det tas inn en presisering om at det skal presenteres en analyse av hver enkelt komponent av andre inntekter og kostnader for hver enkelt komponent av egenkapitalen, enten i oppstillingen over endringer i egenkapital eller i noter til finansregnskapet.

IAS 34 Delårsrapportering:

Det gis veiledning i forhold til anvendelsen av opplysningskravene i IAS 34, og det angis ytterligere krav til opplysninger knyttet til omstendigheter som vil påvirke den virkelige verdien av finansielle instrumenter og deres klassifisering, overføringer mellom ulike kategorier av finansielle instrumenter i virkeligverdi hierarkiet, endringer i klassifiseringen av finansielle eiendeler og endringer i betingede forpliktelser og eiendeler

Note 3 Segmenter

DiaGenic har ett segment basert på virksomhet og hvordan virksomheten følges opp av ledelsen. Selskapets virksomhet er konsentrert rundt kommersialisering, forskning og utvikling av blodbaserte biomarkører innen CNS. DiaGenic hadde driftsinntekter på TNOK 1.093 i 2010 (TNOK 131 i 2009) relatert til inntekter fra samarbeidsavtaler med farmasøytiske selskap basert på oppnådde milepæler.

Note 4

Offentlige tilskudd - Tall i NOK

Offentlige tilskudd:	2010	2009
Norges forskningsråd - BIA Parkinson	1 712 045	679 269
SPIDIA	1 058 063	730 489
Skattefunn	1 347 215	1 368 874
Sum offentlige tilskudd	4 117 323	2 778 632

Offentlige tilskudd er knyttet til refusjon av faktiske personalkostnader, laboratoriekostnader og andre prosjekterelaterte kostnader. Selskapet kjenner ikke til at det er uoppfylte betingelser knyttet til disse offentlige tilskuddene. SkatteFUNN er betinget av ligningsbehandling for 2010.

Offentlige tilskudd er regnskapsført som fradrag i driftskostnader.

Note 5

Lønnskostnad, antall ansatte, godtgjørelser - Tall i NOK

Lønnskostnad	2010	2009
Lønninger	16 293 974	15 900 883
Refusjon	-1 488	-67 694
Arbeidsgiveravgift	2 591 801	2 395 756
Pensjonskostnad	2 318 913	1 946 919
Aksjebaserte betalingstransaksjoner med oppgjør i egenkapital	187 293	409 322
Andre personalrelaterte ytelser	738 662	689 780
Sum	22 129 155	21 274 966

<i>Gjennomsnittlig antall ansatte/årverk:</i>	20	22
---	----	----

Ytelser til ledende personer i 2009	Lønn	Bonus	Pensjonskostnad 1)	Styrehonorar	Andre ytelser	Antall opsjoner / tegn.rettigh.	Verdi tildelt opsjoner/ tegn. rettigh.
Ledergruppe							
Erik Christensen, Administrerende direktør	1 510 504	200 000	199 458	0	19 458	500 000	148 513
Erik Anders Lønneborg, Forskningsdirektør	955 340	0	171 871	0	6 960	0	0
Dag Christian Christiansen, Markedsdirektør	893 385	0	177 431	0	21 432	200 000	74 689
Praveen Sharma, Teknologi- og Prod. utv. dir.	953 840	0	153 319	0	12 281	0	0
Morten Sten Johansen, International Business Dir.	841 045	320 000	73 248	0	11 441	150 000	56 017
Ruben Ekbråten, Financial Controller	754 500	100 000	102 468	0	11 274	100 000	37 345
Edith Rian, Operations Director	720 031	0	183 227	0	9 219	100 000	37 345

Ytelser til ledende personer i 2009	Lønn	Bonus	Pensjons-kostnad 1)	Styrehonorar	Andre ytelser	Antall opsjoner / tegn.rettigh.	Verdi tildelt opsjoner/ tegn. rettigh.
Styre							
Gustav Ingemar Kihlström 2)				100 000	177 407	0	0
Ingrid Alfheim				60 000	0	0	0
Anna Malm Bernsten 3)				60 000	74 027	0	0
Praveen Sharma, Teknologi- og produktutviklings-direktør				0	0	0	0
Marie Skarbøvik Buchmann				60 000	0	0	0
Håkon Sæterøy, styrets leder 4)				0	1 442 239	0	0
Mina Louise Blair 5)				0	135 312	0	0
Maria Birgitte Holmlund				0	0	0	0

1) Pensjonskostnad er servicecost oppgitt av aktuar.

2) Andre ytelser til Ingemar Kihlström AB, ved Gustav Ingemar Kihlström, er vederlag for utførte konsulentttjenester.

3) Andre ytelser til Bernsten AB, ved Anna Malm Bernsten, er vederlag for utførte konsulentttjenester.

4) Andre ytelser til Investor Corporate/Partners AS, ved Håkon Sæterøy, er vederlag for utførte konsulentttjenester.

5) Andre ytelser til HAC Life Sciences Ltd., ved Mina Blair, er vederlag for utførte konsulentttjenester.

Ytelser til ledende personer i 2010	Lønn	Bonus	Pensjons-kostnad 1)	Styrehonorar	Andre ytelser	Antall opsjoner / tegn.rettigh.	Verdi tildelt opsjoner/ tegn. rettigh.
Ledergruppe							
Erik Christensen, Administrerende direktør	1 546 831	200 000	144 786	0	21 319	500 000	148 513
Erik Christensen, Adm. dir. tilleggspensjonsordning 2)	665 752						
Erik Anders Lönneborg, Forskningsdirektør	996 658	200 000	183 002	0	9 799	0	0
Dag Christian Christiansen, Markedsdirektør	896 843	0	151 664	0	23 052	200 000	74 689
Praveen Sharma, Teknologi- og Prod. utv. dir.	995 158	200 000	143 168	0	13 193	0	0
Morten Sten Johansen, International Business Dir.	985 715	140 243	75 843	0	13 869	150 000	56 017
Ruben Ekbråten, Økonomisjef	867 111	0	59 835	0	11 868	100 000	37 345
Edith Rian, Operations Director	863 390	0	112 183	0	13 617	100 000	37 345
Gisle Grave, Klinisk FoU direktør	695 923	0	46 523	0	7 838	40 000	14 938

Styre

Gustav Ingemar Kihlström 3)				100 000	163 947	0	0
Ingrid Alfheim				60 000	0	0	0
Praveen Sharma, Teknologi- og produktutviklingsdirektør				0	0	0	0
Håkon Sæterøy, tidligere styrets leder 4)				0	690 000	0	0
Mina Louise Blair 5)				60 000	0	0	0
Maria Birgitte Holmlund				60 000	0	0	0
Henrik Lund, styrets leder 6)				0	660 000	0	0

1) Pensjonskostnad basert på oppstilling fra forsikringsselskapet.

2) Tilleggsordningspensjon/Top-Hat kr 399.449 gjelder etterbetaling tidligere år.

3) Andre ytelser til Ingemar Kihlström AB, ved Gustav Ingemar Kihlström, er vederlag for utførte konsulentttjenester.

4) Andre ytelser til Investor Corporate/Partners AS, ved Håkon Sæterøy, er vederlag for utførte konsulentttjenester.

5) Andre ytelser til HAC Life Sciences Ltd., ved Mina Blair, er vederlag for utførte konsulentttjenester.

6) Andre ytelser til Conucopia AS, ved Henrik Lund, er vederlag for utførte konsulentttjenester, hvorav kr. 255000 gjelder vederlagt før Henrik Lund ble valgt inn i styret i DiaGenic.

Retningslinjer for godtgjørelse til administrerende direktør og selskapets ledergruppe

Ledende ansatte er her definert som ledergruppen i DiaGenic.

Formålet med lønssystemet for ledende ansatte er å stimulere til en resultatorientert kultur og dermed riktige aksjeverdier. Den samlede godtgjørelse til ledende ansatte består av en markedsbasert grunnlønn, enkelte standard tilleggssytelser og tegningsretter til alle ledere med unntak av de to gründerne Praveen Sharma og Anders Lønneborg. Utover tegningsrettordningen har ledelsen ikke noe fast bonusprogram. Det kan ved gitte situasjoner ytes bonus til ansatte som for eksempel ekstraordinær arbeidsinnsats.

I selskapets ekstraordinære generalforsamling den 16. november 2006 ble det vedtatt en incentivordning som også omfatter alle øvrige ansatte (unntatt Praveen Sharma og Anders Lønneborg). Ordningen er i form av tegningsretter, hvorav 500.000 tegningsretter til administrerende direktør. Se note 7.

Administrerende direktør og de øvrige ledende ansatte er medlemmer i den kollektive pensjons- og forsikringsordning som gjelder for alle ansatte. I tillegg har Administrerende direktør en avtale om en alderspensjon på 70 %. Denne ordningen er ikke mulig gjennom selskapets kollektive pensjons- og forsikringsordning, dermed blir tilleggssytelsen/Top-Hat yttet som lønn til Administrerende direktør.

Alle ledende ansatte, inkludert administrerende direktør, har en oppsigelsestid på 3 måneder. Administrerende direktør har rett til en etterlønn ved oppsigelse fra DiaGenics side på 12 måneder etter utløpet av oppsigelsestiden. Øvrige ledende ansatte har ikke rett til sluttvederlag ved oppsigelse.

Tegningsrettprogram

I selskapets generalforsamling 12. juni 2008 ble det vedtatt å erstatte tegningsrettsordningen med en ny tegningsrettsordning, hvor ledergruppen og andre ansatte deltar. Det er utstedt tegningsretter under dette programmet pr. 31.12.2010 Se note 7.

Lån og sikkerhetsstillelse til ledende personer, aksjeeiere m.v.

Det er ikke ytet lån eller stilt garantier til daglig leder, styreleder eller andre nærstående parter. Ingen lån eller garantier utgjør mer enn 5 % av selskapets aksjekapital.

Honorar til revisor - Ernst & Young AS	2010	2009
Lovpålagt revisjon	133 539	197 160
Attestasjonstjenester	0	0
Skatterådgivning	0	4 600
Andre tjenester	63 800	16 800
Sum	197 339	218 560

Beløpene er eksklusive merverdiavgift.

Note 6

Nærstående parter

Alle transaksjoner og avtaler er gjort på kommersielle vilkår ut fra markedspris på varer og tjenester. Transaksjoner med nærstående parter se note 5.

Note 7

Tegningsretter vedrørende ansatte - Tall i NOK

Selskapets tegningsrettsprogram omfatter selskapets ansatte.

På ekstra ordinær generalforsamling 16. november 2006 ble tegningsrettsordning for Administrerende Direktør vedtatt. Ordningen er delt i 4 transjer med ulik tegningskurs og innløsningsperiode som vist i tabell under:

Transje	Andel av tildelte tegningsretter	Innløsningsperiode	Tegningskurs per aksje (NOK)
1	40%	Fra 1 år til 5 år etter generalforsamlings vedtak	6,22
2	20%	Fra 2 år til 5 år etter generalforsamlings vedtak	6,22
3	20%	Fra 3 år til 5 år etter generalforsamlings vedtak	Gjennomsnittlig kurs siste 30 dager før forrige vestingtidspunkt, likevel ikke lavere enn 6,22
4	20%	Fra 4 år til 5 år etter generalforsamlings vedtak	Gjennomsnittlig kurs siste 30 dager før forrige vestingtidspunkt, likevel ikke lavere enn 6,22

Tegningsrettene må utøves innen 5 år etter generalforsamlingstidspunktet. Innløsning av tegningsrettighetene krever at den ansatte på innløsningstidspunktet er i en uoppsagt stilling. En tegningsrett gir rett til å tegne en aksje.

På generalforsamling 12. juni 2008 ble tegningsrettsordning for ansatte med unntak av Administrerende Direktør og gründerne vedtatt. Ordningen er delt i 4 transjer med ulik tegningskurs og innløsningsperiode som vist i tabell under:

Transje	Andel av tildelte tegningsretter	Innløsningsperiode	Tegningskurs per aksje (NOK)
1	25%	Fra 1 år til 5 år etter generalforsamlings vedtak	6,50
2	25%	Fra 2 år til 5 år etter generalforsamlings vedtak	9,00
3	25%	Fra 3 år til 5 år etter generalforsamlings vedtak	Gjennomsnittlig kurs siste 30 dager før forrige vestingtidspunkt, likevel ikke lavere enn 9,00
4	25%	Fra 4 år til 5 år etter generalforsamlings vedtak	Gjennomsnittlig kurs siste 30 dager før forrige vestingtidspunkt, likevel ikke lavere enn 9,00

Tegningsrettene må utøves innen 5 år etter generalforsamlingstidspunktet. Innløsning av tegningsrettighetene krever at den ansatte på innløsningstidspunktet er i en uoppsagt stilling. En tegningsrett gir rett til å tegne en aksje.

Oppgjørsmetoden er i egenkapital og det er ikke mulighet for kontantoppgjør.

Virkelig verdi er beregnet på tildelingstidspunktet og periodisert i henhold til innløsningstidspunkt. Black & Scholes opsjonsprisinde modell er benyttet ved verdsettelse av opsjonene.

Følgende parametre er benyttet ved verdsettelsen av tegningsretter:

	*Tildeling 22.10.2007	**Tildeling 19.12.08
Aksjens volatilitet	0,34	0,77
Aksjekurs tildelingstidspunkt	6,47	2,70
Gjennomsnittlig levetid tegningsretter(år)	3,50	3,50
Risikofri rente se pkt * og pkt **		

*Aksjens volatilitet er basert på daglige historiske sluttkurser og den beregnede volatilitetsverdien er annualisert. For tildelingene er periode fra 01.01.2007 til tildelingstidspunkt benyttet i beregningen. Som risikofri rente er benyttet Statskasseveksler 3, 9 og 12 månedersrente, og 3 års statsobligasjonsrente på tildelingstidspunktet, henholdsvis 5,01%, 5,13%, 5,14% og 4,79%. Tegningsrettighetene ble vedtatt på ekstraordinær generalforsamling 16. november 2006.

**Aksjens volatilitet er basert på daglige historiske sluttkurser og den beregnede volatilitetsverdien er annualisert. For tildelingen er periode fra 19.12.2008 til tildelingstidspunkt benyttet i beregningen. Som risikofri rente er benyttet Statskasseveksler 6 månedersrente, og 3 års statsobligasjonsrente på tildelingstidspunktet, henholdsvis 2,64% og 2,68%. Tegningsrettighetene ble vedtatt på ordinær generalforsamling 12. juni 2008. Styret har med fullmakt fra generalforsamling utstedt 1.270.000 tegningsretter til ansatte.

	Tildelings-tidspunkt	Innløsnings-periode	Kurs ved innløsning	Sum
Tegningsretter ansatte	19.12.2008	12.06.2009 - 12.06.2013	6,5(25%)/9(75%)	1 270 000
Tegningsretter administrerende direktør	27.09.2006*	17.11.2006 - 16.11.2010	6,22	500 000
Sum tegningsretter pr. 31.12.2010				1 770 000

Kostnad knyttet til ovennevnte tegningsrettighetsordning har en resultateffekt på kr 187.293 i 2010. Kostnaden har imidlertid ingen egenkapitaleffekt, da kostnaden og resultatdisponeringen totalt sett ikke påvirker egenkapitalen. Beregnede tegningsrettighetskostnader har heller ingen likviditetseffekt for selskapet.

*Tildelingstidspunktet er satt til datoen når ansettelseskontrakten ble signert, men ble vedtatt på ekstra ordinær generalforsamling 16. november 2006.

	Styre-medlemmer	Ansatte	Kurs ved innløsning	Sum
Utestående tegningsretter pr. 01.01.2009	850 000	1 770 000	6,50/9,00	2 620 000
Utløpt, ikke benyttet	-850 000	0	10,00/14,00	-850 000
Sum utestående tegningsretter pr. 31.12.2009	0	1 770 000		1 770 000
Sum utestående tegningsretter pr. 31.12.2010	0	1 770 000		1 770 000

Note 8

Forskning og utvikling - Tall i NOK

Kostnadsførte forskningskostnader:	2010	2009
Forskning (brutto før fradrag for offentlig støtte)	18 001 209	16 638 774
Offentlig tilskudd	4 117 323	2 778 632
Netto kostnadsførte forskningskostnader	13 883 886	13 860 142

Av ovennevnte beløp er kr 12.179.097 knyttet til lønnsrelaterte kostnader og kr 5.822.112 er knyttet til drift av eget laboratorium, honorarer til eksterne forskningsinstitusjoner og patentkostnader. I resultatregnskapet er disse presentert som henholdsvis lønnskostnad og andre driftskostnader.

Det er ikke balanseført utviklingskostnader i 2010, da kravene for balanseføring etter IAS 38.57 ikke er oppfylt.

Note 9

Spesifikasjon av regnskapsposter - Tall i NOK

Spesifikasjon av andre driftskostnader:	2010	2009
Kontorlokaler m.m.	2 799 525	2 429 051
Administrative kostnader	4 999 179	4 593 663
Honorarer	7 439 302	6 995 347
Patent- og varemerke kostnader	2 474 792	1 479 812
Reisekostnader	1 579 793	2 270 079
Forskningshonorar	9 149	374 579
Forskningstilskudd	-4 117 323	-4 312 339
Laboratoriekostnader	3 583 802	3 191 251
Sum andre driftskostnader	18 768 218	17 021 443

Agio:		
Valutagevinst	-61 197	-194 047
Valutatap	173 269	63 747
Netto agio:	112 072	-130 301

	Bokført verdi 31.12.			Virkelig verdi 31.12.		
Spesifikasjon av fordringer:	2010	2009	2008	2010	2009	2008
Skattefunn	1 347 215	1 368 874	1 023 423	1 347 215	1 368 874	1 023 423
Forskuddsbetalte kostnader	1 822 762	1 943 515	1 956 924	1 822 762	1 943 515	1 956 924
Lån til ledende personer	0	150 000	0	0	150 000	0
Kundefordringer	2 998 673	141 159	0	2 998 673	141 159	0
Andre fordringer	1 305 662	1 642 725	2 886 080	1 305 662	1 642 725	2 886 080
Sum fordringer	7 474 312	5 246 274	5 866 427	7 474 312	5 246 274	5 866 427

Spesifikasjon av andre kortsiktige forpliktelser:	2010	2009	2008	2010	2009	2008
Avsatt arbeidsgiveravgift tildelte opsjoner	0	0	0	0	0	0
Annen kortsiktig gjeld	3 572 646	1 515 491	1 318 804	3 572 646	1 515 491	1 318 804
Avsatte feriepenger, styrehonorarer og lignende.	2 034 844	2 070 198	1 451 743	2 034 844	2 070 198	1 451 743
Sum andre kortsiktige forpliktelser	5 607 490	3 585 689	2 770 547	5 607 490	3 585 689	2 770 547

Spesifikasjon av andre langsiktig forpliktelser:	2010	2009	2008	2010	2009	2008
Finansiell leasing	185 031	698 129	1 053 789	185 031	698 129	1 053 789
Innovasjon Norge	5 000 000	5 000 000	0	5 000 000	5 000 000	0
Sum annen langsiktig forpliktelser	5 185 031	5 698 129	1 053 789	5 185 031	5 698 129	1 053 789

Note 10

Skattekostnad - Tall i NOK

Årets skattepliktige inntekt:	2010	2009
Resultat før skatt	-41 821 423	-39 331 572
Permanente forskjeller	-8 711 464	-4 591 886
Endring midlertidige forskjeller	1 611 626	638 521
Årets skattepliktige inntekt	-48 921 261	-43 284 937

Nominell skattesats	28%	28%
Ikke bokført økning utsatt skattefordel	-14 149 208	-12 298 568

Årets skattekostnad fremkommer slik:		
28% av resultat før skatt	-11 709 998	-11 012 840
28% av permanente forskjeller	-2 439 210	-1 285 728
Ikke resultatført endring i utsatt skatt	14 149 208	12 298 568
Skattekostnad	0	0

Årets betalbare skatt:		
Betalbar skatt på årets resultat	0	0
Betalbar skatt	0	0

Spesifikasjon av midlertidige forskjeller:		
Fordringer	20 692	23 347
Varige driftsmidler inkl goodwill	-114 692	-386 379
Varebeholdning	-1 366 923	0
Netto pensjonsforpliktelse	-3 084 367	-2 570 632
Fremførbart underskudd	-250 166 359	-201 245 098
Grunnlag for utsatt skattefordel	-254 711 649	-204 178 762

Utsatt skattefordel = Utsatt skattefordel som ikke er regnskapsført	-71 319 262	-57 170 053
--	--------------------	--------------------

Utsatt skattefordel er i all vesentlighet knyttet til skattemessig fremførbart underskudd. Det er pr. 31.12.2010 vurdert at det ikke er sannsynlig at denne kan bli nyttegjort, med den begrunnelse at det råder usikkerhet om selskapet vil generere tilstrekkelig skattemessige overskudd i fremtiden, slik at denne utsatte skattefordelen kan utnyttes. Den utsatte skattefordelen er derfor ikke balanseført.

Note 11

Resultat pr. aksje - Tall i NOK

Resultat pr. aksje:	2010	2009
Årsresultat	-41 821 423	-39 331 572
Gjennomsnittlig antall aksjer	214 331 041	53 620 082
Resultat pr. aksje	-0,20	-0,73

Antall utestående aksjer - 01.01.2010	66 736 520
Emisjon innbetalt 22.02.2010	3 500 000
Emisjon innbetalt 03.11.2010	140 000 000
Emisjon innbetalt 03.12.2010	60 000 000
Antall utestående aksjer - 31.12.2010	270 236 520

Nøkkeltallet utvannet resultat pr. aksje er basert på samme utregning som for resultat pr. aksje, men hensyn tar også alle potensielle aksjer som har vært utestående i perioden, og som vil virke utvannende. Potensielle aksjer er knyttet til avtaler som gir rett til å utstede aksjer i fremtiden. Når selskapet rapporterer negativt resultat, ses det bort fra virkningen av potensielle aksjer slik at beregningen blir den samme som for resultat pr. aksje.

Note 12

Immaterielle eiendeler - Tall i NOK

	Programvare	Goodwill	SUM
Anskaffelseskost 01.01.2009	451 237	572 437	1 023 674
Tilgang	1 225 307	0	1 225 307
Avgang	0	0	0
Anskaffelseskost 31.12.2009	1 676 544	572 437	2 248 981
Tilgang	0	0	0
Avgang	0	0	0
Anskaffelseskost 31.12.2010	1 676 544	572 437	2 248 981
Akkumulerte nedskrivninger 01.01.2009	0	0	0
Årets avskrivning	118 023	0	118 023
Årets nedskrivning	0	0	0
Akkumulerte avskrivninger og nedskrivninger 31.12.2009	118 023	0	118 023
Bokført verdi pr. 31.12.2009	1 558 521	572 437	2 130 958
Årets avskrivning	335 308	0	335 308
Årets nedskrivning	0	0	0
Akkumulerte avskrivninger og nedskrivninger 31.12.2010	453 331	0	453 331
Bokført verdi pr. 31.12.2010	1 223 213	572 437	1 795 650

Forventet brukstid

5 år

Avskrivningsplan

Lineær

Balanseført goodwill knytter seg til fusjonen mellom DiaGenic ASA og Mefjorden ASA i 2004. På fusjonstidspunktet utgjør residual (goodwill) etter verdsettelse av immaterielle eiendeler kr 572.437. Pr. 31.12.2010 er bokført verdi av goodwill vurdert, og det foreligger ingen indikasjoner på verdifall.

Årlig test av behov for å nedskrive balanseført goodwill er basert på bruksverdi, og er gjort ved en neddiskontert kontantstrømsgenererende enhet basert på finansielle budsjetter og fremtidige forventinger over en periode på 10 år. Det brukes en kontantstrøm på 10 år fordi det forventes å ta noe mer tid for et selskap i forsknings- og utviklingsbransjen før steady state oppnås enn for annen type virksomhet. Den forventede kontantstrømmen for perioden 2011 til og med 2013 er basert på selskapets strategiplan som er godkjent av styret og ledelsen i DiaGenic ASA. Forventet kontantstrøm for perioden 2016 til 2020 er kalkulert med utgangspunkt i en gjennomsnittlig årlig vekstrate (CAGR Compounded Annual Growth Rate) på 14 %. Terminalverdi inngår ikke i beregningene.

Estimer og tilhørende forutsetninger er basert på ledelsens beste kjennskap til historiske og aktuelle hendelser, erfaringer og andre faktorer som anses som rimelige, forholdene tatt i betraktning.

Viktige forutsetninger i beregning av bruksverdi er:

- Driftsinntekter
- Driftsmargin
- Diskonteringsrente

Driftsinntekter er basert på forventet utvikling innefor de markedene DiaGenic befinner seg i, og forventet markedsandel. Driftsinntektene er avhengig av de forutsetningene som ligger til grunn, og endringer i forutsetningene vil påvirke fremtidig verdi av enheten.

Diskonteringsrenten reflekterer ledelsens estimat av risikoen knyttet til den kontantstrømsgenererende enheten. Dette er referansepunktet ledelsen bruker for å vurdere resultatene fra driften og til å evaluere fremtidige investeringsforslag. Diskonteringsrenten som er benyttet er på 12,46%.

Sensitivitet knyttet til endring av viktige forutsetninger

Basert på bruksverdi av den kontantstrømsgenererende enheten har selskapet testet hvorvidt en reduksjon av driftsinntekter eller en økning av diskonteringsrenten vil medføre behov for å nedskrive balanseført goodwill. En reduksjon av driftsinntekter på 10 % eller en økning av diskonteringsrenten med 5 % vil ikke endre selskapets vurderinger knyttet til behov for å nedskrive balanseført goodwill.

Note 13

Varige driftsmidler - Tall i NOK

	Innredning	Lab. utstyr	Kont.mask.	Inventar	Datautstyr	Lab.utstyr *	SUM
Anskaffelseskost 01.01.2009	465 203	2 256 522	103 308	1 252 074	875 402	1 733 880	6 686 388
Tilgang	0	90 500	0	0	78 450	0	168 950
Avgang	0	0	0	0	0	0	0
Anskaffelseskost 31.12.2009	465 203	2 347 022	103 308	1 252 074	953 852	1 733 880	6 855 338
Tilgang	0	1 552 815	0	0	73 317	0	1 626 132
Avgang	0	0	0	0	0	0	0
Anskaffelseskost 31.12.2010	465 203	3 899 837	103 308	1 252 074	1 027 168	1 733 880	8 481 469
Akk. avskrivninger 01.01.2009	-240 127	-2 040 151	-40 570	-252 924	-682 454	-823 650	-4 079 877
Årets avskrivning	-91 281	-96 625	-20 662	-125 078	-126 363	-387 661	-847 670
Årets nedskrivning**	0	0	0	0	0	-352 216	-352 216
Tap ved verdifall	0	0	0	0	0	0	-0
Avgang	0	0	0	0	0	0	-0
Akk. avskrivninger 31.12.2009	-331 408	-2 136 776	-61 232	-378 002	-808 817	-1 563 527	-5 279 764
Bokført verdi pr. 31.12.2009	133 795	210 246	42 075	874 072	145 035	170 353	1 575 574
Årets avskrivning	-84 184	-89 975	-20 672	-125 631	-96 698	-170 353	-587 513
Årets nedskrivning	0	0	0	0	0	0	0
Tap ved verdifall	0	0	0	0	0	0	0
Reversering av tap ved verdifall	0	0	0	0	0	0	0
Akk. avskrivninger 31.12.2010	-415 592	-2 226 751	-81 904	-503 633	-905 515	-1 733 880	-5 867 277
Bokført verdi pr. 31.12.2010	49 611	1 673 086	21 403	748 441	121 653	0	2 614 194
Forventet brukstid	3 år	3-8 år	5 år	10 år	3 år	4-5 år	
Avskrivningsplan	Lineær	Lineær	Lineær	Lineær	Lineær	Lineær	

* Finansiell leasing. Se note 18.

** Et instrument i laboratoriet som ikke lengre er i bruk er blitt nedskrevet til kr 0.

Note 14

Varelager - Tall i NOK

	2010	2009
Ferdigvarer	978 184	2 127 269

Varelageret er vurdert til laveste av anskaffelseskost og netto salgsverdi. Varelageret er pr. 31.12.10 nedskrevet med kr 1.366.923 til antatt netto salgsverdi.

Note 15

Likvide midler - Tall i NOK

Av selskapets likvide midler er kr 1.239.161 bundet i skattetrekk og depositum. Depositum gjelder en bankgaranti mot Diners Club på NOK 250.000 og mot BD Norge AS på kr 70.000.

Note 16

Aksjekapital og aksjonærinformasjon - Tall i NOK

Aksjekapitalen i selskapet pr. 31.12.2010 utgjør NOK 13.336.826 fordelt på 270.236.520 aksjer hver pålydende NOK 0,05. Selskapet har kun én aksjeklasse og ingen spesielle reguleringer knyttet til aksjene. En aksje utgjør således én stemme.

Eierstruktur pr. 31.12.2010:	Antall aksjer	Eier- andel
Storebrand Vekst	25 248 830	9,34%
Tredje AP-fonden	15 963 795	5,91%
Alfred Berg Gambak	13 648 880	5,05%
DnB NOR SMB	8 500 000	3,15%
GEC Holding AS	6 465 000	2,39%
DnB NOR Grønt Norden	6 192 000	2,29%
Holberg Norge	6 020 483	2,23%
Holberg Norden	5 661 992	2,10%
Nordea Nordic Equity Hedge Fund	5 149 670	1,91%
Six Sis AG 25PCT	5 061 040	1,87%
Verdipapirfondet Nordea Kapital	4 800 000	1,78%
Karl Wilhelm Haavind	3 560 000	1,32%
Spar Investor Norge	3 500 000	1,30%
Verdipapirfondet Nordea Avkastning	3 400 000	1,26%
Victory Life	3 320 500	1,23%
Erik Anders Lønneborg	3 114 767	1,15%
Morten Klein AS	3 000 000	1,11%
MP Pensjons PK	2 926 533	1,08%
Capveen AS	2 662 128	0,99%
Praveen Sharma	2 490 764	0,92%
Sum 20 største aksjonærer	130 686 382	48,36%
Sum øvrige	139 550 138	51,64%
Totalt antall aksjer	270 236 520	100,00%

Aksjer og tegningsrettigheter eiet av styret:	Verv	Tegnings-rettigheter	Antall aksjer	Sum
Henrik Lund	Styrets leder	0	400 000	400 000
Ingrid Beichmann Wiik	Nestleder	0	200 000	200 000
Gustav Ingemar Kihlström *)	Styremedlem	0	235 751	235 751
Maria Birgitte Holmlund	Styremedlem	0	22 756	22 756
Mina Louise Blair	Styremedlem	0	7 000	7 000
Praveen Sharma**)	Styremedlem	0	5 152 892	5 152 892
Atul Damji Shah	Styremedlem	0	5 035 040	5 035 040

Aksjer og tegningsrettigheter eiet av ledelsen:	Verv	Tegningsrettigheter	Antall aksjer	Sum
Erik Christensen	Administrerende direktør	500 000	103 000	603 000
Ruben Ekbråten	Økonomisjef	100 000	11 981	111 981
Erik Anders Lønneborg	Forskningsdirektør	0	3 114 767	3 114 767
Dag Christian Christiansen	Markedsdirektør	200 000	470 000	670 000
Praveen Sharma**)	Teknologi- og Prod. utv. dir.	0	5 152 892	5 152 892
Morten Sten Johansen	International Business Dir.	150 000	160 000	310 000
Edith Rian	Operations Director	100 000	0	100 000
Gisle Grave	Klinisk FoU Direktør	40 000	6 419	46 419

*) Aksjer eies direkte og indirekte gjennom Ingemar Kihlström AB (100%).

**) Aksjer eies direkte og indirekte gjennom Capveen AS (100%).

Selskapets tegningsrettighetsordninger er nærmere redegjort for i note 7.

Det er ikke utdelt utbytte i 2009 og 2010.

Note 17

Pensjonskostnader, -midler og -forpliktelser - Tall i NOK

Selskapet er pliktig til å ha tjenstepensjonsordning etter lov om obligatorisk tjenstepensjon. Selskapets pensjonsordninger tilfredsstiller kravene i denne loven.

Selskapet har pensjonsordninger som omfatter i alt 21 personer. Ordningene gir rett til definerte fremtidige ytelser. Disse er i hovedsak avhengig av antall opptjeningsår, lønnsnivå ved oppnådd pensjonsalder og størrelsen på ytelsene fra folketrygden. Forpliktelsene er dekket gjennom Nordea Liv.

Balanseført netto pensjonsforpliktelse fremkommer slik:	2010	2009
Estimert nåverdi av påløpte pensjonsforpliktelser pr. 31.12.	10 518 190	8 486 676
Estimerte pensjonsmidler pr. 31.12.	-6 511 966	-5 381 885
Netto pensjonsforpliktelser pr. 31.12.	4 006 224	3 104 791
Periodisert arbeidsgiveravgift	564 878	437 776
Ikke resultatført estimatavvik	-1 486 735	-971 934
Balanseført netto pensjonsforpliktelse pr. 31.12. inkl. arb.g.avg.	3 084 367	2 570 632

Årets netto pensjonskostnad fremkommer slik:	2010	2009
Nåverdi av pensjoner opptjent i perioden	2 085 211	1 881 052
Kapitalkostnad av tidligere opptjente pensjoner	373 414	294 658
Forventet avkastning av pensjonsmidler	-355 188	-313 011
Administrasjonskostnader	144 274	112 114
Periodisert arbeidsgiveravgift	316 927	278 449
Estimatavvik	8 805	23 040
Årets netto pensjonskostnad inkl. arb.g.avg.	2 573 443	2 276 301

Årets endring i balanseført netto pensjonsforpliktelse fremkommer slik:	2010	2009
Balanseført netto pensjonsforpliktelse pr. 01.01.	2 570 632	1 961 528
Årets netto pensjonskostnad inkl. arb.g.avg.	2 573 443	2 276 302
Investeringer i pensjonsmidler mv, inkl. arb.g.avg.	-2 059 708	-1 667 197
Balanseført netto pensjonsforpliktelse pr. 31.12. inkl. arb.g.avg.	3 084 367	2 570 632

Årets endring nåverdi pensjonsforpliktelse:	2010	2009
Nåverdi av påløpte pensjonsforpliktelser pr. 01.01.	8 486 676	6 852 510
Nåverdi av pensjoner opptjent i perioden	2 085 211	1 881 052
Aktuarelle gevinster og tap	0	0
Kapitalkostnad av tidligere opptjente pensjoner	373 414	294 658
Avvik (endring i forutsetninger/erfaringer)	-427 110	-541 544
Estimert nåverdi av påløpte pensjonsforpliktelse pr. 31.12.	10 518 190	8 486 676

Årets endring virkelig verdi pensjonsmidler:	2010	2009
Virkelig verdi av pensjonsmidler pr. 01.01.	5 381 885	4 250 109
Forventet avkastning pensjonsmidler	355 188	313 011
Administrative kostnader	-144 274	-112 114
Investeringer i pensjonsmidler m.v.	1 805 178	1 461 172
Aktuarelle gevister og tap	0	-0
Avvik (endring i forutsetninger/erfaringer)	-886 011	-530 293
Estimerte pensjonsmidler pr. 31.12.	6 511 966	5 381 885

Økonomiske forutsetninger:	2010	2009
Diskonteringsrente	3,20 %	4,40 %
Forventet avkastning på pensjonsmidler	4,60 %	5,60 %
Lønnsregulering	4,00 %	4,25 %
Pensjonsregulering	1,10 %	2,10 %
G-regulering	3,75 %	4,00 %
Turnover	3,35 %	3,61 %

Sammensetning av pensjonsmidler Nordea Liv's Asset Mix:	2010	2009
Aksjer	14,50%	10,10%
Eiendom	19,60%	19,80%
Obligasjoner til amortisert kost	45,30%	42,40%
Omløpsobligasjoner	18,90%	26,80%
Annet	1,70%	0,90%
Totalt	100,00%	100,00%

Som aktuariemessige forutsetninger for demografiske faktorer og avgang er det lagt til grunn vanlig benyttede forutsetninger innen forsikring. Tabell K2005 er benyttet som aktuarielle forutsetninger for dødelighet og uførhet.

Premieinnbetaling for 2011 er estimert til kr 1.888.216.

Det vises til note 5 om tilleggsytelsen/Top-Hat vedrørende Administrerende direktør.

Note 18

Finansiell leasing - Tall i NOK

Selskapet har en leieavtale med et beregningsgrunnlag på kr 916.250. Leieavtalen er uoppsigelig for begge parter i leieperioden. Avtalen løper automatisk videre ved leieperiodens utløp. Ved en slik forlengelse kan avtalen sies opp med 3 måneders varsel. Leien kan reguleres ved endringer i det alminnelige rentenivået. Det er ingen restriksjoner pålagt gjennom leieordningen.

Resterende leieinnbetalinger fordelt på forfall

Forfall 2011	185 031
Forfall 2012	0
Sum	185 031

Note 19

Lån - Tall i NOK

Rentebærende lån har følgende kontraktsbetingelser (informasjon om rente- og valuta- og likviditetsrisiko er gitt i note 22):

Langsiktig forpliktelser	Nominell rente	Pålydende
Innovasjon Norge	5,75%	5 000 000

Pantelånet er et serielån over fire år, hvorav ett år er avdragsfritt og første avdrag er i 2011. Pantelånet er sikret med pant i varelager, driftstilbehør og fordringer med bokført verdi på til sammen kr 10 467 141. Innovasjon Norge kan med fire ukers varsel fastsette nye rentevilkår.

Note 20

Leieforpliktelser - Tall i NOK

Selskapet har følgende leiekontrakter av vesentlig betydning:

Leiekontrakter:	Leieperiode	Innen 1 år	Innen 1-5 år	Over 5 år
Grenseveien 92, 0663 Oslo	9/2006 - 8/2016	1 852 000	9 580 667	0
Siemens Financial Services	12/2006 - 11/2011	185 031	0	0

Husleien for 2010 utgjorde kr 2.624.481.

Note 21

Fortsatt drift

Årsregnskapet er utarbeidet under forutsetning om fortsatt drift. Selskapet har i løpet av 2010 hentet inn 100 MNOK i 3 emisjoner, og har tilstrekkelig med arbeidskapital for de neste 12 måneder med dagens planlagte aktiviteter og årsregnskapet er dermed avlagt i henhold til fortsatt drift.

Note 22

Risiko - Tall i NOK

Markedsrisiko

Nytt marked

DiaGenic sine produkter blir lansert i markeder hvor dagens diagnostiske metoder er basert på fundamentalt forskjellige konsept, teknologi og prosedyrer. Det er ingen garanti for at DiaGenic sine produkter og produkt karakteristikk vil bli akseptert eller brukt av kundene.

Regulatorisk godkjenning

Regulatorisk godkjenning er påkrevd i de fleste land hvor DiaGenic ønsker å markedsføre sine produkter. Markedsadgang er regulert av den relevante myndighet i hvert enkelt marked, som stiller ulike krav for å oppnå og opprettholde regulatorisk godkjenning for et produkt. Regulatorisk godkjenning er derfor spesielt viktig.

Prosessen for å oppnå godkjenning av nye produkter er omfattende, og krever mye ressurser og utgifter. Dersom en slik godkjenning ikke oppnås eller blir forsinket kan det få negative konsekvenser for Selskapets muligheter til å utnytte sin teknologi. DiaGenic kan ikke gi noen garanti for at nødvendige myndighetsgodkjenninger oppnås.

Endringer i myndigheters lover og regler kan ha en signifikant innvirkning på Selskapets forretningsvirksomhet.

Konkurranse

In vitro diagnostikk industrien er preget av sterk konkurranse og DiaGenic vil konkurrere med mange etablerte teknologier. Videre pågår det omfattende utvikling av nye produkter eller metoder som vil konkurrere med Selskapets teknologi. DiaGenic kan ikke gi noen garanti for at konkurransen ikke vil påvirke Selskapets evne til å lansere sine produkter på en vellykket måte. Blant konkurrentene finner vi store in vitro diagnostikk og bioteknologi selskaper med vesentlig større ressurser enn det DiaGenic besitter. Ingen garantier kan gis med hensyn på at en eller flere av Selskapets konkurrenter vil lykkes i utviklingen av teknologi eller produkter som er mer effektive eller mer økonomisk gunstige enn de som er utviklet av DiaGenic, eller som gjør DiaGenic sine produkter umoderne og/eller på annen måte ikke konkurransedyktige.

I tillegg til en rask teknologisk utvikling kan endringer i kundens behov redusere Selskapets konkurranseevne.

Avhengighet av refusjon

DiaGenic sine første produktlanseringer gjøres i markeder der Selskapet ikke forventer refusjon eller refusjonsordninger eventuelt først vil komme på plass på et senere tidspunkt. For å lykkes kommersielt kan Selskapet være avhengig av refusjon fra nasjonale helsemyndigheter, private helseforsikrings-selskaper eller andre organisasjoner. Slike tredje parts institusjoner utfordrer stadig prisen på medisinske og diagnostiske produkter. Det er stor usikkerhet rundt til status til refusjon av nye medisinske produkter, og det kan derfor ikke gis noen garanti at tilstrekkelig tredje parts dekning vil være tilgjengelig for at DiaGenic skal kunne opprettholde et prisnivå som er tilstrekkelig for å realisere tilstrekkelig avkastningskrav for produktutviklingen. Refusjonsordninger kan endre seg som igjen kan medføre negative konsekvenser for DiaGenic sitt salg.

Operasjonelle risikofaktorer

Teknologi og utvikling

DiaGenic har frisluppet sine ADtect® (Alzheimers sykdom) og BCtect® (brystkreft) tester for diagnostisk bruk som CE merkede IVD produkter i henhold til direktivet "European Directive on In Vitro Diagnostic Medical Devices 98/79/EC". Ingen garantier kan gis om at tester som er frisluppet ikke kan bli trukket tilbake fra markedet og/eller at betydelig utviklingsarbeid kan være påkrevd etter at testene er frisluppet, og/eller av andre grunner at testene ikke oppfyller forhåndsdefinerte kriterier som igjen kan medføre betydelige forsinkelser, eller sette en stopper for kommersialiseringen av testene.

DiaGenic sine produkter befinner seg i en tidlig fase i produktlivssyklusen eller på utviklingsstadiet, som innebærer fortsatt høy teknologisk risiko. DiaGenic har fortsatt igjen å gjennomføre uavhengige kliniske studier. Uavhengige studier er viktig for markedsaksept av produktene. Betydelig utviklingsarbeid kan være påkrevd før kommersialisering av produktene kan begynne. Ingen garantier kan gis om at noen av Selskapets produkter og forsknings og utviklingsprogrammer vil lykkes i utviklingen eller blir inntektsbringende, enten det skjer som følge av mangel på samarbeidspartner eller feil samarbeidspartner eller av andre grunner. Negative resultater eller resultatløse studier kan medføre betydelige forsinkelser, eller sette en stopper for, videre utvikling av produktene og/eller videre utlisensiering av produktene.

Immaterielle rettigheter

DiaGenics kommersielle suksess er delvis avhengig av å oppnå patentbeskyttelse for sin teknologi og sine produkter i Selskapets primærmarkeder. I dag består DiaGenics immaterielle rettigheter av tildelte patenter, meddelte patenter, patent søknader og varemerker. Ingen garantier kan gis om at patent-søknader vill bli innvilget eller at tildelte patenter er omfattende nok til å dekke immaterielle rettigheter og ekskludere konkurrenter med tilsvarende teknologi.

Det er en risiko for at DiaGenic ikke var først til å søke patentbeskyttelse for sin oppfinnelse. Tildelte patenter kan også gjøres ugyldig.

DiaGenic sin kommersielle suksess vil også delvis avhenge av at ingen bryter tildelte patenter. Andre kan ha søkt patentbeskyttelse, eller fått tildelt patenter, eller oppnådd patentbeskyttelse som relaterer seg til produkter som konkurrerer med DiaGenic sine. Å løse en patentstrid kan være både kostnads- og tidkrevende, og kan medføre at DiaGenic må inngå royalty eller lisens avtaler. Alternativt kan Selskapet måtte legge ned eller endre enkelte av sine aktiviteter eller prosesser eller utvikle eller få tak i alternative teknologier. Dette kan ha en signifikant negativ effekt på DiaGenic.

Avhengighet av samarbeidspartnere i forskning og utvikling

DiaGenic samarbeider med en rekke partnere i produktutviklingen. Opphør eller andre negative effekter av dagens samarbeid kan forsinke eller skade DiaGenic sin produktutvikling.

Som en del av Selskapets nye forretningsstrategi planlegger DiaGenic å inngå flere samarbeidsavtaler. Fremtidige inntekter vil avhenge av i hvilken grad DiaGenic lykkes i å inngå nye samarbeidsavtaler, samt vilkårene i disse avtalene. Selskapet kan mislykkes i å forhandle frem attraktive avtaler med fremtidige partnere, som igjen vil ha en negativ effekt på DiaGenics fremtidige utvikling. Forretningsstrategiens kommersielle suksess vil delvis avhenge av samarbeide med disse fremtidige partnerne og graden av ressurser som allokeres inn i samarbeidet.

Avhengighet av samarbeidspartnere i salg og markedsføring

DiaGenic har en kommersialiseringsstrategi som innebærer at partnere forestår salg og markedsføring av Selskapets produkter og teknologi. Fremtidige inntekter vil avhenge av i hvilken grad DiaGenic lykkes i å inngå nye samarbeidsavtaler, samt vilkårene i disse avtalene. Opphør eller andre negative effekter av dagens samarbeid kan forsinke eller skade DiaGenics salg og markedsføring, produktutvikling og produktlanseringer. Selskapet kan mislykkes i å forhandle frem attraktive avtaler med fremtidige partnere, som igjen vil ha en negativ effekt på DiaGenics fremtidige utvikling. Kommersiell suksess av forretningsstrategien avhenger av samarbeidet med disse partnerne og hvor mye ressurser de bruker.

Nøkkelpersoner

Tap av medlemmer i selskapets ledelse eller andre nøkkelpersoner eller manglende evne til å tiltrekke seg tilstrekkelig med kvalifisert arbeidskraft kan påvirke Selskapet og dets operasjoner i negativ retning.

Produktansvar og forsikring

DiaGenic er eksponert overfor risiko knyttet opp mot produktansvar innen; forskning og utvikling, preklinisk og klinisk testing, markedsføring og bruk av diagnostiske produkter. Slik produktansvarsrisiko vil være betydelig lavere for in vitro diagnostiske produkter enn terapeutiske produkter.

Avhengighet av tredjepart i produksjon

Selskapet er avhengig av leverandører av utstyr og instrumenter fra tredjepart. DiaGenic sitt genutvalg blir analysert ved bruk av utstyr, teknologi og materialer fra teknologi leverandører. Dagens produkter er basert på Life Technologies (tidligere Applied Biosystems) (AB) sin teknologi plattform og deres materialer. DiaGenic sine produkter er avhengig av kontinuerlig tilførsel av kort fra AB og tilgang til den teknologiplattformen. Bytte av teknologi plattform er kanskje mulig eller kanskje ikke mulig, men det vil uansett kreve omfattende utvikling som innebærer forbruk av tid og penger. Teknologien og tilhørende materialer vil måtte være tilgjengelig i kommersiell skala, oppfylle regulatoriske krav og til en akseptabel pris. DiaGenic kan finne det vanskelig å oppnå tilgang til passende substitutter til en akseptabel pris.

Finansiell risiko:

Selskapet benytter ikke finansielle instrumenter i forbindelse med styring av den finansielle risiko.

Valutarisiko:

Selskapets transaksjoner skjer hovedsakelig i NOK. Et beskjedent antall transaksjoner skjer i SEK, EUR, GBP, og USD. Variasjoner i valutakursen mot NOK kan påvirke selskapets inntekter og utgifter. Selskapet benytter for tiden ingen finansielle sikringsinstrumenter. Fremtidige ekspansjonsplaner er Europa og Norden og vil øke selskapet valutarisiko i årene fremover.

Renterisiko:

Selskapets risikoeksponering i forhold til endringer i markedsrenten er relatert til selskapets pensjoner, leieavtaler og bankinnskudd, og en endring i rentesatsen kan derfor påvirke kapitalavkastningen. Selskapet hadde per 31. desember 2010 et risikolån hos Innovasjon Norge på 5 millioner NOK. Selskapets renterisiko vurderes til å være lav.

Kredittrisiko:

Kredittrisiko er det potensielle tapet som kan oppstå dersom en motparts evne eller vilje til å oppfylle sine forpliktelser svikter, når det forfaller til betaling. Nye kunder blir kredittsjekket før kontrakt inngåelse. DiaGenic anser kredittrisikoen for å være relativt lav da fordringene i hovedsak er mot forskjellige forskningsstøtte institusjoner, samt store internasjonale selskaper som antas å ha en lav kredittrisiko. Øvrige andre fordringer gjelder forskuddsbetalte kostnader. I tillegg blir saldo på kundefordringene stadig overvåket, med det resultat at selskapets risiko for tap ikke er vesentlig. Maksimal risikoeksponering er utestående kundefordringer på TNOK 2.999.

Likviditetsrisiko:

Likviditetsrisiko er det potensielle tapet som oppstår når et selskap ikke klarer å oppfylle sine kontraktsforpliktelser når disse forfaller. Selskapet har i 2010 styrket sin finansielle stilling gjennom tre emisjoner og selskapets likviditetsrisikoen er redusert. Selskapet fortsetter å overvåke sin risiko for manglende kapital.

Note 23

Store enkelttransaksjoner - Tall i NOK

2009:

Selskapet har i juli og november 2009 gjennomført emisjoner med et brutto emisjonsbeløp på kr 9.350.000 og 34.375.000. Det ble i den forbindelse utstedet henholdsvis 2.500.000 og 12.500.000 nye aksjer hver pålydende kr 0,05, tilsvarende en økning i selskapets aksjekapital på henholdsvis kr 125.000 og kr 625.000. Det resterende emisjonsbeløpet ble tillagt selskapets overkursfond.

2010:

Selskapet har i februar, november og desember 2010 gjennomført emisjoner med et brutto emisjonsbeløp på kr 9.625.000, kr 70.000.000 og kr 30.000.000. Det ble i den forbindelse utstedet henholdsvis 3.500.000, 140.000.000 og 60.000.000 nye aksjer hver pålydende kr 0,05, tilsvarende en økning i selskapets aksjekapital på henholdsvis kr 175.000, kr 7.000.000 og kr 3.000.000. Det resterende emisjonsbeløpet ble tillagt selskapets overkursfond.

Note 24

Hendelser etter balansedagen - Tall i NOK

Ny informasjon om selskapets posisjon på balansedagen er hensyntatt. Hendelser etter balansedagen som ikke påvirker selskapets posisjon på balansedagen, men som vil påvirke selskapets finansielle stilling i fremtiden er opplyst om dersom dette er vesentlig.

Erklæring fra styret og Administrerende direktør

”Vi bekrefter at årsregnskapet for perioden 1. januar til 31. desember 2010, etter vår beste overbevisning, er utarbeidet i samsvar med IFRS og at opplysningene i regnskapet gir et rettviseende bilde av foretakets og konsernets eiendeler, gjeld, finansielle stilling og resultat som helhet, og at opplysningene i årsberetningen gir en rettviseende oversikt over utviklingen, resultatet og stillingen til foretaket, sammen med en beskrivelse av de mest sentrale risiko- og usikkerhetsfaktorer foretaket står overfor”.

Styret og administrerende direktør i DiaGenic ASA

Oslo, 30. mars 2011

Henrik Lund
Styrets leder

Ingrid Wiik
Styrets nestleder

Maria Holmlund
Styremedlem

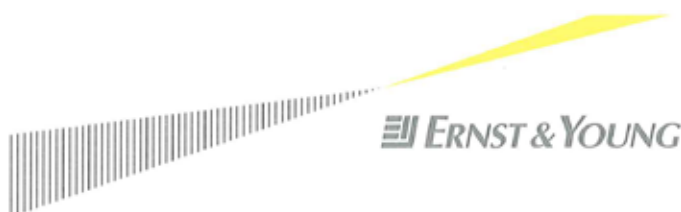
Mina Blair
Styremedlem

Atul Shah
Styremedlem

Praveen Sharma
Styremedlem

Gustav Ingmar Kihlström
Styremedlem

Erik Christensen
Administrerende direktør



Til generalforsamlingen i DiaGenic ASA

Statsautoriserte revisorer
Ernst & Young AS

Christian Frederiks pl. 6, NO-0154 Oslo
Oslo Atrium, P.O.Box 20, NO-0051 Oslo

Foretaksregisteret: NO 976 389 387 MVA
Tlf.: +47 24 00 24 00
Fax: +47 24 00 24 01
www.ey.no

Medlemmer av Den norske Revisorforening

REVISORS BERETNING

Uttalelse om årsregnskapet

Vi har revidert årsregnskapet for DiaGenic ASA, som består av balanse per 31. desember 2010, oppstillinger over totalresultat, endringer i egenkapital og kontantstrømmer for regnskapsåret avsluttet per denne datoen, en beskrivelse av vesentlige anvendte regnskapsprinsipper og andre noteopplysninger.

Styrets og administrerende direktørs ansvar for årsregnskapet

Styret og administrerende direktør er ansvarlig for å utarbeide årsregnskapet og for at det gir et rettviseende bilde i samsvar med International Financial Reporting Standards som fastsatt av EU, og for slik intern kontroll som styret og administrerende direktør finner nødvendig for å muliggjøre utarbeidelsen av et årsregnskap som ikke inneholder vesentlig feilinformasjon, verken som følge av misligheter eller feil.

Revisors oppgaver og plikter

Vår oppgave er å gi uttrykk for en mening om dette årsregnskapet på bakgrunn av vår revisjon. Vi har gjennomført revisjonen i samsvar med lov, forskrift og god revisjonsskikk i Norge, herunder International Standards on Auditing. Revisjonsstandardene krever at vi etterlever etiske krav og planlegger og gjennomfører revisjonen for å oppnå betryggende sikkerhet for at årsregnskapet ikke inneholder vesentlig feilinformasjon.

En revisjon innebærer utførelse av handlinger for å innhente revisjonsbevis for beløpene og opplysningene i årsregnskapet. De valgte handlingene avhenger av revisors skjønn, herunder vurderingen av risikoene for at årsregnskapet inneholder vesentlig feilinformasjon, enten det skyldes misligheter eller feil. Ved en slik risikovurdering tar revisor hensyn til den interne kontrollen som er relevant for selskapets utarbeidelse av et årsregnskap som gir et rettviseende bilde. Formålet er å utforme revisjonshandlinger som er hensiktsmessige etter omstendighetene, men ikke for å gi uttrykk for en mening om effektiviteten av selskapets interne kontroll. En revisjon omfatter også en vurdering av om de anvendte regnskapsprinsippene er hensiktsmessige og om regnskapsestimaterne utarbeidet av ledelsen er rimelige, samt en vurdering av den samlede presentasjonen av årsregnskapet.

Etter vår oppfatning er innhentet revisjonsbevis tilstrekkelig og hensiktsmessig som grunnlag for vår konklusjon.

Konklusjon

Etter vår mening er årsregnskapet for DiaGenic ASA avgitt i samsvar med lov og forskrifter og gir et rettviseende bilde av selskapets finansielle stilling per 31. desember 2010 og av dets resultater og

kontantstrømmer for regnskapsåret som ble avsluttet per denne datoen i samsvar med International Financial Reporting Standards som fastsatt av EU.

Uttalelse om øvrige forhold

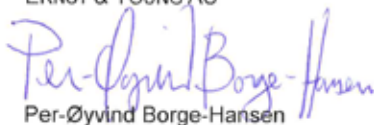
Konklusjon om årsberetningen

Basert på vår revisjon av årsregnskapet som beskrevet ovenfor, mener vi at opplysningene i årsberetningen om årsregnskapet, forutsetningen om fortsatt drift og forslaget til disponering av resultatet er konsistente med årsregnskapet og i samsvar med lov og forskrifter.

Konklusjon om registrering og dokumentasjon

Basert på vår revisjon av årsregnskapet som beskrevet ovenfor, og kontrollhandlinger vi har funnet nødvendig i henhold til internasjonal standard for attestasjonsoppdrag (ISAE) 3000 «Attestasjonsoppdrag som ikke er revisjon eller forenklet revisorkontroll av historisk finansiell informasjon», mener vi at styret og administrerende direktør har oppfylt sin plikt til å sørge for ordentlig og oversiktlig registrering og dokumentasjon av selskapets regnskapsopplysninger i samsvar med lov og god bokføringsskikk i Norge.

Oslo, 30. mars 2011
ERNST & YOUNG AS



Per-Øyvind Borge-Hansen
statsautorisert revisor

Eierstyring og selskapsledelse

1. Redegjørelse for eierstyring og selskapsledelse

Den norske anbefaling for god eierstyring og selskapsledelse skal styrke tilliten til børsnoterte selskaper og dermed bidra til best mulig verdiskapning over tid - til beste for aksjonærer, ansatte og andre interessenter. Etterlevelse av anbefalingen skjer etter prinsippet "følg eller forklar". I det følgende er DiaGenics etterlevelse av prinsippene kommentert.

DiaGenics styre og ledelse er opptatt av å holde en høy standard på etikk samt god eierstyring og selskapsledelse. DiaGenic har etablert et verdigrunnlag, og styret har vedtatt retningslinjer for etikk. Retningslinjene innebærer at selskapets styre og ansatte skal ha en høy etisk standard i gjennomføring av sitt arbeid og sine plikter. DiaGenics retningslinjer for verdier og etikk omhandler forhold til ulike interessegrupper, men selskapet har ikke etablert retningslinjer spesielt for samfunnsansvar.

2. Virksomhet

Vedtektenes formålsparagraf: Selskapets virksomhet er å utvikle, patentere og selge produkter, teknologi og kompetanse for diagnostisering av lidelser, plager og sykdommer på mennesker, dyr og planter.

Selskapets mål er utvikling og kommersialisering av diagnostiske produkter, med sikte på å maksimere aksjonærenes verdier.

3. Selskapskapital og utbytte

DiaGenic har foreløpig ikke hatt positiv kontantstrøm fra selskapets drift. Virksomheten er finansiert ved egenkapital, offentlige midler og opptak av lån. Det legges betydelig vekt på å sikre finansieringen gjennom aksjemarkedet frem til selskapet genererer positiv kontantstrøm fra driften.

Selskapets aksjonærer vil ikke motta utbytte før den økonomiske situasjonen muliggjør dette. Styret vil i perioder ha fullmakt fra generalforsamlingen til å utstede aksjer for å sørge for nødvendig finansiering av videre drift av selskapet. Styrefullmakter gis for en periode på inntil ett år og begrenses til definerte formål.

4. Likebehandling av aksjeeiere og transaksjoner med nærstående.

Kjernen i selskapets eierstyring og selskapsledelse er likebehandling av alle aksjonærer. Alle aksjer

i DiaGenic har én stemme og aksjene er fritt omsettelige. Selskapet har kun en aksjeklasse og alle aksjonærer har like rettigheter. Ved aksjekapitalforhøyelser skal eksisterende aksjonærer gis fortrinnsrett, med mindre særskilte forhold tilsier at dette kan fravikes. Slik fravikelse vil i så fall bli begrunnet. Selskapet har ingen fullmakter for tilbakekjøp av egne aksjer. Den ekstraordinære generalforsamling 29. oktober 2010 vedtok en aksjekapitalforhøyelse hvor fortrinnsrett til tegning av aksjer for eksisterende aksjonærer ble satt til side. I generalforsamlingsinnkallingen redegjorde selskapet for bakgrunnen for den foreslåtte emisjonsstrukturen. For å ivareta likebehandling av selskapets aksjeeiere ble det foreslått for generalforsamlingen en kapitalforhøyelse rettet mot aksjeeiere som ikke ble tildelt aksjer i den rettede emisjonen, med tilbud om tegning av aksjer på tilsvarende vilkår som den rettede emisjonen. Strukturen ble valgt for på en best mulig måte å ivareta aksjonærverdier.

Transaksjoner mellom selskapet og nærstående parter, herunder medlemmer av styret eller personer ansatt i selskapet, enten det er personlig eller gjennom selskap tilhørende nærstående, skal være basert på samme betingelser, som kan oppnås i et åpent, fritt og uavhengig marked eller basert på en tredjeparts verddivurdering. Store transaksjoner med nærstående skal godkjennes av generalforsamlingen. Styret vil redegjøre for størrelsen på eventuelle transaksjoner med nærstående i årsrapporten.

5. Fri omsettelighet.

Selskapets aksjer er børsnoterte og fritt omsettelige. Vedtektene inneholder ingen begrensninger for omsetteligheten.

6. Generalforsamling

Aksjonærene kan utøve sine rettigheter i generalforsamlingen, og selskapet ønsker at generalforsamlingen skal være en møteplass mellom aksjonærer og selskapets styre. Selskapet vil legge til rette for at så mange som mulig av aksjonærene får deltatt på generalforsamlingen. Saksdokumentene skal være tilstrekkelig utførlige og publiseres på selskapets hjemmeside senest 21 dager før generalforsamlingen. Selskapet bestreber seg på at saksdokumentene skal være utførlige nok til at aksjeeiere kan ta stilling til alle saker som behandles. Påmeldingsfristen for generalforsamlinger settes så nær møtet som mulig.

Aksjeeiere som ikke selv kan delta kan stemme ved bruk av fullmakt og det oppnevnes også en

person som kan stemme for aksjonærene som fullmektig. Fullmaktsskjemaet søkes så langt det er mulig utformet slik at det kan stemmes over hver enkelt sak som skal behandles og kandidater som skal velges.

Selskapet vil oppfordre styrets medlemmer til å være til stede i generalforsamlingene. I tillegg oppfordres medlemmer av valgkomiteen og ekstern revisor til å delta på generalforsamlingen. I 2010 var styrets leder og flere av styrets medlemmer representert på generalforsamlingene, i tillegg til leder av valgkomiteen og ekstern revisor

I henhold til vedtektene ledes generalforsamlingen av styreleder dersom ingen andre møteleder velges. Generalforsamlingsprotokollen offentliggjøres gjennom børsmelding og gjøres dermed også tilgjengelig på selskapets hjemmeside.

7. Valgkomité.

Generalforsamling har i samsvar med DiaGenics vedtekter etablert en valgkomité som består av fem medlemmer. Medlemmene skal være aksjeeiere eller representanter for aksjeeiere. Valgkomiteen forbereder og foreslår valg av styremedlemmer overfor generalforsamlingen, samt avgir innstilling om styrehonorar. Ingen styremedlemmer er medlem av valgkomiteen, mens en representant fra ledelsen er medlem av valgkomiteen. Anders Lönneborg, som er forskningsdirektør i DiaGenic, er medlem av valgkomiteen på bakgrunn av sin betydelige eierandel i selskapet. Medlemmer til valgkomiteen velges for ett år av gangen.

Navn på medlemmer av valgkomiteen og frist for å fremme forslag til komiteen finnes på selskapets hjemmeside.

8. Bedriftsforsamling og styre, sammen-setning og uavhengighet

DiaGenic har valgt ikke å ha bedriftsforsamling på grunn av den begrensede størrelsen på selskapet og det lave antallet ansatte. Bedriftsforsamlings oppgaver er overført til generalforsamling og styre.

Styret og styrets leder er valgt av generalforsamlingen, og er sammensatt med henblikk på best mulig ivaretagelse av aksjonærfellesskapets interesser samt selskapets behov for kompetanse, kapasitet, balansert beslutningstaking og fungere som et effektivt kollegialt organ. Styret velges for ett år av gangen og styremedlemmer kan ta gjenvalg.

Eierstyring og selskapsledelse

Daglig leder er ikke medlem av styret. DiaGenic har vedtektsfestet at selskapets styre skal ha 4-7 medlemmer. Styret har siden ordinær generalforsamling 2010 hatt syv medlemmer, tre kvinner og fire menn. Styrets medlemmer vurderer det slik at de ikke har flere styreverv enn at de hver for seg har tilstrekkelig tid til å utføre styrevervet i DiaGenic på en forsvarlig måte. DiaGenics styremedlemmer har deltatt i varierende grad. Dette forhold er hensyntatt i valgkomiteens innstilling til valg av nye styremedlemmer.

Styrets leder Henrik Lund, styrets nestleder Ingrid Wiik og styremedlemmene Mina Blair, Maria Holmlund, Ingemar Kihlström og Atul Shah vurderes som uavhengige - både av selskapets daglige ledelse, vesentlige forretningsforbindelser og av selskapets hovedaksjeeiere. Styrets leder har en avtale med selskapet om å bistå som rådgiver i enkelte forretningsprosesser. Godtgjørelsen er godkjent av generalforsamlingen, er begrenset oppad og er av ikke varig karakter. Seks av syv styremedlemmer vurderes dermed som uavhengige, til tross for at enkelte i begrenset omfang har utført oppgaver som er godtgjort på markedsmessige vilkår (ref. noter i årsregnskapet). Dette sikrer at styret ikke opptrer som individuelle representanter for enkelte aksjeeiere eller andre interessegrupper. Styret kan vurdere den daglige ledelse og vesentlige avtaler som inngås av selskapet på uavhengig grunnlag.

Dagens styresammensetning er presentert i årsrapporten sammen med sentral informasjon som belyser styremedlemmenes kompetanse. Aksjeholdningen til medlemmer av styret og ledende ansatte er presentert i notene til årsregnskapet.

9. Styrets arbeid

Det blir årlig satt opp plan for styrets arbeid. Styret har i tillegg fastsatt en styreinstruks for sitt arbeid samt for den daglige ledelse. Instruksene inneholder ansvars- og oppgavefordeling av viktige saksområder. Styret påser at virksomheten er organisert på en forsvarlig måte, og at det utarbeides planer og budsjetter for selskapets virksomhet. Styreplanen og instruksjer sikrer at styret holdes orientert om selskapets økonomiske stilling, og at virksomheten, formuesforvaltningen og regnskapene er gjenstand for kontroll.

Styrelederen påser at styret fungerer godt og at det oppfyller sine forpliktelser. Styreleder leder styremøtene og forbereder styresakene i samarbeid med administrerende direktør. Styreleder fører protokoll fra styremøtene, protokollen godkjennes

og signeres av samtlige styremedlemmer. I tillegg til de ordinære styremøter avholdes på årlig basis strategisamling for fordypning i sentrale utfordringer og muligheter for selskapet. Styret leder selskapets strategiske planlegging, og vurderer strategien jevnlig.

Styret velger nestleder som kan fungere når styrelederen ikke kan eller bør lede styrets arbeid. Dette er særlig aktuelt fordi styrets leder har deltatt i arbeidet med forhandlinger med partnere i farmaindustrien.

Styret har vurdert bruk av revisjonsutvalg og kompensasjonsutvalg. På bakgrunn av selskapets størrelse har formelle styreutvalg så langt ikke vært benyttet. Finansiell rapportering og godtgjørelse til ledende ansatte er sikret grundig og uavhengig behandling ved at sakene behandles av et samlet styre, hvor fem av syv medlemmer er ansett som uavhengige av den daglige ledelsen. DiaGenic vurderer å etablere et revisjonsutvalg etter at nytt styret er valgt på ordinær generalforsamling 2011.

Styret evaluerer styrets sammensetning og styrearbeidet minst en gang per år. Evalueringen omfatter også måten styret fungerer på både individuelt og som gruppe i forhold til de mål som settes for arbeidet.

10. Risikostyring og intern kontroll

Risikostyring og intern kontroll er viktig for at DiaGenic skal kunne nå sine strategiske mål og utgjør en integrert del av ledelsens beslutningsprosesser og er et sentralt element for organisering, rutiner og systemer. Kravene til risikostyring og intern kontroll er evaluert av ledelse og styre og det er utarbeidet et sett av hensiktsmessige systemer. I denne forbindelse vil det også bli lagt vekt på å sikre at selskapet opererer innenfor aksepterte etiske retningslinjer og verdier, herunder hvordan ansatte kan kommunisere forhold knyttet til ulovlig eller uetisk adferd fra selskapets side til styret. DiaGenic mener at verdier og kontrollrutinene tilfredsstiller krav til samfunnsansvar i forhold til omfanget og virksomhetens art, men har foreløpig ikke utarbeidet retningslinjer spesielt for samfunnsansvar.

DiaGenic opererer innen en bransje som er velregulert og risikostyring blir en naturlig del av driften. Selskapets kommersielle produkter omfattes av et kvalitetssystem som omfatter alle sider ved organisasjonen som kan påvirke produktene. Selskapet har i tillegg identifisert,

kartlagt og dokumentert vesentlige risikofaktorer enten det er operasjonelle, markedsmessige eller finansielle risikofaktorer. Disse risikofaktorene er nærmere beskrevet i notene til årsregnskapet.

Selskapets finansielle rapportering følger de lover og regler som gjelder for et selskap notert på Oslo Børs. I tillegg til eksterne lover og regler finnes det grunnleggende rutiner og retningslinjer knyttet til den finansielle rapporteringen. Minst en gang i året gjennomgår styret Selskapets risikoprofil knyttet til strategiske, operasjonelle og transaksjonsrelaterte forhold.

Som børsnotert selskap påhviler et spesielt ansvar i forbindelse med de krav som stilles til innsidereglement, informasjonsflyt og aksjehandel. DiaGenic har retningslinjer som sikrer at styremedlemmer, ledende ansatte og andre innsidere, følger aktuelle lover og regler med hensyn til innsidehandel av selskapets aksjer.

11. Godtgjørelse til styret

Generalforsamlingen i DiaGenic bestemmer godtgjørelsen til styret basert på valgkomiteens innstilling. Godtgjørelsen til styret skal reflektere styrets ansvar, kompetanse, tidsbruk og virksomhetens kompleksitet og det faktum at det er et børsnotert selskap. Godtgjørelsen vil være i form av et fast årlig beløp, og er ikke knyttet opp mot selskapets resultat eller aksjekurs.

Enkelte styremedlemmer i DiaGenic kan utover de rene styreoppgavene utføre oppgaver av mindre økonomisk betydning på forespørsel fra styrets leder. Styrets leder har i 2010 hatt oppgaver utover de rene styrelederoppgavene i forbindelse med avtalerinngåelse med partnere. Honorering for arbeid utført utover det rene styrearbeid er begrenset oppad til NOK 450.000,- per år. Styret er oppmerksomme på de aktsomhetskrav dette medfører i forhold til informasjon til generalforsamlingen, og eventuelle avtaler mellom selskapet og selskapets styremedlemmer er godkjent av hele styret. Det vises i denne forbindelse også til vurderingen av uavhengige styremedlemmer og styrets leder under pkt 8. ovenfor. Det informeres om alle godtgjørelser til de enkelte styremedlemmer og styrets leder i årsrapporten.

12. Godtgjørelse til ledende ansatte

Styret utarbeider retningslinjer for godtgjørelse til ledende ansatte i selskapet. Retningslinjer og elementer av godtgjørelse til administrerende direktør og andre ledende ansatte fremgår av notene til årsregnskapet. Retningslinjene for

Eierstyring og selskapsledelse

godtgjørelse til ledende ansatte fremlegges for generalforsamlingen. Styret vurderer godtgjørelsen til ledende ansatte å være på markedsnivå, og uten elementer av urimelig karakter for eksempel i forbindelse ved fratreden eller avslutning av arbeidsforhold.

Incentivordninger til administrerende direktør og øvrige ansatte fremgår av notene til årsregnskapet.

Incentivordningene omfatter alle ansatte unntatt gründerne Praveen Sharma og Anders Lønneborg og er i detalj fremlagt for generalforsamlingen for godkjenning. Ordningen er i form av tegningsretter, fordelt med 500.000 tegningsretter til administrerende direktør og til sammen 1.270.000 tegningsretter til øvrige ansatte. Incentivordningen for ansatte er utformet med tanke på langsiktig positiv binding til selskapet og interessefellesskap med aksjeeierne, og uten å bidra til kortsiktige disposisjoner som kan være skadelige for selskapet. Det er ikke satt tak på størrelsen på godtgjørelsen som tegningsrettene kan gi. Styret vil overfor ordinær generalforsamling 2011 foreslå en ny incentivordning til erstatning for den eksisterende som er mer tilpasset dagens markedsforhold.

13. Informasjon og kommunikasjon

Selskapet publiserer finansiell kalender for hvert år med dato for generalforsamling og dato for presentasjon av delårsrapportene. Alle pressemeldinger og børsmeldinger blir lagt ut på selskapets hjemmeside www.diagenic.com. Børsmeldinger blir også tilgjengelig på www.newsweb.no.

Selskapet følger gjeldende regelverk og praksis knyttet til informasjonsplikt, inklusive kravene til likebehandling. Adgangen til å gi informasjon om selskapet ut over de publiserte rapporter vil være begrenset i henhold til børsforskriftene. Eventuell innsideinformasjon skal kun gis til andre enn primærinnsidere i tilfeller hvor selskapet anser det nødvendig, og da med bruk av innsideerklæringer og listeføring av innsidere. Innsiderlistene føres av administrerende direktør.

DiaGenic ønsker en god og åpen dialog med sine aksjonærer, analytikere og aksjemarkedet generelt.

Selskapet avholder regelmessig presentasjoner for investorer, analytikere og aksjonærer. Selskapets administrerende direktør er ansvarlig for informasjon og investorrelasjoner. Administrerende direktør og styrets leder kan begge uttale seg på

vegne av selskapet, og delegerer eventuelt denne myndighet i aktuelle saker.

14. Selskapsovertakelse

I en eventuell tilbudssituasjon vil styret og ledelsen i selskapet arbeide for at aksjeeierne blir likebehandlet. Styret skal sørge for at aksjeeierne har informasjon og tid til å vurdere budet og søke å gi en anbefaling til aksjeeierne om budet bør aksepteres eller ikke. Styret og ledelsen vil bidra til at virksomheten ikke forstyrres unødig i en tilbudssituasjon. For øvrig vil en slik situasjon være regulert av de bestemmelser som gjelder for børsnoterte foretak.

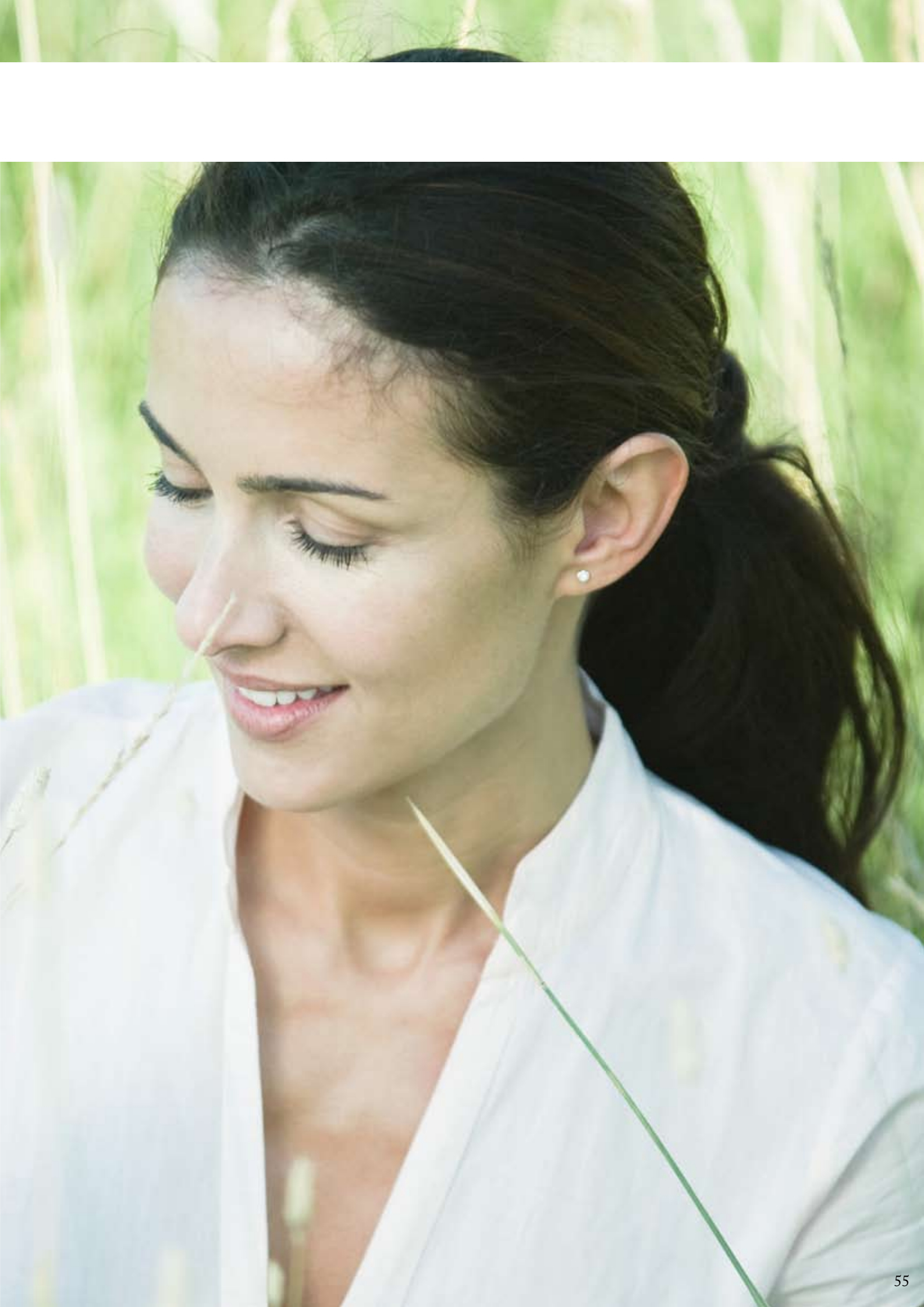
15. Revisor

Revisor deltar i styremøte som behandler årsregnskapet, men selskapet har ikke praktisert årlige møter med styret for gjennomgang av intern kontroll, ref punkt 10 ovenfor mht behovet for intern kontroll. Revisor presenterer årlig en plan for revisjonsarbeidet til styret.

Styret avholder minst ett årlig møte med revisor uten at administrerende direktør eller andre fra den daglige ledelsen er til stede.

Styret har fastsatt retningslinjer for ledelsens adgang til å benytte revisor til andre tjenester enn revisjon. Det fremkommer av noter til regnskapet at bruk av revisor til andre tjenester har vært begrenset.

Honorar går til revisor går frem av note 5 i årsregnskapet og er kategorisert i lovpålagte revisjonstjenester og andre tjenester. Forslag til honorar for lovpålagt revisjon fremlegges av styret til generalforsamlingen for godkjenning.





Nøkkeldata for DiaGenic aksjen

Nøkkeldata for aksjen

Ticker

DIAG

ISIN	NO0010081235
Børs	Oslo Børs
Kontofører	DnB NOR Bank ASA
Notert	27. august 2004
Totalt antall aksjer 31. desember 2010	270.236.520
Gjennomsnittlig antall utestående aksjer i 2010	214.331.041
Pålydende per aksje	NOK 0,05
Aksjekapital per 31. desember 2010	NOK 13,5 millioner
Aksjekurs 30. desember 2009	NOK 2,09
Aksjekurs 30. desember 2010	NOK 0,97
Endring i aksjekurs i 2010	-54%
Markedsverdi per 31. desember 2010	NOK 262 millioner
Høyeste aksjekurs 2010	NOK 3,34
Laveste aksjekurs 2010	NOK 0,57
Antall aksjer omsatt i 2010	359.069.337
Omløpshastighet 2010	168%
Gjennomsnittlig daglig omsetningsvolum	1.424.878

DiaGenic aksjen

EIERSTRUKTUR OG AKSJONÆRPOLICY

DiaGenic er notert på Oslo Børs og aksjonærlisten har et betydelig innslag av institusjonelle og private investorer fra Norden. Finansieringen av DiaGenics drift har i hovedsak vært i form av egenkapital samt offentlige midler. Selskapet har ennå ikke oppnådd inntekter tilstrekkelig til å dekke kostnader og dermed oppnå positiv kontantstrøm fra drift. Derfor er DiaGenic opptatt av å tilrettelegge for kapitalinnhenting i aksjemarkedet ved å utvikle selskapet til et stadig mer attraktivt investeringsobjekt for både norske og internasjonale investorer - slik at finansiell handlefrihet sikres. Selskapet vil først når langsiktig lønnsomhet er bekreftet vurdere forslag om utbytte. Selskapet har kun én aksjeklasse og ingen spesielle reguleringer knyttet til aksjene. En aksje utgjør således én stemme.

UTVIKLING I AKSJEKURSEN OG OMSETNINGSVOLUM

I 2010 har sluttkurs for DiaGenic aksjen variert mellom NOK 0,59 og 2,91. Ved inngangen til 2010 var sluttkurs 2,09 og ved utgangen var kursen 0,97 en nedgang på 54%. Til sammenligning har Oslo Børs sin Health Care Equipment & Service Index (OSE3510) falt med 8 % i tilsvarende periode. Basert på sluttkurs ved årets slutt var selskapet verdsatt til NOK 262 millioner. Selskapets aksjer har likviditetsgarantist for å bidra til økt omsetning i aksjen og er listet på OB Match listen på Oslo Børs. For 2010 var gjennomsnittlig omsetning per dag 1.424.000 aksjer mot 203.000 aksjer for 2009. DiaGenic fortsetter arbeidet for å øke interessen og omsetningen av aksjen, i den hensikt å gjøre aksjen et stadig mer attraktivt investeringsobjekt.

OPSJONER OG TEGNINGSRETTETTER

DiaGenic har benyttet tegningsretter til ansatte som incentiv til langsiktig binding til selskapet. Alle slike ordninger er basert på at tegningskurser ved tildelingstidspunktet ikke skal være lavere enn børskurs. Administrerende direktør er tildelt tegningsretter som til sammen gir rett til å tegne 500.000 aksjer til tegningskurs på minimum NOK 6,22 per aksje. Øvrige ansatte er omfattet av en tegningsrettsordning som til sammen gir rett til å tegne 1.270.000 aksjer til en tegningskurs på minimum NOK 6,50 per aksje. Selskapet har ingen opsjonsordninger eller tegningsrettsordninger utover det som er beskrevet over.

Aksjonærstruktur per 31. desember 2010

Intervaller	Antall aksjonærer	Antall aksjer	Eierandel
1-10000	1 540	6 072 836	2,2%
10001-50000	855	21 820 235	8,1%
50001-250000	346	38 152 650	14,1%
250001-1000000	109	52 860 886	19,6%
1000001-5000000	24	53 418 223	19,8%
5000001-	10	97 911 690	36,2%
Totalt	2 884	270 236 520	100%

Eierstruktur per 31. desember 2010

Navn	Antall aksjer	Eierandel
Storebrand Vekst	25 248 830	9,34%
Tredje AP-fonden	15 963 795	5,91%
Alfred Berg Gambak	13 648 880	5,05%
DnB NOR SMB	8 500 000	3,15%
Gec Holding AS	6 465 000	2,39%
DnB NOR Grønt Norden	6 192 000	2,29%
Holberg Norge	6 020 483	2,23%
Holberg Norden	5 661 992	2,10%
Nordea Nordic Equity Hedge Fund	5 149 670	1,91%
SIX SIS AG 25PCT	5 061 040	1,87%
Verdipapirfondet Nordea Kapital	4 800 000	1,78%
Karl Wilhelm Haavind	3 560 000	1,32%
Spar Investor Norge	3 500 000	1,30%
Verdipapirfondet Nordea Avkastning	3 400 000	1,26%
Victory Life	3 320 500	1,23%
Anders Lønneborg	3 114 767	1,15%
Morten Klein AS	3 000 000	1,11%
MP Pensjon PK	2 926 533	1,08%
Capveen AS	2 662 128	0,99%
Praveen Sharma	2 490 764	0,92%
Sum 20 største aksjonærer	130 686 382	48,36%
Sum øvrige aksjonærer	139 550 138	51,64%
Totalt antall aksjer	270 236 520	100,00%



DiaGenic aksjen



Tidspunkt	Hendelse	Antall aksjer	Totalt antall aksjer	Aksje-kapital (NOK)	Pålydende pris per aksje (NOK)	Kurs per aksje (NOK)
Apr. 2004	Fondsemissjon	16 929 264	21 161 580	1 058 079	0,05	-
Mai 2004	Emisjon	1 315 406	22 476 986	1 123 849	0,05	-
Jun. 2004	Fusjon	10 110 150	32 587 136	1 629 357	0,05	-
Apr. 2005	Emisjon	3 129 384	35 716 520	1 785 826	0,05	6,50
Jul. 2005	Innløsning av opsjoner	10 000	35 726 520	1 786 326	0,05	3,00
Aug. 2005	Innløsning av opsjoner	10 000	35 736 520	1 786 826	0,05	3,00
Mar. 2006	Emisjon	3 500 000	39 236 520	1 961 826	0,05	9,50
Sep. 2006	Innløsning av opsjoner	45 000	39 281 520	1 964 076	0,05	3,00
Nov. 2006	Emisjon	80 000	39 361 520	1 968 076	0,05	6,22
Nov. 2006	Innløsning av opsjoner	405 000	39 766 520	1 988 326	0,05	3,00
Mai 2007	Emisjon	3 970 000	43 736 520	2 186 826	0,05	6,50
Mai 2008	Emisjon	8 000 000	51 736 520	2 586 826	0,05	5,60
Jul. 2009	Emisjon	2 500 000	54 236 520	2 711 826	0,05	3,74
Nov. 2009	Emisjon	12 500 000	66 736 520	3 336 826	0,05	2,75
Feb. 2010	Emisjon	3 500 000	70 236 520	3 511 826	0,05	2,75
Nov. 2010	Emisjon	140 000 000	210 236 520	10 511 826	0,05	0,50
Dec. 2010	Emisjon	60 000 000	270 236 520	13 511 826	0,05	0,50

UTVIKLING I AKSJEKAPITALEN

Siden børsnoteringen i 2004 og frem til og med 2010 har selskapet gjennomført ti emisjoner som har tilført egenkapital på til sammen NOK 280 millioner. Aksjekapitalen i selskapet ved utgangen av desember 2010 utgjorde NOK 13.511.826 fordelt på 270.236.520 aksjer hver med pålydende NOK 0,05.

DiaGenic ASA

Grenseveien 92, NO - 0663 Oslo, www.diagenic.com, Tel: 23 24 89 50, Faks: 23 24 89 59

