



Delårsrapport maj-januari 2018/2019

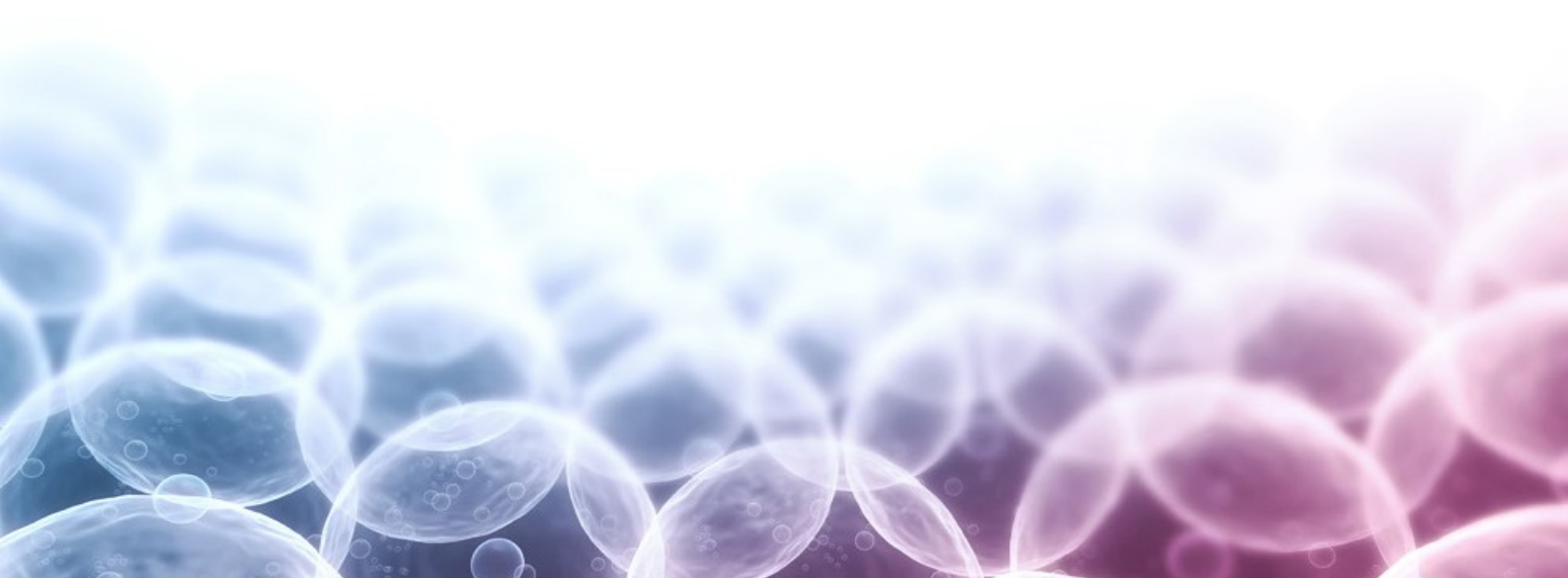
kSEK	kv 3 18/19	kv 3 17/18	maj-jan 18/19	maj-jan 17/18	maj-apr 17/18
Nettoomsättning	288	51	1 269	1 290	2 723
Rörelseresultat	-5 780	-6 016	-15 346	-13 824	-17 956
Periodens resultat	-6 045	-6 020	-15 636	-13 833	-18 010
Resultat per aktie ef utspäd	-0,34	-0,34	-0,87	-0,77	-1,00

Väsentliga händelser under tredje kvartalet

- Abstract presenterades på San Antonio Breast Cancer Symposium
- Etablering av kontor och personal i USA

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- Abstract presenteras på AACR i april
- Listbyte till First North Premier
- Lars Holmqvist ny ordförande
- Två nya kunder, ett läkemedelsbolag och en CRO, och försäljning på 1,5 MSEK



VD har ordet



Fortsatt fokus på kommersialisering av DiviTum®
Biovicas affärsplan syftar till att kommersialisera DiviTum för att bidra till att bröstcancer-patienter får en mer individanpassad behandling med bättre utfall och samhället använder sina resurser på ett kostnadseffektivt sätt. Vi riktar in oss på den amerikanska och europeiska marknaden där marknadspotentialen för Biovica uppskattas till 6 miljarder för DiviTum®.

Vi fortsätter ta viktiga steg mot det målet under tredje kvartalet:

- Framsteg i arbetet med FDA godkännande enligt plan
- Nya och fortsatt positiva studieresultat som är grunden för kommersialisering av DiviTum®
- Stärkt organisation för kommande kommersialisering

Arbetet att nå FDA godkännande framskrider
Biovica har avslutat utvecklingsprojektet av produkten för att möta kraven för FDA-godkännande. Dessa förbättringar håller just nu på att verifieras enligt den specifikation vi kommit överens om med FDA i supplement 1-steget.

Nya och fortsatt positiva studieresultat
Vårt kliniska utvecklingsprogram dokumenterar de värden som DiviTum® kan tillföra patienter och samhälle och är grunden för att framgångsrikt kommersialisera produkten. Studieresultaten är

nödvändig för den regulatoriska processen och för att erhålla reimbursement (kostnadsersättning). Därtill är den mycket viktig för att generera efterfrågan och för att etablera kommersiella partnerskap för försäljning.

Det är därför glädjande att vi i februari 2019 fick studieresultat som visade att DiviTum®, som första blodbaserade biomarkör, kan användas för att utvärdera effekterna på spridd bröstcancer efter behandling med palbociclib (CDK4/6-hämmare). Resultaten kommer att presenteras på den årliga AACR kongressen i april 2019.

Förstärkt organisation inför kommersialisering
Biovica höll extra bolagsstämma den 20 mars 2019 för att välja Lars Holmqvist till ny ordförande. Lars Holmqvist tillför unik erfarenhet inför förestående kommersialisering och ett värdefullt internationellt nätverk som kommer att vara till stor hjälp i den pågående kommersialiseringssprocessen av DiviTum®. Lars ersätter Göran Brorsson som varit en viktig och drivande kraft i Biovicas utveckling.

Biovica har också etablerat ett kontor och personal i Boston, USA. Också det en viktig del i den pågående kommersialiseringssprocessen och ett sätt att komma närmare partners och kunder.

Nya kunder och försäljning på 1,5 MSEK
Den stora potentialen för produkten finns på marknaden för klinisk användning som kräver regulatoriskt godkännande. Utöver det finns det potential för DiviTum® på forskningsmarknaden där testet används i utvecklingen av nya cancerläkemedel. Två nya kunder, läkemedelsbolag och CRO, har tillkommit som med sina första orders. De lägger beställningar på DiviTum-kit på totalt ca 1,5 MSEK. Bakom dessa orders finns två globala läkemedelsbolag som utvecklar nya cancerläkemedel och ser nyttan av DiviTum®.

Framtid
Biovica har en unik produkt som möter ett stort behov i marknaden. Vi följer vår plan för kommersialisering, vi har goda resultat i våra studier med DiviTum® och dialogen med FDA fungerar väl. Sammantaget ser jag positivt på framtiden och att vi närmar oss den dagen då vi kan känna stolthet över att vi bidrar till bästa möjliga behandling från dag ett för världens cancerpatienter, samtidigt som det skapar stort värde för våra aktieägare.

Anders Rylander
Verkställande direktör

Väsentliga händelser under perioden

Abstract presenterats på San Antonio Breast Cancer Symposium

I denna prekliniska studie återupprepas samma mönster vi sett i kliniska studier. Studiedata visar att tymidinkinas kan vara en tidig markör för att reflektera tillväxthämning och respons av palbociclib.

“Denna studie ökar vår förståelse och kunskap om effekterna av palbociclib-behandling på cellulär nivå därtill visar den även att effekten av palbociclib kan mätas med DiviTum® och är direkt relaterad till behandlingseffekt.” säger Dr Luca Malorni, Pratosjukhuset, Italien.

Etablering av kontor och personal i USA

För att vara nära den viktigaste marknaden har Biovica etablerat ett amerikanskt dotterbolag. Under perioden öppnades ett kontor i Boston, Massachusetts och Pontus Nobréus, Business Development Director, är sedan årsskiftet baserad i Boston.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

DiviTum första biomarkör att utvärdera effekten av palbociclib i en klinisk studie som presenteras på AACR i Atlanta

Nya DiviTum® resultat från en klinisk studie genomförd av Dr Luca Malorni, Prato Hospital, Italien, kommer att presenteras vid American Association of Cancer Research (AACR) årliga möte, Atlanta, 29 mars – 3 april 2019. Studien visar att DiviTum® kan utvärdera effekten av Palbociclib-behandling av kvinnor med spridd bröstcancer. Resultaten är unika då det är den första biomarkör som påvisat kliniskt värde för denna typ av riktade behandlingar.

”Denna studie visar att DiviTum® kan användas för att utvärdera effekten av palbociclib vid metastatisk bröstcancer. Resultaten är uppmuntrande när det gäller kliniskt värde. Via ett blodprov kan vi väsentligt förbättra vår förståelse när vi ska använda dessa nya läkemedel och vilka patienter som ska väljas för behandling för ett optimalt resultat för varje patient”, säger Dr Luca Malorni, Pratosjukhuset, Italien.

Listbyte till First North Premier

Biovicas aktie handlas på First North Premier sedan den 4 mars 2019.

Extra bolagsstämma

Ny styrelseordförande

Lars Holmqvist utsågs till ny styrelseordförande. Lars tillför mångårig erfarenhet och djup kunskap om diagnostikbranschen, vilket i kombination med ett starkt internationellt nätverk är värdefullt inför

Biovicas förestående kommersialisering. Lars äger 410 630 B-aktier direkt och via bolag i bolaget och känner bolaget väl som medlem i Biovicas Advisory Board sedan 2018.

Beslut om nytt teckningsoptionsprogram

Ett teckningsoptionsprogram riktat till styrelsen om 175 000 teckningsoptioner beslutades.

Övriga händelser

Biovicas kvalitetsystem är uppdaterat i enlighet med ISO 13485:2016

Implementeringen av ISO 13485:2016 visar att Biovica upprätthåller den kvalitetsstandard som krävs för att sätta DiviTum® på marknaden.

Nya kunder

Två nya kunder har tillkommit som med sina första orders. De lägger beställningar på DiviTum-kit på totalt ca 1,5 MSEK. Bakom dessa orders finns två globala läkemedelsbolag som utvecklar nya cancerläkemedel och ser nyttan av DiviTum®.

Omstämpling av aktier

För fjärde gången kunde A-aktieägare begära omstämpling till B-aktier. Detta inträffade den 31 december och kommer att kunna påkallas varje kvartalsslut framöver till dess att det inte finns A-aktier i bolaget. Omstämplingen har skett av 67 811 aktier.

2018-12-31	A-aktier	B-aktier	Totalt
Före omstämpling	7 695 249	9 878 123	17 573 372
Omstämpling	-67 811	67 811	0
Efter omstämpling	7 627 438	9 945 934	17 573 372

Bolagsöversikt

Biovica är ett bioteknikbolag med laboratorium, produktionsanläggning och huvudkontor i Uppsala. Biovica har utvecklat DiviTum®, ett innovativt blodbaserat biomarkörstest för att mäta celltillväxthastighet hos solida tumörer. Bolaget är i tidig kommersiell fas och det första applikationsområdet för kommersialisering är utvärdering av behandlingseffekt vid spridd bröstcancer.

Visionen är att varje cancerpatient ska ha rätt behandling från dag 1. Detta uppnås genom att DiviTum® används för mer individanpassade cancerbehandlingar. För att få ut produkten för användning på världens cancerkliniker genomförs Biovica samarbeten med flertalet världsledande onkologer och forskargrupper för att påvisa produktens värde vid individanpassade cancerbehandlingar. Resultaten från dessa samarbeten är viktiga för att generera efterfrågan för produkten, tjänas som underlag för

regulatoriskt godkännande och erhålla kostnadsersättning, samt för att etablera kommersiella partnerskap. Hittills har 16 vetenskapliga artiklar och kliniska studier har publicerats, för vilka Biovica erhållit utmärkelser och forskningsanslag, exempelvis Horizon 2020 fas II.

Framstående samarbetspartners

Bolaget samarbetar med ledande partners inom vård och akademi, däribland Karolinska Institutet (Sverige), Pratosjukhuset (Italien), Dana Farber Cancer Institute (Boston), Washington University (St Louis), Baylor College of Medicine (Houston), Mayo Clinic (Minnesota), City of Hope Research & Treatment Center (Los Angeles), Johns Hopkins (Baltimore), The International Breast Cancer Study Group (IBCSG) och Breast International Group (BIG).

Teknologin

DiviTum[®] är ett blodbaserat test som mäter celltillväxthastighet hos solida tumörer. Genom att använda DiviTum[®] kan effekten av behandlingen mätas och individanpassas från dag ett under behandlingen, vilket möjliggör bättre behandlingsutfall för patienten och bättre hälsoekonomi för samhället. DiviTum[®] mäter aktiviteten hos enzymet tyimidinkinas (TK) i serum eller celler. I normala celler är TK-aktiviteten mycket låg men den stiger vid celledelning. Eftersom graden av TK-aktivitet har ett nära samband med celltillväxt, har det i vetenskapliga publikationer visats att TK-aktivitet lämpar sig väl som biomarkör för att utvärdera tumöraggressivitet (Bagegni, 2017 och Bonechi, 2018). Genom mätning av TK-aktiviteten får behandlande läkare användbar information beträffande cancers tillväxttakt och aggressivitet.

Biovica har i studier visat att en bedömning av behandlingens effekt kan göras inom 2-4 veckor, vilket kan jämföras med den genomsnittliga tiden för medicinsk bilddiagnostik på cirka 3-4 månader (Bagegni, 2017 och Bonechi, 2018). DiviTum[®] är kliniskt enkel att använda med ett blodprov. Genom att på ett snabbt och tillförlitligt sätt kunna avgöra om ett läkemedel har effekt kan behandlingen individanpassas och optimeras.

Bröstcancer

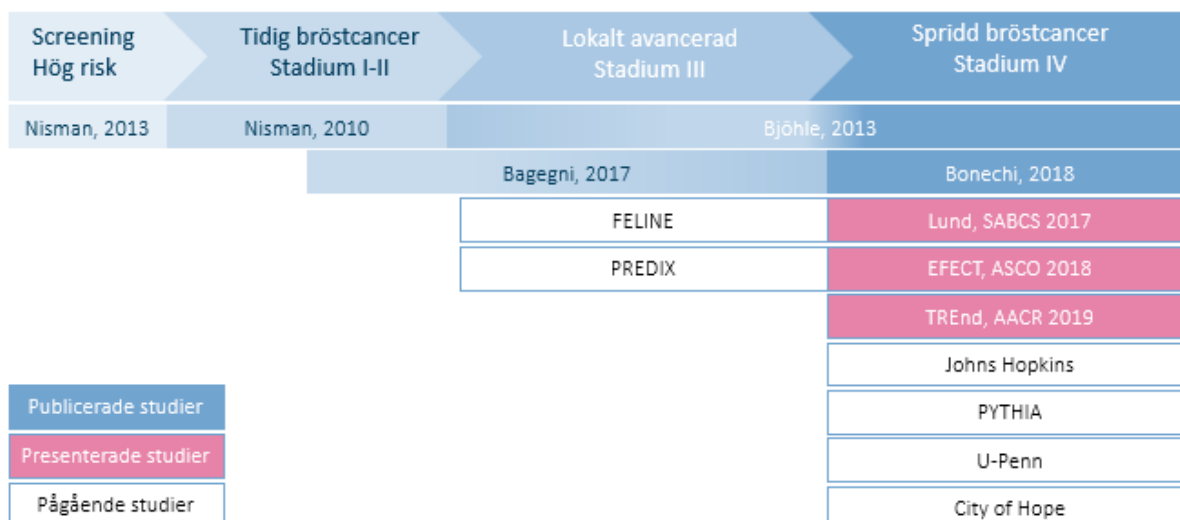
Varje år får cirka 8 000 svenska kvinnor bröstcancer. Omkring 1 av 10 kvinnor kommer att drabbas av bröstcancer och sjukdomen har blivit något vanligare de senaste tjugo åren. Fyra av fem som får diagnosen är äldre än 50 år. Cancer delas in i olika stadier från tidig/lokal cancer till återfall/spridd cancer. Vid tidig upptäckt av bröstcancer är prognosen god, fyra av fem är fortsatt i livet fem år efter diagnosen. I EU och USA lever omkring 450 000 kvinnor med spridd bröstcancer. På senare tid har forskningen kring de som får återfall/spridd bröstcancer gått framåt. De som drabbas av spridd bröstcancer kan erbjudas många olika, nya behandlingar som kan skjuta på sjukdomsförloppet och minska tumörerna. Behandlingarna hjälper dock inte alla så det är viktigt att det finns bra verktyg för att selektera rätt behandling till rätt patient och snabbt utvärdera om vald behandling har effekt. Idag sker grundläggande utvärdering med bilddiagnostik efter 3-4 månader för att analysera volymförändringar. DiviTum[®] är utvecklad för att genom analys av ett blodprov snabbt, inom 2-4 veckor, ge information om behandlingseffekt och kan bidra till ökad kunskap om att patienten står på rätt behandling och annars snabbare kan byta till en effektivare behandling.

Marknadspotentialen för DiviTum[®] i USA och EU vid spridd bröstcancer uppskattas till ca 6 miljarder SEK.

Patent

Biovica äger två patentfamiljer. Patentskyddet avseende den ELISA-plattformsbaserade teknologin löper till 2026. Skyddet för realtidsanalys av TK-aktivitet sträcker sig till 2031. Tekniken adderades till Biovicas produktportfölj i samband med förvärvet av företaget cSens under 2016. I samband med förvärvet utökades Biovicas patentportfölj dels i omfattning och dels i total löptid med 5 år på Biovicas huvudmarknader.

Översikt över avslutade och pågående studier på bröstcancer



Pågående studier

DiviTum[®] dokumenteras idag i flera internationella och nationella studier inom spridd bröstcancer vilket är Biovicas första kommersiella applikation. Biovica har 9 pågående kliniska bröstcancerstudier. Utöver spridd bröstcancer har Biovica även en pågående studie på lung- och GI-cancer.

På SABCS 2017 presenterades en studie av Lunds Universitet på 142 patienter med spridd bröstcancer för att mäta behandlingseffekt för tre typer av standardbehandlingar.

På ASCO 2018 presenterades en studie vid Pratosjukhuset på 244 patienter med spridd bröstcancer från EFFECT-studien. DiviTum[®] kunde avgöra behandlingseffekt för endokrinbehandling både före och under behandling.

På AACR 2019 kommer resultat med DiviTum[®] från TREnd-studien presenteras. Studien visar att DiviTum[®] kan utvärdera effekten av Palbociclib-behandling på 45 patienter med spridd bröstcancer.

Tillsammans med Johns Hopkins gör Biovica en studie på 100 patienter för att mäta resistensutveckling av läkemedel.

PYTHIA är en studie som genomförs med BIG och IBCSG på 120 stadium IV patienter för att mäta behandlingseffekt av riktad behandling.

Tillsammans med University of Pennsylvania genomförs en pilotstudie på 28 stadium IV patienter för att mäta effekt av kombinationsbehandling med kemo och riktad behandling.

FELINE är en studie som genomförs med The University of Kansas på 120 stadium-III-patienter för att mäta effekt av riktad behandling och korrelation med andra biomarkörer.

Tillsammans med City of Hope genomförs en pilotstudie på 18 patienter för att mäta effekt av två nya cancerläkemedel.

PREDIX är en studie som genomförs med Karolinska Institutet på 200 stadium III patienter för att mäta effekt och överlevnad av riktad behandling.

Sammanfattning publicerade studier på bröstcancer

Hittills har fem studier publicerats i vetenskapliga tidskrifter där DiviTum använts för utvärdering av bröstcancerbehandling.

DiviTum[®] förutspår och ger svar på effekt av endokrin behandling för spridd bröstcancer. (Bonechi, 2018, ASCO 2018 Poster 12031)

Effekten av CDK4/6-hämmarbehandling reflekteras av förändringar i TK aktivitet för stadie II/III patienter med bröstcancer. (Bagegni, 2017)

DiviTum[®] förutspår PFS (progressionsfri överlevnad) och OS (total överlevnad) för patienter med spridd bröstcancer. (Bjöhle, 2013)

DiviTum[®] kan förutspå risk för återfall inom fem år efter kirurgi hos patienter med bröstcancer. (Nisman, 2010)

DiviTum[®] förutspår risk för att utveckla bröstcancer vid BRCA1/2-mutation. (Nisman, 2013)

Ordlista och förklaringar

PFS progressionsfri överlevnad – den tid under och efter behandling som sjukdomen inte förvärras

OS total överlevnad

SABCS San Antonio Breast Cancer Symposium, arrangeras i december varje år och är världens största bröstcancerkonferens

AACR American Association for Cancer Research – världens största konferens fokuserad på cancerforskning, hålls varje år i april

ASCO American Society of Clinical Oncology – världens största cancerkongress med kliniskt fokus, arrangeras varje år i juni

Vetenskapliga artiklar

Bröstcancer

Bonechi M et al. Plasma thymidine kinase-I activity predicts outcome in patients with hormone receptor positive and HER2 negative metastatic breast cancer treated with endocrine therapy. *Oncotarget* 2018; Mar; 9 (23): 16389-16399.

Bagegni N, et al. Serum thymidine kinase I activity as a pharmacodynamic marker of cyclin-dependent kinase 4/6 inhibition in patients with early-stage breast cancer receiving neoadjuvant palbociclib. *Breast Cancer Res and Treat.* 2017; Nov 21;19(1):123.

Bjöhle J, et al. Serum thymidine kinase activity compared with CA 15-3 in locally advanced and metastatic breast cancer within a randomized trial. *Breast Cancer Res and Treat* 2013; 139(3):751-8.

Nisman B, et al. Increased proliferative background in healthy women with BRCA1/2 haploinsufficiency is associated with high risk for breast cancer. *Cancer Epidemiol Biomarkers Prev.* 2013; Nov; 22(11):2110-5.

Nisman B, et al. Serum thymidine kinase I activity in breast cancer. *Cancer Biomark.* 2010; 7(2):65-72.

Lungcancer

Nisman B, et al. Serum Thymidine Kinase I Activity in the Prognosis and Monitoring of Chemotherapy in Lung Cancer Patients. *J Thorac Oncol* 2014; Oct; 9(10):1568-1572.

Korkmaz T, et al. Serum thymidine kinase I levels correlates with FDG uptake and prognosis in

patients with non small cell lung cancer. *Biomarkers* 2013; Feb;18(1):88-94.

Pancreascancer (Bukspottkörtelcancer)

Felix K, et al. Preoperative Serum Thymidine Kinase Activity as Novel Monitoring, Prognostic, and Predictive Biomarker in Pancreatic Cancer. *Pancreas.* 2017; Nov 16.

Bröst- och kolorektalcancer

Bolayirli M, et al. Serum thymidine kinase I activity in solid tumor (breast and colorectal cancer) patients treated with adjuvant chemotherapy. *J Clin Lab Anal.* 2013; May;27(3):220-6.

Njurcancer

Nisman B, et al. Serum Thymidine Kinase I Activity Following Nephrectomy for Renal Cell Carcinoma and Radiofrequency Ablation of Metastases to Lung and Liver. *Anticancer Res.* 2016; Apr;36(4):1791-7.

Nisman B, et al. Circulating Tumor M2 pyruvate kinase and thymidine kinase I are potential predictors for disease recurrence in renal cell carcinoma after nephrectomy. *Urology*; 76 (2), 513. e1-e6, 2010.

Blodcancer

Stelmach P, et al. Prognostic value of thymidine kinase activity in patients with chronic lymphocytic leukemia. *Postepy Hig Med Dosw.* 2016; 70(0):1321-1330.

Bacovsky J, et al. Analysis of thymidine kinase serum levels by novel method DiviTum™ in multiple myeloma and monoclonal gammopathy of undetermined significance – comparison with imaging methods 99mTc-MIBI scintigraphy and 18F-FDG PET/CT. *Biomed Pap Med Fac Univ Palacky Olomouc Czech Repub.* 2015; Mar;159(1):135-8.

Procházka V, et al. High baseline serum thymidine kinase I level predicts unfavorable outcome in patients with follicular lymphoma. *Leuk Lymphoma* 2012; Jul;53(7):1306-10.

Rivkina A, et al. Identifying the stage of new CLL patients using TK, ZAP-70, CD38 levels. *Exp. Oncology* 2011; 33(2), 99-103.

Metod

Nisman B, et al. Comparison of diagnostic and prognostic performance of two assays measuring thymidine kinase I activity in serum of breast cancer patients. *Clin Chem Lab Med.* 2013; 51(2):439-47.

Finansiella kommentarer för koncernen

Tredje kvartalet - Omsättning och resultat

Nettoomsättningen uppgick under perioden till 288 (51) kSEK.

Aktiverat arbete för egen räkning uppgår till 1 713 (1 784) kSEK. De aktiverade kostnaderna avser kostnader nedlagda i vidareutvecklingsarbetet av DiviTum® för att mäta tymidinkinas (TK).

Rörelsekostnaderna uppgår till -8 275 (-8 050) kSEK.

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -5 780 (-6 016) kSEK.

Finansnettot uppgick till -265 (-3) kSEK. Resultatet efter finansiella poster uppgick till -6 045 (-6 020) kSEK. Periodens resultat uppgick till -6 045 (6 020) kSEK.

Antalet anställda den 31 januari var 17 (14) varav 9 (8) kvinnor.

Nio månader - Omsättning och resultat

Nettoomsättningen uppgick under perioden till 1 269 (1 290) kSEK, vilket är i nivå med föregående år.

Aktiverat arbete för egen räkning uppgår till 4 565 (4 949) kSEK. De aktiverade kostnaderna avser kostnader nedlagda i vidareutvecklingsarbetet av DiviTum® för att mäta tymidinkinas (TK).

Rörelsekostnaderna uppgår till -21 946 (-20 489) kSEK.

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -15 346 (-13 824) kSEK.

Finansnettot uppgick till -291 (-9) kSEK. Resultatet efter finansiella poster uppgick till -15 636 (-13 833) kSEK. Periodens resultat uppgick till -9 592 (7 814) kSEK.

Antalet anställda den 31 januari var 17 (14) varav 9 (8) kvinnor.

Finansiell ställning, kassaflöde och investeringar

Utgående likvida medel uppgår den 31 januari 2019 till 24 203 (55 099) kSEK, vilket med förväntad intjäningsförmåga och kostnadsnivå bedöms räcka de närmaste tolv månaderna.

Årets balanserade utgifter för utvecklingsarbeten om totalt 4 565 (4 949) kSEK.

Investeringar i materiella anläggningstillgångar i form av inventarier uppgick under året till 347 (1 473) kSEK.

Teckningsoptioner

Biovica har fyra optionsprogram. I programmet som beslutades den 27 januari 2014 (TO1) är teckningsoptionerna riktade till styrelsen. Optionsprogrammet omfattar 13 000 teckningsoptioner (som efter beslut om uppdelning av aktier (s.k. split) 1:15 medför att varje innehavare av teckningsoption har rätt att teckna 15 nya B-aktier) till en teckningskurs om ca 16,7 SEK per aktie under perioden 7 juli 2014 – 30 juni 2019. För varje teckningsoption erlades ett belopp om 0,68 SEK. Vid full nyteckning med stöd av de utgivna teckningsoptionerna kan Biovicas aktiekapital öka med högst cirka 13 650 SEK och antalet aktier med högst 195 000 aktier.

I optionsprogrammet som beslutades av extra bolagsstämman den 24 januari 2017 (TO2) överläts samtliga teckningsoptionerna till personalen i Biovica för 0,54 kr efter värdering till marknadsvärde enligt Black & Scholes värderingsmodell. Varje teckningsoption ger rätt att teckna en ny B-aktie till en teckningskurs om 25 SEK per aktie under tidsperioden 29 mars 2017 till och med 30 mars 2020. Vid full nyteckning med stöd av de utgivna teckningsoptionerna kan Biovicas aktiekapital öka med högst cirka 13 333,33 SEK och antalet aktier med högst 200 000.

På årsstämman den 30 augusti 2018 beslutades om ytterligare ett optionsprogram till personalen (TO3). Teckningsoptionerna har värderats till 0,44 kr. Varje teckningsoption ger rätt att teckna en ny B-aktie till en teckningskurs om 21,9 kr under tidsperioden 30 augusti 2020 till 25 augusti 2021. Vid full nyteckning med stöd av de utgivna teckningsoptionerna kan Biovicas aktiekapital öka med högst cirka 13 333,33 SEK och antalet aktier med högst 200 000.

På den extra bolagsstämman den 20 mars 2019 beslutades om ett optionsprogram till styrelsen (TO4). Teckningsoptionerna kommer värderas enligt Black & Scholes värderingsmodell. Varje teckningsoption ger rätt att teckna en ny B-aktie till en teckningskurs om teckningskurs motsvarande 200 procent av den volymviktade genomsnittskursen för B-aktien på Nasdaq First North de tio (10) handelsdagarna närmast före

extra bolagsstämman den 20 mars 2019 under tidsperioden 25 augusti 2022 till och med den 25 augusti 2023. Vid full nyteckning med stöd av de utgivna teckningsoptionerna kan Biovicas aktiekapital öka med högst cirka 11 666,67 SEK och antalet aktier med högst 175 000.

Närståendetransaktioner

Under året har företag företrädna av närstående till huvudägaren och styrelseledamoten Anders Rylander hyrt ut kontorslokaler till moderbolaget. Totala arvode för hyra har utgått med 92 kSEK. Prissättning har skett med armlängdsprincipen.

Principer för delårsrapportens upprättande

Redovisningsprinciper

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

2017/2018. Denna delårsrapport har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering.

IFRS 15

IFRS 15 tillämpas från den 1 maj 2018. Detta kommer inte få någon påverkan på redovisningen. Redovisade intäkter i rapporten härrör från varuförsäljning och redovisas som varor överförda vid en viss tidpunkt. Enbart en produkt har sålts under perioden. Nästintill all försäljning har gått till den amerikanska marknaden.

Säsongsvariationer

Inga säsongsvariationer förekommer i försäljningen.

IFRS 9

Koncernen har inte identifierat någon påverkan på klassificeringen och värdering av koncernens finansiella tillgångar och skulder. IFRS 9 tillämpas från den 1 maj 2018.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Ett antal risker och osäkerhetsfaktorer är förknippade med bolagets verksamhet. För en utförligare beskrivning av riskerna se årsredovisningen för 2017/2018. Jämfört med årsredovisningen bedöms riskerna vara oförändrade.

Nyckeltal för koncernen

kSEK	kv 3	kv 3	maj-jan	maj-jan	helår	helår	helår
	18/19	17/18	18/19	17/18	17/18	16/17	15/16
Nettoomsättning	288	51	1 269	1 290	2 723	632	2 432
Rörelseresultat	-5 780	-6 016	-15 346	-13 824	-17 956	-14 690	-4 617
Periodens resultat	-6 045	-6 020	-15 636	-13 833	-18 010	-14 715	-5 049
Aktiverade FoU-kostnader	1 713	1 784	4 565	4 949	6 596	5 075	4 700
Aktiverade FoU-kostn i % av rörelsekostn	-21	-22	-21	-24	-26	-27	-37
Resultat per aktie före	-0,34	-0,34	-0,89	-0,79	-1,02	-0,84	-0,54
Resultat per aktie efter utspädning	-0,34	-0,34	-0,87	-0,77	-1,00	-0,82	-0,53
Likvida medel vid periodens slut	24 203	55 099	24 203	55 099	42 127	65 469	928
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-5 227	-4 910	-13 025	-11 374	-14 882	-10 746	-9 385
Periodens kassaflöde	-7 065	-7 743	-17 924	-18 112	-23 342	64 541	-179
Eget kapital	58 018	83 850	58 018	83 850	73 713	91 664	24 881
Eget kapital per aktie	3,30	4,77	3,30	4,77	4,19	5,22	44,51
Soliditet (%)	89	94	89	94	91	94	88
Genomsnittligt antal anställda	17	14	17	14	14	8	5

Samma definitioner tillämpas som i senast avgivna årsredovisning 2017/2018.

Finansiell information

Koncernresultaträkning och rapport över totalresultatet i sammandrag

kSEK	kv 3 18/19	kv 3 17/18	maj-jan 18/19	maj-okt 17/18	maj-apr 17/18
Nettoomsättning	288	51	1 269	1 290	2 723
Övriga intäkter	320	129	666	323	494
Aktiverat arbete för egen räkning	1 713	1 784	4 565	4 949	6 596
Förändr av lagervaror under tillverkn	174	69	101	103	132
	2 495	2 034	6 600	6 665	9 945
Materialkostnader	-122	-265	-637	-722	-1 148
Övriga externa kostnader	-3 247	-2 709	-7 484	-7 023	-9 503
Personalkostnader	-4 051	-4 327	-11 554	-10 689	-14 495
Avskrivningar	-834	-749	-2 249	-2 055	-2 738
Övriga kostnader	-20	-	-22	-	-17
Rörelseresultat	-5 780	-6 016	-15 346	-13 824	-17 956
Övr ränteint och likn resultatposter	0	0	0	0	0
Räntekostnader och liknande poster	-265	-3	-291	-9	-54
Resultat efter finansiella poster	-6 045	-6 020	-15 636	-13 833	-18 010
Skattekostnad	-	-	-	-	-
Årets resultat	-6 045	-6 020	-15 636	-13 833	-18 010
Koncernens rapport över totalresultatet					
Årets resultat	-6 045	-6 020	-15 636	-13 833	-18 010
<i>Poster som senare kan komma att omklassificeras till resultaträkningen</i>					
Årets övriga totalresultat	-	-	-	-	-
Årets summa totalresultat	-6 045	-6 020	-15 636	-13 833	-18 010
Resultat per aktie					
Resultat per aktie, före utspäd (kr)	-0,34	-0,34	-0,89	-0,79	-1,02
Genomsnittligt antal aktier före utspäd	17 573 370	17 573 371	17 573 372	17 573 373	17 573 372
Resultat per aktie, efter utspäd (kr)	-0,34	-0,34	-0,87	-0,77	-1,00
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	17 968 332	17 968 332	17 968 332	17 968 332	17 968 332

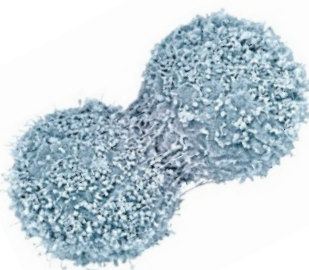
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag

kSEK	2019-01-31	2018-01-31	2018-04-30
TILLGÅNGAR			
Immateriella anläggningstillgångar	36 577	31 425	33 778
Materiella anläggningstillgångar	2 542	1 711	2 616
Finansiella anläggningstillgångar	-13	-18	0
Summa anläggningstillgångar	39 106	33 118	36 394
Varulager	519	341	403
Kundfordringar	303	0	1 068
Kortfristiga fordringar	923	697	779
Kassa och bank	24 203	55 099	42 127
Summa omsättningstillgångar	25 949	56 138	44 377
SUMMA TILLGÅNGAR	65 055	89 257	80 771
EGET KAPITAL			
Aktiekapital	1 172	1 172	1 172
Övrigt tillskjutet kapital	133 776	133 776	133 776
Balanserat resultat inklusive årets resultat	-76 930	-51 098	-61 235
Summa eget kapital	58 018	83 850	73 713
Övriga långfristiga skulder	571	468	387
Kortfristiga skulder	6 466	4 939	6 672
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	65 055	89 257	80 771



Koncernens rapport över förändringar i eget kapital i sammandrag

kSEK	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat	Årets resultat	Summa eget kapital
IB per 1 maj 2017	1 172	133 776	-28 569	-14 715	91 664
Disposition enligt beslut av årets stämma			-14 715	14 715	–
Justering			59		59
Årets resultat				-18 010	-18 010
IB per 1 maj 2018	1 172	133 776	-43 225	-18 010	73 713
Disposition enligt beslut av årets stämma					–
Justering			-59		-59
Årets resultat				-15 636	-15 636
UB per 31 januari 2019	1 172	133 776	-61 294	-15 636	58 018



Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag

kSEK	kv 3 18/19	kv 3 17/18	maj-okt 18/19	maj-okt 17/18	maj-apr 17/18
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar i rörelsekapital	-5 329	-5 487	-13 267	-11 483	-15 009
Förändringar i rörelsekapital	102	577	242	109	127
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-5 227	-4 910	-13 025	-11 374	-14 882
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-1 838	-2 833	-4 899	-6 738	-8 459
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	0	0	0	0
Periodens kassaflöde	-7 065	-7 743	-17 924	-18 112	-23 342
Likvida medel vid periodens början	31 268	60 954	42 127	65 469	65 469
Likvida medel vid periodens slut	24 203	53 212	24 203	47 357	42 127

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag

kSEK	kv 3 18/19	kv 3 18/17	maj-okt 18/19	maj-okt 18/17	Helår 17/18
Nettoomsättning	288	51	1 269	1 290	2 723
Förändring av lagervaror under tillverkning	675	69	602	103	132
Aktiverat arbete för egen räkning	1 713	1 784	4 565	4 949	6 596
Övriga rörelseintäkter	-245	129	101	323	494
Omsättning	2 431	2 034	6 536	6 665	9 945
Handelsvaror	-122	-265	-637	-722	-1 148
Övriga externa kostnader	-3 517	-2 703	-7 754	-7 056	-9 595
Personalkostnader	-3 916	-4 327	-11 418	-10 689	-14 495
Avskrivningar	-714	-1 264	-2 128	-2 464	-2 584
Övriga rörelsekostnader	-20	0	-22	0	-17
Rörelsenskostnader	-8 289	-8 559	-21 960	-20 931	-27 839
Rörelseresultat	-5 858	-6 525	-15 424	-14 266	-17 894
Finansnetto	-202	0	-228	0	-42
Resultat efter finansiella poster	-6 060	-6 525	-15 652	-14 266	-17 935
Inkomstskatt	0	0	0	0	0
Periodens resultat	-6 060	-6 525	-15 652	-14 266	-17 935
Resultat per aktie					
Resultat per aktie, före utspädning (kronor)	-0,34	-0,37	-0,89	-0,81	-1,02
Genomsnittligt antal aktier före utspädning	17 573 372	17 573 372	17 573 372	17 573 372	17 573 372
Resultat per aktie, efter utspädning (kronor)	-0,34	-0,36	-0,87	-0,79	-1,00
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	17 968 372	17 968 372	17 968 372	17 968 372	17 968 372

Totalresultatet överensstämmer med periodens resultat.

Moderbolagets balansräkning i sammandrag

kSEK	2019-01-31	2019-01-31	2018-04-30
TILLGÅNGAR			
Immateriella anläggningstillgångar	36 577	32 054	33 719
Maskiner och inventarier	1 906	2 239	2 191
Finansiella anläggningstillgångar	160	154	147
SUMMA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR	38 643	34 446	36 057
Varulager	519	410	403
Kortfristiga fordringar	2 148	1 062	1 847
Kassa och bank	23 421	47 299	42 069
SUMMA OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR	26 088	48 771	44 319
SUMMA TILLGÅNGAR	64 731	83 217	80 376
EGET KAPITAL			
SUMMA EGET KAPITAL	57 959	77 280	73 611
SKULDER			
Summa långfristiga skulder	100	100	109
Summa kortfristiga skulder	6 672	5 836	6 655
SUMMA SKULDER	6 772	5 936	6 764
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	64 731	83 217	80 376

Uppsala den 21 mars 2019

Styrelsen

Rapporten har inte granskats av bolagets revisor.

Kommande rapporttillfällen

Delårsrapport 3: november - januari 2019	21 mars 2019
Delårsrapport 4: februari – april 2019	14 juni 2019
Årsstämma	29 augusti 2019
Delårsrapport 1: maj-juli 2019	29 augusti 2019
Delårsrapport 2: augusti-oktober 2019	5 december 2019
Delårsrapport 3: november - januari 2020	12 mars 2020
Delårsrapport 4: februari – april 2020	12 juni 2020

Telefonkonferens/Audiocast 21 mars kl. 9.00 på engelska.

<https://financialhearings.com/event/11802>

SE: +46856642705 DK: +4578150107 UK: +443333009266 US: +18446251570

För ytterligare information, kontakta:

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

Cecilia Driving, CFO
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

Om Biovica

Biovica utvecklar och kommersialiserar blodbaserade biomarkörer i syfte att utvärdera effekten av cancerbehandlingar. Biovicas DiviTum® teknologi mäter celltillväxthastighet och har i kliniska studier framgångsrikt visat på att tidigt kunna ge svar på om behandlingen är effektiv. Biovicas vision är att möjliggöra bästa möjliga behandling för cancerpatienter från första behandlingsdagen. Biovica samarbetar med världsledande cancerinstitut samt med läkemedelsföretag som utvecklar nästa generations cancerterapi. Biovica är ISO 13485 certifierat. DiviTum® är CE-märkt och registrerat hos Svenska Läkemedelsverket. Biovicas B-aktie är noterad på Nasdaq First North. Utsedd Certified Adviser är FNCA Sweden AB.

För mer information se företagets hemsida: www.biovica.com