

Pressmeddelande den 5 augusti 2008

DELÅRSRAPPORT JANUARI-JUNI 2008

Perioden i korthet

- Koncernens nettoomsättning för sexmånadersperioden uppgick till 7,2 (3,9) MSEK
- Koncernens resultat för sexmånadersperioden uppgick till -101,8 (-118,2) MSEK
- Resultat per aktie för sexmånadersperioden uppgick till -0,88 (-1,24) SEK
- Kassaflödet från den löpande verksamheten för sexmånadersperioden uppgick till -105,7 (-90,9) MSEK. Likvida medel och andra kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 325,1 (520,5) MSEK
- En fas IIb studie med eprotirome som tillägg till statinbehandling har framgångsrikt genomförts. Resultaten visar att eprotirome var effektiv och väl tolererad med god säkerhetsprofil i samtliga tre doser som studerades
- Ytterligare en fas IIb studie, med eprotirome som tillägg till behandling med ezetimibe, går framåt enligt plan. Data kommer att presenteras under fjärde kvartalet 2008
- Den första fas I studien med diabetessubstansen KB3305 har avslutats med goda resultat
- Ett strategiskt samarbete med Zydus Cadila med målsättningen att utveckla nya och förbättrade anti-inflammatoriska läkemedel inleddes under det första kvartalet och arbetet med att identifiera kandidatsubstanser pågår

Viktiga händelser efter rapportperiodens utgång

- Efter rapportperiodens utgång har Karo Bio erhållit och rapporterat resultat från den fas IIb studie med eprotirome som genomfördes under det första halvåret 2008

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Per Olof Wallström, verkställande direktör, tel. 08 608 60 20

Per Otteskog, Senior Vice President Investor Relations, tel. 08 608 60 18

Erika Johnson, Chief Financial Officer, tel. 08 608 60 52

Utvalda finansiella data i sammandrag

(MSEK)	April-juni		Januari-juni		Januari-december
	2008	2007	2008	2007	2007
Nettoomsättning	5,5	1,9	7,2	3,9	7,5
Rörelsens kostnader	-58,5	-70,8	-116,7	-125,8	-223,4
- varav FoU-kostnader	-46,6	-61,2	-96,8	-106,7	-190,8
Periodens resultat	-49,9	-66,8	-101,8	-118,2	-203,4
Resultat per aktie (SEK)	-0,43	-0,67	-0,88	-1,24	-1,92
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-49,7	-34,5	-105,7	-90,9	-178,3
Likvida medel och andra kortfristiga placeringar i slutet av perioden	325,1	520,5	325,1	520,5	432,3
Soliditet (%)	83,3	87,8	83,3	87,8	86,9
Antal utestående aktier ('000)					
- vägt genomsnitt under perioden	116 119	99 764	116 119	95 676	105 897
- i slutet av perioden, före utspädning	116 119	116 119	116 119	116 119	116 119
- i slutet av perioden, full utspädning	116 594	117 315	116 594	117 315	117 315

Om Karo Bio

Karo Bio är ett forsknings- och utvecklingsbolag som specialiserat sig på kärnreceptorer för utveckling av nya läkemedel.

Företaget har en stark projektportfölj med innovativa substanser som primärt är inriktade på metabola sjukdomar som diabetes, åderförkalkning och höga blodfetter. Inom alla dessa områden finns det betydande marknadsmöjligheter och ett behov av läkemedel med nya verkningmekanismer. Karo Bio avser att gå vidare med utvalda substanser inom terapeutiska nischområden till sen klinisk utvecklingsfas och eventuellt även hela vägen till marknaden. Förutom att rikta in sig på nischområden fortsätter Karo Bio att utveckla substanser avsedda för breda patientgrupper till klinisk fas II innan utlicensiering.

Utöver egna projekt har Karo Bio tre strategiska samarbeten med internationella läkemedelsföretag för utveckling av innovativa behandlingar av vanligt förekommande sjukdomar.

Karo Bio är noterat på OMX Nordiska Börs Stockholm sedan 1998 (Reuters: KARO.ST).

Projektportfölj

PROJECT	EXPLORATORY RESEARCH	DRUG DISCOVERY	PRECLINICAL DEVELOPMENT	PHASE I	PHASE II	PHASE III	NDA
Eprotriome (KB2115), TR Dyslipidemia	▶						
KB3305, GR Type 2 diabetes	▶						
Selective ERbeta Agonists Depression, Cancer, Inflammation	▶						
Karo Bio/Wyeth, LXR Atherosclerosis	▶						
Karo Bio/Merck, ER Women's Health	▶						
Karo Bio/Zydus Cadila, GR Inflammation	▶						

VD-KOMMENTAR TILL FÖRSTA HALVÅRET 2008

Eprotirome övertygar i fas IIb studie

Vi har med glädje kunnat presentera resultat från den nyligen avslutade fas IIb studien där eprotirome gavs till patienter som genomgick statinbehandling. Studien visar att eprotirome med god säkerhet kan ges tillsammans med statiner och samtidigt ge signifikanta effekter på LDL-kolesterol, triglycerider och lipoprotein (a) utöver den effekt som statiner ger. Den kliniska effekten, tolererbarheten och säkerheten gör kombinationen av dessa läkemedel till en attraktiv potentiell behandling för patienter som inte når behandlingsmålen med enbart statiner.

Vi har också startat ytterligare en fas IIb studie där eprotirome ges tillsammans med ezetimibe som hämmar upptag av kolesterol från tarmen. Studien går enligt plan och vi ser fram emot resultaten som skall komma under fjärde kvartalet. Ett positivt utfall i denna studie kan expandera marknadspotentialen för eprotirome ytterligare.

Karo Bio går vidare med sin tidigare kommunicerade strategi med målsättningen att utveckla eprotirome genom fas III studier tillsammans med en partner.

KB3305 gör framsteg i den kliniska utvecklingen

En första fas I studie med diabetessubstansen KB3305 har genomförts. Studien har varit framgångsrik och visar att farmakokinetiken är robust och förutsägbar samt att substansen är väl tolererad. Vi förbereder nu nästa fas I studie där KB3305 kommer att ges i upprepad dosering med stigande doser till friska frivilliga personer och därefter även en mindre studie på patienter. Om dessa studier faller ut väl är planen att genomföra en större studie på patienter under 2009.

Partnerskap och framsteg inom explorativ forskning

I februari inledde vi ett strategiskt samarbete med Zydus Cadila med målsättningen att gemensamt utveckla nya och förbättrade substanser för behandling av inflammationssjukdomar. Projektet har fått en god start och flödet av substanser fungerar väl. Det mesta av arbetet inom kemi och preklinisk farmakologi kommer att utföras i Indien, medan strukturbologi och screening sker i Sverige.

I samarbetet med Wyeth Pharmaceuticals har vi byggt en fördjupad kunskap om LXR (liver X receptor), vilket kommer att vara vägledande för val av nya utvecklingskandidater.

Karo Bios egna discoveryprojekt som är inriktat på att ta fram läkemedel som verkar på östrogenreceptorn beta (ERbeta) har också gjort betydande framsteg och i juli presenterades nya data på en internationell konferens i München. Förutom depression ser vi flera andra kliniska möjligheter för våra ERbeta substanser.

Per Olof Wallström
Verkställande direktör

VIKTIGA HÄNDELSER EFTER RAPPORTPERIODENS UTGÅNG

Efter rapportperiodens utgång har Karo Bio erhållit och rapporterat resultat från den fas IIb studie med eprotirome som genomfördes under det första halvåret 2008.

FORSKNING OCH UTVECKLING

Eprotirome (KB2115) – dyslipidemi (höga blodfetter)

Karo Bios substans eprotirome är en ny selektiv stimulerare av sköldkörtelhormonreceptorn för behandling av höga blodfetter. I en tidigare klinisk fas II studie har eprotirome som monoterapi uppvisat en bred och unik effektprofil med signifikanta sänkningar av LDL-kolesterol, triglycerider och lipoprotein(a), samt uppvisat en god säkerhetsprofil och varit väl tolererad.

Nyligen avslutades ytterligare en tre månaders fas IIb studie. För att undersöka potentialen för eprotirome som tillägg till statinbehandling har Karo Bio genomfört en placebokontrollerad, dubbel-blind och randomiserad 12 veckors fas IIb studie på 189 patienter med höga kolesterolvärden. Eprotirome gavs i tre olika doser samtidigt som en fjärde grupp fick placebo. Alla patienter behandlades samtidigt med statiner.

Resultaten visar att eprotirome, på ett dosberoende sätt, signifikant sänkte LDL-kolesterol, triglycerider och lipoprotein(a) när preparatet gav som tillägg till statinbehandling. Tilläggseffekterna är kliniskt relevanta och i samma storleksordning som i tidigare studier när eprotirome givits ensamt. Eprotirome visade en god säkerhet och tolererades väl. Känsliga markörer för kroppens sköldkörtelhormonbalans var opåverkade av behandlingen.

Eprotiromes profil är unik med samtidiga och kraftfulla sänkningar av tre oberoende riskfaktorer för utveckling av hjärt-kärlsjukdom. Den kombinerade effekten på LDL-kolesterol, triglycerider och lipoprotein(a) indikerar att eprotirome har potential att bli ett viktigt läkemedel för behandling av höga blodfetter. Vetenskapliga data från studien kommer att presenteras vid olika konferenser under hösten 2008.

I mars inledde Karo Bio en andra fas IIb studie med eprotirome. Studien är en placebokontrollerad, dubbel-blind 10 veckors dosvalsstudie i 100 patienter. Eprotirome ges en gång per dag i tillägg till kolesterolabsorptionshämmaren ezetimibe. Syftet med denna dosvalsstudie är att utöka den kliniska och kommersiella potentialen för eprotirome vid behandling av höga blodfetter genom att utforska om eprotirome i kombination med ezetimibe kan vara ett alternativ till statinbehandling. Data från denna studie förväntas vara tillgängliga under fjärde kvartalet 2008.

Under perioden har Karo Bio också erhållit prekliniska data avseende blodsocker som tyder på att eprotirome även har potential för behandling av typ 2 diabetes. Möjligheterna inom detta område kommer att undersökas ytterligare.

KB3305 – typ 2 diabetes

KB3305 är en leverselektiv hämmare av glukokortikoidreceptorn som minskar leverns glukosproduktion. Denna nya mekanism för reglering av blodsockernivåerna har potential att bli ett viktigt tillskott till behandlingen av typ 2 diabetes.

I prekliniska studier har KB3305 visat sig vara både effektiv och säker. Förutom att sänka blodsocker reducerar KB3305 även andra riskfaktorer för patienter med typ 2 diabetes som till exempel kolesterol, triglycerider och fria fettsyror i plasma.

Under våren har en första fas I studie avslutats med lovande resultat. KB3305 gavs i ökande engångsdoser till friska frivilliga försökspersoner. Substansen uppvisade en robust och förutsägbar farmakokinetik och patienterna var väl exponerade. Inga allvarliga biverkningar har registrerats.

En studie med upprepad dosering av friska frivilliga kommer att startas när Karo Bio erhåller godkännande från de regulatoriska myndigheterna. När denna studie avslutats har Karo Bio för avsikt att ge substansen i upprepad dosering till patienter med typ 2 diabetes för att få preliminära data avseende substansens effekt på diabetes.

ERbetaselektiva substanser – depression, cancer, inflammation

Betydande framsteg har gjorts beträffande selektivitet och biotillgänglighet av Karo Bios kandidat-substanser inom ERbetaprojektet. För närvarande utvärderas flera serier för val av läkemedelskandidat. Karo Bio har också presenterat nya lovande data från prekliniska depressionsmodeller på CINP, neuropsychopharmacology-konferensen som hölls i München den 13-17 juli. Data visar att nya och förbättrade substanser har effekt i prekliniska depressionsmodeller, både ensamma och i kombination med etablerade läkemedel. Ytterligare kliniska möjligheter för substanser som är selektiva för ERbeta utvärderas.

Åderförkalkning – Wyeth Pharmaceuticals

Samarbetet med Wyeth Pharmaceuticals, som inleddes under 2001, fokuserar på utveckling av nya behandlingar av åderförkalkning med lever X-receptorn (LXR) som målprotein. Prekliniska studier har visat att substanser som stimulerar LXR motverkar plackbildning i blodkärlen. Förutom åderförkalkning utvärderas ytterligare kliniska möjligheter för substanser som verkar på LXR.

Östrogenreceptorer – Merck & Co., Inc.

Östrogenreceptorer är viktiga målproteiner för ett flertal sjukdomar inom området kvinnosjukdomar. Samarbetet med Merck inleddes under 1997. Den gemensamma forskningsfasen i samarbetet med Merck avslutades under 2002 och Merck ansvarar för utvecklingen av utvalda substanser. Utvecklingen av den substans som gick in i kliniska studier under 2006 avbröts under 2007 på grund av en ogynnsam profil. En ersättningssubstans befinner sig i preklinisk utveckling.

Inflammatoriska sjukdomar – Zydus Cadila

I februari inledde Karo Bio och Zydus Cadila, ett av Indiens ledande läkemedelsbolag, ett treårigt forsknings- och utvecklingssamarbete med syfte att utveckla nya selektiva läkemedelssubstanser som verkar på glukokortikoidreceptorn (GR) för behandling av inflammatoriska sjukdomar. Båda parter delar på risker och värden inom samarbetsprogrammet. Projektet gör goda framsteg med design, syntetisering och screening av kandidatsubstanser.

SARM - Radius Health, Inc.

Under 2006 offentliggjorde Karo Bio ett licensavtal genom vilket Radius förvärvade de exklusiva globala rättigheter till en ny klass selektiva androgenreceptormodulatorer (SARM) som tagits fram av Karo Bio. I februari återtog Karo Bio rättigheterna till dessa substanser.

RESULTAT OCH FINANSIELL STÄLLNING

Verksamheten i koncernen bedrivs främst i moderbolaget. Moderbolaget har endast ett dotterbolag med tillgångar på 0,1 (0,1) MSEK, skulder på 0,0 (0,0) MSEK och eget kapital på 0,1 (0,1) MSEK. Dotterbolaget har inte haft några intäkter eller kostnader. Koncernens redovisning motsvarar i allt väsentligt moderbolagets redovisning, varför denna inte redovisas separat.

Intäkter

Nettoomsättningen för sexmånadersperioden ökade till 7,2 MSEK jämfört med 3,9 MSEK för samma period föregående år. Nettoomsättning för perioden utgörs av forskningsbetalningar från samarbeten och en licensavgift om 3,7 MSEK från ett ej namngivet företag avseende en icke exklusiv licens till vissa patenträttigheter.

Kostnader

Rörelsens kostnader för sexmånadersperioden minskade med 9,1 MSEK till 116,7 (125,8) MSEK. Minskningen om 9,9 MSEK av forsknings- och utvecklingskostnaderna och 3,7 MSEK av administrationskostnaderna är till stor del en effekt av de åtgärder för att minska bolagets interna kostnadsmassa som initierades 2007. Övriga rörelseintäkter och -kostnader om -3,9 MSEK under det andra kvartalet avser kostnader för strategirelaterade projekt.

Resultat

Rörelseresultatet för sexmånadersperioden uppgick till -109,5 (-121,9) MSEK. Förbättringen om 12,4 MSEK är en kombinerad effekt av högre nettoomsättning och lägre rörelsekostnader. Finansiellt netto för sexmånadersperioden uppgick till 7,7 (3,7) MSEK. Redovisat resultat för sexmånadersperioden förbättrades med 16,4 MSEK till -101,8 (-118,2) MSEK.

Investeringar

Investeringar i inventarier för sexmånadersperioden uppgick till 3,8 (1,9) MSEK och avser huvudsakligen laboratorieutrustning som finansierats med finansiell leasing.

Kassaflöde

Kassaflödet från den löpande verksamheten för sexmånadersperioden uppgick till -105,7 (-90,9) MSEK.

Finansiell ställning

Likvida medel uppgick till 97,0 (451,9) MSEK vid periodens slut. Inklusiva andra kortfristiga placeringar, med en löptid överstigande 90 dagar, uppgick dessa tillgångar till 325,1 (520,5) MSEK, vilket ger en förändring av sammanlagda likvida medel och andra kortfristiga placeringar om -107,2 MSEK under sexmånadersperioden.

Eget kapital och aktiedata

Aktiekapitalet uppgick vid periodens slut till 58,1 MSEK. Totalt antal aktier uppgick till 116 119 192 aktier med ett kvotvärde på 0,50 SEK. Totalt eget kapital för koncernen uppgick till 292,5 MSEK efter beaktande av periodens resultat.

Resultat per aktie för sexmånadersperioden, baserat på ett vägt genomsnitt av antalet utestående aktier, uppgick till -0,88 (-1,24) SEK. Koncernens soliditet vid periodens slut var 83,3 (87,8) procent och eget kapital per aktie var 2,51 (4,09) SEK, baserat på fullt utspätt antal aktier vid periodens slut.

Organisation

Vid periodens utgång hade Karo Bio 63 (74) anställda, varav 58 (68) är verksamma inom forskning och utveckling.

Risikfaktorer

Det finns ingen garanti för att Karo Bios forskning och utveckling resulterar i kommersiella framgångar.

Det kan inte garanteras att de kliniska prövningarna som utförs av Karo Bio, självständigt eller i samarbete med partners, kommer att påvisa tillräcklig säkerhet och effekt för att nödvändiga myndighetstillstånd skall erhållas, eller att prövningarna kommer att leda fram till ett läkemedel som kommer att kunna säljas på marknaden.

Det går inte att garantera att Karo Bio kommer att utveckla produkter som kan patenteras, att beviljade patent kommer att kunna vidmakthållas, att framtida upptäckter kommer att leda till patent eller att beviljade patent kommer att utgöra tillräckligt skydd för Karo Bios rättigheter.

Bolaget kan även i framtiden komma att behöva vända sig till kapitalmarknaden för kapitalanskaffning. Såväl storleken som tidpunkten för bolagets potentiella framtida kapitalbehov beror på ett antal faktorer, däribland möjligheterna att ingå samarbets- eller licensieringsavtal och de framsteg som görs i forsknings- och utvecklingsprojekten.

KONCERNENS RESULTATRÄKNINGAR I SAMMANDRAG (KSEK)

	April-juni		Januari-juni		Januari-december
	2008	2007	2008	2007	2007
Nettoomsättning	5 458	1 899	7 207	3 873	7 534
Rörelsens kostnader					
Administrationskostnader	-7 920	-10 221	-15 928	-19 607	-33 320
Forsknings- och utvecklingskostnader	-46 582	-61 239	-96 841	-106 735	-190 754
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	-4 010	633	-3 917	559	712
	-58 512	-70 827	-116 686	-125 783	-223 362
Rörelseresultat	-53 054	-68 928	-109 479	-121 910	-215 828
Finansiellt netto	3 140	2 178	7 720	3 721	12 393
Resultat efter finansiella poster	-49 914	-66 750	-101 759	-118 189	-203 435
Skatt	-	-	-	-	-
RESULTAT	-49 914	-66 750	-101 759	-118 189	-203 435
Avskrivningar ingående i rörelsens kostnader	-1 375	-1 236	-2 821	-2 456	-5 531
Resultat per aktie (SEK) *)					
- baserat på vägt genomsnitt av antalet utestående aktier före och efter utspädning	-0,43	-0,67	-0,88	-1,24	-1,92
Antal utestående aktier (000)					
- vägt genomsnitt under perioden	116 119	99 764	116 119	95 676	105 897
- i slutet av perioden före utspädning	116 119	116 119	116 119	116 119	116 119
- i slutet av perioden efter full utspädning	116 594	117 315	116 594	117 315	117 315

*) De utställda teckningsoptionerna innebär ingen utspädning av resultatet per aktie eftersom en konvertering till aktier skulle medföra ett förbättrat redovisat resultat per aktie

KONCERNENS BALANSRÄKNINGAR I SAMMANDRAG (KSEK)

	30 juni		31 december
	2008	2007	2007
Tillgångar			
Licenser och liknande rättigheter	2 275	3 428	2 851
Inventarier	7 459	8 108	5 884
Övriga omsättningstillgångar	16 331	13 872	12 580
Andra kortfristiga placeringar	228 112	68 587	233 093
Likvida medel	96 964	451 864	199 164
SUMMA TILLGÅNGAR	351 141	545 859	453 572
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	292 512	479 492	394 263
Långfristiga skulder	2 455	471	225
Kortfristiga skulder	56 174	65 896	59 084
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	351 141	545 859	453 572

KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYSER I SAMMANDRAG (KSEK)

	April-juni		Januari-juni		Januari-december
	2008	2007	2008	2007	2007
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat före finansiella poster	-53 054	-68 928	-109 479	-121 910	-215 828
Avskrivningar	1 375	1 236	2 821	2 456	5 531
Övriga ej likviditetspåverkande poster	32	37	91	72	154
	-51 647	-67 655	-106 567	-119 382	-210 143
Erhållna och betalda finansiella poster	2 009	3 145	4 454	3 940	16 029
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	-49 638	-64 510	-102 113	-115 442	-194 114
Förändring i rörelsekapital	-98	29 986	-3 615	24 551	15 818
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-49 736	-34 524	-105 728	-90 891	-178 296
Investeringsverksamheten					
Förvärv av licenser och liknande rättigheter	-	-3 460	-	-3 460	-3 460
Nettoinvesteringar i inventarier	-502	-1 533	-831	-2 361	-3 087
Nettoinvesteringar i andra kortfristiga placeringar	61 876	43 000	4 359	67 636	-96 933
Kassaflöde från investeringsverksamheten	61 374	38 007	3 528	61 815	-103 480
Finansieringsverksamheten					
Nyemissioner	-	387 161	-	387 161	387 161
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	387 161	-	387 161	387 161
Periodens kassaflöde	11 638	390 644	-102 200	358 085	105 385
Likvida medel vid periodens slut	96 964	451 864	96 964	451 864	199 164

FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL I SAMMANDRAG (KSEK)

	April-juni		Januari-juni		Januari-december
	2008	2007	2008	2007	2007
Eget kapital vid periodens början	342 424	159 072	394 263	210 503	210 503
Personaloptionsprogram - värde på anställdas tjänstgöring	2	9	8	17	34
Aktieemissioner	-	387 161	-	387 161	387 161
Periodens resultat	-49 914	-66 750	-101 759	-118 189	-203 435
Eget kapital vid periodens slut	292 512	479 492	292 512	479 492	394 263

FINANSIELLA NYCKELTAL

	30 juni		31 december
	2008	2007	2007
Soliditet	83,3%	87,8%	86,9%
Eget kapital per aktie vid periodens slut, SEK - före utspädning	2,52	4,13	3,40
Eget kapital per aktie vid periodens slut, SEK - efter utspädning	2,51	4,09	3,36

Redovisnings- och värderingsprinciper

Denna delårsrapport har upprättats i enlighet med International Accounting Standards 34 avseende delårsrapporter och internationella redovisningsstandarder IFRS sådana de antagits av EU. De redovisnings- och värderingsprinciper som har använts är oförändrade jämfört med vad som tillämpades i årsredovisningen för 2007. Ett antal nya eller uppdaterade redovisningsrekommendationer och tolkningar gäller för räkenskapsår som påbörjas 1 januari 2008 eller senare. Dessa rekommendationer och tolkningar bedöms inte ha någon effekt på koncernens redovisning annat än vad gäller utformning och omfattning av de tilläggsupplysningar som presenteras i rapporterna. Därutöver finns vissa redovisningsrekommendationer och tolkningar som inte är relevanta för Karo Bio.

Belopp är uttryckta i KSEK (tusental svenska kronor) om inget annat anges. MSEK är en förkortning för miljoner svenska kronor. Belopp och siffror inom parentes avser jämförelsesiffror för motsvarande period föregående år.

Finansiell information

- Delårsrapport januari - september 2008 23 oktober 2008
- Bokslutsrapport 2008 6 februari 2009

Finansiella rapporter, pressmeddelanden och annan information finns tillgänglig på Karo Bios hemsida www.karobio.se. Det är också möjligt att ladda ned och prenumerera på Karo Bios finansiella rapporter och pressmeddelanden på hemsidan www.karobio.se/finans. Finansiella rapporter finns tillgängliga på hemsidan från offentliggörandet.

Juridisk friskrivning

Denna finansiella rapport innehåller uttalanden som är framåtblickande och faktiska resultat kan komma att skilja sig väsentligt från de förutsedda. Utöver de faktorer som diskuteras, kan de faktiska utfallen påverkas av utvecklingen inom forskningsprogrammen, inklusive utvecklingen av prekliniska och kliniska prövningar, påverkan av konkurrerande forskningsprogram, effekten av ekonomiska och konjunkturförhållanden, effektiviteten av patentskydd och hinder på grund av tredje parts potentiella patenträttigheter, teknologisk utveckling, valutakurs- och räntefluktuationer samt politiska risker.

Analytiker som följer bolaget

ABG Sundal Collier, Stockholm

Alexander Lindström

Danske Markets, Stockholm

Mattias Häggblom

D. Carnegie, Stockholm

Camilla Oxhamre

EVLI Bank, Stockholm

Peter Östling

Handelsbanken Capital Markets, Stockholm

Erik Hultgård

Redeye, Stockholm

Björn Andersson

Oberoende analytiker

Stefan Wikholm

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att delårsrapporten ger en rättvisande översikt av moderbolagets och koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderbolaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Huddinge den 5 augusti 2008

Leon E. Rosenberg

Ordförande

Per Olof Wallström

Verkställande direktör och styrelseledamot

Leif Carlsson

Styrelseledamot

Dana M. Fowlkes

Styrelseledamot

Laurent Leksell

Styrelseledamot

Birgit Stättin Norinder

Styrelseledamot

Bo Carlsson

Styrelseledamot

Johnny Sandberg

Styrelseledamot

Denna delårsrapport har inte varit föremål för granskning av bolagets revisorer.

Karo Bio AB (publ.), Novum, 141 57 Huddinge

Telefon: 08-608 60 00

Fax: 08-774 82 61

Organisationsnummer 556309-3359

Hemsida: www.karobio.se

Informationen är sådan som Karo Bio är skyldigt att offentliggöra enligt lagen om värdepappersmarknaden. Informationen offentliggjordes den 5 augusti kl. 08.30.