

Biovica Bokslutskommuniké 2019/2020

Förberedelser för lansering av DiviTum® startade

kSEK	kv 4 19/20	kv 4 18/19	maj-apr 19/20	maj-apr 18/19
Nettoomsättning	-	1 715	1 671	3 005
Rörelseresultat	-10 296	-8 569	-29 816	-21 718
Periodens resultat	-10 777	-8 632	-30 318	-21 556
Resultat per aktie ef utspäd	-0,46	-0,47	-1,24	-1,18

Väsentliga händelser under fjärde kvartalet

- Positiva resultat från svensk studie med DiviTum® vid spridd bröstcancer publicerade i ansedd tidskrift
- Stärker ledningsgruppen med Robert Dann, SVP Marketing och US Business
- Samarbete med Mayo Clinic för att använda DiviTum® vid monitorering av behandlingseffekt med CDK4/6-hämmare vid spridd bröstcancer
- FDA-ansökan för DiviTum® är planerad till tredje kvartalet 2020.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- På kapitalmarknadsdagen annonserades målet att Biovica tre år efter lansering räknar med att uppnå en marknadsandel om 15 procent av total marknadspotential på respektive marknad.
- DiviTum® och TK-aktivitet uppmärksammat i två vetenskapliga tidskrifter
- DiviTum® och TK-aktivitet omnämnt i ASCO Educational Book

VD har ordet

Ännu ett händelserikt kvartal har passerat för Biovica. Vi har fokuserat arbetat med marknads-lanseringen av vårt blodtest DiviTum® för monitorering av behandling mot spridd bröst-cancer. Vår ambition är att testet ska hjälpa kliniker att fatta mer informerade beslut för att patienterna ska kunna få bästa möjliga behandling.

Idag säljs DiviTum i forskningssyfte till framförallt större läkemedelsbolag för användning i kliniska studier. Vi planerar att lämna in vår 510(k)-ansökan till FDA i det tredje kvartalet 2020. Den förväntas ge ett marknadsgodkännande i början av 2021 vilket tillgängliggör den stora amerikanska marknaden för patientmonitorering. Förberedelserna inför stundande lansering är redan i full gång.

Arbetet med att dokumentera produkten för FDA 510(k)-ansökan och godkännande är omfattande. Under perioden har vi genomfört en stor del av den analytiska valideringen och vi kommer att slutföra den som planerat under juni. Samtidigt förbereder vi den kliniska valideringen som kommer att ske under sommaren. FDA-processen löper på enligt plan.

När det gäller de kliniska studierna var det speciellt roligt att se att resultaten från en studie av forskare vid Lunds Universitet uppmärksammades och publicerades i den ansedda tidskriften Scientific Report, en tidskrift från Nature. Resultaten av studien på 142 kvinnor är en stark bekräftelse av tidigare studier som visar att DiviTum® kan användas som ett verktyg för att snabbare utvärdera behandlingseffekt i spridd bröstcancer. Vidare visar resultaten att DiviTum® kan användas som prognostiskt verktyg för att utvärdera behandlingsutfall vid spridd bröstcancer. De fina resultaten från Lund-studien har varit en viktig faktor för att etablera samarbete med det inflytelserika cancer nätverket SWOG. Det ger oss också goda utsikter att kunna upprepa resultaten i vår kliniska valideringsstudie som görs med SWOG på motsvarande patientgrupp.

Utöver Lund-studien har ytterligare två editorials som bekräftar behovet av denna typ av biomarkör och sammanfattar resultaten med DiviTum® publicerats. Dessa slår fast att DiviTum® kan bli ett viktigt kliniskt verktyg inom spridd bröstcancer generellt och som utvärdering av CDK4/6-hämmare

specifikt. ASCO, världens största organisation inom cancer med 45.000 medlemmar, har publicerat årets upplaga av ASCO Educational Book. I den finns ett kapitel om DiviTum® där våra unika och starka resultat inom CDK4/6-området och förmågan att identifiera behandlingsresistens slås fast.

Det viktiga samarbetet med SWOG har utvecklats väl. Resultaten kommer under sommaren att skickas för publikation och för presentation. Resultaten förväntas presenteras vid en konferens strax före årsskiftet. Publikation förväntas följa under första kvartalet nästa år. Samarbetet skapar en möjlighet för Biovica att genom SWOG:s nätverk av över 12.000 onkologer och 1.000 cancersjukhus nå ut brett i rätt målgrupp, och på så sätt snabbt skapa klinisk acceptans för DiviTum®.

Under kvartalet förstärkte vi organisationen ytterligare med Robert Dann som marknadschef och USA-chef. Hans långa erfarenhet av cancer-diagnostik är naturligtvis värdefull liksom hans gedigna erfarenhet från tidigare framgångsrika produktlanseringar. Rekryteringen av Robert är en milstolpe i den kommande kommersialiseringen av DiviTum® och ett viktigt steg för en lyckad lansering på den amerikanska marknaden. Jag är mycket stolt över det starka lag vi har byggt inom Biovica och ödmjuk inför de kompetenta personer som Biovica och DiviTum® har lyckats attrahera.

Med Robert på plats har vi även fått en plan på plats för de aktiviteter som krävs för att etablera DiviTum® på marknaden. Ju större kännedomen är om DiviTum® vid tiden för ett marknadsgodkännande, desto snabbare kan testet nå sin fulla kommersiella potential.

Ett studiesamarbete jag vill lyfta fram är samarbetet med högt ansedda Mayo Clinic som annonserades i kvartalet. DiviTum® används vid monitorering av behandlingseffekt med CDK4/6-hämmare vid spridd bröstcancer vilket kompletterar våra tidigare studier inom området. Mayo Clinic är inte bara världsledande inom området cancerforskning och behandling. De har även en omfattande labb-division som potentiellt skulle kunna vara en viktig kommersiell partner för oss. Därför är samarbetet viktigt på flera sätt.

Efter utgången av kvartalet anordnade vi en kapitalmarknadsdag som går att se på vår hemsida.

Under dagen presenterade vi vår strategi och meddelade även en målsättning om att nå en marknadsandel om 15 procent tre år efter lansering. På lång sikt är vår målsättning att ta 50 procent av marknaden på de marknader där vi lanserar DiviTum®. Vi presenterade även vår plan för companion diagnostics (CDx).

Marknadspotentialen för DiviTum® är stor, 400-700 MUSD för spridd bröstcancer på de initiala marknaderna. Då ska man komma ihåg att vi initialt bara adresserar ungefär 1 procent av alla de 43 miljoner människor som lever med cancer och potentiellt skulle kunna ha nytta av DiviTum®. Första steget för att realisera den stora potentialen är en framgångsrik lansering inom spridd bröstcancer i USA.

Vi har tagit många viktiga steg för att kunna genomföra en lyckad lansering. Jag vill framförallt lyfta fram den dialog vi har haft med FDA som lett till att vi har god förståelse för vad som krävs för en lyckad process. En viktig del i den ansökan är den omfattande kliniska valideringsstudien på amerikanska patienter som vi gör med SWOG.

Tillsammans med våra övriga starka kliniska resultat från tio studier med mer än 1 800 patienter inom bröstcancer – som genomförts med några av världens ledande onkologer vid några av de mest inflytelserika instituten, som Johns Hopkins, Mayo Clinic och Dana Farber Cancer Institute – har vi en mycket bra grund för vår kommersialisering.

Lägg därtill samarbetet med och publiceringen i ASCO Educational Book, med den räckvidd det ger, så har vi skapat väldigt bra kanaler för att nå ut till våra framtida kunder.

Utöver det pågår arbetet inom reimbursement där vi genom marknadsanalys och intervjuer med betalare har fått en klar bild över förväntade prisnivåer samt hur DiviTum® ska positioneras och användas.

Sammantaget skapar ovanstående goda förutsättningar för en lyckad lansering och första steget mot att realisera DiviTum®s fulla potential.

Vårt starka team har haft ett produktivt kvartal vilket tagit oss närmare vårt mål; att patienter med spridd bröstcancer ska kunna få bästa möjliga behandling från dag ett. Vi har en unik produkt som möter ett viktigt behov på en attraktiv och stor marknad. Bitarna finns på plats för att ta Biovica till nästa nivå och jag ser fram emot att återkomma till er kring vår fortsatta resa.



Anders Rylander
Verkställande direktör

Väsentliga händelser under perioden

Uppdatering kring FDA-ansökan

Resultaten från den analytiska valideringen, uppfyller hittills de krav Biovica satt upp. På grund av leveransförseningar av en komponent som ingår i DiviTum har produktionen försenats. Dessa problem är nu lösta men innebär att den analytiska valideringen kommer att färdigställas under andra kvartalet 2020.

Biovicas plan är att lämna in 510(k)-ansökan om marknadsgodkännande till amerikanska Food and Drug Administration, FDA, i tredje kvartalet 2020.

Resultat från studie med Lunds universitet

Resultaten från en studie av forskare vid Lunds universitet har publicerats i den ansedda tidskriften Scientific Report, en tidskrift från Nature. Resultaten stödjer att blodtestet DiviTum kan användas som prognostiskt verktyg för att utvärdera behandlingsutfall vid spridd bröstcancer.

Studien utvärderade tymidinkinasaktivitet hos 142 kvinnor med nydiagnostiserad spridd bröstcancer som ett verktyg för prognostisering och övervakning av behandling i första linjen. Aktiviteten mättes med Biovicas test DiviTum vid diagnos och efter 1, 3 och 6 månaders behandling. Patienterna i studien fick standardbehandling som hormonell terapi, cellgift och HER2-riktad behandling.

Resultaten visar att mätning av nivåer av tymidinkinasaktivitet med DiviTum förutsäger patienternas utfall och är kliniskt värdefullt för att förbättra prognostik och monitorering av behandling av nydiagnostiserad spridd bröstcancer. Sjunkande nivåer av tymidinkinasaktivitet korrelerar med förlängd tid till sjukdomsprogress och överlevnad.

Ledningsgruppen stärks med kommersiell kompetens

Robert Dann har anställts som marknadschef och USA-chef (SVP Marketing and US Business), och kommer att ingå i ledningsgruppen. Tillsättningen är en viktig milstolpe i den kommande kommersialiseringen av DiviTum® på den amerikanska marknaden.

Samarbete med Mayo Clinic

Biovica och Mayo Clinic har ingått ett avtal om studiesamarbete. För att studera den kliniska nyttan för patienter med spridd bröstcancer av att använda DiviTum® för övervakning av

tumörrespons vid behandling. Huvudsyftet med att inkludera DiviTum® i studier vid Mayo Clinic är att utvärdera förändringar i blodet av tymidinkinasaktivitet, mätt med DiviTum®, hos patienter med hormonpositiv spridd bröstcancer som går igenom dagens standardbehandlingar – inklusive CDK 4/6-hämmare. DiviTum®-mätningar vid behandlingsstart och under behandlingens gång kommer att korreleras med patientens utfall. Fokus kommer att ligga på användningen av DiviTum® som ett verktyg för enkel och tidig utvärdering av tumörprogression och överlevnad.

Effekter av Covid-19

Hittills har Covid-19 utbrottet haft en marginell påverkan på Biovica verksamhet. De främsta riskområdena kopplade till Covid-19 innefattar försenade kommersiella aktiviteter, potentiella störningar inom leverantörskedjorna, våra medarbetares välbefinnande, samt den finansiella stabiliteten hos våra kunder och leverantörer

Väsentliga händelser efter periodens utgång

Mål för marknadsandel

Biovica närmar sig marknadsansökan av DiviTum® för monitorering av behandling mot spridd bröstcancer. Idag säljs DiviTum® i forskningssyfte till framförallt kliniska studier hos större läkemedelsbolag och efter FDA-godkännande blir den stora marknaden för patientmonitorering tillgänglig.

Tre år efter lansering räknar Biovica med att uppnå en marknadsandel om 15 procent av total marknadspotential. Lansering kommer ske först på den amerikanska marknaden och därefter följer Europas fem största marknader och Norden. Därefter planeras ytterligare geografisk expansion med initialt fokus på den japanska marknaden. På lång sikt är Biovicas målsättning att ta 50 procent marknadsandel på de marknader där vi lanserar DiviTum®. Total marknadspotential på ovanstående marknader uppskattas till 400-700 MUSD/år.

DiviTum® i välrenommerade vetenskapliga tidskrifter

De vetenskapliga tidskrifterna British Journal of Cancer, en Nature-tidskrift, och Biomarkers in Medicine har publicerat artiklar om DiviTum® resultat och TK aktivitet som en biomarkör för att utvärdera behandlingseffekt av CDK4/6-hämmare. Artiklarna drar slutsatsen att DiviTum® har potential att bli standard som prognostisk biomarkör och

metod för att tidigt upptäcka behandlingsresistens vid spridd bröstcancer.

DiviTum® mäter tymidinkinas (TK) aktivitet, en etablerad markör för celltillväxthastighet. Författarna menar att identifiering av nya prediktiva och prognostiska biomarkörer i bröstcancer har visat sig vara ett frustrerande svårt mål för många forskare hittills. Emellertid har DiviTum® visat sig vara både prognostiskt för progressiv sjukdom och överlevnad samt med förmågan att identifiera tidig resistens mot behandling hos patienter som får endokrin terapi med eller utan CDK4/6-hämmare vid spridd bröstcancer. Författarna drar slutsatsen att TK verkar vara ett intuitivt val av biomarkör för att övervaka effekten av CDK4/6-hämmare.

DiviTum® uppmärksammas i ASCO educational book

"The ASCO Educational Book 2020" uppmärksammar att DiviTum® skulle kunna tillgodose ouppfyllda behov vid monitorering av behandlingseffekt av CDK4/6-hämmare.

Författarna Erik S. Knudsen, filosofie doktor vid Roswell Park Cancer Center, Geoffrey I. Shapiro, läkare och filosofie doktor vid Dana Farber Cancer Institute och Khandan Keyomarsi, filosofie doktor

vid MD Anderson drar slutsatsen att: "Dessa preliminära resultat belyser potentialen för att serum TK1-aktivitet fungerar som en icke-invasiv biomarkör för att mäta CDK4/6 hämmares effekt." Författarna sammanfattar också de kliniska studier som visar förmågan hos DiviTum® att identifiera behandlingsresistens vid CDK4/6-hämmande behandling.

Övrigt

Årsstämma

Årsstämma för räkenskapsåret 2019/2020 kommer att hållas den 27 augusti 2020 klockan 16:00, på Hubben, Dag Hammarskjölds väg 38 i Uppsala. Kallelse kommer att ske på hemsidan i Post- och Inrikes Tidningar samt annonseras i SvD. Styrelsen föreslår ingen utdelning.

Aktieägare som vill delta i bolagsstämman skall vara införd i den av Euroclear Sweden AB förda aktieboken fredagen den 21 augusti 2020 och senast nämnda dag anmäla sin avsikt att delta i bolagsstämman enligt något av följande alternativ: genom brev på adress Biovica International AB, att. Cecilia Driving, Dag Hammarskjölds väg 54B, 752 37 Uppsala, per telefon 018 4444 830 eller via epost på adress info@biovica.com.

Finansiella kommentarer för koncernen

Fjärde kvartalet - Omsättning och resultat

Nettoomsättningen uppgick under perioden till 0 (1 715) tkr. Försäljningen under perioden är till kunder på forskningsmarknaden en återkommande kund som under flera års tid köpt kit för genomförande av kliniska studier.

Aktiverat arbete för egen räkning uppgår till 1 634 (1 515) tkr. De aktiverade kostnaderna avser kostnader nedlagda i utvecklingsarbetet av DiviTum® för att mäta tymidinkinas (TK).

Rörelsekostnaderna uppgår till -12 130 (-12 349) tkr. Kostnadsökningen jämfört med föregående år beror på att verksamhet startat i USA och att vi under perioden har hög aktivitet i DiviTum projektet.

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -10 296 (-8 569) tkr.

Finansnettot uppgick till -463 (-26) tkr. Resultatet efter finansiella poster uppgick till -10 760 (-8 595) tkr. Periodens resultat uppgick till -10 777 (-8 631) tkr.

Antalet anställda den 30 april 2020 var 17 (17) varav 9 (9) kvinnor.

Helår 19/20 - Omsättning och resultat

Nettoomsättningen uppgick under perioden till 1 671 (3 005) tkr. Försäljningen under perioden kommer från forskningsmarknaden till återkommande kunder som genomför kliniska studier.

Aktiverat arbete för egen räkning uppgår till 7 035 (6 464) tkr. De aktiverade kostnaderna avser

kostnader nedlagda i utvecklingsarbetet av DiviTum® för att mäta tymidinkinas (TK).

Rörelsekostnaderna uppgår till -39 737 (-32 162) tkr. Kostnadsökningen jämfört med föregående år beror på att verksamhet startat i USA och att vi under perioden har hög aktivitet i DiviTum projektet.

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -29 816 (-21 718) tkr.

Finansnettot uppgick till -443 (-194) tkr. Resultatet efter finansiella poster uppgick till -30 259 (-21 524) tkr. Periodens resultat uppgick till -30 318 (-21 556) tkr.

Antalet anställda den 30 april 2020 var 17 (17) varav 9 (9) kvinnor.

Finansiell ställning, kassaflöde och investeringar

Utgående likvida medel uppgår den 30 april 2020 till 40 777 (16 831) tkr.

Årets balanserade utgifter för utvecklingsarbeten om totalt 7 035 (6 464) tkr.

Investeringar i materiella anläggningstillgångar i form av inventarier uppgick under året till 0 (865) tkr.

Närståendetransaktioner

Under året har företag företrädare av närstående till huvudägaren och styrelseledamoten Anders Rylander hyrt ut kontorslokaler till moderbolaget. Totala arvode för hyra har utgått med 198 tkr. Transaktionen har skett på marknadsmässiga villkor.

Teckningsoptioner

Program	Till	Optioner B-aktier	Tecknings- kurs	Options- pris	Teckningsperiod	Aktie- kapital- ökning	Antal B- aktier
TO3	personal	200 000	21,90	0,44	30 augusti 2020 - 25 augusti 2021	13 333,33	200 000
TO4	styrelse	175 000	19,50	0,94	25 augusti 2022 - 25 augusti 2023	11 666,67	175 000
TO5	personal	270 000	17,16	1,23	25 augusti 2021 - 25 augusti 2022	18 000,00	270 000
						43 000,00	645 000

Teckningsoptioner

Under perioden den 30 mars 2020 förföll TO2. 200 000 teckningsoptioner med teckningskurs 25 kr förföll utan att någon teckning hade skett. Aktiekursen på förfallodagen var 12,05 kr.

Omstämpling av aktier

A-aktieägare kan begära omstämpling till B-aktier i slutet av varje kvartal. Omställningen har skett av 243 676 aktier den 31 mars 2020.

2020-03-31	A-aktier	B-aktier	Totalt
Före omstämpling	7 251 200	16 322 172	23 573 372
Omstämpling	-243 676	243 676	0
Efter omstämpling	7 007 524	16 565 848	23 573 372

Principer för delårsrapportens upprättande

Redovisningsprinciper

Denna delårsrapport har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering. Koncernen tillämpar årsredovisningslagen och International Financial Reporting Standards (IFRS) sådana de antagits av EU samt RFR 1 Kompletterande redovisningsregler för koncerner vid upprättande av finansiella rapporter. Moderbolaget tillämpar årsredovisningslagen och RFR 2 Redovisning för juridiska personer vid upprättande av finansiella rapporter. I övrigt överensstämmer tillämpade redovisningsprinciper med vad som framgår av årsredovisningen 2018/2019.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Ett antal risker och osäkerhetsfaktorer är förknippade med bolagets verksamhet. För en utförligare beskrivning av riskerna se årsredovisningen för 2018/2019. Jämfört med årsredovisningen bedöms riskerna vara oförändrade.

Nyckeltal för koncernen

kSEK	Helår 19/20	Helår 18/19	Helår 17/18	Helår 16/17
Nettoomsättning	1 671	3 005	2 723	632
Rörelseresultat	-29 816	-21 718	-17 956	-14 690
Periodens resultat	-30 318	-21 556	-18 010	-14 715
Aktiverade FoU-kostnader	7 035	6 464	6 596	5 075
Aktiverade FoU-kostn i % av rörelsekostn	-18	-22	-26	-27
Resultat per aktie före utspädning	-1,29	-1,23	-1,02	-0,84
Resultat per aktie efter utspädning	-1,29	-1,23	-1,02	-0,84
Likvida medel vid periodens slut	40 777	16 831	42 127	65 469
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-24 780	-17 966	-14 882	-10 746
Periodens kassaflöde	23 927	-25 295	-23 342	64 541
Eget kapital	78 217	52 097	73 713	91 664
Eget kapital per aktie	3,32	2,96	4,19	5,22
Soliditet (%)	87	86	91	94
Genomsnittligt antal anställda	17	16	14	8

Samma definitioner tillämpas som i senast avgivna årsredovisning 2018/2019.

Koncernresultaträkning och rapport över totalresultatet i sammandrag

kSEK	kv 4 19/20	kv 4 18/19	maj-apr 19/20	maj-apr 18/19
Nettoomsättning	–	1 715	1 671	3 005
Övriga intäkter	200	609	1 215	932
Aktiverat arbete för egen räkning	1 634	1 515	7 035	6 464
Förändring av lagervaror under tillverkning	–	-60	–	43
	1 834	3 779	9 921	10 444
Materialkostnader	–	-153	-220	-875
Övriga externa kostnader	-4 953	-5 615	-15 386	-11 962
Personalkostnader	-6 021	-5 556	-19 874	-16 245
Avskrivningar	-1 070	-965	-4 170	-3 020
Övriga kostnader	-86	-60	-86	-60
Rörelseresultat	-10 296	-8 569	-29 816	-21 718
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter	–	0	–	229
Räntekostnader och liknande poster	-463	-26	-443	-35
Resultat före skatt	-10 760	-8 595	-30 259	-21 524
Skattekostnad	-17	-35	-59	-32
Periodens resultat	-10 777	-8 631	-30 318	-21 556
Koncernens rapport över totalresultatet				
Periodens resultat	-10 777	-8 631	-30 318	-21 556
Valutakursdiff. utl. nettoinvest.	0	–	–	–
Periodens övriga totalresultat	–	–	–	–
Periodens summa totalresultat	-10 777	-8 631	-30 318	-21 556
Resultat per aktie				
Resultat per aktie, före utspädning (kronor)	-0,46	-0,49	-1,29	-1,23
Genomsnittligt antal aktier före utspädning	23 573 372	17 573 372	23 573 372	17 573 372
Resultat per aktie, efter utspädning (kronor)	-0,46	-0,49	-1,29	-1,23
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	24 218 372	18 343 372	24 218 372	18 343 372

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag

kSEK	2020-04-30	2019-04-30
TILLGÅNGAR		
Immateriella anläggningstillgångar	42 666	37 907
Maskiner, inventarier, verktyg och installationer	1 234	2 917
Nyttjanderättstillgångar	3 312	0
Uppskjuten skattefordran	743	0
Summa anläggningstillgångar	47 955	40 825
Varulager	397	446
Kundfordringar	0	1 732
Kortfristiga fordringar	1 129	1 026
Likvida medel	40 777	16 831
Summa omsättningstillgångar	42 303	20 035
SUMMA TILLGÅNGAR	90 259	60 859
EGET KAPITAL		
Aktiekapital	1 572	1 172
Övrigt tillskjutet kapital	195 133	133 776
Balanserat resultat inklusive årets resultat	-118 487	-82 850
Summa eget kapital	78 217	52 097
SKULDER		
Uppskjuten skatteskuld	709	0
Leasingskuld	2 272	0
Övriga långfristiga skulder	0	940
Summa långfristiga skulder	2 981	940
Förskott från kunder	3 521	3 571
Leverantörsskulder	1 007	860
Aktuella skatteskulder	500	557
Leasingskuld	1 182	0
Övriga skulder	624	545
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	2 228	2 289
Kortfristiga skulder	9 061	7 822
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	90 259	60 859

Koncernens rapport över förändringar i eget kapital i sammandrag

kSEK	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Reserver	Balanserat resultat	Årets resultat	Summa eget kapital
IB per 1 maj 2018	1 172	133 776	0	-43 225	-18 010	73 713
Disposition enligt beslut av årets stämma				-18 010	18 010	–
Justering				-59		-59
Omräkningsdifferens			0			0
Periodens resultat					-21 556	-21 556
UB per 30 april 2019	1 172	133 776	0	-61 294	-21 556	52 097
Disposition enligt beslut av årets stämma				-21 556	21 556	–
Omklassificering		5 074		-5 074		–
Justering till följd av byte av redovisningsprincip				-246		-246
Nyemission	400	56 282				56 682
Omräkningsdifferens			2			2
Periodens resultat					-30 318	-30 318
UB per 30 april 2020	1 572	195 133	2	-88 172	-30 318	78 217

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag

kSEK	kv 4 19/20	kv 4 18/19	maj-apr 19/20	maj-apr 18/19
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar i rörelsekapital	-10 060	-4 522	-26 587	-17 788
Förändringar i rörelsekapital	765	-421	1 807	-179
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-9 295	-4 942	-24 780	-17 967
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-1 634	-2 430	-7 035	-7 329
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	74	0	55 742	0
Periodens kassaflöde	-10 854	-7 372	23 927	-25 296
Likvida medel vid periodens början	51 623	24 203	16 831	42 127
Omräkningsdifferens likvida medel	9	0	19	0
Likvida medel vid periodens slut	40 777	16 831	40 777	16 831

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag

kSEK	kv 4 19/20	kv 4 18/19	Helår 19/20	Helår 18/19
Nettoomsättning	-	1 736	1 671	3 005
Övriga rörelseintäkter	-	149	-	751
Aktiverat arbete för egen räkning	1 634	1 899	7 035	6 464
Förändring av lagervaror under tillverkning	200	-58	972	43
<i>Omsättning</i>	<i>1 834</i>	<i>3 727</i>	<i>9 677</i>	<i>10 263</i>
Handelsvaror	-	-238	-220	-875
Övriga externa kostnader	-6 103	-4 884	-18 991	-12 638
Personalkostnader	-5 286	-4 318	-17 849	-15 736
Avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-710	-711	-2 843	-2 840
Övriga rörelsekostnader	-86	-38	-86	-60
<i>Rörelsens kostnader</i>	<i>-12 185</i>	<i>-10 189</i>	<i>-39 990</i>	<i>-32 149</i>
Rörelseresultat	-10 352	-6 462	-30 312	-21 886
Finansnetto	-422	508	-259	280
Resultat före skatt	-10 773	-5 954	-30 571	-21 606
Inkomstskatt				
Periodens resultat	-10 773	-5 954	-30 571	-21 606
Resultat per aktie				
Resultat per aktie, före och efter utspädning (kronor)	-0,44	-0,33	-1,30	-1,23
Genomsnittligt antal aktier före och efter utspädning	23 573 372	17 573 372	23 573 372	17 573 372
Resultat per aktie, efter utspädning (kronor)	-0,44	-0,33	-1,30	-1,23
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	24 218 372	18 143 372	24 218 372	18 143 372

Totalresultatet överensstämmer med periodens resultat.

Moderbolagets balansräkning i sammandrag

kSEK	2020-04-30	2019-04-30
TILLGÅNGAR		
Immateriella anläggningstillgångar	42 666	37 907
Maskiner och inventarier	1 234	1 801
Finansiella anläggningstillgångar	1 248	285
<i>SUMMA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR</i>	<i>45 148</i>	<i>39 993</i>
Varulager	397	446
Kortfristiga fordringar	1 105	2 022
Kassa och bank	39 642	15 779
<i>SUMMA OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR</i>	<i>41 144</i>	<i>19 979</i>
SUMMA TILLGÅNGAR	86 292	59 972
EGET KAPITAL		
Summa bundet eget kapital	26 741	19 307
Summa fritt eget kapital	51 375	32 699
SUMMA EGET KAPITAL	78 117	52 005
SKULDER		
Summa långfristiga skulder	0	0
Summa kortfristiga skulder	8 176	7 966
<i>SUMMA SKULDER</i>	<i>8 176</i>	<i>7 966</i>
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	86 292	59 972

Styrelsens intygande

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

Uppsala den 5 juni 2020

Styrelsen

Rapporten har inte granskats av bolagets revisor.

Kommande rapporttillfällen

Årsredovisning	vecka 27, 2020
Årsstämma	27 augusti 2020
Delårsrapport 1: maj - juli 2020	27 augusti 2020
Delårsrapport 2: augusti - oktober 2020	3 december 2020
Delårsrapport 3: november - januari 2021	18 mars 2021
Delårsrapport 4: februari – april 2021	17 juni 2020

För ytterligare information, kontakta:

Anders Rylander, VD
Telefon: +46 (0)18-44 44 835
E-post: anders.rylander@biovica.com

Cecilia Driving, EVP CFO/HR/IR
Telefon +46 (0)73 125 92 47
E-post: cecilia.driving@biovica.com

Biovica International AB (publ), 556774-6150
Dag Hammarskjölds väg 54B
752 37 Uppsala
018-44 44 830

Biovica – Behandlingsbeslut med större säkerhet

Biovica utvecklar och kommersialiserar blodbaserade test i syfte att utvärdera effekten av cancerbehandlingar. Genom att mäta en biomarkör som finns i blodet ger Biovicas test DiviTum® ett mått på celltillväxten. Testet har i flertalet kliniska studier framgångsrikt tidigt lyckats besvara om den behandling som satts in är effektiv. Det första applikationsområdet för DiviTum är behandlingseffekt vid spridd bröstcancer. Biovicas vision är att alla cancerpatienter ges en optimal behandling från första dagen. Biovica samarbetar med världsledande cancerinstitut och läkemedelsbolag. DiviTum är CE-märkt och registrerat hos svenska Läkemedelsverket. Biovicas aktie handlas på Nasdaq First North Growth Market (BIOVIC B). FNCA Sweden AB är bolagets Certified Adviser, info@fnca.se, 08-528 00 399. För mer information, besök gärna www.biovica.com.