

DELÅRSRAPPORT

1 januari – 30 juni 2011

Hansa Medical är ett biotekniskt utvecklingsbolag fokuserat på inflammatoriska sjukdomar. Bolaget utvecklar innovativa biologiska läkemedel och diagnostikmetoder i partnerskap med större marknadsetablerade bolag och i egen regi. Idag drivs primärt tre utvecklingsprojekt: IdeS, anti-alpha-11 och HMD-301. Nya forskningsprojekt och produktkandidater genererade genom samarbeten med medicinsk universitetsforskning utvärderas kontinuerligt. Hansa Medical är marknadsnoterat på First North, en del av NASDAQ OMX, och Remium AB är bolagets Certified Adviser.

FINANSIELL INFORMATION

- Nettoomsättning för koncernen uppgick till 0,4 (0,3) MSEK
- Koncernens resultat uppgick till -10,5 (-8,6) MSEK
- Rörelseresultatet för koncernen uppgick till -10,4 (-7,5) MSEK
- Resultat per aktie uppgick till -1,28 (-1,11) SEK

PERIODEN I KORTHET

- Hansa Medicals samarbetspartner Axis-Shield ingår optionsavtal med Bio-Rad Laboratories för kommersialisering av Heparin Binding Protein (HMD-301)
- Klinisk multicenterstudie med HBP-assay för diagnos av svår sepsis påbörjad
- Publicerade kliniska forskningsresultat visar att HBP även är en god biomarkör för diagnos av bakteriell meningit
- Företrädesemission om 29 miljoner kronor övertecknad
- Utvecklingen inom projekt IdeS enligt plan
- Utvecklingen inom projekt anti-alpha-11 enligt plan

VDs KOMMENTAR

Vi bedriver utveckling av tre lovande produktkandidater: IdeS för behandling i samband med organtransplantation och akutbehandling av autoimmuna sjukdomar, anti-alpha-11 för mer effektiv behandling av ledgångsreumatism samt diagnostikmetoden HMD-301 för prevention och diagnostisering av svår sepsis vid akutkliniker världen över. Detta är djärva och innovativa projekt och vi har under första halvåret 2011 gjort framsteg inom samtliga tre projekt. Det mest påfallande framsteget är initierandet av den pivotala studien för HMD-301 under vår samarbetspartner Axis-Shields ledning. Denna omfattande kliniska multicenterstudie avser att bekräfta vår första studie som genomfördes i Lund, samt utgöra grund för registrering. Om allt faller väl ut kan en första version av denna diagnostikmetod vara på marknaden i början på 2012. Vi har under första halvåret även genomfört ytterligare processutveckling för att möjliggöra produktion av en första klinisk batch av läkemedelskandidaten IdeS. Vi avser att producera en första klinisk batch IdeS under andra halvåret 2011. Hansa Medicals samarbete med Alere Inc. inom projekt anti-alpha-11 fungerar mycket väl och ett antal lovande antikroppar har identifierats genom det gemensamma utvecklingsarbetet. Kontinuerlig utvärdering och vidareutveckling av dessa antikroppar har fortskridit under 2011. Vår företrädesemission om 29 miljoner kronor tecknades till 116%. Detta innebär att vi nu kan fortsätta arbetet mot de väsentliga utvecklingsmål som ligger relativt nära i tid:

- Toxicitets- och säkerhetsstudie för IdeS under 2011
- Produktion av klinisk batch av IdeS under 2011
- Starta upp och genomföra fas I-studier med IdeS under 2012
- Ansöka om och få beviljat särlläkemedelsstatus (eng. orphan drug designation) för IdeS under 2011 vid European Medicines Agency
- Identifiera en tidig anti-alpha-11-läkemedelskandidat under 2012
- Ytterligare stärka den prekliniska dokumentationen gällande alpha-11 som nytt lovande läkemedelsmål (eng. drug target) för behandling av ledgångsreumatism under 2011 och 2012
- Genomföra klinisk registreringsgrundande multicenterstudie i Sverige och USA med Axis- Shield avseende HBP-assay under 2011
- Tillsammans med Axis-Shield, lansera en CE- märkt första version av HBP-assay under 2012
- Ingå ytterligare licensavtal med marknadsetablerade diagnostikbolag gällande HBP-assay under 2011 och 2012

Vårt övergripande mål är att så snart som möjligt göra Hansa Medical till ett lönsamt kassaflödespositivt läkemedelsföretag. Vi utvärderar fortlöpande strategiska förvärv som ett medel att nå detta mål snabbare.

Emanuel Björne, VD Hansa Medical AB (publ)

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER PERIODEN

Hansa Medicals samarbetspartner Axis-Shield ingår optionsavtal med Bio-Rad Laboratories för kommersialisering av Heparin Binding Protein (HMD-301)

Axis-Shield plc (LSE:ASD) ingick i januari ett optionsavtal med Bio-Rad Laboratories (NYSE:BIO) för kommersialisering av Heparin Binding Protein (HBP) som biomarkör för svår sepsis. Bio-Rad är en multinationell producent och distributör av forskningsverktyg inom life science samt klinisk diagnostik. Optionsavtalet innebär en världsomspännande rätt för Bio-Rad att utveckla HBP som biomarkör för analys med Bio-Rads laboratorieinstrument. De finansiella villkoren i avtalet har inte offentliggjorts. Optionsavtalet mellan Axis-Shield och Bio-Rad bekräftar potentialen i Hansa Medicals innovation samt stärker möjligheterna

att nå den globala marknaden. Genom samarbetsavtalet med Axis-Shield har Hansa Medical rätt till royaltybetalningar från licensbetalningar och försäljning av HBP-assays.

Klinisk multicenterstudie med HBP-assay för diagnos av svår sepsis påbörjad

I mars 2011 påbörjade Hansa Medical och Axis-Shield en omfattande klinisk multicenterstudie för den HBP-assay som är under utveckling för diagnos av svår sepsis. Sedan avtalet inleddes 2009 har Axis-Shield med framgång vidareutvecklat analysmetoden vilken nu används i en omfattande klinisk multicenterstudie vid akutkliniker i Sverige och USA. Initieringen av denna omfattande studie har varit ett viktigt delmål och rekryteringen av den första patienten till denna studie är en väsentlig milstolpe för projektet.

Publicerade kliniska forskningsresultat visar att HBP även är en god biomarkör för diagnos av bakteriell meningit

Hansa Medicals kliniska samarbetspartners publicerade resultat från en klinisk studie som visar att diagnostikmetoden HMD-301 kan diagnostisera bakteriell meningit med mycket hög precision. Resultaten från studien publicerades i aprilnumret av den vetenskapliga tidskriften *Critical Care Medicine*, Vol. 39; 4: 812-817. Den kliniska studien genomfördes vid Infektionskliniken på Universitetssjukhuset i Lund och involverade 174 patienter med misstänkt infektion i centrala nervsystemet. Av dessa 174 patienter utvecklade 41 patienter bakteriell meningit. Genom att kvantifiera nivån HBP i cerebrospinalvätskan kunde dessa patienter urskiljas med en sensitivitet på 100 % och en specificitet på 99,2 %. I studien undersöktes även de laboratorietest som idag används för diagnos av bakteriell meningit: laktat, glukos, total proteinnivå samt cellräkning av cerebrospinalvätska. Kvantifieringen av HBP var det bästa parametern med avseende på både sensitivitet och specificitet, för diagnostisering av patienter med bakteriell meningit.

Bakteriell meningit, även kallat bakteriell hjärnhinneinflammation, innebär att hjärnhinnan infekteras av bakterier, oftast pneumokocker och meningokocker. Detta är ett allvarligt medicinsk tillstånd som kräver omedelbar diagnostisering och behandling. Bakteriell meningit drabbar 1-2 individer per 100 000 invånare i västvärlden per år, och dödligheten uppskattas till cirka 34 % trots behandling med antibiotika. Viral meningit är hjärnhinneinflammation orsakad av virus. Viral meningit ger snarlika kliniska symtom som bakteriell meningit men kräver andra behandlingsmetoder. Det diagnostiska värdet i HBP-kvantifiering ligger både i att diagnostisera bakteriell meningit och att särskilja bakteriell och viral meningit. Viral meningit leder inte till förhöjda nivåer HBP. Incidensen för viral meningit bedöms till 5-15 fall per år och 100 000 invånare. Denna statistik innebär att incidensen för bakteriell och viral meningit kan uppskattas till totalt 60 000 - 160 000 fall per år i USA, Europa och Japan. Antalet patienter vid akutkliniker, infektionskliniker och neurologikliniker som är aktuella för diagnostisering är betydligt fler än antalet insjuknade. Dessutom kan HBP-kvantifiering komma att bli en metod för mätning av behandlingseffekt vid bakteriell meningit. Hansa Medical bedömer analysbehovet för diagnos av bakteriell meningit till 500 000 per år.

Företrädesemission om 29 miljoner kronor övertecknad

Den 12 maj 2011 beslutade Hansa Medicals bolagsstämma att emittera högst 5 794 776 nya aktier till en kurs om 5 kronor. Nyemissionen riktades till befintliga aktieägare där fyra befintliga aktier gav rätt till teckning av tre nya aktier. Nyemissionen garanterades av Farstorp Invest AB och teckningsperioden löpte från 26 maj – 14 juni 2011. Företrädesemission tecknades till 116 % och genom emissionen tillfördes Hansa Medical 29 miljoner kronor före emissionskostnader. Emissionen omfattar totalt 5 794 776 aktier och av dessa har 5 074 287 tecknats med stöd av företrädesrätt, motsvarande 88 %. Utöver teckningen med företrädesrätt anmäldes intresse för teckning utan företräde gällande 1 647 396 aktier, motsvarande 28 % av emissionen. Efter företrädesemissionen uppgår aktiekapitalet till 67 605 720 kronor och antalet aktier till 13 521 144.

Motivet till nyemissionen är att nå kritiska och värdemässigt mycket spännande utvecklingsmilstolpar i bolagets tre primära projekt: Att inleda kliniska studier med läkemedelskandidaten IdeS, att nå registrering och lansering med diagnostikmetoden HMD-301, samt att identifiera en anti-alpha-11 läkemedelskandidat

lämpad för klinisk utveckling. Vidare är avsikten att eventuellt lyfta upp ytterligare en ny och innovativ forskningsupptäckt till utveckling.

P.O. Wallström ny styrelseledamot

Vid Hansa Medicals årsstämma den 12:e maj 2011 omvaldes Bo Håkansson som styrelseordförande och Per Belfrage, Stina Gestrelus samt Paula Zeilon omvaldes som styrelseledamöter. Per Olof Wallström nyvaldes som styrelseledamot. Per Olof Wallström har lång erfarenhet från internationell läkemedelsindustri och bioteknik. Wallström har haft ledande befattningar inom Merck, Astra, Pharmacia och Bristol-Myers Squibb samt varit verkställande direktör för Q-Med AB, Melacure Therapeutics AB och Karo Bio AB. Wallström är idag styrelseordförande i Aggal Invest AB och Arosgruppen Holding AB, styrelseledamot i Camurus AB och MediPlast AB, samt grundare av och verksam inom Arosia Communications AB. Wallström är Leg. Apotekare.

Utvecklingen inom projekt IdeS enligt plan

Utvecklingsarbetet inom projekt IdeS har under första halvåret fortskridit enligt plan. En första fullskalig batch av läkemedelskandidaten IdeS producerades under slutet av 2010 och en första mindre toxicitetsstudie har inletts. Hansa Medical arbetar med målsättningen att genomföra en pivotal toxicitetsstudie under andra halvåret 2011, samt även påbörja produktionen av en klinisk batch IdeS under full GMP under andra halvåret 2011. Med lyckade toxicitetsstudier genomförda i början på 2012, kommer sannolikt en Fas I studie att inledas och genomföras under första halvåret 2012.

Utvecklingen inom projekt anti-alpha-11 enligt plan

Hansa Medicals samarbete med Alere Inc. fungerar mycket bra och ett antal lovande antikroppar har identifierats genom det gemsama utvecklingsarbetet. Kontinuerlig utvärdering och vidareutveckling av dessa antikroppar fortskrider. Under kommande tolv månader avser Hansa Medical att identifiera en läkemedelskandidat samt ytterligare stärka den prekliniska dokumentationen kring alpha-11 som lovande läkemedelsmål för behandling av ledgångsreumatism.

UTVECKLINGSPROJEKTEN I KORTHET

Projekt IdeS

IdeS, Immunoglobulin G-degrading enzyme of *Streptococcus pyogenes*, är en proteinbaserad läkemedelskandidat som i första hand utvecklas för att möjliggöra njurtransplantationer för njursjuka patienter som inte kan transplanteras idag. Patientgruppen kallas sensitiserade patienter och den exakta benämningen på indikationen har Hansa Medical valt att definiera som "Prevention av avstötning vid organtransplantation för sensitiserade patienter".

Hansa Medicals forskning och utveckling visar att IdeS har potential att göra sensitiserade patienter transplanterbara inom en timme. Det finns idag ingen metod på marknaden som kan fungera så effektivt. Visionen är att patienterna omedelbart innan transplantation ska desensiteras med en injektion av IdeS. Tillsammans med transplantationskirurgerna professor Henrik Ekberg vid Skånes universitetssjukhus i Malmö och professor Gunnar Tufveson vid Uppsala akademiska sjukhus har Hansa Medical tagit fram en utvecklingsplan för att möjliggöra en mindre klinisk prövning för sensitiserade njurtransplantationspatienter. Initialt utvecklar Hansa Medical IdeS för behandling av sensitiserade transplantationspatienter men på sikt har IdeS även potential att utvecklas för behandling av vissa akuta autoimmuna sjukdomar där autoantikroppar är centrala för sjukdomsutvecklingen och där det idag inte finns metoder för tillräckligt effektiv inaktivering av dessa autoantikroppars förödande nedbrytning av kroppsegen vävnad.

Projekt anti-alpha-11

alpha-11 är ett nytt och specifikt läkemedelsmål för behandling av ledgångsreumatism. Ledgångsreumatism är en autoimmun kronisk inflammationssjukdom i lederna som påverkar cirka 1 procent av världens vuxna befolkning. Marknaden för biologiska läkemedel mot ledgångsreumatism domineras av de framgångsrika TNF blockerarna. Trots TNF blockerarnas stora framgång finns det ett stort behov av nya biologiska läkemedel. TNF blockerarna är förknippade med biverkningar och för ett alltför stort antal patienter uppnås begränsad effekt. I prekliniska undersökningar har anti-alpha-11 behandling visats ha både bättre och mer specifik effekt än TNF blockerarna.

Alpha-11, eller alpha-11/beta-1 som är den fullständiga beteckningen, är ett ytprotein på en viss typ av celler som framförallt finns i inflammerade ledhinnor. Behandling riktad mot alpha-11 har i prekliniska studier visat sig ge en inflammationshämmande effekt lokalt i leder samt även ett skydd mot den förödande nedbrytningen av leden.

Hansa Medical driver projekt anti-alpha-11 i partnerskap med amerikanska Alere Inc. för att identifiera en antikroppsbasead läkemedelskandidat. Hansa Medical innehar unik expertis och samtliga patenträttigheter gällande det innovativa läkemedelsmålet alpha-11. Genom samarbetet förenas denna expertis med en mycket beprövad antikroppsteknologi, Omniclonal®, och expertis kring framställning av antikroppar. Ett antal lovande antikroppar har identifierats genom samarbetet och kontinuerlig utvärdering och vidareutveckling av dessa pågår. Det gemensamma utvecklingsmålet för Alere och Hansa Medical är att licensiera ut en läkemedelskandidat till något av de större marknadsetablerade biopharmabolagen i preklinisk eller tidig klinik fas.

Projekt HMD-301 (HBP)

Svår sepsis och septisk chock drabbar miljontals människor världen över varje år och cirka 20 procent av patienterna avlider. När en lokal infektion sprider sig systemiskt kan kroppen reagera våldsamt och försätta patienter i livsfara. Initialt kan denna reaktion visa sig som en kombination av bland annat feber, förhöjd hjärtfrekvens och förhöjd andningsfrekvens. Tillståndet kallas då sepsis. Sepsis övergår till svår sepsis när patienten dessutom drabbas av cirkulatorisk påverkan som leder till sänkt funktion i vitala organ såsom hjärna, hjärta, lungor, njure eller lever. Svår sepsis övergår till septisk chock när den cirkulatoriska påverkan leder till ett blodtrycksfall som inte går att häva med hjälp av vätskeersättning, varpå multipel organsvikt uppstår. Svår sepsis och septisk chock är livshotande tillstånd som måste undvikas med alla medel. Möjligheten för medicinsk personal vid akutkliniker, infektionsmottagningar och intensivvårdsavdelningar att förutse, diagnostisera och prognostisera sepsispatienter är mycket viktig för att möjliggöra adekvat omhändertagande.

HBP, Heparin Binding Protein, är ett i kroppen naturligt förekommande protein som används av vissa immunceller för bland annat förflyttning från blodbanan ut i vävnad. Dessa celler aktiveras vid infektion varpå HBP frisätts. Kliniska forskare vid infektionskliniken i Lund har visat att patienter med svår sepsis och septisk chock har höga nivåer HBP i blodet. Studien visar också att kvantifiering av HBP i blod är en bättre biomarkör för diagnos eller prognos av svår sepsis än någon annan etablerad inflammationsmarkör såsom procalcitonin, IL-6, laktat eller C-reaktivt protein.

Hansa Medical och brittisk-norska Axis-Shield Diagnostics Ltd. ingick i juni 2009 ett exklusivt och världsomspännande samarbetsavtal för utveckling och kommersialisering av HMD-301. Utifrån Hansa Medicals kliniska resultat och prototyp, HMD-301, har Axis-Shield vidareutvecklat analysmetoden till en robust metod. En klinisk registreringsgrundande multicenterstudie har påbörjats i Sverige och USA och avsikten är att lansera en CE-märkt produkt i början på 2012.

FINANSIELL INFORMATION

Omsättning och resultat

Koncernens nettoomsättning under perioden uppgick till 0,4 (0,3) MSEK, rörelseresultatet till -10,4 (-7,5) MSEK, resultatet efter finansiella poster till -10,5 (-8,6) MSEK och periodens resultat uppgick till -10,5 (-8,6) MSEK. Resultatet per aktie uppgick till -1,28 (-1,11) SEK.

Koncernens rörelsekostnader är framförallt fördelade på personalkostnader 2,9 (2,6) MSEK, patentkostnader 0,5 (0,8) MSEK, forskningsavtal 1,3 (1,1) MSEK, externa projektkostnader 3,5 (1,3) MSEK, lokalkostnader 0,4 (0,4) MSEK, samt avskrivningar 0,06 (0,2) MSEK.

Finansiell ställning, kassaflöde och tillgångar

För koncernen uppgick likvida medel den 30 juni 2011 till 12,2 (9,4) MSEK och eget kapital uppgick till 48,8 (43,4) MSEK. Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -15,2 (-9,8) MSEK för perioden. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 27,2 MSEK och utgjordes av 29,0 MSEK från nyemission av aktier och -1,8 MSEK från emissionskostnader. Under perioden har bolaget återbetalt den bryggfinansiering som bolaget erhållit under perioden, om totalt 10,4 MSEK.

Investeringar

Under perioden har investeringar gjorts i materiella tillgångar om 0,02 MSEK.

Koncernstruktur

Koncernen Hansa Medical består av moderbolaget Hansa Medical AB (publ) och det helägda dotterbolaget Cartela R&D AB. I Cartela R&D AB förvaltas patent och patentansökningar för projekt anti-alpha-11.

Medarbetare

Vid periodens utgång uppgick antalet anställda till 7 (6).

Antal aktier

Antalet aktier vid periodens start 2011-01-01 var 7 726 368 och antalet aktier vid periodens slut 2011-06-30 var 13 521 144, varav 5 794 776 betalda tecknade aktier (BTA).

Ägarstruktur (2011-06-30)

Namn	Antal aktier*	Andel (%)
Håkansson, Bo (via bolag)	7 248 403	53,6
Försäkringsaktiebolaget, Avanza Pension	2 242 536	16,6
Nordnet Pensionsförsäkring AB	372 859	2,8
Sandberg, Sven	254 312	1,9
JP Morgan Bank	163 950	1,2
Aktiebolaget Protiga	140 000	1,0
Strategic Wisdom Nordic AB	130 626	1,0
Biolin Scientific AB	100 000	0,7
Elleson Ljunggren, Anja	84 546	0,6
Ostrander, Ingemar	81 859	0,6
Övriga	2 702 053	20,0
Totalt	13 521 144	100

*Avser summan av antal aktier och antal betalda tecknade aktier (BTA)

Verksamhetsrelaterade risker och osäkerhetsfaktorer

Hansa Medicals verksamhet påverkas av ett antal risker vars effekter skulle kunna ha en negativ inverkan på bolagets framtid. Dessa risker inkluderar immateriella rättigheter, sekretess, regulatoriska godkännanden, kliniska prövningar, beroende av utvecklingsfinansiering, förbrukning av likvida medel, känslighet vid värderingar, beroende av samarbeten och nyckelpersoner, produktansvar, beroende av underleverantörer, konkurrens samt risker relaterade till aktien.

Redovisningsprinciper

Redovisning har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och enligt bokföringsnämndens allmänna råd.

Granskningsrapport

Inledning

Jag har utfört en översiktlig granskning av delårsrapporten för Hansa Medical AB (publ) org nr 556734-5359 för perioden 1 januari - 30 juni 2011. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att rättvisande upprätta och presentera denna finansiella information i enlighet med årsredovisningslagen. Mitt ansvar är att uttala en slutsats om denna finansiella information grundad på min översiktliga granskning.

Den översiktliga granskningens inriktning och omfattning

Jag har utfört min översiktliga granskning i enlighet med Standard för översiktlig granskning "SÖG 2410 Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagets valda revisor" som är utgiven av FAR. En översiktlig granskning består av att göra förfrågningar, i först hand till personer som är ansvariga för finansiella frågor och redovisningsfrågor, att utföra analytisk granskning och att vidta andra översiktliga granskningsåtgärder. En översiktlig granskning har en annan inriktning och betydligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt Revisionsstandard i Sverige RS och god revisionssed i övrigt har. De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för oss att skaffa sådan säkerhet att vi blir medvetna om att alla viktiga omständigheter som skulle kunna ha blivit identifierade om en revision utförts. Den uttalade slutsatsen grundad på en översiktlig granskning har därför inte den säkerhet som en uttalad slutsats grundad på en revision har.

Slutsats

Grundat på min översiktliga granskning har det inte kommit fram några omständigheter som ger oss anledning att anse att delårsrapporten inte, i allt väsentligt, är upprättad enligt årsredovisningslagen.

Malmö 2011-07-28

Ann Theander

Auktoriserad revisor FAR

Grant Thornton Sweden AB

Kommande rapporttillfällen

Bokslutskommuniké 2011
Årsredovisning 2011

9 februari 2012
april 2012

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att delårsrapporten ger en rättvisande översikt av bolagets verksamhet, finansiell ställning, och resultat samt beskriver de väsentliga riskfaktorer som bolaget står inför.

Lund den 28 juli 2011

Styrelsen och verkställande direktören Hansa Medical AB (publ)

För ytterligare information

Emanuel Björne, VD
Tel: +46 707 17 54 77
E-mail: emanuel.bjorne@hansamedical.com

Bo Håkansson, Styrelseordförande
Tel: +46 705 98 57 22
E-mail: boh@farstorp.com

Adress: Hansa Medical AB
Scheelevägen 22
P.O. Box 785
SE-220 07 Lund

Webb: www.hansamedical.com

Organisationsnummer: 556734-5359

Certified Adviser

Remium AB
Kungsgatan 12-14
111 35 Stockholm
Telefon: 08-454 32 00
Webb: www.remium.se
E-mail: info@remium.com

RESULTATRÄKNING – Koncern (SEK)

	1 jan – 30 jun 2011	1 jan – 30 jun 2010	1 jan – 31 dec 2010
Nettoomsättning	399 786	290 945	4 448 186
Rörelsens kostnader	-10 788 775	-7 787 801	-24 441 041
Rörelseresultat	-10 388 989	-7 496 856	-19 992 855
Resultat från finansiella poster	-152 798	-1 107 034	-150 481
Resultat efter finansiella poster	-10 541 787	-8 603 890	-20 143 336
Skatt på årets resultat	0	0	1 300 097
Periodens resultat	-10 541 787	-8 603 890	-18 843 239
Genomsnittligt antal aktier	8 209 266	7 726 368	6 599 606
Resultat per aktie	-1,28	-1,11	-2,86

BALANSRÄKNING – Koncern (SEK)

	30 jun 2011	30 jun 2010	31 dec 2010
<i>Anläggningstillgångar</i>			
Immateriella anläggningstillgångar	35 966 786	36 061 783	35 973 032
Materiella anläggningstillgångar	371 256	464 501	406 141
Summa anläggningstillgångar	36 338 042	36 526 284	36 379 173
<i>Omsättningstillgångar</i>			
Kortfristiga fordringar	4 698 500	750 109	1 200 648
Kassa och bank	12 221 778	9 459 276	221 669
Summa omsättningstillgångar	16 920 278	10 209 385	1 422 317
Summa tillgångar	53 258 320	46 735 670	37 801 490
Eget kapital	48 816 313	43 359 889	32 166 121
Långfristiga skulder	0	0	0
Kortfristiga skulder	4 442 007	3 375 781	5 635 369
Summa eget kapital och skulder	53 258 320	46 735 670	37 801 490

KASSAFLÖDESANALYS – Koncern (SEK)

	1 jan – 30 juni 2011	1 jan – 30 juni 2010	1 jan – 31 dec 2010
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-10 522 777	-8 398 890	-19 791 224
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapitalet	-4 644 806	-1 411 878	1 697 267
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-15 167 583	-9 810 768	-18 093 957
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-24 287	-383 800	-383 800
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	27 191 979	19 042 288	18 087 869
Likvida medel vid periodens början	221 669	611 557	611 557
Likvida medel vid periodens slut	12 221 778	9 459 277	221 669

FÖRÄNDRING AV EGET KAPITAL – Koncern (SEK)

	Aktiekapital	Fria reserver	Periodens resultat	Summa
Belopp 2010-01-01	19 315 920	21 417 721	-15 812 150	24 921 491
Omf. föreg. periods resultat		-15 812 150	15 812 150	0
Nyemission	19 315 920	7 726 368		27 042 288
Periodens resultat			-8 603 890	-8 603 890
Belopp 2010-06-30	38 631 840	13 331 939	-8 603 890	43 359 889
Belopp 2011-01-01	38 631 840	12 377 520	-18 843 239	32 166 121
Omf. föreg. periods resultat		-18 843 239	18 843 239	0
Nyemission	28 973 880	-1 781 901		27 191 979
Periodens resultat			-10 541 787	-10 541 787
Belopp 2011-06-30	67 605 720	-8 247 620	-10 541 787	48 816 313

RESULTATRÄKNING – Moderbolaget Hansa Medical AB (publ) (SEK)

	1 jan – 30 jun 2011	1 jan – 30 jun 2010	1 jan– 31 dec 2010
Nettoomsättning	399 786	290 945	4 448 186
Rörelsens kostnader	-10 769 215	-7 514 202	-24 441 043
Rörelseresultat	-10 369 429	-7 223 257	- 19 992 857
Resultat från finansiella poster	-152 731	-1 105 673	-150 478
Resultat efter finansiella poster	-10 522 160	-8 328 930	-20 143 335
Skatt på periodens resultat	0	0	1 301 455
Periodens resultat	-10 522 160	-8 328 930	-18 841 880

BALANSRÄKNING – Moderbolaget Hansa Medical AB (publ) (SEK)

	30 jun 2011	30 jun 2010	31 dec 2010
<i>Anläggningstillgångar</i>			
Immateriella anläggningstillgångar	33 574 280	33 586 777	33 580 526
Materiella anläggningstillgångar	371 256	464 501	406 141
Finansiella anläggningstillgångar	2 404 539	2 745 642	2 297 462
Summa anläggningstillgångar	36 350 075	36 796 920	36 284 129
<i>Omsättningstillgångar</i>			
Kortfristiga fordringar	4 698 351	746 416	1 200 435
Kassa och bank	12 219 312	9 444 532	220 108
Summa omsättningstillgångar	16 917 663	10 190 948	1 420 543
Summa tillgångar	53 267 738	46 987 868	37 704 672
Eget kapital	48 837 298	43 634 848	32 167 480
Långfristiga skulder	0	0	0
Kortfristiga skulder	4 430 440	3 353 020	5 537 192
Summa eget kapital och skulder	53 267 738	46 987 868	37 704 672