

Pressmeddelande den 22 februari 2013

Bokslutskommuniké för Kancera AB (publ) 2012

1 januari–31 december 2012

Om inte annat anges avser alla siffror Kancerakoncernen. Jämförelsesiffror för 2011 gällande rörelseresultat och resultat efter finansnetto påverkades av en upplösning av badwill om 7 Mkr som uppkom i samband med förvärv av iNovacia och som intäktsfördes i sin helhet under första kvartalet 2011. Dessutom påverkades jämförelsesiffror för 2011 av att Kancera förvärvade iNovacia den 17 februari varför endast 10,5 månader av iNovacias omsättning inkluderas i jämförelseperioden januari till december 2011.

Perioden januari till december samt fjärde kvartalet 2012 i korthet

- FoU-kostnader för perioden uppgick till 28,9 Mkr (23,0 Mkr) varav fjärde kvartalet utgjorde 9,3 Mkr (5,0 Mkr). Nedskrivningar av instrument och kemiskt bibliotek gjordes med 2,9 Mkr under fjärde kvartalet.
- Nettoförsäljning för extern kontraktsforskning för perioden uppgick till 3,5 Mkr (7,1 Mkr) varav fjärde kvartalet utgjorde 1,4 Mkr (3,2 Mkr).
- Rörelseresultatet för perioden uppgick till -33,3 Mkr (-18,4 Mkr efter upplösning av badwill om 7,0 Mkr) varav fjärde kvartalet utgjorde -10,5 Mkr (-5,2 Mkr).
- Resultat efter finansiella poster för perioden uppgick till -33,5 Mkr (-18,4 Mkr efter upplösning av badwill om 7,0 Mkr) varav fjärde kvartalet utgjorde -10,7 Mkr (-5,0 Mkr). Resultat under fjärde kvartalet belastades med nedskrivningar av instrument och kemiskt bibliotek med 2,9 Mkr.
- Resultat per aktie uppgick för perioden till -2,02 kr (-1,35 kr) och för fjärde kvartalet till -0,60 kr (-0,33 kr).
- Kassaflödet från den löpande verksamheten för perioden uppgick till -26,9 Mkr (-23,2 Mkr) varav fjärde kvartalet utgjorde -3,4 Mkr (-3,3 Mkr).
- Eget kapital uppgick per den 31 december 2012 till 5,5 Mkr (25,9 Mkr) eller 0,29 kr (1,71 kr) per aktie. Soliditeten på balansdagen uppgick till 30 procent (65 procent).
- Likvida medel uppgick den 31 december 2012 till 6,8 Mkr (20,8 Mkr) varav i moderbolaget 5,1 Mkr (14,6 Mkr).
- I samband med beslut om omstrukturering av dotterbolaget iNovacia belastades resultatet under fjärde kvartalet med engångskostnader om 0,17 Mkr.

Viktiga händelser under perioden

- Kancera visade i samarbete med Professor Matthias Löhr vid Karolinska Institutet att Kanceras ROR-hämmare ger en god celledödande effekt i en krävande modell av human cancer i bukspottkörteln. Effekten är signifikant bättre än den som erhålls av dagens standardterapi, gemcitabin. Kancera presenterade dessa resultat på Bio Europe Spring i Amsterdam.
- Kancera presenterade bolagets strukturbaserade design av aktiva substanser riktade mot cancerens metabolism vid World Cancer Metabolism Summit i Washington.
- Kancera presenterade resultat inom ROR-projektet som visar att bolagets aktiva substanser är signifikant mer selektiva än fyra konkurrerande kinashämmare som utvecklas mot kronisk lymfatisk leukemi. Resultaten är framtagna i samarbete med Professor Håkan Mellstedts forskargrupp vid Cancercentrum Karolinska.
- Kancera registrerade patentansökan gällande en kemisk serie av ROR-hämmande småmolekyler med läkemedelslika egenskaper.
- iNovacia AB meddelade att bolaget och Bostonbaserade Agios Pharmaceuticals har ingått ett samarbetsavtal gällande identifiering av kemiska startpunkter med hjälp av iNovacias höghastighetsscreening och kemiska bibliotek.
- Kancera meddelade att bolagets ROR-hämmande substanser har förmåga att döda leukemiceller från 50 % av de i patienter som inte längre hjälps av dagens läkemedel mot kronisk lymfatisk leukemi. Detta öppnar vägen för ett möjligt genombrott i behandlingen av den vanligaste formen av kronisk leukemi. Studierna är utförda i samarbete med Professor Håkan Mellstedts forskargrupp vid Cancercentrum Karolinska.

- Kancera meddelade att bolaget i samarbete med Professor Håkan Mellstedts forskargrupp på Karolinska Institutet har utvecklat antikroppar som tillåter utveckling av ett diagnostiskt verktyg för att identifiera patienter och följa upp hur enskilda patienter svarar på behandling med ROR-hämmare.
- Kanceras cancerprojekt presenterades vid ett seminarium under temat "Lead Generation and Structure-Based Drug Design in Cancer Research" vid Cambridge Innovation Center i Boston, USA, april 2012.
- Kancera AB slutförde den 8 juni en nyemission med företrädesrätt för aktieägarna. Nyemissionen tecknades till 95 % och avsåg 3 608 208 aktier till en emissionskurs av 2,30 kr per aktie vilket tillförde Kancera AB 8,3 Mkr före emissionskostnader och innebär en utspädning om 19,2 % baserat på antal aktier om 18 756 208.
- Bolagsstämman den 28 maj 2012 beslutade i enlighet med styrelsens förslag att bemyndiga styrelsen att vid ett eller flera tillfällen under tiden fram till nästkommande årsstämma besluta om nyemission av aktier mot kontant betalning och/eller med bestämmelse om apport eller kvittning. Det totala antalet aktier som ska kunna ges ut med stöd av bemyndigandet får inte överstiga 20 % av totala antalet aktier.
- Kancera meddelade att Professor Carl-Henrik Heldin har valts in i Kanceras styrelse. Professor Heldin är sedan 1986 chef för Ludwiginstitutet för Cancerforskning i Uppsala och sedan 1992 professor i molekylär cellbiologi vid Uppsala Universitet. Professor Heldin har ett stort anseende och nätverk genom uppdrag som rådgivare åt flera akademiska institut och framgångsrika biotech-entreprenörer vilket ger en internationell blick för hur Kanceras projekt värderas vetenskapligt och industriellt.
- Professor Håkan Mellstedt presenterade Kanceras ROR-projekt under titeln "Effect of ROR1 targeting small molecules on chronic lymphocytic leukemia cells" vid American Society of Clinical Oncology (ASCO) i Chicago, USA, juni 2012.
- Kancera presenterade bolagets cancerprojekt vid BIO International Convention i Boston, USA, juni 2012, ett möte som attraherade företagsledare och affärsutvecklare från över 2500 företag.
- Kancera meddelade att bolagets patenträttigheter rörande biologiskt läkemedel riktat mot ROR-1 förstärks genom förvärv av Bioinvents del i patentansökan WO 2011/079902. Förvärvet bygger på en överenskommelse som inte innebär någon finansiell börda för Kancera innan intäkter genereras. Kancera har genom bolagets medgrundare Professor Håkan Mellstedt tidigare ett delägande i patentansökan WO 2011/079902 rörande terapeutiska antikroppar riktade mot ROR för behandling av cancer. Denna patentansökan har utvecklats tillsammans med Bioinvent och andra forskare vid Cancercentrum Karolinska. Kanceras ambition är att utveckla dessa ROR-antikroppar i partnerskap med bolag som är specialiserade på biologiska läkemedel.
- Kancera meddelade att bolagets PFKFB3-hämmande substanser mot cancer nu går in i pre-kliniska effektstudier i djur. Den första generationen av Kanceras PFKFB3-hämmande substanser har valts ut efter prövning i två djurstudier som visar att substanserna fördelas effektivt i kroppen och tolereras väl. Efter styrelsens beslut den 16:e oktober (se pressmeddelande sammanfattat nedan) sker inga ytterligare investeringar av betydelse i PFKFB3-projektet, som kommer att bli föremål för en mer ingående utvärdering längre fram.
- Kancera meddelade att dess helägda dotterbolag iNovacia AB har ingått avtal med Intellect Neurosciences New York, USA, om uppdragsforskning. Avtalet gäller utvärdering av prekliniska substanser för optimering av Intellects konjugerade antikroppar.
- Kancera meddelade den 16 oktober 2012 att bolaget avser genomföra nyemission, ändrad affärsmodell och fokusering på ett läkemedelsprojekt, Kancera meddelade därefter att:
 - Som ett led i pågående ändring av bolagets affärsmodell, har iNovacia AB inlett en företagsrekonstruktion den 27 november 2012. I Kanceras nya organisation fokuseras tillgängliga resurser på leverans av en läkemedelskandidat i ROR projektet under 2013.
 - Nyemission har avslutats den 21 december 2012. Totalt tecknades 13 511 466 aktier, varav 7 069 249 med företrädesrätt (med stöd av teckningsrätter) och 6 442 217 utan företrädesrätt. Nyemissionen tecknades således till ca 72 procent. Nyemissionen tillför Kancera AB ca 9,3 Mkr före emissionskostnader.
 - Affärsmodellen ändras till att driva verksamheten med en begränsad organisation och en signifikant minskning av de fasta kostnaderna. Parallellt utreds möjligheterna till en rekonstruktion av iNovacia. Om detta inte går att genomföra kommer iNovacia att säljas eller avvecklas.
 - Kanceras styrelse bedömer att bolagets begränsade finansiella och personella resurser kräver en fokusering av verksamheten till ett projekt och har beslutat att fortsatta investeringar fokuseras till ROR-projektet.
- Kancera meddelade att bolagets första generation av PFKFB3-hämmande substanser bromsar tillväxten av bukspottkörtel-cancer i pre-kliniska effektstudier i djur. Den bromsande effekten av Kanceras PFKFB3-hämmare var cirka 20 % bättre än placebobehandling. Cancer i bukspottkörteln drabbar årligen över 100 000 patienter i Europa och USA. Överlevnaden hos dessa patienter är mindre än två procent fem år efter diagnos vilket understryker att det finns ett stort behov av nya läkemedel mot bukspottkörtelcancer. Kancera står dock fast vid tidigare meddelat beslut att prioritera bolagets ROR-projekt varför vidare utveckling av PFKFB3-projektet först återupptas när adekvat finansiering har säkrats.

- Kancera meddelade att bolagets projektportfölj har presenterats under mötet för European Cancer Cluster i Hamburg samt vid BioEurope 2012, även detta i Hamburg, Tyskland.
- Kancera rapporterade resultat som visar att cancercellerna från bukspottkörtel inte kan existera utan ett fungerande ROR-1 protein. Resultaten som stödjer detta har genererats i samarbete med Professor Håkan Mellstedts forskargrupp vid Karolinska institutet. Resultaten ger ökat stöd för Kanceras ROR-projekt som syftar till att utveckla ett effektivt läkemedel mot denna svåra cancersjukdom.

Viktiga händelser efter rapportperiodens utgång

- Kancera har genom en uppdatering angående projektportföljen rapporterat att
 - Publikationer under "American Society for Hematology" (ASH) i Atlanta, USA, från Kancera, dess medgrundare, Professor Håkan Mellstedt vid Karolinska institutet, och forskare vid University of California, San Diego, har visat på betydelsen av ROR för utveckling av nya läkemedel mot den oftast förekommande kroniska (KLL) som den oftast förekommande akuta (AML) formen av leukemi.
 - Ytterligare investeringar har gjorts i patentskydd inom ROR-projektet genom registrering av en internationell patentansökan (PCT/EP2013/051772) under januari 2013 och genom förvärv av exklusiva rättigheter till en patentansökan gällande humana monoklonala antikroppar (WO 2012/076727)
 - Kompletterande analyser av Kanceras resultat har visat att nivån på hämningen av PFKFB3-proteinet inne i cancercellen korrelerar väl med den tillväxthämning som noteras i såväl enskilda cancerceller som i en hel tumör. Detta stärker ytterligare PFKFB3 som måltavla för behandling av cancer.
- Kancera har meddelat att avtal har ingåtts i syfte att möjliggöra tillgång till ett högteknologiskt laboratorium för Kanceras nya mindre organisation. Avtalen inkluderar överenskommelse med
 - Humlegården Fastigheter AB om hyra av mindre och mer kostnadseffektiva laboratorielokaler som är bättre anpassade till ROR-projektets storlek och budget.
 - Sobi AB om övertagande av Sobi ABs fordran mot iNovacia om 5 Mkr som är säkerställd genom företagshypotek i bl.a. iNovacias laboratorieutrustning och instrumentpark. Fordringen övertas mot en betalning om 2 Mkr till Sobi AB.
- Den 16 oktober 2012 meddelade Kancera AB en handlingsplan för att ge bolaget ökad flexibilitet vad gäller såväl kapacitet som kostnader. Som ett led i denna handlingsplan inleddes rekonstruktion av dotterbolaget iNovacia AB den 27 november 2012. Den 21 februari har beslut tagits att avbryta rekonstruktionen av iNovacia då osäkerhet består gällande möjligheter att skapa externa intäkter som tillåter iNovacia ABs fortsatta drift. Mot denna bakgrund har iNovacia ansökt om konkurs. Kancera har inte lämnat ekonomiska garantier avseende iNovacia.

VD har ordet

Under decembers stora cancerkongress 2012 för "American Society for Hematology" (ASH) i Atlanta, USA, stod ROR åter i centrum för forskare och industriföreträdare som angreppspunkt för nya läkemedel mot vissa idag obotliga sjukdomar.

Forskare från University of California, San Diego, visade att ROR-hämning kan bli en viktig behandling av den svåra cancerformen Akut Myeloid Leukemi (AML). Tillsammans med Kanceras egna studier visar detta att substanser som blockerar ROR har potential att bekämpa såväl den oftast förekommande kroniska som den oftast förekommande akuta formen av leukemi. Kancera och dess medgrundare, Professor Håkan Mellstedt vid Karolinska Institutet, stod tillsammans med sin forskargrupp bakom två vetenskapliga arbeten som presenterades på ASH. Ett arbete som visar hur de patienter som förväntas svara bäst på behandling av ROR-hämmare kan identifieras, och ett arbete som visar att antikroppar och småmolekyler mot ROR slår på cancercellerna med liknande verkan.

Kancera har nyligen lyckats vidareutveckla egenskaperna för bolagets ROR-hämmande småmolekyler så att de med ytterligare ökad effektivitet slår ut cancerceller från leukemipatienter som inte längre hjälps av tillgängliga läkemedel. Detta har uppnåtts samtidigt som Kanceras substanser behåller, eller ökar, träffsäkerheten mot själva cancer jämfört med kroppens friska celler. Det som fortfarande kvarstår för Kancera att uppnå är att öka stabiliteten för ROR-hämmarna i levern så att tillräckligt mängd aktivt läkemedel når in i tumören. Kancera fortsätter att investera i patentskydd för bolagets framtida ROR-riktade läkemedel, senast genom registrering av en internationell patentansökan (PCT/EP2013/051772) under januari 2013 och genom förvärv av exklusiva rättigheter till en patentansökan gällande humana monoklonala antikroppar (WO 2012/076727).

Kancera har tidigare rapporterat att bolagets PFKFB3-hämmare bromsar pankreas-cancer i djurmodell. Uppföljande analys av Kanceras resultat visar att nivån på hämningen av PFKFB3-proteinet inne i cancercellen korrelerar väl med den tillväxthämning som noteras i såväl enskilda cancerceller som i en hel tumör. Detta stärker ytterligare PFKFB3 som måltavla för behandling av cancer. En internationell patentansökan (PCT/EP2012/076836) registrerades i december 2012 i syfte att vidmakthålla möjligheterna till ett framtida starkt patentskydd för Kanceras priorite-

rade PFKFB3-hämmare. Kancera avser dock att säkra ytterligare finansiering innan vidare utveckling av PFKFB-projektet återupptas.

Sedan den 16 oktober, då Kancera meddelade bolagets avsikt att ändra affärsmodell och fokusera på ROR-projektet, har vi handlat för att stärka bolagets finansiella position och öka dess operationella flexibilitet. Vi har tillsammans med Humlegården Fastigheter AB skapat förutsättningar för laboratorielösningar inom Karolinska Science Park som små bolag skall ha råd med och som tillhandahåller en teknisk kapacitet som annars mest finns i storbolsmiljöer. Vi har även tagit delsteg mot att minska organisationen för att kostnadseffektivt kunna fokusera på ROR-projektet.

Genom den emission som avslutades i december 2012 och inbringade 9,3 Mkr före emissionskostnader har vi också lagt grunden för ett spännande 2013 med målet är att leverera en läkemedelskandidat inom ROR-projektet, en läkemedelskandidat som kan göra skillnad i vården av flera svårbehandlade cancersjukdomar.

Thomas Olin
VD i Kancera

Detta är Kancera AB (publ)

Kancera bedriver utveckling av läkemedel som tar sin start i nya behandlingskoncept och avslutas med en läkemedelskandidat. Kancera utvecklar idag läkemedel för behandling av leukemi och solida tumörer genom att dels stoppa överlevnadssignaler i cancercellen och dels strypa cancerens ämnesomsättning. Kancera utvecklar även stamcells-baserade effektmodeller för att kunna studera om cancerläkemedel fungerar före tester i människa. Kancera bedriver sin verksamhet i Stockholm och sysselsätter cirka 10 personer. Aktien handlas på NASDAQ OMX First North och antalet aktieägare uppgår till cirka 1200. Remium Nordic AB är Kanceras Certified Adviser.

Historik Kancera

Under 2006 avknoppades Pharmacias och Biovitrams enhet för utveckling av läkemedelskandidater till iNovacia AB. iNovacia AB har sedan dess levererat ca 35 utvecklingsprojekt på uppdrag av läkemedelsbolag i såväl Europa som USA. Under 2008 startade ett samarbete med Karolinskas cancerforskningscentrum (CCK) och senare följde samarbete med Sprint Bioscience AB (fokuserat på strukturbaserad läkemedelsutveckling). I maj 2010 bildade iNovacia AB, Sprint Bioscience AB, expertis från Karolinska och en grupp privata investerare Kancera AB genom tillskott av kapital och två upparbetade läkemedelsprojekt, båda med fokus på cancer. NASDAQ OMX godkände Kancera för upptagande till handel på First North med första handelsdag den 25 februari 2011. I februari 2011 förvärvade Kancera iNovacia AB, som nu är ett helägt dotterbolag till Kancera.

Finansiella utvecklingen i sammandrag

Finansiell utveckling i sammandrag

Koncernen <i>tkr (om ej annat anges)</i>	1 okt-31 dec		1 jan-31 dec	
	2012	2011	2012	2011
Nettoomsättning	1 362	3 224	3 517	7 069
FoU kostnader	-9 326	-5 034	-28 882	-23 038
Rörelseresultat	-10 537	-5 159	-33 293	-18 372
Resultat efter finansiella poster	-10 726	-5 020	-33 488	-18 410
Resultat efter skatt	-10 726	-5 020	-33 488	-18 410
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-3 427	-3 280	-26 928	-23 214
Resultat per aktie, kr	-0,60	-0,33	-2,02	-1,35
Likvida medel per balansdagen	6 841	20 838	6 841	20 838
Soliditet	30%	65%	30%	65%
Nyckeltal				
Avkastning på eget kapital, %	neg	neg	neg	neg
Avkastning på sysselsatt kapital, %	neg	neg	neg	neg
Soliditet	30%	65%	30%	65%
Nettoinvesteringar i materiella anläggningstillgångar	-	1 659	-	1 550
i % av nettoomsättning	0%	51%	0,0%	21,9%
Antal anställda vid periodens slut	18	19	16	19
Resultat per aktie, före utspädning, kr	-0,60	-0,33	-2,02	-1,35
Resultat per aktie, efter utspädning, kr	-0,60	-0,33	-2,02	-1,35
Eget kapital per aktie, kr	0,29	1,71	0,29	1,71
Kassaflöde per aktie, kr	0,08	-0,37	-0,85	1,04

Omsättning

Koncernens verksamhet under fjärde kvartalet har i huvudsak finansierats genom ägarkapital samt externa intäkter avseende uppdragsforskning uppgående till 3,5 Mkr (7,1 Mkr).

FoU-verksamhet

FoU-kostnader för perioden uppgick till 28,9 Mkr (23,0 Mkr) varav det fjärde kvartalet utgjorde 9,3 Mkr (5,0 Mkr).

Resultat

Resultatet för perioden uppgick till -33,5 Mkr (-18,4 Mkr) varav det fjärde kvartalet uppgick till -10,7 Mkr (-5,0 Mkr).

Kommentarer till den finansiella utvecklingen

Om inte annat anges avser alla siffror Kancerakoncernen. Jämförelsesiffror för 2011 gällande rörelseresultat och resultat efter finansnetto påverkades av en upplösning av badwill om 7 Mkr som uppkom i samband med förvärv av iNovacia och som intäktsfördes i sin helhet under första kvartalet 2011, samt av en omklassificering av kostnad sålda tjänster. Dessutom påverkades jämförelsesiffror för 2011 av att Kancera förvärvade iNovacia den 17 februari varför endast 10,5 månader av iNovacias omsättning inkluderas i jämförelseperioden januari till december 2011.

Nettoförsäljning

Nettoomsättning under fjärde kvartalet 2012 uppgick till 1,4 Mkr (3,2 Mkr) och för perioden till 3,5 Mkr (7,1 Mkr). Intäkterna under fjärde kvartalet härrör från leveranser till fyra kunder i USA, inklusive Agios Inc.

Kostnader

Kostnaderna under fjärde kvartalet uppgick till 11,9 Mkr (8,4 Mkr) fördelat på kostnader för sålda tjänster 1,1 Mkr (2,3 Mkr) forsknings- och utvecklingskostnader 9,3 Mkr (5,0 Mkr), samt övriga försäljnings- och administrativa kostnader 1,5 Mkr (1,1 Mkr). Kostnaderna under perioden 1 januari till 31 december 2012 uppgick till 36,8 Mkr (32,4

Mkr) fördelat på kostnader för sålda tjänster 2,5 Mkr (5,6 Mkr) forsknings- och utvecklingskostnader 28,9 Mkr (23,0 Mkr), samt övriga försäljnings-, administrativa kostnader 5,4 Mkr (3,8 Mkr) samt negativ goodwill 0,0 Mkr (7,0 Mkr).

Resultat

Resultatet efter finansiella poster för fjärde kvartalet uppgick till -10,7 Mkr (-5,0 Mkr) och för perioden till -33,5 Mkr (-18,4 Mkr).

Kassaflöde och likviditet

Kassaflödet uppgick till +1,5 Mkr (-5,7 Mkr) under fjärde kvartalet. Kassaflödet från den löpande verksamheten för fjärde kvartalet uppgick till -3,4 Mkr (-4,9 Mkr). Kassaflödet från finansieringsverksamheten för fjärde kvartalet uppgick till 4,9 Mkr (-0,7 Mkr). Efter periodens utgång har ytterligare 4,4 Mkr inbetalats från den i december 2012 genomförda nyemissionen.

Kassaflödet under perioden uppgick till -14,0 Mkr (+14,3 Mkr). Kassaflödet från den löpande verksamheten under perioden uppgick till -26,9 Mkr (-23,2 Mkr). Kassaflödet från finansieringsverksamheten för perioden uppgick till 12,9 Mkr (30,4 Mkr).

Kancera koncernens likvida medel uppgick per den 31 december 2012 till 6,8 Mkr (20,8 Mkr) varav i moderbolaget 5,1 Mkr (14,6 Mkr). Nyemission genomfördes med företrädesrätt för aktieägarna under december månad. Kancera meddelade att nyemission har avslutats den 21 december 2012. Totalt tecknades 13 511 466 aktier, varav 7 069 249 med företrädesrätt (med stöd av teckningsrätter) och 6 442 217 utan företrädesrätt. Nyemissionen tecknades således till ca 72 procent. Nyemissionen tillför Kancera AB ca 9,3 Mkr före emissionskostnader. Under räkenskapsåret har 4,9 Mkr av beloppet betalats in till Kancera. Styrelsen har dessutom meddelat att fasta kostnader skall reduceras under 2012 och 2013 genom rekonstruktion av dotterbolaget iNovacia AB samt genom fokusering av verksamheten till ett projekt, ROR projektet.

Investeringar

Investeringar i materiella anläggningstillgångar var under fjärde kvartalet 0,0 Mkr (1,7 Mkr) och för perioden till 0,0 Mkr (1,6 Mkr).

Investeringarna i immateriella anläggningstillgångar uppgick fjärde kvartalet 2012 till 0 Mkr (0 Mkr) och för perioden till 0 Mkr (0 Mkr). Löpande investeringar i immateriella anläggningstillgångar, FOU kostnader, kostnadsförs som FoU och dessa uppgick till 26,1 Mkr (23,0 Mkr) för perioden.

Eget kapital och aktiedata

Totalt eget kapital uppgick per den 31 december 2012 till 5,5 Mkr (25,9 Mkr).

Aktiekapitalet uppgick den 31 december 2012 till 1 563 tkr fördelat på 18 756 208 aktier med ett kvotvärde om, avrundat, 0,0833 kr per aktie. Med beaktande av nyemission under december 2012 kommer aktiekapitalet ökas med 1 126 tkr till 2 689 tkr.

Resultat per aktie för perioden uppgick, baserat på ett vägt genomsnitt av antalet utestående aktier, till -2,02 kr (-1,35 kr). I samband med nyemissionen identifierades ett fondemissionselement, vilket innebär att vägt genomsnittligt antal aktier vid beräkning av resultat per aktie har justerats. Tidigare perioder har räknats om med fondemissionselementet. Dessutom har antalet aktier räknats om till den del av den pågående emissionen som influiter under 2012 (4,9 Mkr).

Kanceras soliditet per den 31 december 2012 var 30 procent (65 procent). Eget kapital per aktie var 0,29 kr (1,71 kr), baserat på eget kapital dividerat med antal aktier på balansdagen vid kvartalets slut.

Skattemässiga underskott

Kanceras verksamhet förväntas initialt innebära negativa resultat och skattemässiga underskott vilka för närvarande uppgår till 54,2 Mkr. Det finns i dagsläget inte tillräckligt övertygande skäl som talar för att skattemässiga överskott kommer att finnas i framtiden som kan försvara en aktivering av värdet av underskotten, varför ingen uppskjuten skattefordran har redovisats. Vid en försäljning av en läkemedelskandidat förväntas vinster att redovisas vilka då kan komma att skattemässigt avräknas mot underskotten vilket innebär en låg skattebelastning för Bolaget när ett projekt säljs.

Personal

Kancera AB (moderbolaget) hade 0 anställd (0) per 2012-12-31. VD funktionen i Kancera utförs av VD i iNovacia. Efter förvärvet av iNovacia AB är antalet anställda i koncernen per 2012-12-31 15, varav 8 är män och 7 är kvinnor.

Moderbolaget

Kancera AB (publ), org.nr. 556806-8851, är moderbolag i koncernen. Verksamheten utgörs främst av forskning och utveckling samt administrativa funktioner. Moderbolagets nettoomsättning uppgick till 0 (0) Mkr. Fjärde kvartalet 2012 uppgick kostnaderna till 1,7 Mkr (7,9 Mkr) varav kostnader för sålda tjänster 0 Mkr (0 Mkr) och FoU utgjorde 0,4 Mkr (7,2 Mkr). Övriga kostnader uppgick till 1,3 Mkr (0,7 Mkr). Resultatet efter finansiella poster uppgick för perioden till -23,5 Mkr (-23,7) Mkr. Investeringar i materiella anläggningstillgångar var under perioden 0 Mkr (0 Mkr). Investeringarna i immateriella anläggningstillgångar uppgick för perioden till 0 Mkr (0 Mkr). Löpande investeringar i immateriella anläggningstillgångar kostnadsförs som FoU. Likvida medel uppgick till 5,1 Mkr (14,6 Mkr) vid periodens slut. Genom den i december 2012 genomförda nyemissionen kommer bolaget tillföras 9,3 Mkr före emissionskostnader.

Segmentrapport

Rörelsesegment rapporteras på ett sätt som överensstämmer med den interna rapportering som lämnas till den högste verkställande beslutsfattaren. Den högste verkställande beslutsfattaren är den funktion som ansvarar för tilldelning av resurser och bedömning av rörelsesegmentens resultat. I Kancera har denna funktion identifierats som Kanceras styrelse. Kanceras verksamhet har omfattat två segment; Läkemedelsutveckling samt Industriell Forskning & Utveckling.

Resultat

Läkemedelsutvecklingssegmentets rörelseresultat uppgick under fjärde kvartalet 2012 till -9,8 Mkr (-6,7 Mkr) och för perioden till -30,5 Mkr (-19,2 Mkr). Under fjärde kvartalet har resultatet för Segment Läkemedelsutveckling belastats av FoU-kostnader, däribland patentkostnader, råvaruinköp och nedskrivningar av instrument och kemiskt bibliotek, med 9,3 Mkr (4,7 Mkr) och för perioden med 28,9 Mkr (18,4 Mkr). Under perioden investerades 38% av resurserna i ROR-projektet och 62 % av resurserna i PFKFB3-projektet. Den större investeringen i PFKFB3-projektet berodde på större kostnader för djurstudier. ROR-projektet har under perioden erhållit 0,4 Mkr som anslag från Vinnova (7,5 Mkr totalt under perioden 2009-2012) för effektstudier i cancerceller från patienter i samarbete med Professor Håkan Mellstedt vid Karolinska Institutet.

Intäkterna för Segment Industriell Forskning & Utveckling under fjärde kvartalet 2012 uppgick till 1,4 Mkr (3,2 Mkr). Intäkterna kommenteras nedan under rubriken "Marknadsutsikter" i avsnittet "Segment Industriell Forskning och Utveckling". Rörelseresultatet för kontraktsforskning uppgick under fjärde kvartalet 2012 till +0,0 Mkr (+0,2 Mkr).

Segmentrapport, 2012

tkr (om ej annat anges)

Koncernen

	jan-dec 2012			jan-dec 2011		
	Läkemedels- utveckling	Uppdrags- forskning	Centrala kostnader & övrigt	Läkemedels- utveckling	Uppdrags- forskning	Centrala kostnader & övrigt
Nettoomsättning		3 517			7 069	
Kostnader för sålda varor och tjänster		-2 545			-5 611	
Bruttoresultat	0	972	0	0	1 458	0
Administrationskostnader	-660	-337	-2 476	-2 073	-213	-84
Försäljningskostnader	-993	-726	-191	-730	-533	-141
Forsknings- och utvecklingskostnader	-28 882			-23 038		
Summa rörelsens kostnader	-30 535	-1 063	-2 667	-25 841	-746	-225
Negativ goodwill						6 982
Rörelseresultat	-30 535	-91	-2 667	-25 841	712	6 757
			-33 293			-18 372

Segment Läkemedelsutveckling

Kancera bedriver utveckling av cancerläkemedel som tar sin start i ett nytt behandlingskoncept och avslutas med en patentsökt läkemedelskandidat som erbjuds till försäljning innan den nått den kliniska fasen i produktutvecklingskedjan. Efter styrelsens beslut den 16 oktober (se pressmeddelande från den 16 oktober 2012) att fokusera verksamheten på ett projekt, läggs nu all kraft på ROR-projektet med målet att utveckla effektiva behandlingar av såväl hematologiska som solida cancerformer. Genom att ROR selektivt återfinns i cancercellen och inte i omgivande frisk vävnad, finns goda möjligheter inom Kanceras projekt att utveckla ett effektivt läkemedel med begränsade sideffekter vilket kan bidra till ökad livskvalitet för patienten och lägre kostnader för samhället. Målet är att under de närmaste 12-18 månaderna leverera en ROR riktad läkemedelskandidat.

Tills vidare sker inga ytterligare investeringar av betydelse i PFKFB3-projektet innan adekvat finansiering har säkrats. Projektet kommer att bli föremål för en mer ingående utvärdering längre fram. PFKFB3 har upptagits till 3 Mkr i Balansräkningen vilket är anskaffningsvärdet för projektet. Det är styrelsens bedömning att det värdet, som baseras på idag kända resultat av Kanceras forskning, kan försvaras med utgångspunkt från nu rådande prisnivå på jämförbara projekt.

Kanceras styrelse har valt att inte kommunicera finansiella mål för segmentet då Kanceras projekt befinner sig i tidig fas i FoU-arbetet och risken är därigenom hög och de övergripande finansiella målen svårbedömda.

Kancera presenterade resultat genererade under perioden för ROR-1 samt PFKFB3-projekten under BIO Europe Spring i Amsterdam i februari 2012 samt BIO International Convention i Boston, USA, juni 2012 som attraherade företagsledare och affärsutvecklare från över 2500 företag.

En sammanfattande presentation av den del av ROR-1 projektet som riktas mot kronisk lymfatisk leukemi (KLL) hölls av Professor Håkan Mellstedt under titeln "Effect of ROR-1 targeting small molecules on chronic lymphocytic leukemia cells" vid American Society of Clinical Oncology (ASCO) i Chicago, juni, 2012. Under 2012 års möte för American Society of Hematology (ASH), under december i New Orleans, presenterades två vetenskapliga arbeten om ROR av Professor Håkan Mellstedts forskargrupp i samarbete med Kancera. Dessa presentationer beskrev hur olika antikroppar riktade mot ROR kan nyttjas för att identifiera aktivt ROR på cancercellens yta och för att kartlägga hur ROR hjälper cancercellen att överleva.

ROR-teknologin – två läkemedelskandidater utvecklas mot kronisk leukemi respektive solida tumörer

Kancera utvecklar syntetiska substanser som tränger in i tumörcellen och verkar på den del av ROR-1 receptorn som finns inuti tumörcellen i syfte att strypa cancercellens överlevnadssignal. Dessutom äger Kancera exklusiva rättigheter till en patentansökan som täcker humana terapeutiska antikroppar riktade mot ROR samt icke-exklusiva rättigheter till en patentansökan som täcker experimentella antikroppar riktade mot ROR. Båda dessa former av antikroppar verkar på den del av ROR-1 receptorn som sträcker sig utanför cellen för att strypa cancercellens överlevnadssignal. Kanceras ambition är att utveckla dessa ROR antikroppar i partnerskap med bolag som är specialiserade på biologiska läkemedel.

Under 2011 har Kanceras medgrundare och vetenskaplige rådgivare Professor Håkan Mellstedt visat i patientstudier att ROR-1 ökar i förekomst på tumörceller hos patienter med tilltagande aggressiv (progressiv) leukemisjukdom. Kancera har också genererat resultat som pekar på att bolagets framtida läkemedelskandidater kan vara verk samma inom flera blodcancerformer vilket minskar den kliniska risken i projektet och ökar dess marknadspotential. Vidare har verkningsmekanismer för Kanceras behandling mot leukemi kartlagts. Studierna visar att cancercellens "strömbrytare" för överlevnad och cellulärt självmord stängs av respektive slås på med Kanceras aktiva substanser. Resultaten stödjer att Kanceras aktiva substanser har en cancerspecifik verkan vilket underlättar vidare utveckling och marknadsföring av projektet. Kancera har även genererat forskningsresultat som visar hur strukturen på bolagets aktiva substanser länkar samman med deras förmåga att döda cancerceller. Denna kunskap ger nya redskap att vidareutveckla Kanceras framtida läkemedelskandidater.

Framsteg inom Kanceras ROR-teknologi har också gjorts som visar att även solida tumörceller kan vara beroende av ROR. Professor Håkan Mellstedt har visat att cancer i bukspottkörtel uttrycker ROR. Kancera har i samarbete med Professor Håkan Mellstedts forskargrupp vid Karolinska Institutet, funnit aktiva substanser som stryper överlevnadssignalen från ROR och effektivt dödar cancerceller från bukspottkörtel. Cancer i bukspottkörteln drabbar årligen över 100 000 patienter i Europa och USA. Överlevnaden hos dessa patienter är fem år efter diagnos lägre än två procent. Även för cancer i bukspottkörtel rapporteras att ROR-1 ökar i förekomst på tumörceller hos patienter med tilltagande aggressiv (progressiv) leukemisjukdom.

Parallellt har oberoende forskare från USA och Japan visat att ROR även är en lovande måltavla för utveckling av läkemedel mot bröstcancer och lungcancer (Yamaguchi *et al*, *Cancer Cell* 2012, Zhang *et al*, *PLoS One* 2012).

Kancera registrerade en ny patentansökan (EP12153357) gällande en kemisk serie av ROR-hämmande småmolekyler med läkemedelslika egenskaper.

Händelser under perioden

Kancera fördjupade i samarbete med Professor Matthias Löhr vid Karolinska Institutet studien av ROR-hämmande substansers effekt på cancerceller från bukspottkörtel. Dessa nya studier gjordes i en krävande 3-dimensionell experimentell modell. Erfarenhetsmässigt är det i denna typ av modell svårare att finna substanser som effektivt angriper cancercellerna. Kanceras ROR-hämmare visade inte bara en god effekt i studien utan visade sig också vara mer effektiv än en ur kliniskt perspektiv hög dosering av standard-läkemedlet gemcitabin. Professor Löhr kommenterade: "Effekten av Kanceras substans är absolut den bästa vi sett i vårt modellsystem. Om man ser effekt i denna 3-dimensionella tumörmodell ökar möjligheterna att också kunna få motsvarande effekt i kliniska studier i patienter." Kancera rapporterade även under 2012 resultat från ett samarbete med Professor Håkan Mellstedts forskargrupp vid Karolinska institutet som visar att en aggressiv typ av cancerceller från bukspottkörtelcancer (pancreascancer) i människa är beroende av ROR-1 för att existera. Resultaten ger därmed ökat stöd för Kanceras ROR-projekt som syftar till att utveckla ett effektivt läkemedel mot denna svåra cancersjukdom.

Under perioden visade Kancera att ytterligare tre centrala mål uppnåddes inom ROR-projektet såsom redovisas nedan:

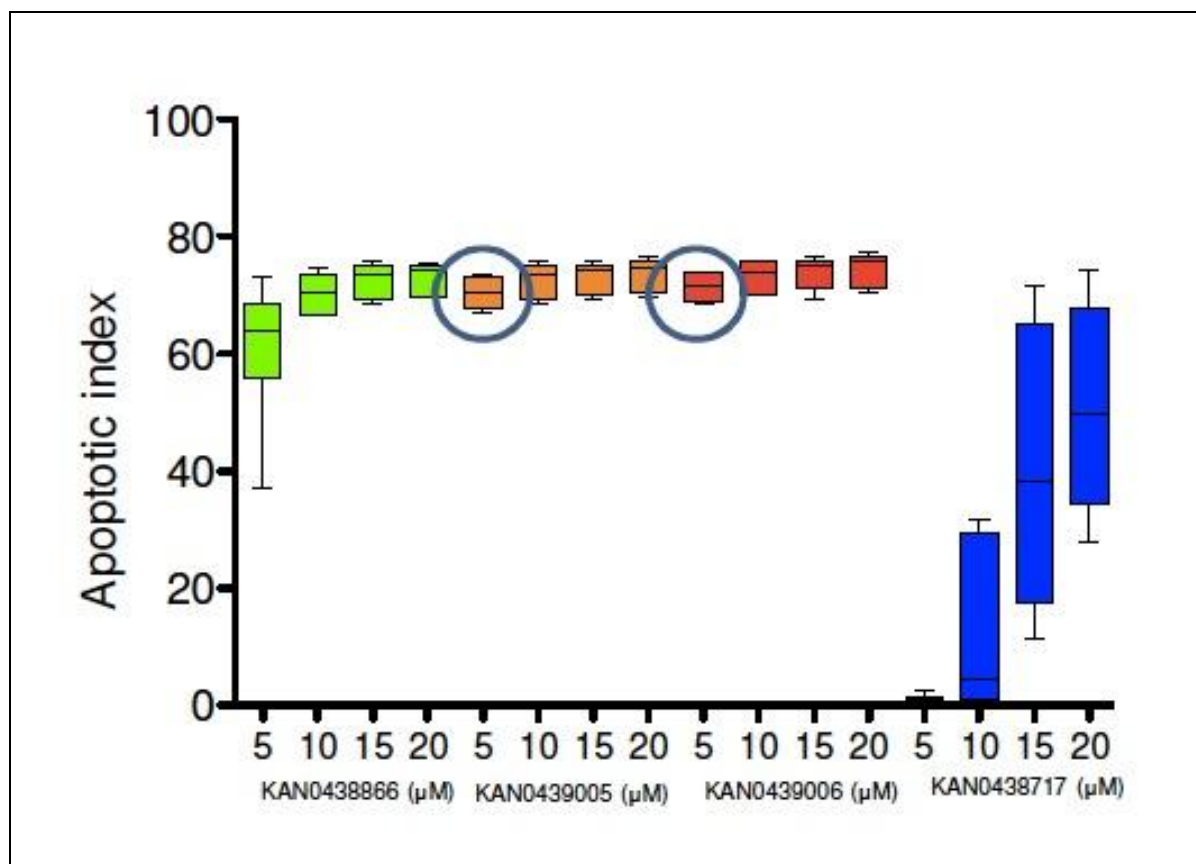
- bättre selektivitet mot kronisk lymfatisk leukemi jämfört med tre konkurrerande läkemedelskandidater
- bättre selektivitet mot kronisk lymfatisk leukemi jämfört med fyra idag framgångsrika läkemedel
- stark effekt mot cancerceller från patienter med kronisk lymfatisk leukemi som har utvecklat resistens mot dagens mest använda läkemedel mot sjukdomen (Fludarabin)

Kancera genererade i samarbete med Professor Håkan Mellstedts forskargrupp nya resultat inom ROR-projektet som visar att bolagets aktiva substanser är signifikant mer selektiva än tre konkurrerande kinashämmare riktade mot BTK, PI3K och SYK.

Under perioden visade Kancera, även det i samarbete med Professor Håkan Mellstedts forskargrupp, att fyra framgångsrika läkemedel (Dasatinib, Gefitinib, Sorafinib, Sunitinib) som alla tillhör samma familj av läkemedel som ROR-hämmare, inte har förmåga att släcka ut ROR-1. I linje med dessa resultat visade även studierna att dessa läkemedel inte är selektiva mot cancer vilket innebär att också friska vita blodceller dödas. Att friska vita blodkroppar dödas kan leda till att patienten blir mer infektionskänslig. Enligt studien sparar Kanceras ROR hämmare de friska vita blodcellerna vilket kan bidra till att en patient som i framtiden får detta läkemedel bättre kan motstå allvarliga infektioner än de som erhåller dagens läkemedel.

Kancera meddelade även att bolagets ROR-hämmande substanser har förmåga att döda leukemiceller från 50 % av de patienter som inte längre hjälps av Fludarabin, det småmolekylära läkemedel som främst förskrivs för behandling av kronisk lymfatisk leukemi. För patienter som når ett stadium av sin sjukdom då Fludarabin inte längre hjälper att hålla tillbaka cancersjukdomen är prognosen allvarlig. Figur 1 visar hur vidare utveckling av Kanceras småmolekylära läkemedel mot ROR har resulterat i en signifikant förbättrad verkningsgrad mot leukemiceller som är behandlingsresistenta mot Fludarabin. Därmed öppnas vägen för ett möjligt genombrott i behandlingen av den vanligaste formen av kronisk leukemi.

Figur 1. Celldödande effekt av Kanceras småmolekylära ROR hämmare på idag behandlingsresistenta leukemiceller



I figur 1 presenteras på Y-axeln (0-100%) dödande effekt av Kanceras ROR hämmande substanser på **Leukemiceller från patienter vars sjukdom inte längre svarar på Fludarabin dagens kliniska huvudalternativ för behandling**. Leukemicellerna har i studien före avläsning av celldöd utsatts under 24 timmar för olika koncentrationer (5, 10, 15 uM, enligt X-axeln) av Kanceras ROR-hämmare. Från varje resultat har procent celldöd subtraherats som upp-

mätts i frånvaro av hämmare. Blå box representerar en substans från första generationen av Kanceras ROR hämmare. Grön, brun och röd box representerar av nya ROR hämmare som Kancera utvecklat under tredje och fjärde kvartalet 2012.

Kancera meddelade vidare att bolaget har utvecklat en första generation av antikroppar som tillåter identifiering av de patienter som kan behöva behandling med Kanceras framtida cancerbehandling riktad mot ROR. Kancera planerar nu att vidareutveckla dessa diagnostiska antikroppar till produkter som kan användas för såväl forskning som klinisk diagnostik. Båda dessa studier är utförda i samarbete med Professor Håkan Mellstedts forskargrupp vid Cancercentrum Karolinska.

Kancera meddelade även att bolagets icke-exklusiva patenträttigheter rörande biologiskt läkemedel riktat mot ROR-1 förstärks genom förvärv av Bioinvent del av rättigheterna till patentansökan WO 2011/079902. I tillägg har Kancera genom avtal med Bioinvent AB säkrat *exklusiva rättigheter till patentansökan WO 2012/076727 som omfattar fullt humana monoklonala antikroppar mot ROR-1*. Båda förvärv av patenträttigheter bygger på en överenskommelse med Bioinvent som inte innebär någon finansiell börda för Kancera innan intäkter genereras. Kancera har genom bolagets medgrundare Professor Håkan Mellstedt varit delaktig i utvecklingen av dessa terapeutiska antikroppar riktade mot ROR för behandling av cancer. Professor Håkan Mellstedt är också meduppfinnare i patentansökan WO 2011/079902. Kanceras ambition är att utveckla dessa ROR antikroppar i partnerskap med bolag som är specialiserade på biologiska läkemedel.

Händelser efter rapportperiodens utgång

Kancera rapporterar att 2012 års patentansökan (EP12153357) har registrerats för internationell fas och vidare granskning under januari 2013. Patentansökan täcker en kemisk serie av ROR-hämmande småmolekyler med läkemedelslika egenskaper.

PFKFB3-projektet - en kandidat som stryper solida tumörers sockeromsättning

Projektet syftar till att utveckla hämmare av enzymet PFKFB3 för att på så sätt strypa cancercellers energiomsättning och därmed göra dem känsliga för kemo- och radioterapi.

Under 2011 registrerades två internationellt täckande patentansökningar (PCT/EP2011/066250 och PCT/EP2011/060526) samt en ny ansökan EP11195456 som alla omfattar skyddande krav för PFKFB3-hämmande substanser.

Kancera har vidare genom omfattande kristallografistudier etablerat sig som en internationell ledare i strukturbaserad design av läkemedel riktade mot PFKFB familjen av enzymer. Detta har även givit Kancera en starkt patentposition för den fortsatta utvecklingen mot leverans av läkemedelskandidat.

Utvalda aktiva substanser har i cellstudier visat på en ökad effektivitet av cisplatin, en kliniskt väl beprövad kemoterapi mot en rad cancerformer. Därmed har projektet tagit steg mot den avsedda produktprofilen.

Händelser under perioden

Kancera utvecklade mer potenta PFKFB3-hämmare och visade hur effektivt tillväxten av cancerceller kan hämmas av enbart en metabol strypning via Kanceras substanser. Resultat från studier av magcancer (cell linjen NUGC-3), koloncancer (cell linjerna SW48, SW620, Colo205 och HT29) och pankreascancer (cell linjerna MiaPaCa-2 och PANC-1) visade att Kanceras substanser är effektiva nog att på egen hand hämma tillväxten av cancercellerna, utan att kombineras med ett cytostatikum som cisplatin. Studierna av mag- och koloncancer celler visade även att 50 % av full effekt nås vid en koncentration av 1,6 till 6,7 μM medan motsvarande effekt nås i studerade pancreascancer celler vid en koncentration av 1,5 μM . Den dödande effekten av Kanceras PFKFB hämmare på cancerceller visades korrelera väl med förmågan att släcka ut själva PFKFB enzymet i cancercellen. Dessa resultat stödjer potentialen av PFKFB som en måltavla för behandling av cancer även om en framtida klinisk användning sannolikt kommer att ske i kombination med andra läkemedel.

Kancera presenterade bolagets strukturbaserade design av aktiva substanser riktade mot cancers metabolism via PFKFB3 vid World Cancer Metabolism Summit i Washington i februari 2012.

Kancera meddelade att bolagets PFKFB3-hämmande substanser mot cancer nu går in i pre-kliniska effektstudier i djur. Den första generationen av Kanceras PFKFB3-hämmande substanser har valdes ut efter prövning i två djurstudier som visade att substanserna fördelas effektivt i kroppen och tolereras väl.

Kancera rapporterade vidare att bolagets första generation av PFKFB3-hämmande substanser bromsade tillväxten av bukspottkörtel-(pankreas) cancer i pre-kliniska effektstudier i djur. Den bromsande effekten av Kanceras första generation av PFKFB-hämmare var cirka 20 % jämfört med placebobehandling.

Att PFKFB-hämmare på egen hand minskade tillväxten av en bukspottkörtelcancer stödjer Kanceras strategi för hur denna svåra sjukdom kan angripas. Nästa steg i projektet är att ytterligare förbättra PFKFB-hämmarnas läkemedelsegenskaper och utvärdera effekt på tumörtillväxt i kombination med standardterapi mot bukspottkörtelcancer.

Under perioden avslutades en patentansökan PCT/EP2011/060526 medan patentansökan EP11195456 registrerades för internationell fas som PCT/EP2012/076836. Denna internationella ansökan omfattar nya PFKFB3-hämmande substanser samt en strategi för att underlätta upptag av substanserna i cancerceller.

Händelser efter rapportperiodens utgång

Vidare investering i PFKFB3-projektet görs dock först då adekvat finansiering för detta har säkrats.

Marknadsutsikter för Kanceras utvecklingsprojekt

Den internationella läkemedelsindustrins organisation "BIO Industry Organization (<http://www.bio.org/>)" rapporterar att 2012 har varit ett stort år för godkännande av nya läkemedel av amerikanska FDA. Inte sedan 1990 har så många nya läkemedel godkänts som 2012 då 40 nya produkter kom patienter till handa. Mot bakgrund av att Kancera är fokuserat på att utveckla småmolekylära läkemedel mot cancer är det intressant att notera att, av de dessa 40 nya läkemedel, var hela 35 % riktade mot cancer och 70% var småmolekyler. En stor andel av de godkända produkterna, över 50 %, är riktade mot mer sällsynta sjukdomar, s.k. "Orphan designations". Industrins intresse för dessa mer sällsynta sjukdomar har ökat mot bakgrund av att patientgruppen är tydligt definierad vilket underlättar kliniska studier och att det ännu representerar väsentliga medicinska behov. Detta har medfört att myndigheter underlättar utveckling av och skydd för produkter mot dessa sjukdomar. Kanceras ROR-projekt har i prekliniska studier visats vara en möjlig väg för att behandla flera blodcancerformer som just uppfyller kraven för att klassificeras som "Orphan" (i USA: färre än 200 000 drabbade individer).

Under april 2012 publicerades ett avtal mellan Bostonbaserade Epizyme och Celgene gällande ett prekliniskt läkemedelsutvecklingsprojekt riktat mot genreglering i cancer. Avtalet inbegrep 90 MUSD i betalning vid signering inklusive equity. Epizyme är ett Biotechbolag som gått i fronten för ett nytt behandlingskoncept mot cancer och lyckats göra en rad prekliniska affärer inom cancerområdet sedan början av 2011 med GSK respektive Esai.

Avtal i preklinisk utvecklingsfas, som exemplifierats mellan Epizyme och Celgene ovan, dominerade över avtal i klinisk fas under 2012 och utgjorde tillsammans 46 % av globala partneringavtal enligt analysföretaget Burrill & Company (<http://www.burrillandco.com/>). Därmed konstateras att trenden under 2009-2011 med signifikant antal affärer fortsätter i samma tidiga fas som Kanceras projekt. Vidare noteras att två nya cancerläkemedel som godkänts under 2011 (Zelboraf från Roche och Xalkori från Pfizer) lanseras tillsammans med ett diagnostika som visar hur preparatet skall användas för att nå bästa effektivitet. Denna trend stödjer Kanceras satsning på produkter som ger en individanpassad behandling. Intressant är också Daichii-Sankyos köp av Plexxikon, det Biotechbolag som ursprungligen utvecklade Zelboraf och som behållit co-promotion-rättigheter i USA, för nära 1 miljard dollar. Under Europas största affärskongress inom läkemedel 2011 (BioEurope, Düsseldorf) publicerar PharmaPlus en rapport över de tio senaste årens affärer rörande tidiga FoU projekt på cancerområdet. Man rapporterar en ökande kontantbetalning vid signatur liksom ökande milstolpebetalningar vid sidan av royalties. Dessutom noteras högre betalning per projekt i affärer där de stora läkemedelsbolagen står som köpare jämfört med affärer som träffas med mindre läkemedelsbolag. Av speciellt intresse för Kanceras ROR-projekt är två affärer som publicerades under december 2011 och januari 2012 där J & J respektive Celgene Corp. har förvärvat BTK hämmare i klinisk fas för behandling av leukemi från Biotechbolaget Pharmacyclics, inklusive kronisk lymfatisk leukemi (KLL). J & J betalar vid signering av avtalet för en klinisk fas II BTK hämmare 150 MUSD utöver delbetalningar på 825 MUSD. J & J har under oktober 2012 betalat Pharmacyclics 50 MUSD vid start av klinisk fas III studie. Celgene förvärvar bolaget Avila Therapeutics med en BTK hämmare mot leukemi i klinisk fas I som främsta tillgång för 350 MUSD vid signering samt upp till 195 MUSD i delbetalningar. Kanceras ROR-projekt befinner sig i preklinisk fas mot leukemi och är därför inte direkt jämförbar med projekten från Pharmacyclics respektive Avila. Det är dock värt att notera att resultat från Cancercentrum Karolinska visar att Kanceras aktiva substanser mot ROR är signifikant mer selektiva mot leukemiceller än Pharmacyclics BTK hämmare som J & J förvärvade i december 2011.

Att läkemedelsindustrin är i stort behov av innovation framgår av en rapport refererad av Bruce Booth vid riskkapitalbolaget Atlas Ventures under rubriken "Iämmeltåg" (lifescivc.com/2012/06/cancer-drug-targets-the-march-of-the-lemmings/). I denna rapport framgår att av industrins 990 cancerprojekt världen över riktas cirka 200 projekt på bara åtta måltavlor i cancercellen.

Att industrin gör så många försök att utveckla samma typ av läkemedel innebär dels att stora resurser inte blir tillgängliga för att pröva nya behandlingsmetoder och dels att många patienter upptas av studier som inte bidrar effektivt till att nya läkemedel blir tillgängliga. Denna rapport släpptes lagom till årets stora cancer-konferens ASCO (American Society for Clinical Oncology) då Kanceras ROR projekt presenterades och väckte uppmärksamhet som ny väg att angripa svårbehandlad cancer.

Segment Industriell Forskning & Utveckling

Segmentet utgörs i huvudsak av dotterbolaget iNovacias verksamhet. I syfte att ytterligare stärka relationen med utvalda kunder och skapa kostnadstäckning tillhandahåller Kancera expertis på konsultbasis för utveckling av läkemedelskandidater. Kancera utvecklar dessutom stamcellsbaseade cancermodeller för samarbeten med externa parter. Från och med september 2011 driver iNovacia sin verksamhet i egna laboratorier inom Karolinska Institutet Science Park i Solna, Hagalund.

Utöver försäljning av forskningstjänster till industrin driver iNovacia inom ramen för ett EU finansierat projekt ett samarbete med forskare i Europa och Sydamerika för att utveckla läkemedel mot parasiten schistosoma. Högaktiva hämmare av ett målprotein i parasiten schistosoma har nu identifierats för vidare utveckling till läkemedelskandidat. Denna parasit infekterar årligen cirka 200 miljoner individer i tropiska eller subtropiska regioner vilket leder till över 280 000 dödsfall varje år i sjukdomen schistosomiasis (även kallad bilharzios eller snäckfeber).

Händelser under perioden

iNovacia AB informerade i pressrelease att bolaget och Bostonbaserade Agios Pharmaceuticals ingick ett samarbetsavtal gällande identifiering av kemiska startpunkter för ett projekt med hjälp av iNovacias höghastighetsscreening och kemiska bibliotek. Detta projekt slutfördes tredje kvartalet 2012. Avtal tecknades även under tredje kvartalet med två nya kunder i USA varav ett med Intellect Neurosciences (New York) såsom meddelats genom pressmeddelande den 4 oktober 2012. Dessa två projekt var uppdelade i en förstudie och en huvudstudie. Intäkterna från förstudierna inkom under fjärde kvartalet. Mot bakgrund av att iNovacia inledde företagsrekonstruktion den 27 november slutfördes ej förhandlingar om huvudstudierna.

I och med Kanceras ändrade affärsmodell som syftar till att fokusera på ROR-projektet och att driva verksamheten med en begränsad organisation och en signifikant minskning av de fasta kostnaderna, såsom meddelades den 16 oktober 2012, minskade även nivån av beställda uppdrag till iNovacia under det fjärde kvartalet. Den 27 november 2012 inleddes en företagsrekonstruktion av iNovacia AB i syfte att utreda möjligheter att skapa oberoende från Kancera AB genom ett minska bolagets fasta kostnader och skapa intäkter från ny verksamhet. Förhandlingar med Hyresvärd samt Partner för leasing av instrument har genomförts. Resultatet av dessa förhandlingar påvisar möjligheter för iNovacia att signifikant minska bolagets fasta kostnader efter slutfört ackord och därefter avslutad rekonstruktion. Antalet avlönade anställda har minskats fram till 1 februari 2013 med två personer och beräknas fram till 1 mars 2013 minska med ytterligare tre personer ned till 10 anställda. Personalavgångar har ej väsentligen påverkat bolagets resultat i fjärde kvartalet. I samband med inledande av rekonstruktion har en genomgång av bolagets upptagna värden på tillgångar genomförts vilket resulterat i en nedskrivning av Inventarier med 2,2 Mkr och Lager med 1,8 Mkr. I samband med beslut om omstrukturering av dotterbolaget iNovacia har engångskostnader om 0,17 Mkr belastat resultatet under fjärde kvartalet.

Händelser efter rapportperiodens utgång

Den 21 februari har beslut tagits att avbryta rekonstruktionen av iNovacia då osäkerhet består gällande möjligheter att skapa externa intäkter som tillåter iNovacia ABs fortsatta drift. Mot denna bakgrund har iNovacia ansökt om konkurs. Kancera har inte lämnat ekonomiska garantier avseende iNovacia.

I och med avvecklingen av iNovacia AB skrivs värdet av dotterbolaget ned från 2,32 Mkr till 1 kr i balansräkningen för Kancera koncernen. VD och nyckelpersoner inom ROR projektet kommer anställas direkt i Kancera AB. I syfte att möjliggöra fortsatt tillgång till ett högteknologiskt laboratorium för Kanceras nya mindre organisation och stärka tillgången till externa specialisttjänster inom Karolinska Science Park, har Kancera ingått avtal med Humlegården Fastigheter AB respektive Sobi AB som ger Kancera a) tillgång till mindre och mer kostnadseffektiva laboratorielokaler som är bättre anpassade till ROR-projektets behov och budget än de lokaler som tidigare hyrdes av iNovacia och b) prioriterad fordring i form av Företagshypotek om 5 Mkr i iNovacia AB mot en betalning om 2 Mkr.

Kancera och Humlegården Fastigheter AB kommer att fortsätta sitt samarbete för att vidareutveckla Karolinska Science Park Hagalund till ett centrum för Life Science Industri. Humlegården Fastigheter AB kan därmed erbjuda andra FoU bolag resurseffektiva laboratorielösningar i Kanceras närhet vilket ger utrymme för samarbeten och synergier.

Resultaträkning

tkr (om ej annat anges)

Koncernen

Rörelsens intäkter

	1 okt-31 dec		1 jan-31 dec	
	2012	2011	2012	2011
Nettoomsättning	1 362	3 224	3 517	7 069
Kostnader för sålda varor och tjänster	-1 057	-2 247	-2 545	-5 611
Bruttoresultat	305	977	972	1 458
<i>Rörelsens kostnader</i>				
Administrationskostnader	-1 041	-555	-3 473	-2 371
Försäljningskostnader	-475	-547	-1 910	-1 403
Forsknings- och utvecklingskostnader	-9 326	-5 034	-28 882	-23 038
Negativ goodwill	0	0	0	6 982
Summa rörelsens kostnader	-10 842	-6 136	-34 265	-19 830
Rörelseresultat	-10 537	-5 159	-33 293	-18 372
<i>Resultat från finansiella investeringar</i>				
Finansnetto	-189	139	-195	-38
Resultat efter finansiella poster	-10 726	-5 020	-33 488	-18 410
Skatt på årets resultat	-	-	-	-
Periodens resultat	-10 726	-5 020	-33 488	-18 410
varav hänförligt till moderbolagets aktieägare	-10 726	-5 020	-33 488	-18 410
varav minoritetens andel	-	-	-	-
resultat per aktie före och efter utspädning	-0,60 kr	-0,33 kr	-2,02 kr	-1,35 kr

Bruttoresultat

Rörelsens kostnader

Rörelseresultat

Resultat från finansiella investeringar

Resultat efter finansiella poster

Periodens resultat

Rapport över totalresultatet

tkr (om ej annat anges)

	1 okt-31 dec		1 jan-31 dec	
	2012	2011	2012	2011
Periodens resultat	-10 726	-5 020	-33 488	-18 410
Övriga totalresultat för perioden, netto före skatt	-	-	-	-
Periodens totalresultat	-10 726	-5 020	-33 488	-18 410
Hänförligt till aktieägare	-10 726	-5 020	-33 488	-18 410
Minoritetsintresse	-	-	-	-

Balansräkning

tkr (om ej annat anges)

31 dec

2012 2011

Koncernen

Tillgångar

Anläggningstillgångar

Immateriella, balanserade utvecklingsutgifter	6 000	6 000
Materiella, inventarier	3 098	9 919
Summa anläggningstillgångar	9 098	15 919

Omsättningstillgångar

Kortfristiga fordringar	2 671	2 984
Likvida medel	6 841	20 838
Summa omsättningstillgångar	9 512	23 822
TOTALA TILLGÅNGAR	18 610	39 741

Eget kapital och skulder

Eget kapital

Eget kapital	5 499	25 903
Summa eget kapital	5 499	25 903

Avsättningar och skulder

Långfristiga skulder	5 642	6 741
Kortfristiga skulder	7 469	7 097
Summa avsättningar och skulder	13 111	13 838
TOTALT EGET KAPITAL och SKULDER	18 610	39 741

Rapport över förändring i eget kapital

tkr (om ej annat anges)

Koncernen

	2012		2011
Ingående balans 2012-01-01	25 903	Ingående balans 2011-01-01	11 189
Resultat för kvartal 1	-7 802	Nyemission	25 200
Utgående balans 2012-03-31	18 101	Nyemissionsutgifter	-1 031
Nyemission	8 299	Utgivande av teckningsoptioner	2 000
Nyemissionsutgifter	-97	Resultat för kvartal 1	733
Optionspremier	4	Utgående balans 2011-03-31	38 091
Resultat för kvartal 2	-8 530	Resultat för kvartal 2	-8 892
Utgående balans 2012-06-30	17 777	Utgående balans 2011-06-30	29 199
Resultat för kvartal 3	-6 430	Resultat för kvartal 3	-5 231
Utgående balans 2012-09-30	11 347	Nyemission	7 600
Pågående nyemission	4 878	Emissionsutgifter	-684
Resultat för kvartal 4	-10 726	Utgående balans 2011-09-30	30 884
Utgående balans 2012-12-31	5 499	Optionspremier, teckningsoptioner	39
		Resultat för kvartal 4	-5 020
		Utgående balans 2011-12-31	25 903

Kassaflödesanalys

tkr (om ej annat anges)

Koncernen

Den löpande verksamheten

	1 okt-31 dec		1 jan-31 dec	
	2012	2011	2012	2011
Rörelseresultat efter finansiella poster	-10 726	-5 020	-33 488	-18 410
Avskrivningar	5 492	878	7 053	3 842
Övriga ej kassaflödespåverkande poster	-	-	-	-6 982
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar i rörelsekapitalet	-5 234	-4 142	-26 435	-21 550
Förändringar i rörelsekapitalet	1 807	862	-493	-1 664
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-3 427	-3 280	-26 928	-23 214

Investeringsverksamheten

Nettoinvesteringar i materiella anläggningstillgångar	0	-1 659	0	-1 550
Förvärv av rörelse	-	-	-	8 664
Kassaflöde från investeringsverksamheten	0	-1 659	0	7 114

FRITT KASSAFLÖDE

-3 427	-4 939	-26 928	-16 100
---------------	---------------	----------------	----------------

Finansieringsverksamheten

Nyemission	4 878	38	12 931	31 123
Amortering på lån	-	-756	-	-757
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	4 878	-718	12 931	30 366

PERIODENS KASSAFLÖDE

1 451	-5 657	-13 997	14 266
--------------	---------------	----------------	---------------

Likvida medel vid periodens början

5 390	26 495	20 838	6 572
-------	--------	--------	-------

Likvida medel vid periodens slut

6 841	20 838	6 841	20 838
-------	--------	-------	--------

Resultaträkning

tkr (om ej annat anges)

Moderbolaget

	1 okt-31 dec		1 jan-31 dec	
	2012	2011	2012	2011
<i>Rörelsens intäkter</i>	-	-	-	-
Nettoomsättning	-	-	-	-
Kostnader för sålda varor och tjänster	-	-	-	-
Bruttoresultat	-	-	-	-
<i>Rörelsens kostnader</i>				
Administrationskostnader	-1 251	-337	-4 564	-4 825
Försäljningskostnader	-100	-380	-1 956	-1 787
Forsknings- och utvecklingskostnader	-354	-7 166	-14 723	-17 136
Övriga intäkter och kostnader	-	-	-	-
Summa rörelsens kostnader	-1 705	-7 883	-21 243	-23 748
Rörelseresultat	-1 705	-7 883	-21 243	-23 748
<i>Resultat från finansiella investeringar</i>				
Finansnetto	-2 320	118	-2 257	83
Resultat efter finansiella poster	-4 025	-7 765	-23 500	-23 665
Skatt på årets resultat	-	-	-	-
Periodens resultat	-4 025	-7 765	-23 500	-23 665

Rapport över totalresultatet

tkr (om ej annat anges)

	1 okt-31 dec		1 jan-31 dec	
	2012	2011	2012	2011
Periodens resultat	-4 025	-7 765	-23 500	-23 665
Övriga totalresultat för perioden, netto före skatt	-	-	-	-
Periodens totalresultat	-4 025	-7 765	-23 500	-23 665

Balansräkning

	31 dec	
<i>tkr (om ej annat anges)</i>	2012	2011
Moderbolaget		
<i>Tillgångar</i>		
<i>Anläggningstillgångar</i>		
Immateriella, balanserade utvecklingsutgifter	6 000	6 000
Aktier i dotterföretag	0	2 320
Summa anläggningstillgångar	6 000	8 320
<i>Omsättningstillgångar</i>		
Kortfristiga fordringar	194	843
Likvida medel	5 107	14 558
Summa omsättningstillgångar	5 301	15 401
TOTALA TILLGÅNGAR	11 301	23 721
<i>Eget kapital och skulder</i>		
<i>Eget kapital</i>		
Bundet eget kapital	1 563	1 262
Fritt eget kapital	8 662	19 381
Summa eget kapital	10 225	20 643
<i>Avsättningar och skulder</i>		
Kortfristiga skulder	1 076	3 078
Summa avsättningar och skulder	1 076	3 078
TOTALT EGET KAPITAL och SKULDER	11 301	23 721

Kassaflödesanalys

tkr (om ej annat anges)

Moderbolaget

	1 okt-31 dec		1 jan-31 dec	
	2012	2011	2012	2011
<i>Den löpande verksamheten</i>				
Rörelseresultat efter finansiella poster	-4 025	-7 765	-23 500	-23 665
Avskrivningar	-	-	-	-
Övriga ej kassaflödespåverkande poster	2 320	-	2 320	-
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar i rörelsekapitalet	-1 705	-7 765	-21 180	-23 665
Förändringar i rörelsekapitalet	-5 482	721	-1 356	851
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-7 187	-7 044	-22 536	-22 814
<i>Investeringsverksamheten</i>				
Nettoinvesteringar i finansiella anläggningstillgångar	-	-	-	-320
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-	-	-320
FRITT KASSAFLÖDE	-7 187	-7 044	-22 536	-23 134
<i>Finansieringsverksamheten</i>				
Nyemission	4 878	39	13 085	31 120
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	4 878	39	13 085	31 120
PERIODENS KASSAFLÖDE	-2 309	-7 005	-9 451	7 986
Likvida medel vid periodens början	7 416	21 563	14 558	6 572
Likvida medel vid periodens slut	5 107	14 558	5 107	14 558

Noter

Not 1. Redovisnings- och värderingsprinciper

Denna delårsrapport har upprättats i enlighet med *International Accounting Standards 34* avseende delårsrapporter och internationella redovisningsstandarder *IFRS* sådana de antagits av EU. Avseende moderbolaget har denna delårsrapport upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och RFR 2 Redovisning för juridiska personer.

Koncernen använder sig av samma redovisningsprinciper och beräkningsmetoder såsom de har beskrivits i årsredovisningen för 2011. Ett antal nya eller uppdaterade redovisningsrekommendationer och tolkningar gäller för räkenskapsår som påbörjas 1 januari 2013 eller senare. Ingen av dessa har tillämpats i förtid av koncernen. Koncernen kommer att tillämpa nya och ändrade standarder i enlighet med beslut för tillämpning inom EU, innebärandes att IFRS 13 Värdering till verkligt värde, ändringar i IAS 1 Utformning av finansiella rapporter, samt ändringar i IAS 19 Ersättningar till anställda kommer att tillämpas fr.o.m. 1 januari 2013. Dessa bedöms inte få väsentliga effekter för koncernen. Även Moderbolagets redovisningsprinciper finns beskrivna i senast avgivna årsredovisning.

Belopp anges i svenska kronor, avrundade till närmaste tusental om inget annat anges. Avrundningar till tusentals kronor kan innebära att beloppen inte stämmer om de summeras. Belopp och siffror som anges inom parentes avser jämförelsesiffror för motsvarande period föregående år.

Nedan beskrivs dels tillkommande redovisningsprinciper avseende koncernredovisningen, dels de områden där tillämpade principer för koncernredovisningen skiljer sig från moderbolagets, där RFR 2 har tillämpats.

Koncernredovisning

Koncernredovisningen omfattar årsredovisningen för Kancera AB och dess dotterbolag den 31 december varje år.

Dotterbolagets årsredovisning upprättas för samma redovisningsår som för Moderbolaget med hjälp av samma redovisningsprinciper. Alla koncerninterna transaktioner, intäkter och kostnader, vinster och förluster samt balansposter som härrör från koncerninterna transaktioner elimineras i sin helhet i koncernredovisningen.

Ett dotterbolag är ett bolag i vilket Moderbolaget har bestämmande inflytande, i regel som en följd av ett aktieinnehav som, direkt eller indirekt, ger Moderbolaget kontroll över mer än 50 procent av rösträtten. Ett dotterbolag ingår i koncernredovisningen från och med förvärvstidpunkten, vilket är den dag då Moderbolaget får ett bestämmande inflytande, och ingår i koncernredovisningen fram till den tidpunkt då det bestämmande inflytandet upphör.

Företagsförvärv och goodwill

Förvärv av dotterföretag redovisas med hjälp av förvärvsmetoden.

Förvärvet anses vara en transaktion genom vilken Koncernen indirekt förvärvar tillgångarna i dotterbolaget och övertar dess skulder och övriga åtaganden. Anskaffningsvärdet för ett förvärv utgörs av verkligt värde på tillgångar som lämnats som ersättning, emitterade egetkapitalinstrument och uppkomna eller övertagna skulder per överlåtelседagen, plus kostnader som är direkt hänförliga till förvärvet.

Identifierbara förvärvade tillgångar och övertagna skulder och eventualförpliktelser i ett rörelseförvärv värderas inledningsvis till verkliga värden på förvärvsdagen. Det överskott som utgörs av skillnaden mellan anskaffningsvärdet och det verkliga värdet på koncernens andel av identifierbara förvärvade tillgångar, skulder och eventualförpliktelser redovisas som goodwill. Goodwill redovisas som en tillgång i balansräkningen.

Om skillnaden är negativ redovisas denna direkt i resultaträkningen. Eget kapital i dotterbolaget elimineras helt vid förvärvet. Koncernens egna kapital omfattar Moderbolagets egna kapital och den del av dotterbolagets egna kapital som intjänats efter förvärvet.

Kostnader sålda tjänster

Kostnad sålda tjänster i CRO affären baseras på kostnader per timme för forskningspersonal i kundprojekt multiplicerat med nedlagd tid i dessa projekt.

Forsknings- och utvecklingskostnader

Utgifter för utveckling skall, i enlighet med IAS 38 *Immateriella tillgångar*, aktiveras och redovisas i balansräkningen om vissa kriterier är uppfyllda, medan utgifter för forskning kostnadsförs när de uppstår. En immateriell tillgång baserad på kapitaliserade utvecklingskostnader redovisas endast när Koncernen kan visa att det är tekniskt genomförbart att fullborda den immateriella tillgången så att den kommer att vara tillgänglig för användning eller försäljning; sin avsikt att fullborda och sin förmåga att använda eller sälja tillgången; hur tillgången kommer att generera framtida ekonomiska fördelar; resurstillgången för ett fullbordande samt förmågan att på ett tillförlitligt sätt mäta utvecklingskostnaderna.

Koncernen har hittills kostnadsfört alla utvecklingskostnader när de uppkommer eftersom de i huvudsak utgjort forskningsinsatser och kriterierna för aktivering inte har uppfyllts.

Leasing

Kancera har ingått leasingavtal i den löpande verksamheten med tredje parter. Dessa avtal avser kontors- och laboratorielokaler, laboratorieutrustning, personbilar och annan utrustning.

Leasingkontrakten är klassificerade som antingen finansiella eller operationella avtal beroende på villkoren i avtalet. I ett finansiellt leasingavtal överförs i allt väsentligt de ekonomiska riskerna och fördelarna som följer med ägandet av det leasade föremålet till Kancera. Alla andra leasingavtal anses vara operationella.

Finansiell leasing beräknas då avtalet ingås till verkligt värde på leasingobjektet eller, om lägre, nuvärdet av minimileaseavgiften. Utrustning redovisas sålunda som en tillgång och nuvärdet av framtida minimileaseavgifter redovisas som en skuld. Leasingavgifter fördelas mellan finansieringsavgifter och minskning av leasingkulden för att få en fast räntesats på det utestående saldot. Finansieringskostnaderna belastar resultatet.

Tillgångar enligt finansiella leasingavtal skrivs av över den kortaste perioden av beräknad nyttjandetid och leasingavtalets löptid, om det inte går att med rimlig säkerhet fastställa att äganderätten övergår till Koncernen vid slutet av leasingperioden. Materiella anläggningstillgångar skrivs av.

Leasingbetalningar avseende operationella leasingavtal kostnadsförs i den period de avser.

Not 2. Transaktioner med närstående

Under perioden har Kancera även erlagt ersättning till F:a Mellstedt Medical för tjänster omfattande vetenskaplig rådgivning och vetenskaplig marknadsföring med ett belopp om 50 000 kr. Håkan Mellstedt, styrelseledamot i Kancera är VD för och ägare till F:a Mellstedt Medical.

Not 3. Optionsprogram

Kancera har vidare enligt beslut på årsstämman den 26 maj 2011 infört ett optionsprogram till koncernens anställda och vissa uppdragstagare innefattande emission av 400 000 teckningsoptioner. Inom detta optionsprogram har Carl-Henrik Heldin, nyttillträdd styrelseledamot i Kancera, under juni 2012 förvärvat 10 000 optioner till en köpeskilling om 4000 kr. Optionerna har sålts till marknadspris bestämt enligt Black & Scholes värderingsformel. Om samtliga teckningsoptioner utnyttjas för nyteckning av 400 000 aktier kommer utspädningen av aktiekapitalet uppgå till ca 2,6 procent. Samtliga optioner kan utnyttjas för förvärv av aktier under perioden 1 mars - 31 maj 2014.

Not 4. Finansiella definitioner

Avkastning på eget kapital

Periodens resultat i procent av genomsnittligt eget kapital.

Avkastning på sysselsatt kapital

Resultat före skatt med tillägg för finansiella kostnader i procent av genomsnittligt sysselsatt kapital.

Eget kapital per aktie

Eget kapital dividerat med antal aktier på balansdagen.

Kassaflöde per aktie

Kassaflöde från den löpande verksamheten dividerat med genomsnittligt antal aktier.

Optionsbaserad affär

Avtal mellan två parter där ena parten genom förbetalning förvärvar möjligheten att senare förvärva ensamrätt till tillgången ifråga.

Resultat per aktie

Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier.

Sysselsatt kapital

Balansomslutning reducerad med icke räntebärande skulder.

Soliditet

Eget kapital i procent av balansomslutningen.

Bolagets verksamhet och riskfaktorer

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att bokslutskommunikén ger en rättvisande översikt av företagets och koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver de väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som företaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Vid bedömning av Kanceras framtida utveckling är det av vikt att vid sidan av potentiell resultattillväxt även beakta riskfaktorer. Kanceras verksamhet påverkas av ett flertal risker som kan ge effekt på Kanceras resultat och finansiella ställning i varierande grad. För en beskrivning av bolagets risker hänvisas till bolagets årsredovisning för 2011.

Stockholm den 22 februari 2013

Erik Nerpin
Ordförande

Håkan Mellstedt
Ledamot

Bernt Magnusson
Ledamot

Carl-Henrik Heldin
Ledamot

Thomas Olin
VD/Ledamot

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

Kommande rapporttillfällen

- | | |
|--|------------------|
| • Årsredovisning 2012 | 3 maj 2013 |
| • Delårsrapport januari-mars 2013 | 24 maj 2013 |
| • Årsstämma | 28 maj 2013 |
| • Delårsrapport januari-juni 2013 | 23 augusti 2013 |
| • Delårsrapport januari-september 2013 | 22 november 2013 |

För ytterligare information, kontakta gärna:

- Thomas Olin, VD: 0735–20 40 01
- Erik Nerpin, Ordförande i styrelse samt valberedning: 08-505 646 04

Kancera AB (publ)

Karolinska Institutet Science Park
Banvaktsvägen 22
SE 171 48 Solna

Besök gärna Bolagets hemsida www.kancera.se