

Kvartalsrapport 2011

DiaGenic ASA



Q1

Q2

Q3

Q4

DiAGENiC

Høydepunkter



- *Samarbeidsprosjektet med Pfizer går fremover i henhold til planen, hele laboratorieanalysen og bioinformatikkanalysen er ferdigstilt.*
 - *Studierapport er til gjennomgang hos Pfizer*
- *Diskusjoner med flere ledende farmasøytiske- og billediagnostikkselskaper går fremover*
 - *DiaGenic's patent styrke innen Alzheimer har nok en gang blitt bekreftet av tredje part*
- *Dr Magnus Sjögren er rekruttert som Medisinsk sjef fra UCB Pharma med oppstart 1. september*

DIAGENIC – FORRETNINGSSTRATEGI

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 legemiddelselskaper.

CNS BIOMARKØRER FOR LEGEMIDDEL UTVIKLING OG "COMPANION" DIAGNOSTIKK

En av de største utfordringene innen Alzheimer sykdom (AD) er tidlig diagnose av sykdommen. Som et resultat av nye billediagnostiske teknikker som gjør det mulig å oppdage amyloid avleiringer og dets lokasjon i hjernen, har amyloid patologi blitt påvist så tidlig som 15-20 år før kliniske symptomer av sykdommen dukker opp. Andelen av disse som vil utvikle AD er uvisst. Bruken av MRI og PET billediagnostikk som screening av store populasjoner er verken praktisk eller økonomisk forsvarlig. Biomarkører forventes å få en stor betydning for Alzheimer diagnostisering og kliniske studier som kun baserer seg på vurderinger av kognitiv funksjon. Testene som benyttes for å vurdere kognitiv funksjon har til dels store variasjoner i presisjon som kompliserer de kliniske studiene og gjør resultatene vanskelig å tolke. Blod baserte biomarkører som er enkle i bruk og som reflekterer sykdommens progresjon vil kunne forandre hvordan kliniske studier gjennomføres og analyseres, samt potensielt kunne brukes til monitorering av terapeutisk effekt.

DiaGenic sitt samarbeid med Pfizer er første samarbeid mellom et diagnostikk selskap og markedslederen innen salg av Alzheimer medisiner (Eisai/Pfizer sitt globale salg i 2009 var på 3,5 milliarder USD) som har som mål å identifisere blodbaserte diagnostiske verktøy som kan detektere Alzheimers sykdom. Dette før dagens kliniske diagnose kan avdekke sykdommen med andre diagnoseverktøy som er mer invasive, kostbare eller upresise. Andre gensignaturer som utvikles ved Pfizer samarbeidet er signaturer som kan identifisere effekt av et legemiddel. Begge testene som utvikles kan hjelpe til med pasientutvelgelse i Alzheimer legemiddel studier.

Det første kliniske programmet med Pfizer har nå kommet til fasen hvor data skal tolkes. De

to testene som utforskes sammen med Pfizer er en test som identifiserer pasienter med mild kognitiv svikt (MCI) som innen noen få år vil utvikle Alzheimers sykdom, og en annen test som viser sykdomsprogresjon. Den første testen kan brukes klinisk som differensialdiagnostikk for å skille Alzheimer fra annen demens. Begge testene vil kunne passe som et verktøy for pasientinkludering til legemiddelutprøving for stadiene før Alzheimer demens og for å monitorere effekt av behandling av nye legemidler.

Denne innovative studien inneholder fire sekvensielle arbeidspakker:

1. Innsamling av kliniske prøver og påfølgende medisinsk vurdering av kliniske data fra en konsensusgruppe, basert på vår unike AD og MCI biobank.

2. Analytisk validering av >1100 prøver 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

Pfizer prosjektet skrider fremover i henhold til forventede tidslinjer og DiaGenic har i kvartalet ferdigstilt alle laboratorieanalysene. Mer enn 120 pasienter og kontroller var inkludert i denne studien, inkludert pasienter med stabil og fremadskridende mild kognitiv svikt (MCI), samt serie prøver av AD. Til sammen er mer enn 340.000 PCR kurver generert fra mer enn 1.100 ulike gener.

Etter kvartalets slutt har DiaGenic ferdigstilt bioinformatikk arbeidet som beskrevet i avtalen og en omfattende studierapport vil bli gjenomgått og tolket av Pfizer før de vitenskapelige resultatene blir presentert i løpet av de påfølgende måneder.

Parallelt med Pfizer studien forsetter markedsføringen av vår kompetanse, våre viktigste eiendeler og diagnostiske tester til flere ledende farmasøytiske selskaper som er tungt engasjert i Alzheimer feltet. Tilbakemeldingene på DiaGenic's konsept og verdien som dette vil gi våre kunder er veldig oppmuntrende. Positive resultater fra den ikke eksklusive forskningsavtalen med Pfizer vil åpne for et nytt momentum i Pfizer samarbeidet i tillegg til å være instrumentell i å sikre flere inntektsbringende samarbeid med identifiserte farma partnere.

Dialogene med produsenter av amyloid PET tracere knyttet til mulige forsknings- og utviklingssamarbeid går fremover, og har så langt resultert i utarbeidelse av studieprotokoller, pre-kvalifisering av kliniske studiesteder og finansierings muligheter. 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.

I kvartalet har vår eksterne konsulent Ferghana Partners Group (www.ferghanapartners.com) identifisert potensielle lisenstakere av DiaGenic's teknologi og gitt råd om potensielle kommersielle transaksjoner som følge av de pågående interaksjoner med legemiddel og diagnostikk selskaper.

Alzheimer biobank utvidelse

Serieprøver fra pasienter med mild kognitiv svikt som utvikler demens er meget viktig for videre produktutvikling som støtte til farmasøytiske selskaper sitt behov for biomarkører som kan identifisere Alzheimers før demens stadiet. Professor Charles DeCarli, som er ansvarlig for studien i USA, UC Davis, og ansvarlig for studien i Lund, Dr. Oscar Hansson skal monitorere mer enn 500 MCI pasienter for sykdomsprogresjon. Så langt er 40 % av den foreslåtte studiepopu-

lasjonen inkludert. For raskt å øke tilgangen til flere prøver til våre studier har tidligere MCI studier gjennom EDAR (Early Diagnosis of Alzheimers disease and as marker of treatment Response) samarbeidet blitt forlenget for å kunne monitorere MCI pasienter som konverterer til AD.

Annen FoU aktivitet

DiaGenic presenterte en ny analyse av den biologiske relevansen av våre ADtect® gener ved bruk av nettverk og "pathway" analyser ved Alzheimer Associations 2011 International Conference on Alzheimers Disease (AAICAD) i juli, Paris, Frankrike. Disse nye verktøyene og databasene viste at 60 av de 84 kjente genene inkludert i ADtect® koder for proteiner nært knyttet til kjent AD biologi og patologi. Posteren "Biological Significance of a 96 Gene Expression Assay Developed to Aid the Diagnosis of Alzheimers Disease" ble presentert av Forskningsdirektør og gründer Anders Lönneborg og tiltrakk seg vesentlig interesse fra både farmasøytisk industri så vel som akademisk.

Parkinsons sykdom

Parkinson's sykdom (PD) er den nest mest vanlige nevrodegenerative sykdommen etter Alzheimers sykdom. Mellom 1 til 1,5 millioner amerikanere antas å lide av PD og ca. 60.000 amerikanere diagnostiseres hvert år. Radiofarmasøytisk billediagnostikk som DaTscan brukes som et supplement til andre kliniske vurderinger for å diagnostisere PD, noe som gir mer enn 90 % treffsikkerhet på senere stadier i sykdommen (der mer enn 70% av nevronene er tapt). Farma selskapene er tilbakeholdne til bruk av DaTscan i tidligere sykdomsstadier hvor færre nevroner er ødelagt og har et sterkt fokus på biomarkører for tidlige sykdomsstadier. Per i dag holder minst 26 farmasøytiske selskaper på med utvikling av legemidler der formålet er å utvikle sykdomsmodifiserende legemidler.

Den europeiske multisenterstudie (delvis finansiert av Norsk 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. Pasienter har blitt rekruttert

fra Norge, Sverige, Tyskland og Italia. En undergruppe bestående av 160 denovo pasienter (tidlig PD uten legemiddelbehandling) har blitt monitorert over 2 år for sykdomsprogresjon.

En annen undergruppe bestående av 79 PD pasienter, inkludert 27 denovo PD, og 109 kontroller og tekniske prøver har blitt analysert gjennom en hel genom screening (47.000 prober) for å identifisere sykdomsrelaterte prober (gen uttrykk) og for å utvikle sykdoms spesifikke diagnostiske modeller. Denne studien har identifisert mer enn 2000 gener som er påvirket av sykdommen. Grupper av disse genene viser en treffsikkerhet i denovo PD på 70%, og i overkant av 85% på PD pasienter (mindre enn 5 års behandling).

Det bioinformatiske arbeidet vil bli presentert ved 32nd Annual Conference of the International Society for Clinical Biostatistics 21-25 August 2011 Ottawa, Canada med tittelen "Predicting Parkinson's disease by integrating clinical and microarray data with Canonical Partial Least Squares".

Bioinformatikk analyser supporterer at en presis diagnostisk test kan utvikles ved hjelp av vår teknologi. Studieresultatene vil bli diskutert med farma selskaper som har vist interesse i vår teknologi for å sikre videre utvikling i henhold til deres behov for biomarkører.

MOLEKYLÆRDIAGNOSTIKK – ALZHEIMERS SYKDOM

I en ekstern spørreundersøkelse gjennomført i fem land (USA, Frankrike, Tyskland, Spania og Polen), sier mer enn 85% av de spurte at dersom de opplevde forvirring og hukommelsessvikt, vil de ønske å oppsøke en lege for å kartlegge om symptomene skyldes Alzheimers sykdom. Mer enn 94% ønsker det samme dersom et familiemedlem opplever symptomene. Nesten halvparten tror det finnes en pålitelig medisinsk test som kan påvise om en person som lider av forvirring og hukommelsessvikt er i en tidlig fase av Alzheimers sykdom. Undersøkelsen viste også interesse for prediktiv testing. Ca. 2/3 av de spurte sier de ville tatt en medisinsk test som kunne si om de vil utvikle Alzheimer før symptomene har kommet. Denne undersøkelsen ble utarbeidet og analysert av Alzheimer Europe og Harvard School of Public Health og presentert ved Alzheimers Association International Conference 2011 i juli. Denne uavhengige publikasjonen støtter DiaGenic sitt syn på den kliniske bruken av vår diagnostiske AD test.

DiaGenic sin distributør i Spania har startet markedsføringen av ADtect® til utvalgte private klinikker. Det er fortsatt for tidlig å konkludere, men tilbakemeldingene så langt har vært positive. Sent i kvartalet inngikk Ferrer et samarbeid med laboratoriekjeden Labco som vil øke tilgjengeligheten i Spania. ADtect® ble analysert av DNAvision i Belgia.

For å muliggjøre tidligere inntektsstrømmer er DiaGenic sin strategi for markedsadgang til USA for ADtect® en trinnvis modell der første trinn er å gå i markedet med en laboratorieutviklet test (LDT) av en partner før full FDA godkjenning (PMA).

Videre utvikling av ADtect® pågår, inklusive bioinformatikk studier av tidligere gjennomførte studier med dagens analytiske plattform (ABI 7900 HT) og nye studier på neste generasjons PCR system fra Applied Biosystems, ViiA7. Sistnevnte instrument tar sikte på en FDA god-

kjenning og fremtidige US versjoner av ADtect® vil bli utviklet for dette instrumentet. Et mindre utvalg av gener har blitt identifisert i en ViiA7 studie, disse demonstrerer en høy treffsikkerhet på tvers av ulike kliniske studier. Et mindre utvalg gener kan gi gevinster kostnadsmessig men også gi økt robusthet og økt fleksibilitet med hensyn på valg av analytisk plattform.

Patent

Gjennom interaksjon med potensielle multinationale partnere dette kvartalet har DiaGenic's patentportefølje blitt grundig gjennomgått av vedkommendes patent advokater. DiaGenic sin patentstyrke innen Alzheimer området (patent-familie 1) har nok en gang blitt bekreftet, særlig for det amerikanske markedet. Disse familie 1 patentene dekker diagnose og sykdomsmonitorering av alle stadier av Alzheimer sykdom, inklusive stadiene før demens.

DiaGenic har etter kvartalets slutt blitt meddelt

at familie 2 patentet PCT/GB03/005102 har blitt akseptert av ARIPO (African Regional Intellectual Property Organisation).

Organisasjon

DiaGenic sin organisasjon har blitt tilpasset til selskapets nye strategi og styrket gjennom rekruttering av Dr Med Magnus Sjögren som Medisinsk sjef i DiaGenic. Magnus har bred erfaring innen det neurodegenerative sykdomsfeltet fra farmasøytiske selskaper og akademia. Han kommer fra rollen som Vice President Global Exploratory Development i UCB Pharma, og har tidligere erfaring fra senior direktør roller i Schering Plough og Organon og direktør (neuroscience disease area expert) i Astra Zeneca. Magnus er i tillegg Professor ved Karolinska Institutet. Hans akademiske forskning inkluderer studier på biomarkører i neurologiske sykdommer og han er spesialist i nevrologi og psykiatri (Doktorgrad 1999).

FREMTIDSUTSIKTER

1. Effektivt bruke resultater fra Pfizer studien eksternt og å utvide Pfizer samarbeidet videre
2. Kommunisere resultater fra Pfizer studien i de kommende måneder
3. Levere på "companion diagnostics" initiativet, med utviklings- og lisensavtaler med farmasøytiske og billeddiagnostikk selskaper som opererer innen CNS feltet

Resultat før skatt forbedret med NOK 2,5 millioner sammenlignet med 2. kvartal 2010. NOK 76 millioner i likvider ved kvartalets slutt.

Selskapet har i andre kvartal driftsinntekter på NOK 1 million fra samarbeidsavtaler med farma. I kvartalet har fokus vært rettet mot å fortsatt opprettholde god fremdrift i Pfizer studien da dette vil være viktig i diskusjoner med potensielle partnere, samt 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 1.151 (TNOK 8) i 2. kvartal 2011 og TNOK 2.759 (TNOK 8) for første halvår 2011. Driftsinntekter i kvartalet er i hovedsak 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 2. kvartal 2011 utgjorde forskningsstøtte TNOK 926 (TNOK 971) og TNOK 1.917 (TNOK 1.834) for første halvår 2011.

Driftskostnader

For andre kvartal 2011 utgjorde sum driftskostnader etter fradrag for offentlige tilskudd TNOK 9.821 (TNOK 10.525) og TNOK 21.045 (TNOK 22.459) for årets seks første måneder. Av totale driftskostnader for 2. kvartal 2011 utgjorde lønn og personalkostnader TNOK 4.787 (TNOK 4.202) og for første halvår TNOK 10.964 (TNOK 10.576). Øvrige driftskostnader for andre kvartal utgjorde TNOK 4.083 (TNOK 6.253) og TNOK 8.320 (TNOK 11.618) for første halvår. Nedgangen i øvrige driftskostnader er dels en konsekvens av en overgang til ny strategi tilbake i 2010 og dels lavere patentkostnader i kvartalet

sammenlignet med 2. kvartal 2010. Varekostnader for 2. kvartal 2011 utgjorde TNOK 951 (TNOK 71), 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 86.171 den 30. juni 2011 (TNOK 30.249), og av dette utgjorde omløpsmidler TNOK 82.164 (TNOK 26.888). Likvider utgjorde størsteparten av omløpsmidlene og utgjorde TNOK 76.109 (TNOK 19.812) ved utgangen av juni. Samlet verdi av varelageret utgjorde den 30. juni 2011 TNOK 860 (TNOK 2.589).

Egenkapitalen var 30. juni 2011 på TNOK 72.432 (TNOK 15.550). Kortsiktig gjeld var 30. juni 2011 på TNOK 5.512 (TNOK 6.248) og pensjonsforpliktelser beløp seg til TNOK 3.397 (TNOK 2.977). Annen langsiktig gjeld ved utgangen av 2. kvartal 2011 utgjorde TNOK 4.829 (TNOK 5.474) og er knyttet til leasing av utstyr til selskapets laboratorium og et lån til Innovasjon Norge.

Kontantstrømmer

For andre kvartal 2011 utgjorde kontantstrøm fra operasjonelle aktiviteter TNOK -10.638 (TNOK -12.679). 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 30. juni 2011 TNOK 76.109 (TNOK 19.812).

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. Med virkning fra 30. mai 2011 gjennomførte DiaGenic en spleis av selskapets aksjer i forholdet 10:1. Som en følge av spleisen ble totalt antall utestående aksjer i selskapet redusert fra 270.236.520 aksjer til 27.236.520 aksjer. Pålydende per aksjer ble samtidig endret fra NOK 0,05 per aksje til NOK 0,50 per aksje.

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 myndighetsgodkjenning, 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 - 2. KVARTAL 2011

Oppstilling over totalresultat

	Note	2011	2010	2011	2010	2010
(alle tall i hele NOK 1 000)		Q2	Q2	1.1.-30.6.	1.1.-30.6.	1.1.-31.12.
Driftsinntekter						
Andre driftsinntekter		1 151	8	2 759	8	1 093
Sum driftsinntekter		1 151	8	2 759	8	1 093
Driftskostnader						
Vareforbruk	4	951	71	1 762	265	1 805
Sum varekostnad		951	71	1 762	265	1 805
Driftskostnader						
Lønnskostnader		4 787	4 202	10 964	10 576	22 129
Avskrivninger		239	235	477	470	923
Andre driftskostnader		3 844	6 018	7 842	11 148	18 768
Sum andre driftskostnader		8 870	10 454	19 284	22 194	41 820
Sum driftskostnader		9 821	10 525	21 045	22 459	43 625
Driftsresultat		-8 670	-10 518	-18 286	-22 451	-42 532
Finansinntekter		669	177	1 398	401	1 058
Finanskostnader		66	194	218	300	348
Netto finansinntekter/kostnader		603	-16	1 180	101	710
Resultat før skatt		-8 067	-10 534	-17 106	-22 350	-41 821
Skattekostnad		0	0	0	0	0
Periodens resultat		-8 067	-10 534	-17 106	-22 350	-41 821
Annet totalresultat		0	0	0	0	0
Totalresultat		-8 067	-10 534	-17 106	-22 350	-41 821
Resultat pr. aksje (tall i NOK)	5	-0,28	-1,50	-0,61	-3,23	-2,00
Utvannet resultat pr. aksje (tall i NOK)	5	-0,28	-1,50	-0,61	-3,23	-2,00

REGNSKAP - 2. KVARTAL 2011

Oppstilling av finansiell stilling

Oppstilling av finansiell stilling	Note	2011	2010	2010
(Tall i NOK 1.000)		30.6.	30.6.	31.12.
Eiendeler				
Anleggsmidler				
Goodwill		572	572	572
Programvare		1 056	1 391	1 223
Varige driftsmidler		2 379	1 398	2 614
Sum anleggsmidler		4 007	3 361	4 410
Omløpsmidler				
Varer	4	860	2 589	978
Kundefordringer		197	8	2 999
Andre fordringer		4 997	4 480	4 476
Likvider		76 109	19 812	98 838
Sum omløpsmidler		82 164	26 888	107 291
Sum eiendeler		86 171	30 249	111 700
Egenkapital og gjeld				
Egenkapital				
Aksjekapital	2	13 512	3 512	13 512
Innskutt egenkapital	2	76 027	34 388	76 085
Periodens resultat		-17 106	-22 350	
Sum egenkapital		72 432	15 550	89 596
Avsetning for forpliktelser				
Pensjonsforpliktelse		3 397	2 977	3 084
Sum avsetning for forpliktelser		3 397	2 977	3 084
Annen langsiktig gjeld				
Annen langsiktig gjeld		4 829	5 474	5 185
Sum annen langsiktig gjeld		4 829	5 474	5 185
Kortsiktig gjeld				
Leverandørgjeld		2 201	2 900	6 618
Skyldige offentlige avgifter		1 877	1 451	1 609
Annen kortsiktig gjeld		1 434	1 897	5 607
Sum kortsiktig gjeld		5 512	6 248	13 835
Sum egenkapital og gjeld		86 171	30 249	111 700

REGNSKAP - 2. KVARTAL 2011

Oppstilling av kontantstrømmer

Note	2011	2010	2011	2010	2010
(Tall i NOK 1.000)	Q2	Q2	1.1.-30.6.	1.1.-30.6.	1.1.-31.12.
Likvider tilført/brukt på virksomheten					
Resultat før skattekostnad	-8 067	-10 534	-17 106	-22 350	-41 821
Periodens betalte skatt	0	0	0	0	0
Ordinære avskrivninger	239	235	477	470	923
Nedskrivninger på anleggsmidler	0	0	0	0	0
Virkelig verdi tildelte opsjoner	24	48	48	96	187
Tap ved salg av varige driftsmidler	0	0	0	0	0
Forskjell i pensjonskostnader og inn-/utbetalinger i pensjonsordninger	156	203	313	406	514
Endring i varer, kundefordringer og leverandørgjeld	242	418	-1 497	-735	1 602
Endring i andre kortsiktige fordringer og gjeld	-3 232	-3 050	-4 428	-1 562	2 311
Netto kontantstrøm fra operasjonelle aktiviteter	-10 638	-12 679	-22 194	-23 674	-36 284
Likvider tilført/brukt på investeringer					
Innbetalinger ved salg av varige driftsmidler	0	0	0	0	0
Utbetalinger ved kjøp av varige driftsmidler	-74	-16	-74	-124	-1 626
Netto kontantstrøm fra investeringer	-74	-16	-74	-124	-1 626
Likvider tilført/brukt på finansiering					
Innbetaling av egenkapital	0	-316	-106	8 431	101 858
Innbetalinger ved opptak ny langsiktig gjeld	0	0	0	0	0
Nedbetaling av langsiktig gjeld	127	-98	-356	-224	-513
Netto kontantstrøm fra finansiering	127	-414	-462	8 207	101 345
Netto endring i likvider i perioden	-10 578	-13 109	-22 730	-15 591	63 434
Kontanter og bankinnskudd	76 109	19 812	76 109	19 812	98 838

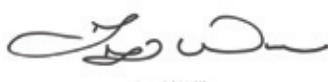
REGNSKAP - 2. KVARTAL 2011

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	6 673 652
Virkelig verdi tildelte tegningsrettigheter		0	0	187 293	0	187 293	0
Emisjon 22.02.2010	2	175 000	9 450 000	0	0	9 625 000	350 000
Transaksjonskostnader		0	-1 193 795	0	0	-1 193 795	0
Emisjon 03.11.2010		7 000 000	63 000 000	0	0	70 000 000	14 000 000
Emisjon 03.12.2010		3 000 000	27 000 000	0	0	30 000 000	6 000 000
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
Overføring av Totalresultat 2010		0	-41 821 423	0	41 821 423	0	0
Pr. 31.12.2010		13 511 826	76 084 611	0	-0	89 596 439	27 023 652
Virkelig verdi tildelte tegningsrettigheter		0	0	47 667	0	47 667	0
Transaksjonskostnader		0	-105 550	0	0	-105 550	0
Totalresultat 01.01.-30.06.2011		0	0	0	-17 106 338	-17 106 338	0
Pr. 30.06.2011		13 511 826	75 979 061	47 667	-17 106 338	72 432 217	27 023 652

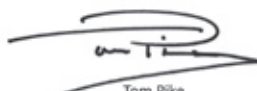
Oslo, 18. august 2011


Henrik Lund
Styrets leder


Ingrid Wiik
Styreets nestleder


Gustav Ingmar Kihlström
Styremedlem


Ulrica Slån
Styremedlem


Tom Pike
Styremedlem


Erik Christensen
Administrerende direktør

REGNSKAP - 2. 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". Delårsregnskapet 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 konsulenttjenester 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:	Q2	Akk. pr. 30.06.11
Ingmar Kihlstrøm AB	Ingmar Kihlström	26 175	65 706
Cornucopia AS	Henrik Lund	45 000	90 000
		71 175	155 706

Note 4: Varelager – tall i TNOK

	Q2 2011	Q2 2010
Ferdigvarer	860	2.589

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 (antallet er justert)	27 023 652
Antall utestående aksjer - 30.06.2011	27 023 652
Gjennomsnittlig antall aksjer pr. 30.06.2011	27 023 652

Det ble vedtatt på årets generalforsamling å gjennomføre en spleis på 10:1 som ble effektivisert 30. mai 2011. Sammenligningstallene for resultat per aksjer i kvartalsrapporten er endret retrospektivt.

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: 2324 8950, Faks: 2324 8959

