

Kvartalsrapport 2011

DiaGenic ASA



Q1

Q2

Q3

Q4

DiAGENiC

- **Samarbeidsprosjektet med Pfizer om utvikling av MCI og AD progresjon biomarkører har en positiv utvikling og forløper i henhold til studieplan**
- **Diskusjoner med flere ledende farmasøytiske- og billeddiagnostikkselskaper om samarbeid og bruk av blodbasert tidligdiagnostikk for AD skrider tilfredsstillende fremover**
- **Inngått samarbeid med Ferghana Partners Group for å støtte opp om kommersielle transaksjoner med farmasøytiske og diagnostiske partnere**

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 genekspressjonsanalyse 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®)

BIOMARKØRER FOR LEGEMIDDEL UTVIKLING OG ”COMPANION” DIAGNOSTIKK

Et viktig strategisk satsningsområde for DiaGenic er biomarkører for legemiddelutvikling og “companion diagnostics”. Alzheimer sykdom (AD) er en enorm utfordring for det globale helsesystemet 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 mild kognitiv svikt (MCI), også kalt prodromal AD. Alle de store farmasøytiske selskapene jobber aktivt innen dette sykdomsfeltet, og en rekke nye legemidler som er rettet mot pasienter med prodromal AD er under utvikling. For å velge ut de riktige pasienter til kliniske studier og for å følge sykdomsutviklingen er det behov for nye diagnoseverktøy.

Samarbeidsavtalen med Pfizer har som mål å identifisere diagnostiske verktøy som kan hjelpe med utvelgelse av de rette pasientene til kliniske studier for legemiddelutvikling innen Alzheimers feltet. Hovedmålene i Pfizer prosjektet er: 1) identifikasjon av genuttrykksmønster som kan brukes til å identifisere pasienter med mild kognitiv svikt som vil utvikle Alzheimers sykdom i løpet av de neste årene, og 2) identifisering av genuttrykksmønster som kan identifisere sykdomsprogresjon i AD pasienter. Den første testen kan brukes for pasient seleksjon i kliniske studier for pre demens stadier av AD og den andre for å monitorere effekt av legemiddelet.

Pfizer prosjektet skrider fremover i henhold til forventede tidslinjer i kontrakten. Denne innovative studien inneholder fire sekvensielle arbeidspakker;

- 1. Innsamling av kliniske prøver og påfølgende medisinsk vurdering av kliniske data fra en konsensusgruppe
- 2. Analytisk validering av> 1200 prøber for gensekvenser som skal analyseres
- 3. Laboratorieanalyse av alle kliniske prøver og referanse/tekniske prøver på neste generasjons IVD instrument, ViiA7 ABI
- 4. Bioinformatisk analyse av PCR resultatene på hvert genuttrykk fra hver pasient

DiaGenic har opparbeidet en unik biobank med AD

og MCI prøver fra egne kliniske studier som brukes i Pfizer prosjektet. Ved utgangen av kvartalet hadde DiaGenic fullført de to første arbeidspakene og utført 50 % av laboratorieanalysene. Etter laboratorieanalysene følger komplekse bioinformatiske studier som innebærer innledende datainnsamling, etterfulgt av teknisk analyse av >200.000 individuelle PCR reaksjoner med påfølgende biologisk modellering. DiaGenic har som mål å rapportere de første studieresultatene i andre halvdel av 2011. Disse resultatene vil være en av milepælene i det kommersielle samarbeidet med Pfizer.

Parallelt med Pfizer studien, har vi aktivt synliggjort vår kompetanse, våre kjerneområder og diagnostiske tester til ledende farmasøytiske selskaper som er tungt engasjert i AD-feltet. Tilbakemeldingene på DiaGenics konsept og verdien som dette vil gi våre kunder er veldig oppmuntrende. Ytterligere klinisk dokumentasjon på korrelasjon til andre diagnostiske modaliteter (som CSF biomarkører eller 18F-Amyloid PET-ligander) eller resultater fra Pfizer MCI studien er sterkt ønsket for å eskalere de kommersielle diskusjonene med farma selskap utover forsknings- og utviklingssamarbeid.

I tillegg er det fremgang i diskusjoner med produsenter av amyloid PET tracere knyttet til mulige forsknings- og utviklingssamarbeid for å demonstrere diagnostiske sammenlignbarhet.

Disse dialogene omfatter også en mulig bruk av blod baserte biomarkører sammen med kostbar PET billediagnostikk som en del av en fremtidig, multimodal AD diagnostikk og behandling.

For å støtte aktivitetene med forretningsutvikling innenfor både brystkreft og CNS-feltet, har DiaGenic valgt å samarbeide med Ferghana Partners Group (www.ferghanapartners.com). Ferghana Partners er en ledende internasjonal rådgiver på seniornivå til helsesektoren og som har spesialisert seg på bedriftsrådgivning på seniornivå. Ferghana vil identifisere potensielle lisenstakere av DiaGenic’s teknologi og gi råd om potensielle kommersielle transaksjoner som følge av deres og DiaGenic’s pågående interaksjoner med legemiddel og diagnostikk selskaper.

For å støtte DiaGenic’s ”companion diagnostics” initiativ i CNS-feltet, ga administrerende direktør Erik Christensen muntlige presentasjoner på ” Blood Based Gene Expression Biomarkers for Alzheimer’s disease in Clinical Trials ” på to internasjonale ”companion diagnostics” møter siste kvartal; Advancing Companion Diagnostic Development, 24.-26. januar -Barcelona, Spania og på Global Companion Diagnostics Forum, 15.-17. mars, London, UK. Presentasjonene fremhevet behovet for nye biomarkører innen AD legemiddelutviklingen og den pågående utviklingen av MCI biomarkør som utføres av DiaGenic.

FORSKNING OG UTVIKLING

ALZHEIMERS SYKDOM

Den europeiske og amerikanske multisenter studien fortsetter med årlig innsamling av blodprøver fra pasienter med mild kognitiv svikt og kontroller fra samme aldersgruppe. Denne studien er instrumentell for å bygge en biobank med serieprøver av høy kvalitet og for å støtte utviklingen av MCItect. Supplement av prøver som inneholder CSF eller amyloid PET fra andre kliniske studier er prioritert. DiaGenic har nylig fått tilgang til blodprøver fra en nylig startet MCI studie i sør-Sverige. Ansvarlig for studien er professor Oskar Hansson ved Lunds Universitet, som tidligere har gjennomført flere longitudinelle MCI studier, hvor flere AD relaterte CSF tester var inkludert. Denne studien vil følge 300 MCI pasienter over 4-5 år med et omfattende batteri av kliniske og laboratorie prosedyrer, inkludert CSF. Bruk av 18F PET imaging på et delsett av prøvene blir også diskutert.

For bedre å forstå den biologiske relevansen av våre gener har ytterligere studier blitt utført og presentert. ”Biological Significance of a 96 Gene Expression Assay Developed to Aid the Diagnosis of Alzheimer’s Disease” ble presentert av Anders Lönneborg på 10th International Conference on

Alzheimer’s & Parkinson’s Diseases (AD/PD), 9.-13. mars - Barcelona, Spania. Denne studien viser at ADtect® inneholder minst 44 gener som koder for proteiner nært knyttet til kjent AD biologi og at den systemiske responsen på AD i perifert blod inneholder informasjon knyttet til kjent biologi av sykdommen. Dette støtter konseptet med å bruke blod som et surrogat for å studere AD biologi og en måte å diagnostisere sykdommen på som ikke er invasiv.

PARKINSONS SYKDOM

Den europeiske multisenterstudie (delvis finansiert av Norges forskningsråd) som støtter utviklingen av en test for tidlig Parkinsons sykdom har rekruttert mer enn 700 PD pasienter, kontroller og pasienter med beslektede nevrologiske sykdommer. En undergruppe bestående av 79 PD pasienter og 105 kontroller og tekniske prøver har vært analysert gjennom en hel genom screening (47.000 prøber) for å identifisere sykdomsrelaterte prøber (gen uttrykk) og for å utvikle sykdoms spesifikke diagnostiske modeller. Foreløpige bioinformatiske analyser indikerer at en presis diagnostisk test kan utvikles ved hjelp av vår teknologi. Videre bioinformatisk arbeid er nødvendig for å identifisere en mindre

undergruppe av prøber som gjør den endelige matematisk modellering og sykdom klassifisering. Neste trinn etter denne studien vil være teknologi overføring til en diagnostisk plattform (f.eks PCR), som er planlagt i andre halvdel av 2011.

SPIDIA

DiaGenic er partner i EU-finansierte (€ 9M) prosjektet SPIDIA (www.spidia.eu), som koordineres av Qiagen GmbH, som tar sikte på å forbedre og standardisere den kritiske preanalytiske håndteringen av pasient prøven før det blir utført in-vitro diagnostisk analyse som genekspresjon. Som en delleveranse i prosjektet, har DiaGenic nå utviklet et nytt blodbasert verktøy for kvalitetskontroll. I tillegg samarbeider DiaGenic med Qiagen GmbH for å optimalisere pre-analytisk arbeidsflyt gjennom testing og forbedring av automatiserte ekstraksjonsmetoder. Automatisering av de pre-analytiske trinnene vil kunne redusere kostnader og øke prosesseringskapasiteten til DiaGenics tester.

FREMTIDSUTSIKTER

- Levere på ”companion diagnostics” initiativet, med utviklings- og lisensavtaler med farmasøytiske og billediagnostikk selskaper som opererer innen CNS feltet
- Sørge for en vellykket leveranse på Pfizer samarbeidet i 2011
- Styrke og strukturere organisasjonen for å støtte selskapets farma strategi

Økonomi

Resultatet forbedret med NOK 2,8 millioner sammenlignet med 1. kvartal 2010. NOK 87 millioner i likvider ved kvartalets slutt.

Selskapet har i første kvartal inntekter på NOK 1,6 millioner fra samarbeidsavtaler med farma. I kvartalet har fokus vært rettet mot diskusjoner med potensielle partnere med det formål å inngå ytterligere samarbeidsavtaler, samt støtte til Pfizer prosjektet og pågående kliniske studier innen nevrologi feltet (Alzheimer og Parkinson).

Sammenligningstall fra tilsvarende periode forrige år er vist i parentes.

TOTALRESULTAT

Inntekter og forskningsstøtte
DiaGenic hadde driftsinntekter på TNOK 1.608 (TNOK 0) i 1. kvartal 2011. Driftsinntekter i kvartalet er relatert til inntekter fra samarbeidsavtaler med farma basert på oppnådde milepæler, som vil variere fra kvartal til kvartal. Forskningsstøtte nettoføres i regnskapet (som reduksjon av andre driftskostnader). I 1. kvartal 2011 utgjorde forskningsstøtte TNOK 990 (TNOK 863).

Driftskostnader
For første kvartal 2011 utgjorde sum driftskostnader etter fradrag for offentlige tilskudd TNOK 11.231 (TNOK 11.933). Av totale driftskostnader for 1. kvartal 2011 utgjorde lønn og personal-kostnader TNOK 6.177 (TNOK 6.374) og øvrige driftskostnader TNOK 4.244 (TNOK 5.365). Varekostnader for 1. kvartal 2010 utgjorde TNOK 811 (TNOK 194), som er en økning fra tilsvarende periode i 2010 som følge av vareforbruk knyttet til prosjekter med farma.

FINANSIELL STILLING

Sum eiendeler var på TNOK 96.835 den 31. mars 2011 (TNOK 42.146), og av dette utgjorde omløpsmidler TNOK 92.664 (TNOK 38.566). Likvider utgjorde størsteparten av omløpsmidlene og utgjorde TNOK 86.687 (TNOK 32.921) ved utgangen av mars. Samlet verdi av varelageret utgjorde den 31. mars 2011 TNOK 1.734 (TNOK 2.425).

Egenkapitalen var 31. mars 2011 på TNOK 80.469 (TNOK 26.352). Kortsiktig gjeld var 31. mars 2011 på TNOK 8.424 (TNOK 7.448) og pensjonsforpliktelser beløp seg til TNOK 3.241 (TNOK 2.774).

Annen langsiktig gjeld ved utgangen av 1. kvartal 2011 utgjorde TNOK 4.702 (TNOK 5.572) og er knyttet til leasing av utstyr til selskapets laboratorium og et lån til Innovasjon Norge.

KONTANTSTRØMMER

For første kvartal 2011 utgjorde kontantstrøm fra operasjonelle aktiviteter TNOK -11.563 (TNOK -10.995). Den viktigste årsaken til endring av kontantstrøm fra operasjonelle aktiviteter for 2011 sammenlignet med 2010 er forskjeller i resultat før skatt. Selskapets likvider er plassert i bank og utgjorde 31. mars 2011 TNOK 86.687 (TNOK 32.921).

FINANSIERING OG EGENKAPITAL

Langsiktig finansiering av Selskapet ble sikret i fjerde kvartal 2010 etter emisjoner på til sammen NOK 100 millioner. Totalt antall aksjer i DiaGenic økte dermed fra 70 236 520 til 270 236 520 aksjer, hver med pålydende på NOK 0,05 per aksje. Aksjekapitalen har som følge av kapitalforhøyelsen økt fra NOK 3 511 826 til NOK 13 511 826.

RISIKO FAKTORER

Informasjonen inkludert i denne rapporten inkluderer fremtidsutsikter som beskriver aktiviteter, hendelser eller utvikling som selskapet forventer, planlegger, tror på eller antar vil inntreffe i fremtiden. Disse utsagnene er basert på forutsetninger gjort av selskapet, og som er utenfor selskapets kontroll og avhengig av risikofaktorer og usikkerhetsmomenter. Selskapet er eksponert overfor et stort antall risikofaktorer inklusive, men ikke begrenset til, markedsaksept av selskapets produkter, nødvendig myndighetsgodkjennelse, klinisk effektivitet av selskapets produkter. Det henvises til årsrapporten for 2010 eller prospekt datert 2. november 2010 for ytterligere informasjon knyttet til risikofaktorer. Som et resultat av overnevnte eller andre risikofaktorer kan virkelige hendelser og virkelig resultat avvike signifikant fra det som er indikert i forutseende utsagn. De viktigste risiko- og usikkerhetsfaktorene for 2011 er knyttet til mulige avtaler med viktige industripartnere innen helse samt utfallet knyttet til leveransen av slike avtaler med viktige industripartnere.

REGNSKAP - 1. KVARTAL 2011
Oppstilling over totalresultat

Note	2011	2010	2010
(alle tall i hele NOK 1 000)	Q1	Q1	1.1.-31.12.
Driftsinntekter			
Andre driftsinntekter	1 608	0	1 093
Sum driftsinntekter	1 608	0	1 093
Driftskostnader			
Vareforbruk	4811	194	1 805
Sum varekostnad	811	194	1 805
Driftskostnader			
Lønnskostnader	6 177	6 374	22 129
Avskrivninger	238	235	923
Andre driftskostnader	4 005	5 131	18 768
Sum andre driftskostnader	10 420	11 739	41 820
Sum driftskostnader	11 231	11 933	43 625
Driftsresultat	-9 623	-11 933	-42 532
Finansinntekter	728	224	1 058
Finanskostnader	151	106	348
Netto finansinntekter/kostnader	577	117	710
Resultat før skatt	-9 046	-11 816	-41 821
Skattekostnad	0	0	0
Periodens resultat	-9 046	-11 816	-41 821
Annet totalresultat	0	0	0
Totalresultat	-9 046	-11 816	-41 821
Resultat pr. aksje (tall i NOK)	5	-0,03	-0,17
Utvannet resultat pr. aksje (tall i NOK)	5	-0,03	-0,17
			-0,20
			-0,20

REGNSKAP - 1. KVARTAL 2011

Oppstilling av finansiell stilling

	Note	2011	2010	2010
(Tall i NOK 1.000)				
Eiendeler				
Anleggsmidler				
Goodwill		572	572	572
Programvare		1 139	1 475	1 223
Varige driftsmidler		2 460	1 533	2 614
Sum anleggsmidler		4 172	3 580	4 410
Omløpsmidler				
Varer	4	1 734	2 425	978
Kundefordringer		34	0	2 999
Andre fordringer		4 209	3 220	4 476
Likvider		86 687	32 921	98 838
Sum omløpsmidler		92 664	38 566	107 291
Sum eiendeler		96 835	42 146	111 700
Egenkapital og gjeld				
Egenkapital				
Aksjekapital	2	13 512	3 512	13 512
Innskutt egenkapital	2	117 824	34 656	117 906
Periodens resultat		-50 867	-11 816	-41 821
Sum egenkapital		80 469	26 352	89 596
Avsetning for forpliktelser				
Pensjonsforpliktelse		3 241	2 774	3 084
Sum avsetning for forpliktelser		3 241	2 774	3 084
Annen langsiktig gjeld				
Annen langsiktig gjeld		4 702	5 572	5 185
Sum annen langsiktig gjeld		4 702	5 572	5 185
Kortsiktig gjeld				
Leverandørgjeld		2 670	2 310	6 618
Skyldige offentlige avgifter		1 011	931	1 609
Annen kortsiktig gjeld		4 743	4 207	5 607
Sum kortsiktig gjeld		8 424	7 448	13 835
Sum egenkapital og gjeld		96 835	42 146	111 700

REGNSKAP - 1. KVARTAL 2011

Oppstilling av kontantstrømmer

	Note	2011	2010	2010
(Tall i NOK 1.000)				
Likvider tilført/brukt på virksomheten				
Resultat før skattekostnad		-9 046	-11 816	-41 821
Periodens betalte skatt		0	0	0
Ordinære avskrivninger		238	235	923
Nedskrivninger på anleggsmidler		0	0	0
Virkelig verdi tildelte opsjoner		24	48	187
Tap ved salg av varige driftsmidler		0	0	0
Forskjell i pensjonskostnader og inn-/utbetalinger i pensjonsordninger		156	203	514
Endring i varer, kundefordringer og leverandørgjeld		-1 739	-1 153	1 602
Endring i andre kortsiktige fordringer og gjeld		-1 196	1 488	2 311
Netto kontantstrøm fra operasjonelle aktiviteter		-11 563	-10 995	-36 284
Likvider tilført/brukt på investeringer				
Innbetalinger ved salg av varige driftsmidler		0	0	0
Utbetalinger ved kjøp av varige driftsmidler		0	-108	-1 626
Netto kontantstrøm fra investeringer		0	-108	-1 626
Likvider tilført/brukt på finansiering				
Innbetaling av egenkapital		-106	8 747	101 858
Innbetalinger ved opptak ny langsiktig gjeld		0	0	0
Nedbetaling av langsiktig gjeld		-483	-126	-513
Netto kontantstrøm fra finansiering		-588	8 621	101 345
Netto endring i likvider i perioden		-12 151	-2 483	63 434
Kontanter og bankinnskudd		86 687	32 921	98 838

REGNSKAP - 1. KVARTAL 2011

Oppstilling av endringer i egenkapital og antall aksjer

(alle tall i NOK /antall)	Note	Aksjekapital	Overkurs-fond	Innskutt annen EK	Annen egenkapital	Sum egenkapital	Antall aksjer
Pr. 01.01.2010		3 336 826	26 036 088	0	0	29 372 916	66 736 520
Virkelig verdi tildelte tegningsrettigheter		0	0	187 293	0	187 293	0
Emisjon 22.02.2010		175 000	9 450 000	0	0	9 625 000	3 500 000
Transaksjonskostnader		0	-1 193 795	0	0	-1 193 795	0
Emisjon 03.11.2010	2	7 000 000	63 000 000	0	0	70 000 000	140 000 000
Emisjon 03.12.2010	2	3 000 000	27 000 000	0	0	30 000 000	60 000 000
Transaksjonskostnader		0	-6 573 552	0	0	-6 573 552	0
Totalresultat 01.01.-31.12.2010		0	187 293	-187 293	-41 821 423	-41 821 423	0
Pr. 31.12.2010		13 511 826	117 906 034	0	-41 821 423	89 596 439	270 236 520
Virkelig verdi tildelte tegningsrettigheter		0	0	23 833	0	23 833	0
Transaksjonskostnader		0	-105 550	0	0	-105 550	0
Totalresultat 01.01.-31.03.2011		0	23 833	-23 833	-9 046 023	-9 046 023	0
Pr. 31.03.2011		13 511 826	117 824 318	0	-50 867 446	80 468 699	270 236 520

REGNSKAP - 1. KVARTAL 2011

Noter

Note 1: Presentasjon

Den finansielle informasjonen er utarbeidet i samsvar med International Accounting Standard 34 Interim Financial Reporting (“IAS 34”). Denne finansielle informasjonen bør leses sammen med årsregnskapet for året som endte 31. desember 2010, som er utarbeidet i samsvar med International Financial Reporting Standards (“IFRS”).

Regnskapsprinsippene og beregningsmetodene som er benyttet er konsistente med de som er benyttet i siste årsregnskap.

Utarbeidelse av delårsregnskapet krever at ledelsen gjør estimater og forutsetninger som påvirker regnskapsført verdi av inntekter, utgifter, eiendeler, gjeld og opplysninger om usikre forpliktelser på datoen for delårsregnskapet. Hvis slike estimater og forutsetninger, som er basert på ledelsens beste skjønn på tidspunktet for delårsregnskapet, i fremtiden avviker fra de faktiske forhold, vil de opprinnelige estimater og forutsetninger endres etter behov i den perioden hvor omstendigheten endres.

Note 2: Fortsatt drift

Delårsregnskapet er utarbeidet under forutsetningen om fortsatt drift i henhold til “International Financial Reporting Standards”. Årsregnskapet inneholder derfor ingen justeringer for realisasjonsverdier og klassifisering av innregnede eiendeler, beløp og klassifisering av gjeld, og eventuelle andre justeringer som kan følge av at selskapet eventuelt ikke klarer å fortsette driften.

Etter emisjonen i fjerde kvartal 2010 har Selskapet tilstrekkelig med arbeidskapital for de neste 12 måneder med dagens planlagte aktiviteter. Styret bekrefter på dette grunnlag at forutsetningen om fortsatt drift er til stede, og at delårsregnskapet er avlagt i henhold til denne forutsetning.

Note 3: Nærstående parter

Transaksjoner med nærstående parter i form av konsulentttjenester har funnet sted i kvartalet. Transaksjonene i kvartalet er vurdert til ikke å være vesentlige. Selskaper som har tilknytning til nærstående parter er gjennomført til markedsmessige vilkår, basert på prinsippet om armlengdes avstand.

Leverandør:	Nærstående part:	Q1	Akk. pr. 31.03.11
Ingmar Kihlstrøm AB	Ingmar Kihlström	39 531	39 531
Cornucopia AS	Henrik Lund	45 000	45 000
		84 531	84 531

Note 4: Varelager – tall i TNOK

	Q1 2011	Q1 2010
Ferdigvarer	1.734	2.425

Varelageret er vurdert til laveste av anskaffelseskost og netto salgsverdi. Varelageret er verdsatt til anskaffelseskost.

Note 5: Resultat pr. aksje – tall i NOK

Tabellen viser endringene i antall aksjer i 2011.

	Ordinære aksjer
Antall utestående aksjer - 01.01.2011	270 236 520
Antall utestående aksjer - 31.03.2011	270 236 520
Gjennomsnittlig antall aksjer pr. 31.03.2011	270 236 520

Note 6: Hendelser etter balansedagen

Ved dato for denne rapporten har det ikke funnet sted vesentlige hendelser etter kvartalets slutt som vil påvirke selskapets posisjon på balansedagen, eller vesentlige hendelser som vil påvirke selskapets finansielle stilling i fremtiden.



DiaGenic ASA

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

