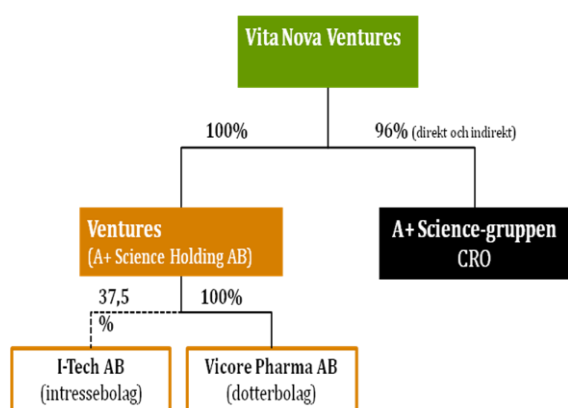


Vita Nova Ventures försäljning av A+Science Holding AB

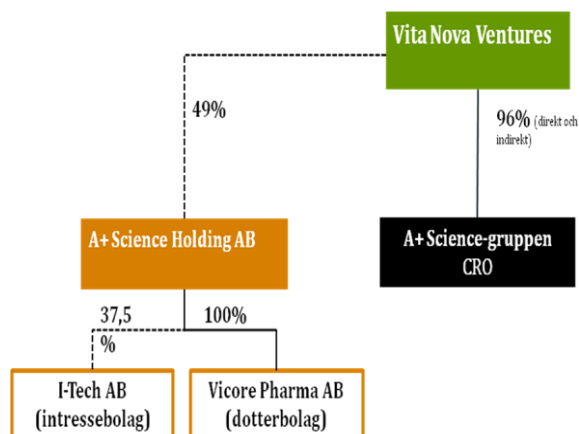
Vita Nova Ventures erbjuder sina aktieägare att förvärva 51 % av dotterbolaget A+ Science Holding AB. Efter försäljningen kommer Vita Nova Ventures verksamhet vara helt fokuserad på klinisk prövningsverksamhet (CRO) samt utnyttning av personal till läkemedelsindustrin och vården.

All CRO verksamhet i Vita Nova Ventures är samlad under namnet A+ Science. Under hösten 2009 ska A+ Science Holding namnändras.

Vita Nova Ventures struktur före försäljningen:



Vita Nova Ventures struktur efter försäljningen:



Bakgrund

Vita Nova Ventures har sedan 2005 verkat inom två huvudområden:

- investering i utvecklingsverksamhet (Ventures)
- operativ affärsverksamhet inom kliniska prövningar (CRO)

Ventures-verksamheten har omfattat tidig utveckling inom life science området där Vita Nova Ventures har två aktiva innehav Vicore Pharma AB och I-Tech AB. Den operativa verksamheten inom A+ Science-gruppen bedrivs inom klinisk uppdragsforskning för läkemedelsföretag och medicintekniska företag. Vinster genererade av CRO-verksamheten har genom åren tillfört och försörjt den del av Ventures-verksamheten som saknat andra finansieringsmöjligheter. Båda verksamheterna har utifrån förutsättningarna utvecklats positivt.

Under det senaste året har styrelse och ledning för Vita Nova Ventures dock kunna konstatera att Ventures-verksamheten har ett betydligt större behov av finansiering än vad som är möjligt att generera i CRO-verksamheten. CRO-verksamheten fått ett ökat behov av att investera i den egna utvecklingen då marknaden för CRO-verksamhet hårdnat i det rådande konjunkurläget.

Styrelsen har gjort bedömningen att det inte längre är möjligt att fortsätta med oförändrad finansieringslösning av de båda verksamhetsgrenarna. Aktiemarknaden har inte heller under de senaste åren värdesatt Vita Nova Ventures tvådelade verksamhet.

I bokslutskommunikén för 2008 meddelade styrelsen för Vita Nova Ventures sitt förslag att på lämpligt sätt helt eller delvis avskilja den aktiva Ventures-verksamheten för att istället helt fokusera på CRO-verksamheten.

Till årsstämman i maj 2009 föreslog styrelsen att dotterbolaget A+ Science Holding AB skulle delas ut till Vita Nova Ventures befintliga aktieägare. Styrelsens förslag var dock villkorat av att en sådan utdelning inte skulle ge några negativa skatteeffekter för ägarna. En förfrågan om förhandsbesked sändes till Skatterättsnämnden om utdelningen kunde ske enligt den s.k. Lex ASEA vilken skulle medföra att utdelningen inte

skulle ge några negativa skatteeffekter för aktieägarna. Vid tidpunkten för årsstämman hade Vita Nova Ventures emellertid ännu inte erhållit Skatterättsnämndens förhandsbesked. Mot denna bakgrund beslutade årsstämman att hänskjuta frågan om eventuell utdelning till fortsatt årsstämma den 23 juni 2009.

Inför den fortsatta årsstämman hade styrelsen mottagit besked om att Skatterättsnämnden ansåg att de s.k Lex ASEA reglerna inte var tillämpliga på den föreslagna utdelningen. Mot denna bakgrund återkallade styrelsen sitt förslag till utdelning och stämman beslutade istället att balansera uppkommen förlust och bad styrelsen att återkomma med ett annat förslag.

Beslutet att sälja 51% av aktierna i A+ Science Holding

Vid en extra bolagsstämma i Vita Nova Ventures den 31 augusti 2009 beslöts att maximalt 51 % av aktierna i A+ Science Holding AB ska erbjudas befintliga aktieägare i Vita Nova Ventures, innebärande att aktieägarna erhåller en inköpsrätt (SR) att förvärva en aktie i A+ Science Holding AB för varje tidigare innehavda 1,96 aktier i Vita Nova Ventures. Handel i inköpsrätter (SR) kommer att anordnas på Aktietorget. 1 krona ska betalas för varje aktie i A+ Science Holding AB. Dessutom ska aktieägare eller annan som så önskar kunna anmäla intresse för att förvärva aktier utan stöd av inköpsrätt (SR).

Beslutet innebär att det skapas förutsättningar för en fortsatt god utveckling och möjlighet att säkerställa finansieringsbehoven i både A+ Science Holding AB och Vita Nova Ventures AB. Beslutet tillmötesgår också Vita Nova Ventures kreditgivares krav på att koncernen inte ska omfatta verksamheter som saknar intäkter och att ägarna ska tillföra kapital.

Vita Nova Ventures tillförs kapital genom försäljningen av aktierna i A+ Science Holding AB. Detta är kapital som kan användas till att utveckla CRO-verksamheten.

För de aktieägare i Vita Nova Ventures som väljer att inte köpa aktier i A+ Science Holding AB, kvarstår en möjlighet att tillgodogöra sig viss del av en eventuell värdeökning i A+ Science Holding AB genom att Vita Nova Ventures i framtiden kommer att ha kvar ett visst ägande i A+ Science Holding AB.

A+ Science Holding AB har efter ägarförändringen att besluta om kapitalanskaffning för att finansiera den fortsatta utvecklingen.

Vita Nova Ventures styrelse har mandat från årsstämman 2009 att genomföra företrädesemissioner i bolaget vilket kommer att påkallas senare under hösten. Detta mandat är begränsat till ökning av bolagets aktiekapital genom nyemission av sammanlagt högst 11 202 688 aktier.

Värdering av A+ Science Holding

PriceWaterhouseCoopers har som extern oberoende part gjort en värdering av A+ Science Holding AB. Där konstaterar man att en värdering baserad på nuvärdesbestämning av framtida kassaflöden är alltför osäker och att man därför istället rekommenderar att värderingen utgår från nedlagda kostnader. Dessa är i detta fall i paritet med bokfört värde. Värderingen som har som utgångspunkt halvårsbokslutet anger ett värde på 17 mkr förutsatt att alla ägarlån är omskrivna till eget kapital. Vita Nova Ventures har beslutat att ligga kvar med en konvertibelfordran på 7.1 mkr varefter aktievärdet motsvarar drygt 11 mkr eller en krona per aktie. Konvertibelns förfaller december 2014.

En sammanfattning av värderingen och slutsatserna härav finns tillgängligt på Vita Nova Ventures hemsida.

Beskrivning av A+ Science Holding med bolag

Efter Vita Nova Ventures utförsäljning av 51% av aktierna i A+ Science Holding AB kommer detta bolag vara ägare- och managementbolag för utvecklingen av i första hand Vicore Pharma AB men till stor del även för I-Tech AB. Vita Nova Ventures kvarstår följaktligen som största delägare med 49% av kapital och röster.

Sedan utförsäljningen avslutats kommer styrelsen i A+ Science Holding föreslå aktieägarna en företrädesemission varigenom verksamheten ska tillföras rörelsekapital. Preliminärt planeras emissionen tillföra A+ Science Holding cirka fem miljoner kronor.

A+ Science Holding ska huvudsakligen arbeta för att exploatera och realisera värdena i och av de bägge

innehaven genom styrning på ledningsnivå och på styrelsenivå. A+ Science Holding ska agera för att vinstöverskott delas ut till aktieägarna och inte återinvesteras i nya projekt. Samordningen av de två bolagen genom A+ Science Holding erbjuder samordningsvinster för styrning av portföljbolagen och kommunikation med aktieägarna. Företagets styrelse planerar för att notera bolagets aktie på lämplig marknadsplats när detta bedöms vara optimalt för aktieägarna.

A+ Science Holdings ekonomiska utveckling återges i nedanstående uppställningar.

Historiska balansräkningar och resultatutveckling A+ Science Holding AB

Balansräkning, Tkr	30 jun 06	30 jun 07	31 dec 08	30 jun 09
Maskiner och inventarier	0	0	0	13
Andelar i koncernföretag			341	14494
Andelar i intresseföretag	1192	2119	4716	3736
Andra långfristiga värdepappersinnehav	3406	3406	3406	0
Summa fin anläggningstillgångar	4598	5525	8463	18230
Fordringar hos koncernföretag			484	
Övriga fordringar			10	0
Kassa och bank	79	50	3	34
Summa omsättningstillgångar	79	50	497	34
Summa tillgångar	4677	5575	8960	18277
Aktiekapital	100	100	560	560
Överkursfond	3382	3382	2922	2922
Balanserad vinst/förlust			(63)	(61)
Årets resultat		(63)	476	(650)
Summa eget kapital	3482	3419	3895	2770
Skulder till moderbolag ¹⁾	1 195	2136	5045	15486
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		20	20	20
Summa skulder	1195	2156	5065	15507
Summa eget kapital och skulder	4677	5575	8960	18277

1) Skulden 30 juni 2009 har efter halvårsskiftet omvandlats till dels eget kapital 8386 Tkr genom ägartillskott från Vita Nova Ventures och dels till konvertibelt lån till Vita Nova Ventures om 7100 Tkr.

Källa: Årsredovisningar 2005/2006-2007/2008 och saldolistor.

			YTD jun	
Resultaträkning, Tkr	05/06	06/07	2008	2009
Intäkter				
Summa intäkter		0	0	0
Övriga externa kostnader		(63)	(78)	(25)
Personalkostnader				
Summa kostnader		(63)	(78)	(25)
Avskrivningar				
EBIT		(63)	(78)	(25)
Resultat från övriga värdepapper och fordringar som är anläggningstillgångar			437	
Ränteintäkter			128	(123)
Räntekostnader			(11)	4
Arets resultat		(63)	476	(144)

Källa: Årsredovisningar 2005, 2006-2007, 2008 samt saldolistor juni 2009.

Vicore Pharma AB

A+ Science Holding äger 100% av kapital och röster men efter utnyttjande av köpoptioner som ställts ut till strategiska forskningspartners kommer ägandet att uppgå till 96%. Optionens lösenpris anger en högre värdering av bolaget än den som är del av den samlade värderingen av A+ Science Holding som ligger till grund för detta erbjudande.

Verksamhet och teknologi

Vicore Pharma är ett läkemedelsutvecklingsföretag som äger patenterade läkemedelssubstanser med verkan inom det så kallade Renin-Angiotensin-Systemet (RAS). Detta system är ett centralt hormonsystem som bl.a. reglerar blodtryck och andra kritiska kroppsfunktioner. Företagets substanser kan presumtivt användas vid många olika sjukdomar med tyngdpunkt på hjärt-/kärlsjukdomar.

Företagets operativa verksamhet är inriktad på att verifiera den läkemedelskandidat ur patentportföljen som visat mest gynnsamma resultat i djurförsök, C21.

Substansen har i djurmodeller för allvarliga hjärtsjukdomar och tillstånd, exempelvis hjärtinfarkt, kunnat uppvisa bättre resultat än etablerade läkemedel. Verksamheten är inriktad på att verifiera substansen stegvis efter de myndighetskrav som ställs på nya läkemedelssubstanser.

Uppnådda utvecklingsmål

Företaget uppnådde ett viktigt utvecklingsmål i december 2008 när djurexperimentella resultat från en

hjärtinfarktmodell publicerades i den ansedda vetenskapliga publikation *Circulation*.

Opublicerade resultat även i andra sjukdomsmodeller, bl.a. för skydd av njurar i samband med högt blodtryck har visat goda resultat som ger en god grund för vidare utveckling inom området.

Marknad

Företaget närmar sig i första hand marknaden för blodtrycksänkande läkemedel. Detta marknadssegment är ett av de största inom läkemedelsområdet och omsätter cirka 50 miljarder dollar på årsbasis. C21 kan i kombination med blodtryckssänkande läkemedel bidra till bättre behandlingsresultat och motverka risken för exempelvis hjärtinfarkt. Företagets substanser har emellertid potential att bli nya läkemedel även inom andra sjukdomsområden som är av central betydelse för läkemedelsindustrin, bl.a. inflammation och neurologi.

Affärsmodell

Företagets affärsmodell är att via licensavtal med läkemedelsföretag erhålla licensintäkter relaterade till de utvecklingssteg ett läkemedel genomgår på sin väg mot marknaden; avslutande av den prekliniska fasen och genomgående av de kliniska faserna I, II och III. Slutligen räknar företaget med att erhålla royaltybetalningar baserad på försäljning av färdiga läkemedel som innehåller företagets substanser.

Organisation och strategiska partners

Företaget arbetar till stor del som en virtuell organisation där väsentliga utvecklingstjänster köps in från kvalitetscertifierade utvecklingspartners. Företagets egen organisation är till största delen fokuserad på att koordinera utvecklingsarbetet, söka olika finansieringsformer samt söka licenspartners för teknologin.

Vicore Pharmas huvudsakliga forskningspartner är Center for Cardiovascular Research (CCR) vid Charité sjukhuset i Berlin. Centret leds av Professor Thomas Unger och Dr Ulrike Steckelings som är auktoriteter inom hjärta-/kärlforskning. CCR är ett välkänt forskningscenter med stor erfarenhet av läkemedelsutveckling i tidiga faser.

Finansiering och ekonomi

Företagets ledning planerar för att genomföra en nyemission riktad mot kvalificerade investerare. Emissionslikviden ska användas för att finansiera de sista stegen i den prekliniska verksamheten och fas I i det

kliniska programmet. Fas I är en undersökning som görs på friska människor med huvudsakligt syfte att undersöka att substansen uppfyller myndigheternas säkerhetskrav. Företagsledningen bedömer att cirka 20 mkr behövs för att ta huvuds substansen genom fas 1.

Utsikter

Det finns ett generellt behov hos läkemedelsföretagen att finna nya och innovativa läkemedel för svåra hjärt-/kärlsjukdomar och tillstånd beroende på att den nuvarande generationen av läkemedel dels inte kunnat nå de behandlingsmål som man strävar mot och dels snart har passerat sin patenttid varefter en kraftig priserosion är att vänta. Vicore Pharmas substanser har potential att vitalisera utvecklingen inom området och kan erbjuda läkemedelsföretagen både bättre resultat och patentskydd över längre tid. Företagsledningen bedömer att det är realistiskt att kunna ingå ett licensavtal för ett större sjukdomsområde inom ett år.

Historiska balansräkningar och resultatutveckling Vicore Pharma AB

Balansräkning, Tkr	30 dec 06	30 dec 07	31 dec 08	30 jun 09
Patent	289	1951	2468	3158
Balanserade utgifter för utveckling	-	2067	5177	5883
Summa anläggningstillgångar	289	4018	7645	9041
Övriga fordringar	15	114	114	81
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	-	1	36	1
Kassa och bank	6	446	8	28
Summa omsättningstillgångar	21	561	1588	110
Summa tillgångar	310	4579	7803	9151
Aktiekapital	100	100	100	100
Reservfond	20	20	20	20
Erhållna aktieägartillskott	-	-	1525	9148
Balanserad vinst/förlust	(59)	(46)	(573)	(1541)
Årets resultat	13	(527)	(969)	(235)
Summa eget kapital	74	(453)	103	7491
Leverantörsskulder	215	2372	317	311
Skulder till moderbolag	-	1221	2854	1090
Skulder till koncernbolag	-	1368	4461	257
Övriga kortfristiga skulder	-	2	4	(9)
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	21	69	64	10
Summa skulder	236	5032	7700	1659
Summa eget kapital och skulder	310	4579	7083	9151

Källa: Årsredovisningar 2005, 2006-2007, 2008 och saldolistor.

	YTD jun			
Resultaträkning, Tkr	2006	2007	2008	2009
Intäkter	-	-	-	-
Summa intäkter				
Övriga externa kostnader	13	(498)	(709)	(175)
Personalkostnader	-	(31)	(89)	(0)
Summa kostnader	13	(529)	(798)	(175)
Avskrivningar	-	-	-	-
EBIT				
Ränteintäkter	-	2	2	-
Räntekostnader	-	-	(173)	(60)
Årets resultat	13	(527)	(969)	(235)

Källa: Årsredovisningar 2005, 2006-2007, 2008 samt saldolistor juni 2009.

I-Tech AB

A+ Science Holding kommer äga cirka 34% av kapital och röster sedan Volvo Technology Transfer (VTT) fullgjort sina investeringsåtaganden. VTT kommer äga cirka 33% av kapital och röster via preferensaktier efter fullgjort investeringsåtagande. Den återstående cirka tredjedelen av företaget ägs huvudsakligen av GU Holding och Innovationsbron i Göteborg men även grundare och privatinvestorer innehar mindre ägarandelar.

Verksamhet och teknologi

I-Tech är verksam inom den marina färgindustrin. Företaget utvecklar nya substanser för att motverka påväxt av marina organismer på båt- och fartygsskrov, så kallade antifoulingsubstanser. Företaget har patenterat användningen av medetomidin som antifoulingsubstans. Medetomidin är en effektiv substans för bortstötande av i första hand havstulpaner, den marina organism som är svårast att förhindra från att kolonisera på marina strukturer och som normalt kräver tillsats av stora mängder koppar eller kopparoxid i marina antifoulingfärger för att motverka påväxt.

Medetomidin är verksam redan vid inblandning av något enstaka gram per liter bottenfärg att jämföra med kopparoxid som erfordras i kvantiteter om flera hundra gram per liter färg för att åstadkomma samma effekt. Medetomidin erbjuder således ett miljöanpassat alternativ till att använda stora mängder tungmetaller i antifoulingfärger.

Företagets verksamhet är inriktad på att exploatera värdet av medetomidin som antifoulingsubstans. Exploateringen går via omfattande registreringsprocesser i framförallt EU-

området och i USA där nya aktiva substanser inom antifoulingområdet måste registreras i enlighet med en detaljerad och omfattande lagstiftning. I klassningshänseende ska aktiva substanser i bottenfärger registreras som så kallade biocider. För EU-området har en registreringsansökan inlämnats under våren 2009 och för USA har registreringsprocessen inletts. För andra viktiga maritima marknader exempelvis Korea, Japan och Kina är registreringskraven betydligt mindre omfattande och tidskrävande. Registreringar i dessa länder planeras ske i samband med att licenstagande färgföretag utvecklar nya produkter för dessa marknader.

Ett annat viktigt aktivitetsområde är att tillförsäkra produktion av medetomidin i sådana volymer som krävs för omfattande användning i bottenfärger. Ett derivat av substansen används i dagläget inom veterinärmedicin men denna produktion är volymmässigt otillräcklig för att tillgodose de kvantiteter som erfordras för den marina användningen.

Uppnådda utvecklingsmål

Företagsledningen bedömer att medetomidin har goda förutsättningar att erhålla registreringsgodkännande baserat på de riskbedömningar som används för att utvärdera antifoulingsubstanser.

Substansen har vidare visat sig ha goda kemiska egenskaper för att kunna blandas in i traditionella bottenfärger av självpolerande typ. Fälttester på plattor i havet har demonstrerat mycket goda resultat både i Nordsjön, Medelhavet och i tropiska vatten där den marina påväxten är mycket mera aggressiv än i kalla

vatten. Tester på båtar i användning har demonstrerat substansens effektivitet över båtsäsonger på den svenska västkusten.

De goda resultaten har medgett för företaget att ingå licens- och utvecklingsavtal med Volvo Penta gällande fritidsbåtsektorn där Volvo Penta har exklusiv rätt att kommersialisera färger med I-Techs teknologi. Parallellt med Volvo Pentas engagemang i teknologin har Volvo Technology Transfer, AB Volvos riskkapitalgrupp investerat i I-Tech och kommer äga c:a en tredjedel av företaget efter fullgjorda investeringsåtaganden.

Marknad

I-Tech vänder sig mot marknaden för marina biocider. Denna marknad har ett globalt värde om över två miljarder kronor. Koppar och kopparoxid dominerar marknaden med en marknadsandel om cirka 80%.

Kunderna för marina biocider är de färgföretag som använder substanserna i sina färgformuleringar och slutanvändare är båt- och fartygsägare. Marknaden för bottenfärger kan grovt delas in i en konsumentdel med fritidsbåtägare och en industriell del med fartygsägare. Det förra marknadssegmentet representerar maximalt 10% av marknadens totala volym och den industriella delen således minst 90% av marknadens volym. I värdehänseende så är fritidsbåtsegmentet större än sin volymandel beroende på att produktpriserna är högre per volym i detta segment.

Genom I-Techs avtal med Volvo Penta så kommer fritidsbåtsegmentet exklusivt bearbetas av detta företag med I-Techs teknologi.

På den industriella sidan finns en dryg handfull färgföretag med global närvaro. Dessa kontrollerar tillsammans praktiskt taget totalt den större fartygsmarknaden. Några av dessa företag är International Paint (Akzo Nobel), Jotun, Hempel och Chugoku. Dessa företag konkurrerar genom aktiv närvaro på marknaden med fabriker och distributionssystem i nära anslutning till varvsindustrin. Denna är för det tunga tonnage till mycket stor del fokuserad till Asien med tonvikt på Kina, Korea och Japan.

På årlig basis produceras mer än 50 miljoner liter antifoulingfärg varav cirka 40 miljoner liter är sådan som

är kopparbaserad. Det är inom detta produktsegment I-Techs teknologi ska marknadsföras.

Affärsmodell

I-Techs affärsmodell är att genom underleverantörer tillhandahålla medetomidin för marint bruk, fortsatt utveckla kunnande och säkerställa immaterialrätt inom antifouling, samt ingå leverantörs- och licensavtal med marina färgföretag och slutanvändare.

Organisation och strategiska partners

Företagets organisation är en spegling av den verksamhetsmodell som tillämpas nämligen att styra centrala utvecklingsdelar med egen personal, exempelvis myndighetsregistreringar och produktionsutveckling medan mindre centrala funktioner utkontrakteras. Organisationen som för närvarande består av fem personer är funktionsorganiserad inom de specialområden som företagets verksamhet kräver.

I-Tech samarbetar med en forskningsgrupp baserad på Göteborgs Universitet och Chalmers Tekniska Universitet kring utveckling och verifiering av medetomidin. Företaget samarbetar vidare med CRST, ett analysföretag baserat i Åbo i Finland som har lång erfarenhet av analys av medetomidin i biologiska system.

Finansiering och ekonomi

I maj 2009 erhöll I-Tech löfte om ett utvecklingsbidrag om 4,45 miljoner kronor från Vinnova. Utbetalningen av detta bidrag har påbörjats med 900.000kr i juli 2009 och kommer fortsätta till och med 2010. Dessa pengar tillsammans med de emissionslikvider som tillförts av Volvo Technology Transfer medger för företaget att accelerera sin utvecklingsplan. Företagsledningen strävar efter att undvika ytterligare nyemissioner genom att finansiera eventuella ytterligare kapitalbehov genom licensintäkter från färgindustrin.

Utsikter

I-Techs teknologi är eftersökt av den marina färgindustrin som av miljö- och kostnadsskäl söker alternativ till koppar som huvudsaklig påväxthindrande substans. Medetomidin har potential att erövra stora delar av denna miljardmarknad på längre sikt. På kort sikt strävar företaget mot att ingå licens- och samarbetsavtal med något eller några av de stora färgföretagen och ledningen bedömer att detta kommer att kunna ske inom ett år.

Historiska balansräkningar och resultatutveckling I-Tech AB

Balansräkning, Tkr	31 dec06	31 dec 07	31 dec 08	30 jun 09
Patent	710	1082	1576	1773
Balanserade utvecklingskostnader	2571	3776	6151	8478
Summa immateriella anläggningstillgångar	3281	4858	7727	10251
Maskiner och inventarier	7	3	-	28
Summa anläggningstillgångar	3289	4861	7727	10279
Kundfordringar	-	12	625	-
Övriga fordringar				
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	12	370	11	28
Kassa och bank	-	-	3658	3951
Summa omsättningstillgångar	46	650	4641	4338
Summa tillgångar	3335	5511	12368	14618
Nyemission	-	-	8426	-
Aktiekapital	856	1384	1384	2976
Reservfond	753	753	753	753
Överkursfond	1083	2456	2455	13289
Balanserad vinst/förlust	(842)	(1181)	(2202)	(3455)
Årets resultat	(340)	(1020)	(1253)	(817)
Summa eget kapital	1511	2391	9563	12745
Konvertibelt förlagslån	400	-	-	-
Checkräkningskredit	72	180	-	-
Leverantörsskulder	166	1173	1094	204
Övriga skulder	200	310	361	356
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	86	357	250	246
Summa kortfristiga skulder	924	2021	1705	805
Summa eget kapital och skulder	3335	5511	12368	14618

Källa: Årsredovisningar 2005/2006-2007/2008 och saldolistor.

Resultaträkning, Tkr	YTD jun			
	2006	2007	2008	2009
Aktiverade kostnader för egen räkning	588	154	251	-
Övriga rörelseintäkter	-	-	501	-
Summa intäkter	588	154	752	-
Övriga externa kostnader	(592)	(974)	(1461)	(742)
Personalkostnader	(310)	(168)	(262)	(41)
Övriga rörelsekostnader	-	-	(52)	(17)
Summa kostnader	(902)	(1142)	(1775)	(800)
Avskrivningar, materiella anl.tillgångar	(4)	(4)	(3)	(1)
Avskrivningar, immateriella anl.tillgångar				
EBIT	(318)	(992)	(1026)	(801)
Ränteintäkter	0	3	11	-
Räntekostnader	(22)	(31)	(238)	(16)
Skatt	-	-	-	-
Arets resultat	(340)	(1020)	(1253)	(817)

Källa: Årsredovisningar 2005/2006-2007/2008 samt saldolistor juni 2009.

Tidplan i sammanfattning

9-23 september 2009	Handel med inköpsrätter (SR) på AktieTorget.
28 september 2009	Betalning med förtryckt inbetalningsavi.
28 september 2009	Ifylld och undertecknad <u>anmälningssedel</u> och <u>betalning</u> för förvärv <u>med stöd</u> av inköpsrätt (SR) ska vara Aktieinvest FK AB tillhanda.
28 september 2009	Ifylld och undertecknad <u>anmälningssedel</u> för förvärv <u>utan stöd</u> av inköpsrätt (SR) ska vara Aktieinvest FK AB tillhanda.
Cirka 5 oktober 2009	Besked om förvärv av aktier utan stöd av inköpsrätt (SR) lämnas genom översändande av avräkningsnota. Aktier som förvärvas utan stöd av inköpsrätt (SR) skall betalas kontant senast den dag som anges på avräkningsnotan.
Slutet av oktober 2009	Vita Nova Ventures offentliggör utfallet av erbjudandet genom pressmeddelande.