

Kvartalsrapport 2011

DiaGenic ASA



Q1

Q2

Q3

Q4

DiAGENiC



Høydepunkter

- *Lovende tidlige resultater for blodbasert diagnostisk test for tidlig deteksjon av Alzheimer*
 - *Studieresultatene vil bli presentert på 4th Conference Clinical Trial on Alzheimer's Disease (CTAD) i november 2011*
- *Fremskritt i diskusjoner med flere ledende farmasøytiske- og billediagnostikk-selskaper*
- *Viktig brystkreft patent i USA innenfor genekspresjon og proteiner er meddelt*

DIAGENIC – FORRETNINGSSTRATEGI

Selskapets mål er å bli en ledende tilbyder av blodbasert diagnostikk, innen utvalgte sykdommer i sentralnervesystemet (CNS) ved å levere presise og godt dokumenterte diagnostiske verktøy for tidlig deteksjon. Denne posisjonen vil bli nådd gjennom samarbeid med legemiddelindustrien, salg av kommersielle rettigheter og utviklingsavtaler med legemiddelselskaper.

CNS BIOMARKERS FOR LEGEMIDDEL UTVIKLING OG "COMPANION" DIAGNOSTIKK

Hovedfokus for DiaGenic er å tilby biomarkører for legemiddelutvikling og "companion" diagnostikk for Alzheimers sykdom. I løpet av de siste ti årene har en rekke kliniske studier av nye legemiddelkandidater feilet og ikke klart å vise tilstrekkelig klinisk effekt. I en ny studie fra et ledende legemiddelselskap rapporteres det om at deres legemiddelkandidat fjerner Amyloid plakk fra hjernen, som igjen gir nytt håp om at denne strategien vil bremse utviklingen av sykdommen. Roche argumenterer for "bruk av biomarkører til å diagnostisere og deretter behandle sykdommen på et veldig tidlig stadium før sykdommen har påført for stor skade". Tidlig diagnose ved bruk av tester for å vurdere kognitive funksjon har problemer med å identifisere de tidlige stadiene før demens. Bruk av blod baserte tester til å identifisere Alzheimers sykdom i de tidlige stadiene kan potensielt bidra til vesentlige kostnadsreduksjoner i kliniske studier.

DiaGenic har positive funn fra den ferdigstilte kliniske studien i samarbeid med Pfizer, som er markedsleder innen Alzheimer legemiddelsalg, og Pfizer har bekreftet DiaGenic sine funn og derav en pressemelding 14. oktober.

De positive funn fra forsknings-samarbeidsprosjektet der målet er å identifisere blod-baserte biomarkører som kan være nyttig i diagnostisering og overvåking av Alzheimers sykdom (AD). Dette prosjektet har som mål å: 1) identifisere pasienter med mild kognitiv svikt (MCI) som innen to år vil utvikle Alzheimers sykdom, og 2) vise videre sykdomsprogresjon. Den første testen kan brukes for utvelgelse av pasienter til en klinisk studie på stadiet før Alzheimer demens og den andre testen for monitorering av behandlingseffekt av nye legemidler i kliniske studier. Studie-kohorten besto av totalt 120 pasienter, inkludert friske eldre kontroller, pasienter med mild kognitiv svikt (MCI) inklusive prodromal AD, og pasienter med AD. Studien inkluderer

bruk av to-års serieprøver fra DiaGenic's multisenter kliniske studier og biobank.

Resultatene fra studien vil første gang bli presentert ved «4th Conference Clinical Trial on Alzheimer's Disease» (CTAD) i San Diego, California, USA, 3.-5. november 2011. Tidlig identifikasjon av denne gruppen av MCI pasienter som vil utvikle Alzheimer kan potensielt redusere størrelse på kliniske studier med 30-40 % ved å identifisere de korrekte pasientene for inklusjon i studien.

DiaGenic sitt Alzheimer konsept har også en sterk patentbeskyttelse med patenter i USA, Europa og flere andre land, og minst like viktig, selskapet har også "freedom to operate". Patentbeskyttelse vil normalt sett ikke omfatte bruk innen forsknings- og utvikling.

Parallelt med denne studien og som tidligere kommunisert, forsetter vi markedsføringen av

vår kompetanse, våre viktigste eiendeler og diagnostiske tester til flere ledende farmasøytiske selskaper som er tungt engasjert i Alzheimer feltet. De initiale møtene har også resultert i prøveinnsamling tilpasset genekspressjonsanalyse i pågående og fremtidige studier av flere farmasøytiske selskaper. De positive forskningsfunnene fra den ikke eksklusive F&U-avtalen blir nå presentert til andre ledende selskaper og genererer interesse for samarbeid med DiaGenic.

Selskapet har også kommet videre med våre dialoger med en global aktør innen amyloid PET tracer knyttet til et FoU samarbeid ved bruk av blodbaserte genekspressionsbiomarkører sammen med kostbar PET billediagnostikk som en del av en av en fremtidig, multimodal AD diagnostikk og behandling.

DIAGENIC HAR KOMMET VIDERE MED ANDRE STUDIER I KVARTALET

Alzheimer biobank – en vesentlig eiendel som gir DiaGenic et fortrinn

En biobank i verdensklasse med serieprøver fra pasienter med mild kognitiv svikt som utvikler demens gjør DiaGenic unik blant de som utvikler blodbaserte biomarkører. Tilgang til prøver av høy kvalitet muliggjør hurtigere utvikling av nye diagnostiske tester og konsepter enn utelukkende å være avhengig av at en partner kommer med blodprøvene. Å innsamle serieprøver fra de tidlige sykdomsstadier til fullt utviklet sykdom tar flere år, og nye aktører i dette feltet forsinkes av utilstrekkelig prøvetilgang.

DiaGenic fortsetter å bygge biobanken med prøver fra universitetsklinikker på tvers av Europa, i USA (UC Davis) og ved deltakelse i EU sponsede konsortium. Gjennom EU sine nye utlysninger med tilhørende forskningsstøtte under rammeprogram 7 har et antall europeiske selskaper og academia ytret ønske om å inkludere DiaGenic sin biomarkørteknologi i deres utviklingsprogram, i tillegg til å delta i mer omfattende IMI (private public partnership Innovative Medicine Initiative program)

utlysning sammen med svært viktige opinionsledere i Europa.

Andre FoU aktiviteter i kvartalet

Som tidligere rapportert presenterte DiaGenic en ny analyse knyttet til biologisk relevans av våre ADtect gener ved bruk av nettverk og "pathway" analyser ved "the Alzheimer's Association 2011 International Conference on Alzheimer's Disease (AAICAD)" i juli, Paris, Frankrike med tittelen "The Biological Significance of a 96 Gene Expression Assay Developed to Aid the Diagnosis of Alzheimer's disease". Disse nye verktøyene og databasene viser at 60 av de 84 kjente genene som er inkludert i ADtect® koder for proteiner som er direkte involvert eller nært tilknyttet kjent Alzheimer biologi og patologi.

Parkinsons sykdom

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

modifiserende legemidler. Per i dag finnes det ingen blodbaserte biomarkører som har blitt utviklet med vellykket resultat.

I kvartalet har DiaGenic presentert resultater fra helgenomstudien til farma selskaper. Identifikasjon av sykdomsspesifikke gener, særlig i denovo Parkinson pasienter, kan potensielt utvikles til en validert biomarkør. Et slikt utviklingsløp avhenger av ekstern finansiering eksempelvis fra farmapartnere i tillegg til dagens forsknings-tilskudd fra Norges Forskningsråd.

Deler av bioinformatikk studiene fra helgenom screeningen ble presentert ved "the 32nd Annual Conference of the International Society for Clinical Biostatistics" den 21.-25. august 2011 i Ottawa, Canada med tittelen "Predicting Parkinson's disease by integrating clinical and microarray data with Canonical Partial Least Squares" som viste hvordan ulike bioinformatiske modeller påvirker den statistiske modellbyggingen. Disse studiene gjøres i samarbeid med Universitetet for Miljø- Biovitenskap (UMB) som del av et doktorgradsstudie.

PATENTER

sitt første patent innen brystkreft i USA ble meddelt 6. oktober og patentsøknaden (11/628,300) i patent familie 3 ble akseptert. Patentet dekker bruk av noen viktige gensekvenser, deres funksjonelle ekvivalenter og tilsvarende proteiner i blodprøver for deteksjon og oppfølging av brystkreft i USA. Patentet adresserer også diagnose og oppfølging ved bruk av både genekspresjon og/eller proteinbaserte teknologier. Et bredt utvalg av gener og deres funksjonelle ekvivalenter og tilsvarende proteiner er viktig for enhver multimodal diagnostisk tilnærming innen brystkreft feltet.

Denne utvidelse av teknologier, inklusive proteiner, kan muliggjøre utviklingen av et

nytt brystdiagnostisk verktøy for de diagnostisk vanskelige tilfellene, som kvinner med høy grad av radiologisk tetthet i brystet som typisk reduser i hvilken grad kreften blir påvist. Ca. 7% av mammogrammene i USA var vanskelig å tolke (BI-RAD3), og dertil reduksjon i påvisning av kreft på grunn av høy tetthet. En påfølgende blodbasert test kan potensielt bedre påvisning av kreft i denne gruppen av kvinner.

Familie 3 patentet som tidligere ble godkjent i Europa og enkelte andre land er gyldig fra til 2025.

I løpet av tredje kvartal ble den Australske patent familie 3 søknaden (2005250219) godkjent.

Patentet dekker bruken av noen viktige gen sekvenser i blod prøver for deteksjon av kreft, herunder brystkreft.

Disse viktige patentene har i vesentlig grad styrket porteføljen innenfor brystkreft og som tilbys potensielle eksterne partnere, en prosess som utføres av vår konsulent Ferghana Partners i USA.

DIAGENIC HAR KOMMET VIDERE MED ANDRE STUDIER I KVARTALET

Alzheimer's Disease International gav nylig ut World Alzheimer Report 2011 med tittelen "The benefits of early diagnosis and intervention". Noen av funnene i den omfattende rapporten var: "En demens diagnose åpner opp muligheter for utvikling av vitenskapelig dokumentert behandling, omsorg, og støtte gjennom de ulike sykdomsstadiene. Av verdens 36 millioner demente er det muligens inntil 28 millioner som ennå ikke har fått en diagnose, og derav ikke har tilgang til behandling, informasjon og omsorg. Tidlig behandling kan være avgjørende for å bedre kognitiv funksjon, behandling av depresjon, bedre støtteapparatet sitt humør/motivasjon, og utsette institusjonalisering. Det er ikke riktig at tidlig diagnose er uvesentlig så lenge det ikke finnes sykdomsmodifiserende behandling. Noen av disse tiltakene kan bli mer effektive dersom de blir påbegynt tidligere i sykdomsløpet. Tilgjengelig bevis påpeker at myndighetene bør investere for å spare – med andre ord, investere nå for å spare i fremtiden. Økonomiske modeller viser at kostnadene knyttet til en tidligere demensdiagnose mer enn kompenseres med besparelser fra fordelene som antidemenslegemidler og pleiebehandling gir. Disse fordelene dekker utsatt institusjonalisering og forbedret livskvalitet for menneskene med demens og deres omsorgspersoner.

Nye studier som støtter neste generasjons ADtect med økt treffsikkerhet og bruk av FDA godkjente instrumenter pågår. Kryssvalidering av teknologiplattform (ABI ViiA7 til ABI 7900HT) i utvalgte gener bekrefter robustheten i en prøvepopulasjon med mer enn 400 Alzheimer pasienter og kontroller. Et mindre gensett kan muliggjøre både en mer kostnadseffektiv test i tillegg til å bedre robusthet og gi mer fleksi-

bilitet ved valg av analytisk plattform. Disse studiene utføres som en del av USA-strategien til DiaGenic; som først sikter mot en lab utviklet test (LDT) for senere å foreta validering av testen slik at den blir FDA PMA (Premarket Approval) godkjent. Dagens nivå for refusjon i USA av en genekspresjonstest med 96 gener utgjør 620 USD ved bruk av "code stacking". Denne refusjonen er basert på de ulike teknolo-

gikomponentene i testen og ingen ekstern test godkjenning.

DiaGenic sin distributør i Spania markedsfører ADtect® til utvalgte private hukommelsesklinikker; med et langsomt opptak etter sommerferien.

FREMTIDSUTSIKTER

1. Levere på companion diagnostics initiativet til farma og diagnostikkselskaper
2. Presentere studieresultatene på 4th Conference Clinical Trial on Alzheimer's Disease (CTAD)

Resultat før skatt forbedret med NOK 0,6 millioner sammenlignet med 3. kvartal 2010. NOK 66 millioner i likvider ved kvartalets slutt.

Selskapet har i tredje kvartal driftsinntekter på NOK 0,3 million fra samarbeidsavtaler med farma og salg av ADtect. Fokus i kvartalet har vært rettet mot å ferdigstille Pfizer studien da resultater fra studien vil være svært viktig i diskusjoner med potensielle farma partnere, samt pågående kliniske studier innen nevrologi feltet (Alzheimer og Parkinson).

Sammenligningstall fra tilsvarende periode forrige år er vist i parentes.

Totalresultat

Inntekter og forskningsstøtte

DiaGenic hadde driftsinntekter på TNOK 276 (TNOK 8) i 3. kvartal 2011 og TNOK 3.035 (TNOK 15) for årets ni første måneder. Driftsinntekter i kvartalet er i hovedsak relatert til inntekter fra samarbeidsavtaler med farma basert på oppnådde milepæler, som vil variere fra kvartal til kvartal. Forskningsstøtte nettoføres i regnskapet (som reduksjon av andre driftskostnader). I 3. kvartal 2011 utgjorde forskningsstøtte TNOK 1.100 (TNOK 946) og TNOK 3.017 (TNOK 2.780) hittil i år.

Driftskostnader

For tredje kvartal 2011 utgjorde sum driftskostnader etter fradrag for offentlige tilskudd TNOK 9.744 (TNOK 9.623) og TNOK 30.789 (TNOK 32.081) for årets ni første måneder. Av totale driftskostnader for 3. kvartal 2011 utgjorde lønn og personalkostnader TNOK 5.808 (TNOK 5.618) og for årets ni første måneder TNOK 16.772 (TNOK 16.194). Øvrige driftskostnader for tredje kvartal utgjorde TNOK 3.803 (TNOK 3.827) og TNOK 12.123 (TNOK 15.445) hittil i år.

Reduksjonen i øvrige driftskostnader er dels en konsekvens av en overgang til ny strategi tilbake i 2010 og dels lavere patentkostnader hittil i år sammenlignet tilsvarende periode i 2010.

Finansiell stilling

Sum eiendeler var på TNOK 76.605 den 30. september 2011 (TNOK 19.775), og av dette utgjorde omløpsmidler TNOK 72.789 (TNOK 16.643). Likvider utgjorde størsteparten av omløpsmidlene og utgjorde TNOK 66.346 (TNOK 10.144) ved utgangen av september. Samlet verdi av varelageret utgjorde den 30. september 2011 TNOK 1.120 (TNOK 2.405).

Egenkapitalen var 30. september 2011 på TNOK 63.560 (TNOK 5.998). Kortsiktig gjeld var 30. september 2011 på TNOK 5.725 (TNOK 5.223) og pensjonsforpliktelser beløp seg til TNOK 3.553 (TNOK 3.180). Annen langsiktig gjeld ved utgangen av 3. kvartal 2011 utgjorde TNOK 3.768 (TNOK 5.373) og er knyttet til leasing av utstyr til selskapets laboratorium og et lån til Innovasjon Norge.

Kontantstrømmer

For tredje kvartal 2011 utgjorde kontantstrøm fra operasjonelle aktiviteter TNOK -8.631 (TNOK -9.547). Den viktigste årsaken til endring av kontantstrøm fra operasjonelle aktiviteter for 2011 sammenlignet med 2010 er forskjeller i resultat før skatt. Selskapets likvider er plassert i bank og utgjorde 30. september 2011 TNOK 66.346 (TNOK 10.144).

Finansiering og egenkapital

Etter emisjoner på til sammen NOK 100 millioner i fjerde kvartal 2010 økte antall aksjer i DiaGenic fra 70 236 520 til 270 236 520 aksjer, hver med pålydende på NOK 0,05 per aksje. Aksjekapitalen har som følge av kapitalforhøyelsen økt fra

NOK 3 511 826 til NOK 13 511 826. Med virkning fra 30. mai 2011 gjennomførte DiaGenic en spleis av selskapets aksjer i forholdet 10:1. Som en følge av spleisen ble totalt antall utestående aksjer i selskapet redusert fra 270.236.520 aksjer til 27.236.520 aksjer. Pålydende per aksjer ble samtidig endret fra NOK 0,05 per aksje til NOK 0,50 per aksje.

Risiko faktorer

Informasjonen inkludert i denne rapporten inkluderer fremtidsutsikter som beskriver aktiviteter, hendelser eller utvikling som selskapet forventer, planlegger, tror på eller antar vil inntreffe i fremtiden. Disse utsagnene er basert på forutsetninger gjort av selskapet, og som er utenfor selskapets kontroll og avhengig av risikofaktorer og usikkerhetsmomenter. Selskapet er eksponert overfor et stort antall risikofaktorer inklusive, men ikke begrenset til, markedsaksept av selskapets produkter, nødvendig myndighetsgodkjenning, klinisk effektivitet av selskapets produkter. Det henvises til årsrapporten for 2010 eller prospekt datert 2. november 2010 for ytterligere informasjon knyttet til risikofaktorer. Som et resultat av overnevnte eller andre risikofaktorer kan virkelige hendelser og virkelig resultat avvike signifikant fra det som er indikert i forutsetende utsagn. De viktigste risiko- og usikkerhetsfaktorene for de neste 12 måneder er knyttet til mulige avtaler med viktige industripartnere, vilkårene i disse mulige avtalene samt utfallet knyttet til leveransen av slike avtaler med viktige industripartnere.

REGNSKAP - 3. KVARTAL 2011

Oppstilling over totalresultat

	Note	2011	2010	2011	2010	2010
(alle tall i NOK 1 000)		Q3	Q3	1.1.-30.9.	1.1.-30.9.	1.1.-31.12.
Driftsinntekter						
Andre driftsinntekter		276	8	3 035	15	1 093
Sum driftsinntekter		276	8	3 035	15	1 093
Driftskostnader						
Vareforbruk	4	133	178	1 895	443	1 805
Sum varekostnad		133	178	1 895	443	1 805
Driftskostnader						
Lønnskostnader		5 808	5 618	16 772	16 194	22 129
Avskrivninger		261	250	739	719	923
Andre driftskostnader		3 542	3 577	11 385	14 725	18 768
Sum andre driftskostnader		9 611	9 445	28 895	31 638	41 820
Sum driftskostnader		9 744	9 623	30 789	32 081	43 625
Driftsresultat		-9 468	-9 615	-27 754	-32 066	-42 532
Finansinntekter		574	134	1 971	535	1 058
Finanskostnader		81	119	298	419	348
Netto finansinntekter/kostnader		493	15	1 673	116	710
Resultat før skatt		-8 975	-9 600	-26 081	-31 950	-41 821
Skattekostnad		0	0	0	0	0
Periodens resultat		-8 975	-9 600	-26 081	-31 950	-41 821
Annet totalresultat		0	0	0	0	0
Totalresultat		-8 975	-9 600	-26 081	-31 950	-41 821
Resultat pr. aksje (tall i NOK)	5	-0,33	-1,70	-0,95	-4,59	-2,00
Utvannet resultat pr. aksje (tall i NOK)	5	-0,33	-1,70	-0,95	-4,59	-2,00

REGNSKAP - 3. KVARTAL 2011

Oppstilling av finansiell stilling

	Note	2011	2010	2010
(Tall i NOK 1.000)		30.9.	30.9.	31.12.
Eiendeler				
Anleggsmidler				
Goodwill		572	572	572
Programvare		972	1 307	1 223
Varige driftsmidler		2 272	1 252	2 614
Sum anleggsmidler		3 816	3 131	4 410
Omløpsmidler				
Varer	4	1 120	2 405	978
Kundefordringer		165	15	2 999
Andre fordringer		5 158	4 078	4 476
Likvider		66 346	10 144	98 838
Sum omløpsmidler		72 789	16 643	107 291
Sum eiendeler		76 605	19 775	111 700
Egenkapital og gjeld				
Egenkapital				
Aksjekapital	2	13 512	3 512	13 512
Innskutt egenkapital	2	76 129	34 437	76 085
Periodens resultat		-26 081	-31 950	
Sum egenkapital		63 560	5 998	89 596
Avsetning for forpliktelser				
Pensjonsforpliktelse		3 553	3 180	3 084
Sum avsetning for forpliktelser		3 553	3 180	3 084
Annen langsiktig gjeld				
Annen langsiktig gjeld		3 768	5 373	5 185
Sum annen langsiktig gjeld		3 768	5 373	5 185
Kortsiktig gjeld				
Leverandørgjeld		1 527	1 592	6 618
Skyldige offentlige avgifter		973	829	1 609
Annen kortsiktig gjeld		3 225	2 802	5 607
Sum kortsiktig gjeld		5 725	5 223	13 835
Sum egenkapital og gjeld		76 605	19 775	111 700

REGNSKAP - 3. KVARTAL 2011

Oppstilling av kontantstrømmer

Note	2011	2010	2011	2010	2010
(Tall i NOK 1.000)	Q3	Q3	1.1.-30.9.	1.1.-30.9.	1.1.-31.12.
Likvider tilført/brukt på virksomheten					
Resultat før skattekostnad	-8 975	-9 600	-26 081	-31 950	-41 821
Periodens betalte skatt	0	0	0	0	0
Ordinære avskrivninger	261	250	739	719	923
Nedskrivninger på anleggsmidler	0	0	0	0	0
Virkelig verdi tildelte opsjoner	6 103	48	150	144	187
Tap ved salg av varige driftsmidler	0	0	0	0	0
Forskjell i pensjonskostnader og inn-/utbetalinger i pensjonsordninger	156	203	469	610	514
Endring i varer, kundefordringer og leverandørgjeld	-902	-1 132	-2 399	-1 867	1 602
Endring i andre kortsiktige fordringer og gjeld	726	684	-3 702	-878	2 311
<i>Netto kontantstrøm fra operasjonelle aktiviteter</i>	<i>-8 631</i>	<i>-9 547</i>	<i>-30 824</i>	<i>-33 221</i>	<i>-36 284</i>
Likvider tilført/brukt på investeringer					
Innbetalinger ved salg av varige driftsmidler	0	0	0	0	0
Utbetalinger ved kjøp av varige driftsmidler	-71	-20	-145	-144	-1 626
<i>Netto kontantstrøm fra investeringer</i>	<i>-71</i>	<i>-20</i>	<i>-145</i>	<i>-144</i>	<i>-1 626</i>
Likvider tilført/brukt på finansiering					
Innbetaling av egenkapital	0	0	-106	8 431	101 858
Innbetalinger ved opptak ny langsiktig gjeld	0	0	0	0	0
Nedbetaling av langsiktig gjeld	-1 062	-101	-1 417	-325	-513
<i>Netto kontantstrøm fra finansiering</i>	<i>-1 062</i>	<i>-101</i>	<i>-1 523</i>	<i>8 106</i>	<i>101 345</i>
<i>Netto endring i likvider i perioden</i>	<i>-9 763</i>	<i>-9 668</i>	<i>-32 492</i>	<i>-25 260</i>	<i>63 434</i>
Kontanter og bankinnskudd	66 346	10 144	66 346	10 144	98 838

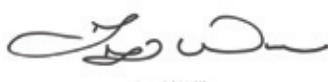
REGNSKAP - 3. KVARTAL 2011

Oppstilling av endringer i egenkapital og antall aksjer

(alle tall i TNOK utenom antall aksjer)	Note	Aksjekapital	Overkurs-fond	Innskutt annen EK	Annen egenkapital	Sum egenkapital	Antall aksjer
Pr. 01.01.2010		3 337	26 036	0	0	29 372 916	6 673 652
Virkelig verdi tildelte tegningsrettigheter		0	0	187	0	187 293	0
Emisjon 22.02.2010	2	175	9 450	0	0	9 625	350 000
Transaksjonskostnader		0	-1 194	0	0	-1 194	0
Emisjon 03.11.2010		7 000	63 000	0	0	70 000	14 000 000
Emisjon 03.12.2010		3 000	27 000	0	0	30 000	6 000 000
Transaksjonskostnader		0	-6 574	0	0	-6 574	0
Totalresultat 01.01.-31.12.2010		0	187	-187	-41 821	-41 821	0
Overføring av Totalresultat 2010		0	-41 821	0	41 821	0	0
Pr. 31.12.2010		13 512	76 085	0	-0	89 596	27 023 652
Virkelig verdi tildelte opsjoner	6			150		150	0
Transaksjonskostnader			-106			-106	0
Totalresultat 01.01.-30.09.2011					-26 081	-26 081	0
Pr. 30.09.2011		13 512	75 979	150	-26 081	63 560	27 023 652

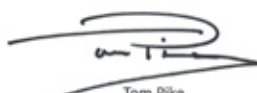
Oslo, 27. oktober 2011


Henrik Lund
Styrets leder


Ingrid Wiik
Styreets nestleder


Gustav Ingmar Kihlström
Styremedlem


Ulrica Slån
Styremedlem


Tom Pike
Styremedlem


Erik Christensen
Administrerende direktør

REGNSKAP - 3. KVARTAL 2011

Noter

Note 1: Presentasjon

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

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

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

Note 2: Fortsatt drift

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

Selskapet har tilstrekkelig med arbeidskapital for de neste 12 måneder med dagens planlagte aktiviteter.

Styret bekrefter på dette grunnlag at forutsetningen om fortsatt drift er til stede, og at delårsregnskapet er avlagt i henhold til denne forutsetning.

Note 3: Nærstående parter

Transaksjoner med nærstående parter i form av konsulenttjenester har funnet sted i kvartalet. Transaksjonene i kvartalet er vurdert til ikke å være vesentlige.

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

Leverandør:	Nærstående part:	Q3	Akk. pr. 30.09.11
Ingmar Kihlstrøm AB	Ingmar Kihlström	26 175	91 881
Cornucopia AS	Henrik Lund	75 000	160 000
		101 175	155 706

Note 4: Varelager – tall i TNOK

	Q3 2011	Q3 2010
Ferdigvarer		2.589

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

Note 5: Resultat pr. aksje – tall i NOK

Tabellen viser endringene i antall aksjer i 2011.

	Ordinære aksjer
Antall utestående aksjer - 01.01.2011 (antallet er justert)	27 023 652
Antall utestående aksjer - 30.09.2011	27 023 652
Gjennomsnittlig antall aksjer pr. 30.09.2011	27 023 652

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

Note 6: Opsjoner

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

Note 7: Hendelser etter balansedagen

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

DiaGenic ASA

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

