

Kvartalsrapport 2011

DiaGenic ASA



Q1

Q2

Q3

Q4

DiA**G**ENiC

Høydepunkter

MCItect®: Den første blodtest for tidlig Alzheimers sykdom

- *DiaGenic leder utviklingen innen blodbasert diagnostikk av tidlig Alzheimer med utviklingen av en test (MCItect®). Testen kan identifisere hvilke pasienter med minimal kognitiv svikt (MCI) som utvikler til Alzheimer's demens innen 2 år med en nøyaktighet på 74 %, noe som åpner for tidlig sykdomsintervensjon.*
 - *MCItect® er klar til bruk i fase II kliniske studier.*
 - *US FDA pre IDE (Investigational Device Exempt) søknad for MCItect® planlagt etter verifikasjons og validerings studiene.*
 - *Denne dokumentasjonen kan også gi europeisk CE merking av MCItect®.*
 - *Ved godkjenning, kan MCItect® brukes til å utvikle Companion Diagnostics.*
 - *Søknad til FDA om PMA (Pre Market Approval) godkjennelse av MCItect® for regulær klinisk bruk, og dermed også som en støtte til økt Alzheimer legemiddel salg, gjøres etter en europeisk/amerikansk prospektiv studie.*

Genekspresjonstest for 18F PET undersøkelse ved Alzheimers sykdom

- *DiaGenic fortsetter diskusjonene med verdens ledende billediagnostikk selskaper om å utvikle en test som korrelerer med deteksjon av forekomster av amyloid avleiringer i hjernen ved bruk av PET (Positron Emisjons Tomografi). Diskusjonene går fremover.*
 - *Kombinasjonen av billediagnostikk og blodbaserte tester kan bedre kvaliteten av Alzheimer behandlingen gjennom optimal bruk av PET billediagnostikk.*

Parkinsons sykdom: Forskningsfremskritt, presentasjon i Kina og interesse fra Farma

- *DiaGenic's helgenom studie har identifisert gesignaturer som kan detektere Parkinsons sykdom, med forbedret treffsikkerhet i de viktige tidlige stadiene av sykdommen. Resultatene ble presentert ved «XIX World Congress on Parkinson's Disease and Related Disorders» i november 2011.*
 - *Treffsikkerhet på 88 %, sensitivitet i denovo PD har økt til 85%, fra tidligere kun 70% Dette gir et betydelig utvidet potensiale for klinisk bruk av testen.*
 - *Vesentlig interesse fra farma for en biomarkører i de tidlige sykdomsstadiene til bruk i kliniske studier.*

Økonomi

- *Resultat før skatt for 2011, NOK -34,8 millioner, forbedret med NOK 7.1 millioner sammenlignet med 2010.*
- *NOK 59 millioner i kontanter ved årets slutt.*

Forretningsoversikt

CNS BIOMARKØRER FOR LEGEMIDDEL UTVIKLING OG "COMPANION" DIAGNOSTIKK

Hovedfokus for DiaGenic er å tilby biomarkører for legemiddelutvikling og "Companion Diagnostikk" først for Alzheimers sykdom (AD) etterfulgt av Parkinsons sykdom (PD).

Antallet AD pasienter og tilhørende helseutgifter vil vokse eksponentielt mellom 2010 og 2050. Estimert fra Alzheimer Association i USA viser at Medicare og Medicaid alene vil bruke \$ 130 milliarder i 2011, og vil vokse med 20 % årlig hvis ingen fremskritt gjøres. En behandling som forsinker sykdomsutbruddet med bare 5 år vil redusere den totale kostnaden av AD med 40%.

I løpet av de siste ti årene har en rekke kliniske studier med nye legemiddelkandidater feilet ved ikke å vise tilstrekkelig klinisk effekt. I dag pågår flere kliniske fase III studier og resultater fra de første tre (Solanezumab, Bapineuzumab og Gammagard) ventes senere i 2012. Markedet for behandling av Alzheimers sykdom er i dag på rundt \$ 5,8 milliarder, og forventes å vokse 11 % årlig, opp til \$ 14,5 milliarder i 2020, forutsatt vellykket utvikling av nye sykdomsmodifiserende legemidler rettet mot de tidlige stadier av sykdommen.

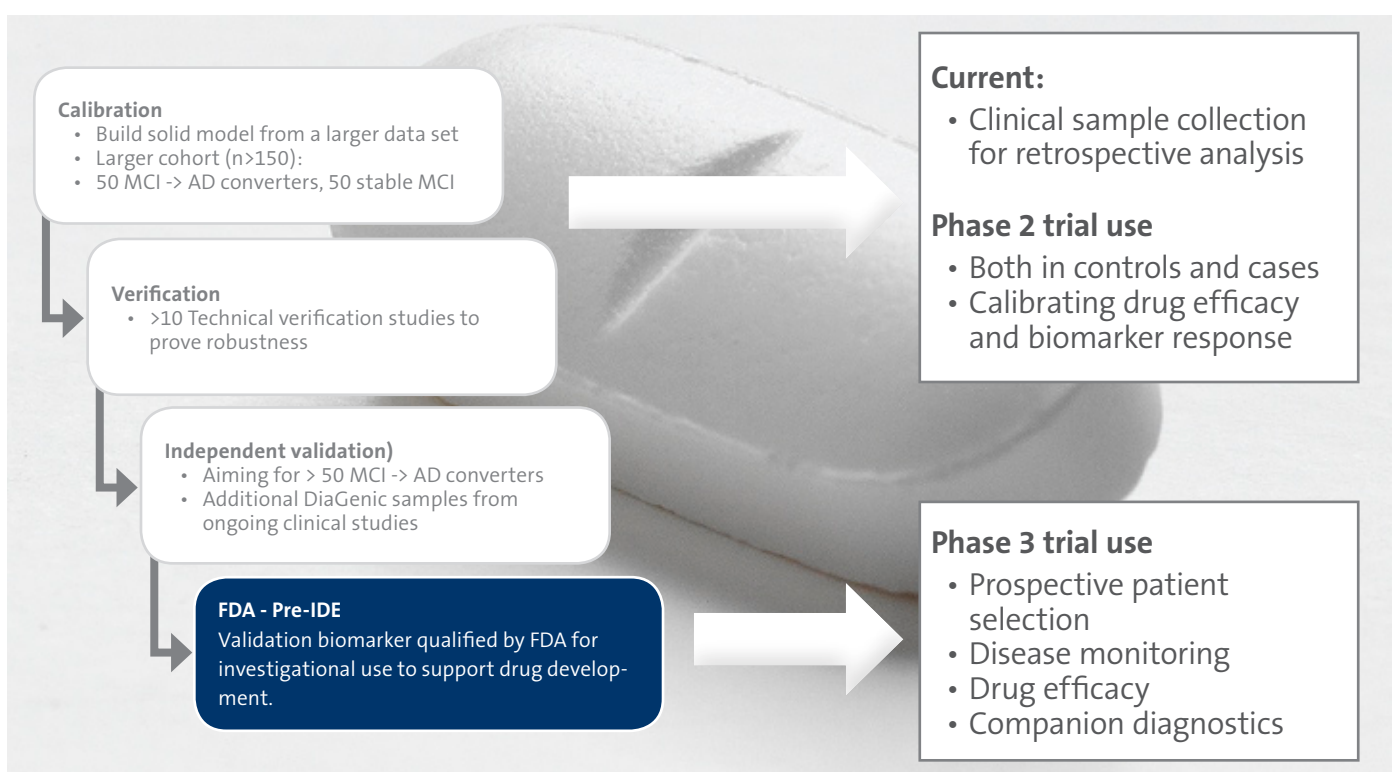
DiaGenics blod-baserte prodromal AD genekspresjon markører, har som første i verden vist at MCI pasienter som konverterer til AD innen to år kan identifiseres i en MCI populasjon med en nøyaktighet på 74 %. Identifikasjon av pasienter som konverterer til AD innen 2 år er viktig for kortere (18-24 måneder) kliniske studier. Treffsikkerheten til biomarkøren tilsvarer treffsikkerheten til spinalvæske (CSF) biomarkører (er i dag eneste tilgjengelige biokjemiske test for forskning og utvikling) i en mindre kohort innen studien. Blodbaserte tester foretrekkes av klinikere og farmasøytiske selskaper på grunn av både pasientvennlighet, sikkerhet og kostnadsbesparelser.

Disse resultatene, som først i verden basert på blod, har skapt positiv oppmerksomhet blant våre potensielle farma-partnere som ser muligheter for ekspansjon av egne legemiddelmarkeder, og har vært et verdifullt bidrag til å føre våre dialoger fremover. Dialogene og forhandlingene i fjerde kvartal har vært intense, konstruktive og progressive. Potensielle partnere uttrykker både motivasjon og behov for å få tilgang til en blodbasert biomarkør som den DiaGenic utvikler. Potensielle partnere uttrykker to behov:

- Tilgang til en blodbasert prodromal AD biomarkør for å støtte legemiddel utvikling i fase II og fase III. Bruken av blodbaserte bi-

omarkører for å identifisere AD på et tidlig stadium kan bidra til en betydelig kostnadsreduksjon av de kliniske studiene, mindre støy og dermed øke suksessraten. DiaGenic har som mål å utvikle en FDA kvalifisert biomarkør for bruk i kliniske legemiddelutprøvinger ("eksperimentell bruk"), og planlegger en FDA PreIDE innsendelse etter verifikasjons og validerings studier.

- En FDA godkjent diagnostisk test for klinisk bruk som støtter deres salg av eksisterende og potensielt nye legemidler. DiaGenic's blodbaserte test anses som lett tilgjengelig og kan brukes utenfor hukommelsesklinikker og spesialister. Foreløpig er det ingen FDA



Q4 2011 Rapport

godkjente diagnostiske tester for AD. pro-teintesting av spinalvæske er tilgjengelig i utvalgte laboratorier som en lab utviklet test (LDT). Disse testene er invasive (spinalvæsken) med tilhørende risiko og en høy prosedyre kostnad i tillegg til analysene. Blood-testing er klart å foretrekke, og kan øke potensialet for en tidlig diagnose og dermed terapeutisk intervensjon som resulterer i økt kvalitet av behandling ved å forsinke den kostbare sluttfasen av sykdommen.

Vi fortsetter å utvikle vår prodromal AD test (MCItest®) gjennom nye omfattende studier for å demonstrere både robusthet (verifikasjon studier) og ytelse (valideringsstudier) i uavhengige kliniske kohorter. Disse studiene tar sikte på en FDA PreIDE (Investigational Device

Exempt) søknad for bruk i kliniske studier. Før den tid kan vår test anvendes i fase II-studier, og i fase III studier for retrospektiv analyse. Disse studiene vil også gi nødvendig dokumentasjon for europeisk CE-merking for regelmessig klinisk bruk hos pasienter. Etter en godkjenning fra FDA vil denne biomarkøren kunne brukes i viktige fase III-studier for å støtte produkt registrering.

Bruk av blodbaserte genekspresjon biomarkører sammen med kostbar PET billediagnostikk som del av en multimodal diagnostisk tilnærming vil være et verdifullt bidrag til å redusere kostnader, øke tilgangen og bedre kvalitet i utredning av pasienter med AD, særlig i de tidlige sykdomsstadiene. PET billedtaking er foreslått som en visuell biomarkør for å oppdage avleiringer av

beta-amyloid i hjernen, og størrelsen på dette PET markedet ventes å nå mer enn 1 milliard USD i 2020. Diskusjonen og forhandlingene med en av de ledende produsenter av amyloid PET biomarkør går også framover, inkludert forskningsfinansieringsmuligheter. Gjennom en slik potensiell samarbeidsavtale har DiaGenic til hensikt å utvikle spesifikke genekspresjon signaturer som korrelerer med forekomster av amyloid i hjernen og som oppdages av PET billediagnostikk. En multimodal diagnostisk tilnærming som kombinerer biokjemiske og billediagnostiske metoder har også nylig blitt definert i de siste "Dubois kriteriene" for Alzheimers sykdom, som har fått aksept innen FoU både i Europa og i USA, og har også fått støtte i EMA.

MOLEKYLÆRDIAGNOSTIKK – ALZHEIMERS SYKDOM

DiaGenic har nylig gjennomført to uavhengige markedsundersøkelser av det amerikanske markedet for blodbasert diagnostikk for våre Alzheimers tester. Disse undersøkelsene benytter ulike metoder for bedre å beskrive behovet for en blodbasert diagnostisk test med spesifikasjoner som ligner ADtect® i dagens amerikanske marked. En av undersøkelsene ga et markedsestimat basert på en spørreundersøkelse blant 104 klinikere med påfølgende grundige diskusjoner med viktige opinionsledere. I dagens marked, eksisterende behandlingstilbud, refusjon og med 80 % treffsikkerhet

på testen er et rundt anslag på maksimalsalg i USA på 200 millioner dollar innen 5 år for en blodbasert test. Med nye effektive terapeutiske muligheter (herunder Companion Diagnostics) kan man, avhengig av effektiviteten av legemiddelet, forvente betydelig økt etterspørsel etter tester som pre-demens AD test (MCItest®) og ADtect®.

Forutsetningene for en vellykket inntreden i dette lovende markedet omfatter vellykket utvikling av en FDA godkjent diagnostisk test og tilgjengelighet av en kommersiell partner

(laboratorie-kjede eller diagnostikkselskap) med tilstrekkelig markedsgjennomslag. Utviklingen av en FDA godkjent biomarkør vil bygge på studier fra PreIDE (Investigational Device Exempt) søknaden som beskrevet ovenfor. En etterfølgende PMA (PreMarket Approval) søknad til FDA skal inneholde en klinisk validering fra en prospektiv studie som følger MCI pasienter over en periode på 18-24 måneder. Den amerikanske multisenterstudien vil bygge på de pågående kliniske studiene i Europa.

Calibration

- Build solid model from a larger data set
- Larger cohort (n>150):
- 50 MCI -> AD converters, 50 stable MCI

Verification

- >10 Technical verification studies to prove robustness

Independent validation

- Aiming for >50 MCI -> AD converters
- Additional DiaGenic samples from ongoing clinical studies

FDA - Pre-IDE

Validation biomarker qualified by FDA for investigational use to support drug development.

Independent validation

- US/EU multicenter clinical trial
- 800 - 1000 MCI patients
- 100 MCI -> AD converters

FDA PMA

Diagnostic test for use in clinic to support patient care and optimal drug use.
To be launched through partner.

Q4 2011 Rapport

VIDERE PROGRESJON I UTVIKLINGSAKTIVITETER I KVARTALET

En unik gensignatur for prodromal Alzheimers sykdom identifisert og presentert

Som tidligere beskrevet har DiaGenic fullført en pilotstudie i pre-demens stadium av AD (dvs. mild kognitiv svekkelse) i tredje kvartal 2011, en studie som bygget på vårt samarbeid med Pfizer. Resultatet fra denne studien ble presentert i november 2011 på "Clinical Trials Conference in Alzheimer's disease", som ble holdt i San Diego med tittelen "Development of a blood-based gene expression test for identification of Prodromal AD and rate of progression in AD". For første gang, ble en gensignatur i blod som kan oppdage pre-demens stadiet (eller prodromal) til AD presentert. I tillegg ble en gensignatur for progresjon av AD også identifisert. Slike tester kan muliggjøre tidligere deteksjon av AD i en fase av sykdommen hvor den har hatt en begrenset degenerativ effekt på hjernen. Videre vil en progresjonstest også gjøre det mulig å overvåke behandlingseffekter i AD og dermed kan biomarkøren brukes av farmasøytiske selskaper som beslutningstaker knyttet til behandling.

Parkinsons sykdom

Parkinson's sykdom (PD) er den nest mest vanlige nevrodegenerative sykdommen etter Alzheimer's sykdom. Per i dag holder minst 26 farmasøytiske selskaper på med utvikling av legemidler der mange har som formål å utvikle sykdomsmodifiserende legemidler.

I fjerde kvartal 2011 presenterte vi resultater fra vår helgenom-studie som med en høy grad av nøyaktighet identifiserte gensignaturer i blod fra pasienter med Parkinsons sykdom. Disse resultatene har generert stor interesse fra flere legemiddelselskaper som utvikler nye medisiner mot PD. Videre har disse selskapene uttalt at DiaGenic er i forkant av utviklingen i dette nye feltet og at vår biobank med serieprøver fra PD pasienter er unik. Foreløpige resultater fra våre bioinformatiske analyser ble presentert både som et foredrag med tittelen "Gene expression profiling of peripheral blood for detection of Parkinson's disease" og som en poster ved «the

XIX World Congress on Parkinson's Disease and Related Disorders», 11.-14. desember, Shanghai, Kina. Forskningen er gjort som en del av samarbeidet med Universitetet for miljø- og biovitenskap på Ås.

Videre analyse av genuttrykk data fra helgenomstudien har vist en modell nøyaktighet på 88% (89% sensitivitet og 87% spesifisitet) ved hjelp av et sett på rundt 700 prøber. Studiekohorten bestod av 79 Parkinson pasienter, inkludert 27 denovo PD, og 109 kontroller og tekniske prøver. Vi benyttet en Illumina plattform for helgenom screening for å identifisere sykdomsrelaterte prøber (gentranskripter) og for å utvikle sykdomsspesifikke diagnostiske modeller. Totalt ble mer enn 11.000 gener uttrykt i blod og rundt 2.000 var påvirket av PD. Tidlig diagnose av PD er utfordrende og en klinisk nøyaktighet på under 60% hos ikke spesialister er ofte rapportert, i denne gruppen av pasienter rapporterte vi 85% sensitivitet. Nøyaktig identifikasjon er nødvendig for å utvikle nye sykdomsmodifiserende medikamenter.

PATENTER

I fjerde kvartal 2012, ble en ny patentsøknad (familie 5) innlevert. Oppfinnelsen beskriver et bredt spekter av gensekvenser og deres funksjonelle ekvivalenter for å identifisere og diagnostisere ulike stadier av Alzheimers sykdom (AD), særlig pre-demens (eller prodromal) AD. Videre er gensekvenser for å overvåke sykdomspro-

gresjon hos pasienter med AD også beskrevet i patentsøknaden. Probene og deres funksjonelle ekvivalenter er gitt i form av diagnostisk kit.

Den nye patentsøknaden styrker vår patent portefølje og sikrer beskyttelse for våre fremtidige AD-relaterte produkter. Den økende

patentportefølje gjør DiaGenic til en leder innen blodbasert molekyllær diagnostikk.

Beslutningen om å innvilge USA brystkreft patent USPTO 8105773 (11,628300) har nå blitt utstedt.

FREMTIDSUTSIKTER

- Levere på Companion Diagnostics strategien, signere partneravtaler med legemiddelindustrien og bildediagnostikk selskaper innen CNS feltet.
- Initiere nye samarbeid i USA for å utvide vår Alzheimer biobank og støtte utviklingen av en prodromal AD test
- DiaGenic's nåværende strategi for markedsadgang til Alzheimer diagnostikk markedet i USA er gjennom en FDA PMA søknadsprosess:
 - Gjennomføring og resultater av kalibrering, verifikasjons og validerings studier

Resultat før skatt for året på MNOK -34,8 forbedret med MNOK 7,1 sammenlignet med 2010. MNOK 59 i likvider ved årets slutt.

Selskapet har i fjerde kvartal driftsinntekter på NOK 0,1 million fra salg av ADtect® og prøvetakingssett (et prøvetakingssett inneholder komponenter for å ta en blodprøve av en pasient), og NOK 1,6 millioner i forskningsstøtte. For fjerde kvartal 2010 utgjorde driftsinntekter TNOK 1.078 og forskningsstøtte TNOK 1.338. Etter de positive funnene fra Pfizer studien har fokus vært rettet mot progresjon i diskusjoner med potensielle farma partnere, samt pågående kliniske studier innen Alzheimer og Parkinson.

Sammenligningstall fra tilsvarende periode forrige år er vist i parentes.

Totalresultat

Inntekter og forskningsstøtte

DiaGenic hadde driftsinntekter på TNOK 60 (TNOK 1.078) i 4. kvartal 2011 og TNOK 3.095 (TNOK 1.093) for året som helhet. Driftsinntekter i kvartalet er relatert til salg av ADtect® og prøvetakingssett. Inntektene i fjerde kvartal 2010 er knyttet til inntekter fra samarbeidsavtaler med farma basert på oppnådde milepæler. Driftsinntekter for året som helhet er i hovedsak knyttet til inntekter fra farma basert på oppnådde milepæler, som vil variere fra kvartal til kvartal. Forskningsstøtte nettoføres i regnskapet (som reduksjon av andre driftskostnader). I 4. kvartal 2011 utgjorde forskningsstøtte TNOK 1.570 (TNOK 1,338) og TNOK 4.587 (TNOK 4.117) for hele året.

Driftskostnader

For fjerde kvartal 2011 utgjorde sum driftskostnader etter fradrag for offentlige tilskudd TNOK 9.375 (TNOK 11.605) og TNOK 40.116 (TNOK 43.625) for årets som en helhet. Av totale drift-

skostnader for 4. kvartal 2011 utgjorde lønn og personalkostnader TNOK 6.872 (TNOK 5.944) og for hele året TNOK 23.643 (TNOK 22.129). Øvrige driftskostnader for fjerde kvartal utgjorde TNOK 2.036 (TNOK 4.019) og TNOK 13.372 (TNOK 18.768) for hele 2011. Hovedårsaken til økte lønn og personalkostnader fra fjerde kvartal 2010 sammenlignet med fjerde kvartal 2011 er pensjonskostnader. Reduksjonen i øvrige driftskostnader er i hovedsak knyttet til lavere kostnader for blod prøver i kvartalet sammenlignet med tilsvarende periode i 2010.

Finansiell stilling

Sum eiendeler var på TNOK 68.603 den 31. desember 2011 (TNOK 111.700), og av dette utgjorde omløpsmidler TNOK 65.010 (TNOK 107.291). Likvider utgjorde størsteparten av omløpsmidlene og utgjorde TNOK 58.859 (TNOK 98.838) ved utgangen av desember. Samlet verdi av varelageret utgjorde den 31. desember 2011 TNOK 915 (TNOK 978).

Egenkapitalen var 31. desember 2011 på TNOK 54.975 (TNOK 89.596). Kortsiktig gjeld var 31. desember 2011 på TNOK 8.094 (TNOK 13.835) og pensjonsforpliktelser beløp seg til TNOK 3.867 (TNOK 3.084). Annen langsiktig gjeld ved utgangen av 4. kvartal 2011 utgjorde TNOK 1.667 (TNOK 5.185) og er knyttet til et lån fra Innovasjon Norge. Per 31. desember 2011 hadde lånet en restverdi på TNOK 3.333, hvorav TNOK 1.667 er klassifisert som langsiktig gjeld.

Kontantstrømmer

For fjerde kvartal 2011 utgjorde kontantstrøm fra operasjonelle aktiviteter TNOK -5.435 (TNOK -3.063). Den viktigste årsaken til endring av kontantstrøm fra operasjonelle aktiviteter for 2011 sammenlignet med 2010 er endringer i leverandørgjeld balansene. Nedbetaling av langsiktig gjeld for 2011 inkluderer nedbetal-

ing av lån til Innovasjon Norge på TNOK 1.667. Selskapets likvider er plassert i bank og utgjorde 31. desember 2011 TNOK 58.859 (TNOK 98.838).

Finansiering og egenkapital

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 27.023.652 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 framtidsutsikter 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, og suksess for legemiddelselskapene i deres utviklingsprogrammer. 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 de neste 12 måneder er knyttet til mulige avtaler med viktige industripartnere, vilkårene i disse mulige avtalene samt utfallet knyttet til leveransen av slike avtaler med viktige industripartnere.

REGNSKAP - 4. KVARTAL 2011

Oppstilling over totalresultat

	Note	2011	2010	2011	2010
(alle tall i TNOK)		Q4	Q4	1.1.-31.12.	1.1.-31.12.
Driftsinntekter					
Andre driftsinntekter		60	1 078	3 095	1 093
Sum driftsinntekter		60	1 078	3 095	1 093
Driftskostnader					
Vareforbruk	4	245	1 362	2 140	1 805
Sum varekostnad		245	1 362	2 140	1 805
Driftskostnader					
Lønnskostnader		6 872	5 944	23 643	22 129
Avskrivninger		222	279	961	923
Andre driftskostnader		2 036	4 019	13 372	18 768
Sum andre driftskostnader		9 130	10 242	37 976	41 820
Sum driftskostnader		9 375	11 605	40 116	43 625
Driftsresultat		-9 315	-10 527	-37 021	-42 532
Finansinntekter		697	523	2 669	1 058
Finanskostnader		103	-72	401	348
Netto finansinntekter/kostnader		595	595	2 268	710
Resultat før skatt		-8 720	-9 932	-34 753	-41 821
Skattekostnad		0	0	0	0
Periodens resultat		-8 720	-9 932	-34 753	-41 821
Annet totalresultat		0	0	0	0
Totalresultat		-8 720	-9 932	-34 753	-41 821
Resultat pr. aksje (tall i NOK)	5	-0,32	-0,56	-1,29	-1,95
Utvannet resultat pr. aksje (tall i NOK)	5	-0,32	-0,56	-1,29	-1,95

REGNSKAP - 4. KVARTAL 2011

Oppstilling av finansiell stilling

	Note	2011	2010
(Tall i TNOK)		31.12.	31.12.
Eiendeler			
Anleggsmidler			
Goodwill		572	572
Programvare		888	1 223
Varige driftsmidler		2 133	2 614
Sum anleggsmidler		3 594	4 410
Omløpsmidler			
Varer	4	915	978
Kundefordringer		53	2 999
Andre fordringer		5 183	4 476
Likvider		58 859	98 838
Sum omløpsmidler		65 010	107 291
Sum eiendeler		68 603	111 700
Egenkapital og gjeld			
Egenkapital			
Aksjekapital	2	13 512	13 512
Innskutt egenkapital	2	76 216	76 085
Periodens resultat		-34 753	
Sum egenkapital		54 975	89 596
Avsetning for forpliktelser			
Pensjonsforpliktelse		3 867	3 084
Sum avsetning for forpliktelser		3 867	3 084
Annen langsiktig gjeld			
Annen langsiktig gjeld		1 667	5 185
Sum annen langsiktig gjeld		1 667	5 185
Kortsiktig gjeld			
Leverandørgjeld		1 689	6 618
Skyldige offentlige avgifter		1 554	1 609
Annen kortsiktig gjeld		4 851	5 607
Sum kortsiktig gjeld		8 094	13 835
Sum egenkapital og gjeld		68 603	111 700

REGNSKAP - 4. KVARTAL 2011

Oppstilling av kontantstrømmer

	Note	2011	2010	2011	2010
(Tall i TNOK)		Q4	Q4	1.1.-31.12.	1.1.-31.12.
Likvider tilført/brukt på virksomheten					
Resultat før skattekostnad		-8 720	-9 932	-34 753	-41 821
Periodens betalte skatt		0	0	0	0
Ordinære avskrivninger		222	279	961	923
Nedskrivninger på anleggsmidler		0	0	0	0
Virkelig verdi tildelte opsjoner	6	87	43	237	187
Tap ved salg av varige driftsmidler		0	0	0	0
Forskjell i pensjonskostnader og inn-/utbetalinger i pensjonsordninger		314	-96	783	514
Endring i varer, kundefordringer og leverandørgjeld		480	3 469	-1 920	1 602
Endring i andre kortsiktige fordringer og gjeld		2 182	3 174	-1 519	2 311
<i>Netto kontantstrøm fra operasjonelle aktiviteter</i>		<i>-5 435</i>	<i>-3 063</i>	<i>-36 211</i>	<i>-36 284</i>
Likvider tilført/brukt på investeringer					
Innbetalinger ved salg av varige driftsmidler		0	0	0	0
Utbetalinger ved kjøp av varige driftsmidler		0	-1 482	-145	-1 626
<i>Netto kontantstrøm fra investeringer</i>		<i>0</i>	<i>-1 482</i>	<i>-145</i>	<i>-1 626</i>
Likvider tilført/brukt på finansiering					
Innbetaling av egenkapital		0	93 426	-106	101 858
Innbetalinger ved opptak ny langsiktig gjeld		0	0	0	0
Nedbetaling av langsiktig gjeld		-2 101	-188	-3 518	-513
<i>Netto kontantstrøm fra finansiering</i>		<i>-2 101</i>	<i>93 239</i>	<i>-3 624</i>	<i>101 345</i>
<i>Netto endring i likvider i perioden</i>		<i>-7 487</i>	<i>88 694</i>	<i>-39 979</i>	<i>63 434</i>
Kontanter og bankinnskudd		58 859	98 838	58 859	98 838

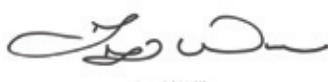
REGNSKAP - 4. KVARTAL 2011

Oppstilling av endringer i egenkapital og antall aksjer

(alle tall i TNOK utenom antall aksjer)	Note	Aksjekapital	Overkurs-fond	Innskutt annen EK	Annen egenkapital	Sum egenkapital	Antall aksjer
Pr. 01.01.2010		3 337	26 036	0	0	29 372 916	6 673 652
Virkelig verdi tildelte tegningsrettigheter		0	0	187	0	187	0
Emisjon 22.02.2010	2	175	9 450	0	0	9 625	350 000
Transaksjonskostnader		0	-1 194	0	0	-1 194	0
Emisjon 03.11.2010		7 000	63 000	0	0	70 000	14 000 000
Emisjon 03.12.2010		3 000	27 000	0	0	30 000	6 000 000
Transaksjonskostnader		0	-6 574	0	0	-6 574	0
Totalresultat 01.01.-31.12.2010		0	187	-187	-41 821	-41 821	0
Overføring av Totalresultat 2010		0	-41 821	0	41 821	0	0
Pr. 31.12.2010		13 512	76 085	0	0	89 596	27 023 652
Virkelig verdi tildelte opsjoner	6	0	0	237	0	237	0
Transaksjonskostnader		0	-106	0	0	-106	0
Totalresultat 01.01.-31.12.2011		0	0	0	-34 753	-34 753	0
Pr. 31.12.2011		13 512	75 979	237	-34 753	54 975	27 023 652

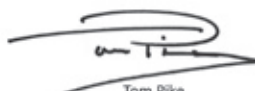
Oslo, 13. februar 2012


Henrik Lund
Styrets leder


Ingrid Wiik
Styreets nestleder


Gustav Ingmar Kihlström
Styremedlem


Ulrica Slån
Styremedlem


Tom Pike
Styremedlem


Erik Christensen
Administrerende direktør

REGNSKAP - 4. 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.

Selskapet har 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:	Q4	Akk. pr. 31.12.11
Ingmar Kihlstrøm AB	Ingmar Kihlström	25 647	117 528
Cornucopia AS	Henrik Lund	135 000	300 000
		160 647	417 528

Note 4: Varelager – tall i TNOK

	Q4 2011	Q4 2010
Ferdigvarer	915	978

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 - 31.12.2011	27 023 652
Gjennomsnittlig antall aksjer pr. 31.12.2011	27 023 652

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

Note 6: Opsjoner

Styret i DiaGenic ASA har den 5. september 2011 tildelt opsjoner til ansatte i DiaGenic. Opsjonene har en innløsningskurs på NOK 6,00 per aksje, som er basert på vektet aksjekurs + 10%. Opsjonene har levetid på 4 år og kan utøves etter 3 år.

Note 7: 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

Label Number	Barcode
19	57090215
20	57090216
25	57090220
23	57090221
24	57090208
25	81552139
26	57090218
27	57090219
28	57090220
29	57090221
30	57090222
31	57090223
32	57090224
33	57090225
34	57090226
35	57090227
36	57090228
37	57090229
38	57090230
39	57090231
40	57090232
41	57090233
42	57090234
43	57090235
44	57090236
45	57090237
46	57090238
47	57090239
48	57090240
49	57090241
50	57090242
51	57090243
52	57090244
53	57090245
54	57090246
55	57090247
56	57090248
57	57090249
58	57090250
59	57090251
60	57090252
61	57090253
62	57090254
63	57090255
64	57090256
65	57090257
66	57090258
67	57090259
68	57090260
69	57090261
70	57090262
71	57090263
72	57090264
73	57090265
74	57090266
75	57090267
76	57090268
77	57090269
78	57090270
79	57090271
80	57090272
81	57090273
82	57090274
83	57090275
84	57090276
85	57090277
86	57090278
87	57090279
88	57090280
89	57090281
90	57090282
91	57090283
92	57090284
93	57090285
94	57090286
95	57090287
96	57090288
97	57090289
98	57090290
99	57090291
100	57090292

DiaGenic ASA

Grenseveien 92, NO - 0663 Oslo, www.diagenic.com, Tel: 2324 8950, Faks: 2324 8959



Label Number	Barcode
19	57090215
20	57090216
25	57090220
23	57090221
24	57090208
25	81552139
26	57090218
27	57090219
28	57090220
29	57090221
30	57090222
31	57090223
32	57090224
33	57090225
34	57090226
35	57090227
36	57090228
37	57090229
38	57090230
39	57090231
40	57090232
41	57090233
42	57090234
43	57090235
44	57090236
45	57090237
46	57090238
47	57090239
48	57090240
49	57090241
50	57090242
51	57090243
52	57090244
53	57090245
54	57090246
55	57090247
56	57090248
57	57090249
58	57090250
59	57090251
60	57090252
61	57090253
62	57090254
63	57090255
64	57090256
65	57090257
66	57090258
67	57090259
68	57090260
69	57090261
70	57090262
71	57090263
72	57090264
73	57090265
74	57090266
75	57090267
76	57090268
77	57090269
78	57090270
79	57090271
80	57090272
81	57090273
82	57090274
83	57090275
84	57090276
85	57090277
86	57090278
87	57090279
88	57090280
89	57090281
90	57090282
91	57090283
92	57090284
93	57090285
94	57090286
95	57090287
96	57090288
97	57090289
98	57090290
99	57090291
100	57090292