

Kvartalsrapport Q2 · 2012



Høydepunkter

Høydepunkter 2. kvartal 2012

- Paul de Potocki tar over som Administrerende direktør 17. september
- DiaGenic tildeles internasjonal pris for beste artikkel i 2011 av Journal of Alzheimer's Disease
- DiaGenic tildeles 7,8 millioner NOK fra Norges Forskningsråd - samarbeid med norske biobanker (HUNT)
- Lisensaktiviteter for Alzheimer og Parkinsons sykdom spisses mot ledende laboratorie selskaper
- Ytterligere forskningssamarbeid med ledende pharma selskaper diskuteres
- Pasientinkluderingen pågår i samarbeid med GE om utviklingen av en genetisk test for PET amyloid billediagnostikk
- DiaGenic har fått godkjent viktige varemerker for produktene ADtect®, BCtect®, PDtect® og MCItect®

Økonomi

Resultat før skatt for 2. kvartal var NOK – 12 millioner sammenlignet med NOK -8 millioner i 2. kvartal 2011. Dette skyldes i hovedsak engangskostnader ved skifte av administrerende direktør.

NOK 39 millioner i likvider ved utgangen av juni 2012.

Høydepunkter etter kvartalet

Alzheimer – DiaGenic når viktig milepæl i testnøyaktighet ved forbedringer i ADtect® og MCItect® – test nøyaktighet over 80% med færre gener.

Presentasjon av resultater på International Alzheimer Association Conference, Vancouver, Canada.

Patent

Viktig nytt patent i Japan innenfor diagnose av brystkreft innvilget.



2 kvartal: Nytt management – igangsatt regulatorisk prosess med forbedrede produkter

Ny CEO i DiaGenic ASA

Paul de Potocki tiltrer som ny administrerende direktør 17. september og etterfølger Erik Christensen som 17. april meddelte styret at han etter eget ønske ville fratre sin stilling. Styreleder Henrik Lund ble konstituert som administrerende direktør og ved ordinær generalforsamlingen i selskapet 26. juni vedtok at Lund går tilbake til styreleder rollen ved Paul de Potockis tiltredelse 17. september. Lund tar over fra Ingrid Wiik som har fungert som styrets leder mellom skifte av operativ ledelse i selskapet.

Paul de Potocki har mer enn 20 års internasjonal ledelseserfaring som gjør han godt kvalifisert for å møte de utfordringene som nå ligger foran selskapet.

Journal of Alzheimer`s Disease (JAD) tildelte DiaGenic prisen for beste vitenskapelige publikasjon i 2011 for utviklingen av ADtect®.

DiaGenic's artikkel "A Novel Blood Test for the Early Detection of Alzheimer's Disease" (J Alzheimers Dis 23, 121-129, 2011, P. Rye et al) ble for 2012 nominert som beste publikasjon for 2011 av det prestisjefylt tidsskriftet Journal of Alzheimers disease (JAD).

DiaGenic tildeles NOK 7,8 millioner fra Norges Forskningsråd – Samarbeid med HUNT (Helseundersøkelsen i Nord-Trøndelag)

DiaGenic mottok 15. mai offentlig tilskudd på inntil NOK 7,8 millioner til videreutvikling av DiaGenics tester for tidlig deteksjon av Alzheimers sykdom. Midlene ble stilt til rådighet fra Forskningsrådets BIA (Brukerstyrt innovasjonsarena)-tildeling. Midlene skal benyttes i et brukerstyrt forskningsprosjekt innen genekspresjons testing i blod.

Alzheimers sykdom – Klinisk fase pågår for utvikling av genetisk test for PET imaging i samarbeid med GE

7. juni ble første pasient med MCI (Mild kognitiv svekkelse) rekruttert i samarbeidsprosjektet mellom GE Healthcare og DiaGenic. Det har vært god fremdrift i prosjektet, med drøye 2 måneder fra avtale inngåelse til start av klinisk fase. Inntil 150 pasienter vil gjennomgå GE Healthcare 18F-Flutemetamol amyloid-PET bildebehandling og genekspresjonsanalyser.

En første interim vurdering av data er planlagt i midten av 2013. Prosjektet er planlagt ferdigstilt i 2015.

GE Healthcare rapporterte 18. juli at siste fase III studier på Flutemetamol har gitt meget gode resultater og at godkjennelsesprosess med FDA vil igangsettes på slutten av året.

FDA godkjenning av den første 18 F-PET ligand (AMYVID®, Eli Lilly) for påvisning av amyloid i hjernen den 4. april 2012 ble etterfulgt av kommersiell lanseringen av Amyvid til pasienter i USA. At PET ligander for påvisning av amyloid i hjernen nå tilbys verdens største helsemarked er også positivt for DiaGenics generelle markedsutsikter. DiaGenic samarbeider med GE om et diagnostisk seleksjons test for GE PET ligand Flutemetamol som forventes lansert i 2013.

Lisens aktiviteter og forsknings samarbeid med farma

Produktutvikling mot godkjenning av ADtect® og MCItect® i det amerikanske markedet er igangsatt, og DiaGenic tegnet tidlig i 2011, en konsulentkontrakt med amerikanske DOCRO Inc..

DOCRO har en sterk "track record" for velykkede 510k/PMA med FDA (godkjenning prosedyren for medisinsk teknisk utstyr i USA), regelverket hvorunder blodbaserte tester tilhører. Samarbeidet ble igangsatt tidlig i 2011 og er planlagt utvidet for å rekruttere sentre i USA for en regulatorisk studie med amerikanske pasienter. Planen er å føre dialog om et slikt regulatorisk løp med FDA i løpet av første kvartal 2013, med mål om en preliminær godkjenning (pre-IDE) for det kliniske dokumentative løp i USA, design av protokoller, rekruttering av pasienter i løpet av 2. kvartal 2013, enten alene eller med en partner.

DiaGenic håper å få innsendt godkjenningssøknad for ny Europeisk CE merking av ADtect® og MCItect® i løpet av første kvartal 2013.

Lisensieringsaktiviteter og forespørsler om samarbeid fra farma om DiaGenics Alzheimer produkter har fortsatt i kvartalet. Nye resultater og forbedret testnøyaktighet annonsert etter kvartalet har gitt yt-

terligere moment i disse interaksjonene.

Lansering av nye sykdomsmodifiserende medisiner mot AD fikk 6. august imidlertid et tilbakeskritt ved Pfizer, Elan og Johnson & Johnsons annonsering av negative resultater i fase III for Bapineuzumab og nedlegging av alle prosjekter med intravenøs Bapineuzumab. Selv om analytikerne forventning for positive resultater var lav, var oppsiden ved et positivt resultat betydelig.

Imidlertid rapporterte Eli Lilly den 24. august at legemidlet solanezumab, et tilsvarende legemiddel til bapineuzumab signifikant reduserte svekkelse av kognitive symptomer i en sammenslått analyse av to fase III studier, selv om endepunktene i de individuelle studier ikke ble nådd. Redusert fall i kognitive symptomer viser at Alzheimer sykdommen kan påvirkes av legemiddelterapi.

Det er foreløpig ikke rapportert kansellering av legemiddelutviklingsprogrammer fra andre legemiddelselskaper som følge av Pfizers nedleggelse av bapineuzumab. Snarere tvert imot har Roche, BMS og EnVivo indikert at de vil fortsette sine utviklingsprogrammer innen Alzheimer. DiaGenics fokus på tidlig diagnostisering av Alzheimer begunstiges av dette og DiaGenic har ikke opplevd redusert interaksjon eller interesse for samarbeid fra våre partnere.

Parkinson Sykdom

DiaGenic rapporterte 8. mai ferdigstillelse av datainnsamling og genanalyse i unik studie på familiær Parkinsons sykdom med mål om å identifisere pre-symptomatiske Parkinson pasienter med gen signaturer blant mutasjonsbærere (LRRK2). Dette arbeidet er i avsluttende fase og resultater forventes rapportert i 3 kvartal.

DiaGenic har fått godkjent viktige varemerker for produktene ADtect®, BCtect®, PDtect® og MCItect®.

Selskapet mottok 8. mai melding om innvilgede varemerker for produktene ADtect®, MCItect®, PDtect® og BCtect® i viktige globale markeder, inklusive USA, EU og øvrige deler av verden. For et produkt, BCtect®, er varemerkebeskyttelse foreløpig ikke oppnådd i USA på grunn av likheter med proteintesten "BCdetect", levert av Panacea Inc, USA. Den gjenværende manglende varemerke registreringen for MCItect® i Sør Korea, meldt i første kvartal, ble innvilget 25 juli.

Alzheimer – ADtect® og MCItect® – treffsikkerhet over 80% med færre gener

En helt sentral milepæl ble oppnådd 18. juli med presentasjon av forskningsresultater som viser testnøyaktighet over 80% og mulighet til å analysere færre antall gener i videreutvikling av ADtect® og MCItect®. Resultatene ble fremlagt på Alzheimer Association International Conference (AAIC), Vancouver, Canada. Resultatene viser en signifikant forbedring av nøyaktighet i en ny versjon av selskapets CE merkede ADtect® test med en nøyaktighet på 82% for påvisning av Alzheimers sykdom i demens stadiet sammenlignet mot friske pasienter.

DiaGenics resultater støtter tidligere funn om at forstadier til demens hos Alzheimers pasienter og demens stadier av sykdommen kan identifiseres med et lavt antall gener. Progresjon fra amnestisk MCI til Alzheimers sykdom (AD) i demens fase er relativt sjeldent og skjer med en frekvens på ca. 15% per år.

I tillegg til påvisning av Alzheimers sykdom med 82% nøyaktighet der pasientene har begynnende demens symptomer, har DiaGenic presentert data på progresjon

fra MCI til AD innen 2 år (Data tidligere presentert på CTAD, San Diego, 2011), der treffsikkerheten har økt til 81%.

Blodbasert diagnostikk av Alzheimers sykdom med nøyaktighet på over 80% basert på 20-25 informative gener, representerer et viktig steg i retning av forbedret målemetode ved at en oppnår et redusert antall genreaksjoner samt forenkling av både bioanalytiske metoder og flere muligheter når det gjelder hvilke teknologiplattformer som kan benyttes i analysene.

Andre analyseplattformer kan gi en forbedret kostnadseffektivitet, pasientvennlighet og klinisk tilpasning av blodanalysene. Dette har vært et sentralt kriterium for vellykket lisensiering på andre teknologiplattformer. Testnøyaktighet > 80% representerer oppnåelse av en kritisk grense for *in vitro* diagnostikk innen Alzheimers.

Nytt brystkreft patent- DiaGenic fortsetter styrkning av IP

Et nytt patent i Japan innenfor diagnose av brystkreft ble innvilget 7. august. DiaGenic har blitt meddelt at patentsøknad 2007-514130 for familie 3 patent i Japan vil bli innvilget. Dette patentet dekker viktige gensekvenser for diagnose av brystkreft i perifert blod. Patentet er gyldig til 2025. Familie 3 patenter har tidligere blitt innvilget i USA og Europa.



Fremtidsutsikter

DiaGenics mål for de neste 12 måneder:

- Initiering av kliniske studier i USA for å forberede FDA søknad av MCItect®
- CE merking av MCItect® og nye ADtect® i Europa
- Samarbeidsavtaler med ledende farmasøytiske selskaper som har pågående kliniske programmer innen Alzheimers sykdom.
- Presentasjon av resultater fra Parkinson LRRK2 studien
- Presentasjon av interims resultater fra den pågående PET studien med GE Healthcare for utvikling av amyloid IVD.
- Sondere finansieringsmuligheter av selskapet gjennom up-front betaling fra lisensiering eller andre virkemidler som lån, egenkapital eller forskningsbidrag

Resultat før skatt for 2. kvartal 2012 på NOK -12 millioner sammenlignet med NOK -8 millioner i 2. kvartal 2011. NOK 39 millioner i likvider ved kvartalets slutt.

Sammenligningstall fra tilsvarende periode forrige år er vist i parentes.

Selskapet har i andre kvartal driftsinntekter på TNOK 42 (TNOK 1.151) fra salg av ADtect® i Spania. Driftsinntekter fra 2. kvartal 2011 er knyttet til samarbeidsavtaler med farmasøytiske selskaper basert på oppnådde milepæler, som vil variere fra kvartal til kvartal. Forskningsstøtte utgjorde TNOK 1.015 (TNOK 926) i kvartalet og blir ført som en reduksjon av andre driftskostnader i regnskapet. Driftskostnader etter fradrag for offentlige tilskudd utgjorde TNOK 12.726 (TNOK 9.821) i andre kvartal, en økning sammenlignet med andre kvartal i 2011 som i hovedsak skyldes engangskostnader knyttet til endring av administrerende direktør. Forretningsaktivitetene i kvartalet har vært rettet mot diskusjoner med potensielle lisenstakere av DiaGenic sine produkter, diskusjoner med pharma om potensielt nye forsknings-avtaler, samt pågående kliniske studier innen Alzheimers sykdom og Parkinsons sykdom.

Totalresultat

Inntekter og forskningsstøtte

DiaGenic hadde driftsinntekter på TNOK 42 (TNOK 1.608) i 2. kvartal og TNOK 65 (TNOK 2.759) for første halvår 2012. Driftsinntektene i kvartalet og i første halvår 2012 er knyttet til salg av ADtect® i Spania. Inntektene i andre kvartal 2011 er knyttet til inntekter fra samarbeidsavtaler med pharma basert på oppnådde milepæler, som vil variere fra kvartal til kvartal. Forskningsstøtte nettoføres i regnskapet (som reduksjon av andre driftskostnader). I 2. kvartal 2012 utgjorde forskningsstøtte TNOK 1.015 (TNOK 926) og TNOK 1.800 (TNOK 1.917) for første halvår 2012.

Driftskostnader

For andre kvartal 2012 utgjorde sum driftskostnader etter fradrag for offentlige tilskudd TNOK 12.726 (TNOK 9.821) og TNOK 22.151 (TNOK 21.045) for første halvår 2012. Av totale driftskostnader for 2. kvartal 2012 utgjorde lønn og personalkostnader TNOK 7.410 (TNOK

4.787) og TNOK 13.369 (TNOK 10.964) for første halvår 2012. Hovedårsaken til økte lønns og personalkostnader i perioden er engangskostnader knyttet til Erik Christensen avgang 17. april 2012. Øvrige driftskostnader for andre kvartal utgjorde TNOK 5.206 (TNOK 4.083) og TNOK 8.352 (TNOK 8.320) for første halvår 2012. Økningen i øvrige driftskostnader er i hovedsak knyttet til engangskostnader knyttet til rekruttering av ny administrerende direktør samt laboratorium kostnader for studien som ble presentert ved Alzheimer Association International Conference (AAIC) den 17. juli 2012.

Finansiell stilling

Sum eiendeler var på TNOK 49.329 den 30. juni 2012 (TNOK 86.171), og av dette utgjorde omløpsmidler TNOK 46.110 (TNOK 82.164). Likvider utgjorde størsteparten av omløpsmidlene og beløp seg til TNOK 38.918 (TNOK 76.109) ved utgangen av juni. Samlet verdi av varelageret utgjorde den 30. juni 2012 TNOK 649 (TNOK 860).

Egenkapitalen var 30. juni 2012 på TNOK 33.694 (TNOK 86.171). Kortsiktig gjeld var 30. juni 2012 på TNOK 8.739 (TNOK 5.512) og pensjonsforpliktelser beløp seg til TNOK 4.397 (TNOK 3.397). Annen langsiktig gjeld ved utgangen av 2. kvartal 2012 utgjorde TNOK 2.500 (TNOK 4.829) og er knyttet til et lån fra Innovasjon Norge.

Selskapet er med dagens planlagte aktiviteter finansiert for en periode på mindre enn ett år. Inntekter i form av forskuddsbetalinger fra ut lisensiering av DiaGenic sine produkter og teknologi eller andre former for partneravtaler kan gi nødvendig arbeidskapital for dagens planlagte aktiviteter for de neste 12 måneder. Dersom dette foretrukne alternativet ikke fører frem kan det medføre at Selskapet må søke ny finansiering med ulike finansieringsformer, herunder låneopptak, egenkapitalfinansiering og forskningsfinansiering.

Kontantstrømmer

For andre kvartal 2012 utgjorde kontant-

strøm fra operasjonelle aktiviteter TNOK -8.756 (TNOK -10.638), og TNOK -20.700 (TNOK -22.194) for første halvår 2012. Nedbetaling av langsiktig gjeld inkluderer nedbetaling av lån til Innovasjon Norge på TNOK 417 i kvartalet og TNOK 833 i første halvår 2012. Selskapets likvider er plassert i bank og utgjorde 30. juni 2012 TNOK 38.918 (TNOK 76.109).

Egenkapital og antall aksjer

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

Risiko faktorer

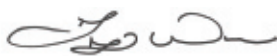
Informasjonen inkludert i denne rapporten inkluderer framtidsutsikter som beskriver aktiviteter, hendelser eller utvikling som selskapet forventer, planlegger, tror på eller antar vil inntreffe i fremtiden. Disse utsagnene er basert på forutsetninger gjort av selskapet, og som er utenfor selskapets kontroll og avhengig av risikofaktorer og usikkerhetsmomenter. Selskapet er eksponert overfor et stort antall risikofaktorer inklusive, men ikke begrenset til, markedsaksept av selskapets produkter, nødvendig myndighetsgodkjenning, klinisk effektivitet av selskapets produkter, og om legemiddelutviklingen til farmasøytiske selskaper lykkes. Det henvises til årsrapporten for 2011 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 6 måneder er knyttet til mulige avtaler med viktige industripartnere, vilkårene i disse mulige avtalene og utfallet knyttet til leveransen av slike avtaler med viktige industripartnere, og finansieringsrisiko knyttet til behov for tilstrekkelig kapital for fremtidige aktiviteter inntil inntektene kan dekke driftskostnadene.

Erklæring fra styret og administrerende direktør

Vi erklærer etter beste overbevisning at halvårsregnskapet for 1. halvår 2012, som er utarbeidet i samsvar med IAS 34 – Delårsrapportering og at opplysninger i regnskapet gir et rettviseende bilde av selskapets eiendeler, gjeld, finansielle stilling og resultat som helhet. Vi erklærer også, etter beste overbevisning, at halvårsberetningen gir en rettviseende oversikt over informasjon som er påkrevet under Verdipapirlovens § 5-6 fjerde ledd.

Oslo, 28. august 2012



Ingrid Wiik
Styrets leder



Patrik Dahlien
Styrets nestleder



Ulrica Ståhl
Styremedlem



Tom Pike
Styremedlem



Henrik Lund
Midlertidig Adm. dir.

Regnskap - 2. Kvartal 2012

Oppstilling over totalresultat

	Note	2012	2011	2012	2011	2011
<i>(alle tall i hele NOK 1 000)</i>		Q2	Q2	1.1.-30.6.	1.1.-30.6.	1.1.-31.12.
Driftsinntekter						
Andre driftsinntekter		42	1 151	65	2 759	3 095
Sum driftsinntekter		42	1 151	65	2 759	3 095
Driftskostnader						
Vareforbruk	4	110	951	430	1 762	2 140
Sum varekostnad		110	951	430	1 762	2 140
Driftskostnader						
Lønnskostnader		7 410	4 787	13 369	10 964	23 643
Avskrivninger		225	239	449	477	961
Andre driftskostnader		4 980	3 844	7 903	7 842	13 372
Sum andre driftskostnader		12 616	8 870	21 722	19 284	37 976
Sum driftskostnader		12 726	9 821	22 152	21 045	40 116
Driftsresultat		-12 685	-8 670	-22 087	-18 286	-37 021
Finansinntekter		351	669	831	1 398	2 669
Finanskostnader		120	66	178	218	401
Netto finansinntekter/kostnader		231	603	654	1 180	2 268
Resultat før skatt		-12 454	-8 067	-21 434	-17 106	-34 753
Skattekostnad		0	0	0	0	0
Periodens resultat		-12 454	-8 067	-21 434	-17 106	-34 753
Annet totalresultat		0	0	0	0	0
Totalresultat		-12 454	-8 067	-21 434	-17 106	-34 753
<i>Resultat pr. aksje (tall i NOK)</i>	5	-0,46	-0,28	-0,79	-0,61	-1,29
<i>Utvannet resultat pr. aksje (tall i NOK)</i>	5	-0,46	-0,28	-0,79	-0,61	-1,29

Oppstilling av finansiell stilling

	Note	2012	2011	2011
(Tall i NOK 1 000)		30.6.	30.6.	31.12.
Eiendeler				
Anleggsmidler				
Goodwill		572	572	572
Programvare		720	1 056	888
Varige driftsmidler		1 926	2 379	2 133
Sum anleggsmidler		3 219	4 007	3 594
Omløpsmidler				
Varer	4	649	860	915
Kundefordringer		41	197	53
Andre fordringer		6 503	4 997	5 183
Likvider		38 918	76 109	58 859
Sum omløpsmidler		46 110	82 164	65 010
Sum eiendeler		49 329	86 171	68 603
Egenkapital og gjeld				
Egenkapital				
Aksjekapital	2	13 512	13 512	13 512
Innskutt egenkapital	2	41 616	76 027	41 463
Periodens resultat		-21 434	-17 106	0
Sum egenkapital		33 694	72 432	54 975
Avsetning for forpliktelser				
Pensjonsforpliktelse		4 397	3 397	3 867
Sum avsetning for forpliktelser		4 397	3 397	3 867
Annen langsiktig gjeld				
Annen langsiktig gjeld		2 500	4 829	1 667
Sum annen langsiktig gjeld		2 500	4 829	1 667
Kortsiktig gjeld				
Leverandørgjeld		3 006	2 201	1 689
Skyldige offentlige avgifter		1 749	1 877	1 554
Annen kortsiktig gjeld		3 983	1 434	4 851
Sum kortsiktig gjeld		8 739	5 512	8 094
Sum egenkapital og gjeld		49 329	86 171	68 603

Oppstilling av kontantstrømmer

Note	2012	2011	2012	2011	2011
(Tall i NOK 1 000)	Q2	Q2	1.1.-30.6.	1.1.-30.6.	1.1.-31.12.
Likvider tilført/brukt på virksomheten					
Resultat før skattekostnad	-12 454	-8 067	-21 434	-17 106	-34 753
Periodens betalte skatt	0	0	0	0	0
Ordinære avskrivninger	225	239	449	477	961
Nedskrivninger på anleggsmidler	0	0	0	0	0
Virkelig verdi tildelte opsjoner	66	24	152	48	237
Tap ved salg av varige driftsmidler	0	0	0	0	0
Forskjell i pensjonskostnader og inn-/utbetalinger i pensjonsordninger	265	156	529	313	783
Endring i varer, kundefordringer og leverandørgjeld	1 100	242	1 595	-1 497	-4 865
Endring i andre kortsiktige fordringer og gjeld	2 041	-3 232	-1 992	-4 428	-241
Netto kontantstrøm fra operasjonelle aktiviteter	-8 756	-10 638	-20 700	-22 194	-37 877
Likvider tilført/brukt på investeringer					
Innbetalinger ved salg av varige driftsmidler	0	0	0	0	0
Utbetalinger ved kjøp av varige driftsmidler	0	-74	-74	-74	-145
Netto kontantstrøm fra investeringer	0	-74	-74	-74	-145
Likvider tilført/brukt på finansiering					
Innbetaling av egenkapital	0	0	0	-106	-106
Nedbetaling av langsiktig gjeld	-417	127	833	-356	-1 852
Netto kontantstrøm fra finansiering	-417	127	833	-462	-1 957
Netto endring i likvider i perioden	-9 173	-10 578	-19 941	-22 730	-39 979
Kontanter og bankinnskudd	38 918	76 109	38 918	76 109	58 859

Oppstilling av endringer i egenkapital og antall aksjer

<i>(alle tall i NOK / antall aksjer)</i>	Aksjekapital	Overkurs- fond	Innskutt annen EK	Annen egenkapital	Sum egenkapital	Antall aksjer
Pr. 1.1.2011	13 512	76 085	0	0	89 596	27 023 652
Virkelig verdi tildelte opsjoner			237		237	0
Transaksjonskostnader		-106			-106	0
Totalresultat 01.01.-31.12.2011				-34 753	-34 753	0
Overføring av Totalresultat 2011					0	
Pr. 31.12.2011	13 512	75 979	237	-34 753	54 975	27 023 652
Overføring av Totalresultat 2011		-34 516	-237	34 753	0	
Virkelig verdi tildelte opsjoner			152		152	
Totalresultat 01.01.-30.06.2012				-21 434	-21 434	
Pr. 30.06.2012	13 512	41 463	152	-21 434	33 693	27 023 652

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 2011, 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 er med dagens planlagte aktiviteter finansiert for en periode på mindre enn ett år. Inntekter i form av forskuddsbetalinger fra ut lisensiering av DiaGenic sine produkter og teknologi eller andre former for partneravtaler kan gi nødvendig arbeidskapital for dagens planlagte aktiviteter for de neste 12 måneder. Selskapet har imidlertid ikke inngått slike avtaler ved dato for denne rapporten, og dermed er det høyst usikkert om dette foretrukne alternativet kan benyttes. Dersom dette foretrukne alternativet ikke fører frem kan det medføre at Selskapet må søke ny finansiering med ulike finansieringsformer, herunder låneopptak, egenkapitalfinansiering og forskningsfinansiering. Styret og ledelsen i Selskapet er positive til at arbeid med finansiering lar seg gjennomføre.

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 første halvår men ikke i andre kvartal 2012. Transaksjonene i første halvår er vurdert til ikke å være vesentlige.

Selskaper som har tilknytning til nærstående parter er gjennomført til markedsmessige vilkår, basert på prinsippet om armlengdes avstand.

Leverandør:	Nærstående part	Q2	Akk. pr. 30.06.12
Cornucopia AS	Henrik Lund	0	60 000
		0	60 000

Note 4: Varelager – tall i TNOK

	Q2 2012	Q2 2011
Ferdigvarer	649	860

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 2012.

	Ordinære aksjers
Antall utestående aksjer - 01.01.2012	27 023 652
Antall utestående aksjer - 30.06.2012	27 023 652
Gjennomsnittlig antall aksjer pr. 30.06.2012	27 023 652

Note 6: Aksjeopsjoner

Den 5. september 2011 tildelt styret i DiaGenic ASA 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. Hittil i 2012 har ingen aksjeopsjoner blitt tildelt i 2012. På den ekstraordinære generalforsamlingen 14. august i år ble opsjonsprogrammet til Paul de Potocki vedtatt.

Note 7: Hendelser etter balansedagen

Erik Christensen valgte etter eget ønske å fratre sin stilling som administrerende direktør i DiaGenic med virkning fra 17. april 2012. Styreleder Henrik Lund trer inn som midlertidig administrerende direktør i DiaGenic, og nestleder i styret Ingrid Wiik tar over styrelederrollen frem til en permanent administrerende direktør er på plass. En etterlønsavtale for 12 måneder med fradrag for inntekt i ny stilling har blitt inngått mellom Erik Christensen og styret. Den 26. juni ble Paul de Potocki annonsert som ny administrerende direktør i DiaGenic, med tiltredelse 17. september 2012. Midlertidig administrerende direktør Henrik Lund går da tilbake i rollen som styreleder samtidig som midlertidig styreleder Ingrid Wiik går tilbake i rollen som styremedlem.

Note 8: 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.

