



Halvårsrapport 2021-01-01 - 2021-06-30 **BiBBInstruments AB**

BiBBInstruments AB · Medicon Village, SE-223 81 Lund, Sverige
Besöksadress: Scheelevägen 2, Lund
Telefon: +46 708 99 94 86
E-post: info@bibbinstruments.com

www.bibbinstruments.com

INNEHÅLLSFÖRTECKNING

VD Fredrik Lindblad	3
Väsentliga händelser	5
Om BIBB	6
Finansiell översikt	9
Resultaträkning	10
Balansräkning	11
Kassaflöde	13
Förändring av eget kapital	14
Övrig information	15

Sammanfattning av Q2, halvårsrapport

Q2 (2021-04-01 – 2021-06-30)

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) KSEK.
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -2 676 (-3 335) KSEK.
- Resultatet per aktie* uppgick till -0,14 (-0,21) SEK.
- Kassa och bank uppgick till 14 535 (12 067) KSEK.
- Soliditeten** uppgick till 92 (89) %

H1 (2021-01-01 – 2021-06-30)

- Nettoomsättningen uppgick till 16 (131) KSEK.
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -5 027 (-7 814) KSEK.
- Resultatet per aktie* uppgick till -0,26 (-0,48) SEK.
- Kassa och bank uppgick till 14 535 (12 067) KSEK.
- Soliditeten** uppgick till 92 (89) %

Siffror i parentes är från föregående period 2020.

Definitioner

*Resultat per aktie: Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier. Antal aktier i BIBB per den 30 juni 2021: 19 484 992 aktier (16 244 992).

**Soliditet: Egna kapitalets andel av balansomslutningen. I parentes ovan beskrivs motsvarande period föregående år. Med "BIBB" eller "Bolaget" avses BiBBInstruments AB (org.nr: 556938-9512).

VD Fredrik Lindblad

BiBB har med den CE-godkända eldrivna X-teknologin etablerat sig som en pionjär på det mest snabbväxande endoskopiska segmentet, endoskopiskt ultraljud (EUS). Vårt mål är att revolutionera framtidens EUS-provtagning och cancerdiagnostik genom att erbjuda smartare och mer effektiva biopsiinstrument. Vi bygger ingen ny marknad utan vårt mål är att ersätta befintliga manuella biopsiinstrument med eldrivna EndoDrill® Model X för all provtagning med EUS. Dagens instrument har åtskilliga begränsningar och lever inte upp till kraven som ställs av framtidens mer individanpassade cancerbehandling. Under 2021 har vårt team hanterat stora utmaningar med restriktioner inom vården p g a Covid-19-pandemin och ett nödvändigt abrupt byte av en kritisk leverantör. Det är glädjande att konstatera att efter febrilt arbete har bägge våra kliniska studier återupptagits under kvartal två och planen att slutföra studierna (övre-mag-tarmkanalen respektive urinblåsa) under 2021 kvarstår.

Rekrytering pågår i bägge våra kliniska studier

Den viktigaste uppgiften för BiBB i år, och även nästa år, är att inhämta och låta publicera kliniska bevis som styrker att vår X-metod är säker och effektiv för diagnos av flera av de mest allvarliga cancerformerna. Vi har två pågående kliniska studier med EndoDrill® Model X; EDMX01 för magsäckstumörer och EDUX02 för urinblåsecancer. I april-maj gjorde vi ett uppehåll i studierekryteringen då vi tvingades byta ut en kritisk leverantör med kvalitetsproblem. På drygt en månad lyckades vårt team kontrahera en ny leverantör samt färdigställa dokumentation för att återuppta våra studier. Vi har sedan dess rekryterat patienter i bägge studierna och vår tidigare kommunicerade tidplan ligger fast.

I studie EDMX01 (n=20) sker provtagning av djupa tumörer i övre mag-tarmkanalen. I studien, som inleddes under hösten 2020, tas jämförande prover på varje patient med såväl EndoDrill® Model X som med ledande konkurrerande finnålsinstrument (EUS-FNB). Även om EDMX01 i grunden är en säkerhetsstudie så kommer den även att ge oss en bild av X-teknologins effektivitet jämfört marknadsledande konkurrenter. Provtagningen med EndoDrill® Model X har hittills fungerat planenligt och vi ser med förväntan fram emot att avsluta och publicera studien.

Studieprogram EDUX02 avser muskelinvasiv urinblåsecancer (MIBC), d v s tumörer som växt genom urinblåsans slemhinna och muskel. Standardundersökning vid misstanke om muskelinvasiv tumör är inledande visuell endoskopi (utan biopsi) följt senare av ett kirurgiskt s k TURB-ingrepp där biopsi tas för att bekräfta muskelinvasivitet. Snabbast möjliga diagnostik är kritisk då nästa steg är att cancer sprider sig i kroppen utanför urinblåsan och i dag överlever bara varannan patient på fem års sikt. Forskarnas hypotes är att man med provtagning med EndoDrill® Model X kan fastställa diagnos redan vid den inledande endoskopin. Det skulle kunna innebära att vården och patienten slipper en resurskrävande operation och, ännu viktigare, behandlingsstarten (radikal kirurgi, cellgifts och strålbehandling) kan tidigareläggas. Tidigare start av cancerbehandling kan rädda liv och spara betydande vårdkostnader. Detta utgör till skillnad från vårt huvudområde, ultraljudsledda nålbiopsier, en helt ny marknadspotential utan befintliga konkurrenter och med möjlighet till ett paradigmskifte med ett helt nytt standardiserat vårdförlopp som inkluderar obligatorisk provtagning med X-instrumentet.

Under det första kvartalet 2021 rekryterades den första patienten i pilotstudien. Det är en säkerhetsstudie som engagerat ett av Sveriges ledande forskningsteam på området. Målet med studien är primärt att visa att provtagningen med EndoDrill® Model X är säker. Därutöver vill forskarna undersöka i vilken utsträckning man med hjälp av X-biopsier kan fastställa att tumören växt in i urinblåsans muskel. Studien fortskrider nu planenligt.

En uppföljande större randomiserad effektstudie är redan planerad och beviljad av regulatoriska myndigheter förutsatt att pilotstudien går enligt plan. I denna studie kommer en patientgrupp att genomgå standardiserad diagnostik inklusive TURB-ingrepp. I den andra gruppen används provtagning med EndoDrill® redan vid den inledande endoskopin för att kunna fastställa diagnos ännu tidigare. I de bägge grupperna kommer man att bland annat jämföra ledtiden från provtagning (biopsi) till behandlingsstart samt två-årsöverlevnad.

Under kvartal två lämnade vi in en tredje internationell patentansökan (PCT III) för EndoDrill® Model X. Vår satsning på en starkare patentportfölj speglar en, under året, växande tilltro till våra eldrivna X-biopsiinstrument.

Flera pågående regulatoriska aktiviteter

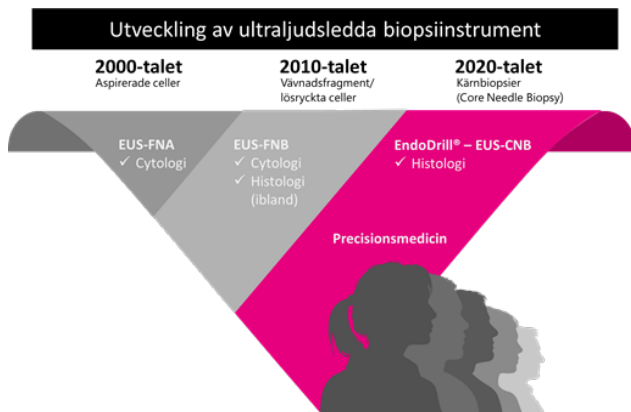
Vi arbetar för tillfället med flera viktiga aktiviteter på området kvalitets- och regulatorisk utveckling (QA-RA). Vi för en diskussion med amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA för att komma fram till en handlingsplan för att på sikt erhålla marknadsgodkännande för EndoDrill® Model X i USA.

Därutöver arbetar vi intensivt med en MDR-ansökan, d v s certifiering enligt EU:s nya medicintekniska förordning. Denna ansökan ska inlämnas under hösten och därefter väntar en längre granskningsprocess. EndoDrill® Model X är sedan slutet av 2020 CE-märkt enligt regelverket MDD. Under andra hälften av 2022 måste våra X-produkter vara godkända enligt nya MDR som bland annat innebär ökat fokus på kliniska data.

Vi är fulla av tillförsikt inför fortsatta studier

Med EndoDrill® Model X vill vi erbjuda endoskopiska biopsiinstrument för 2020-talets precisionsmedicin med ökade krav på högkvalitativa vävnadsprover med välbevarad cellarkitektur. Provtagning med ultraljudsendoskop kan då utvecklas vidare från 2000-talets prover med aspirerade celler (EUS-FNA), till 2010-talets vävnadsfragment (EUS-FNB) och slutligen till 2020-talets kärnbiopsier med X-seriens instrument.

Vi har utvecklat världens första CE-märkta eldrivna biopsiinstrument för endoskopi. De provtagningar som hittills utförts med X-instrumentet har fungerat tillfredsställande och vi ser framtiden an med tillförsikt. Fokuset ligger fortsatt på att inhämta och låta publicera klinisk data som styrker att vår X-metod är säker och effektiv för diagnos av flera av de mest allvarliga cancerformerna.



Med en unik produktportfölj, övertygande kliniska data för flera allvarliga cancerformer och marknadsgodkännande i Europa och USA är vi övertygade om att BiBB kommer vara mycket intressant positionerat på den snabbväxande EUS-marknaden.

Det tål att upprepas att målet på några års sikt är att, efter en inledande lokal försäljning i egen regi, teckna avtal med en global distributionspartner för internationell försäljningstillväxt.

Med lättade Covid-19-restriktioner och slut på sommarsemestern hoppas vi på en mer normal rekryteringstakt. Vi har varit försiktiga med utgifter under pandemin och med en kassa på cirka 14,5 MSEK vid halvårsskiftet är vi uppskattningsvis finansierade t o m kvartal 1 2022. Vi höll en årsstämma genom poströstning den 14 juni. Styrelsen omvaldes och fick bemyndigande att besluta om nyemission av aktier (högst 30 % av aktiekapitalet).

Jag ser fram emot att hålla er uppdaterade om framsteg i vår spännande resa för att revolutionera framtidens cancerdiagnostik.

Fredrik Lindblad, VD
BiBBInstruments AB



Väsentliga händelser

VÄSENTLIGA HÄNDELSE UNDER PERIODEN

- Den 7 april meddelar BiBB att ett produktionsproblem hos en extern leverantör tillfälligt stoppar leveranser av nya EndoDrill® Model X-instrument. Detta påverkar Bolagets två pågående kliniska studier som nu tvingas göra uppehåll i rekryteringen av patienter tills nya engångsinstrument finns tillhanda, vilket är planerat till senare i andra kvartalet 2021.
- Den 8 april meddelar BiBB att en tredje internationell patentansökan för EndoDrill® Model X har lämnats in.
- Den 10 maj kallar BiBB till årsstämma den 14 juni.
- Den 19 maj meddelar BiBB att Bolaget två kliniska studier kan starta igen efter ett nödvändigt leverantörsbyte. Studierna EDMX01 (magsäckstumörer) och EDUX02 (urinblåsecancer) planeras att slutföras under 2021.
- Den 21 maj offentliggör BiBB årsredovisning för 2020.

Om BiBB

Cancerdiagnostikbolaget BiBBInstruments AB ("BiBB") baserat på Medicon Village i Lund utvecklar EndoDrill® Model X, en produktserie med engångsinstrument och drivenhet (flergångs) som används vid tumörprovtagning för flera allvarliga cancersjukdomar. Produktportföljen riktar sig till den globala mångmiljardmarknaden för endoskopiska biopsiinstrument med fokus på segmentet ultraljudsstyrda biopsiinstrument (EUS-FNA/FNB, EBUS-TBNA), vilket är det mest snabbväxande området inom endoskopi.

EndoDrill® Model X, som är världens första CE-märkta eldrivna biopsiinstrument för endoskopi, är utvecklat för att ge större och mer högkvalitativa vävnadsprover (kärnbiopsier) av misstänkta tumörer än befintliga manuella produkter på den globala marknaden. Bättre prover ger läkare och sjukvårdspersonal



väsentligt ökade möjligheter att diagnosticera fler patienter i ett tidigare skede och med större precision än vad som hittills varit möjligt – även vid svårdiagnostiserade cancertumörer där nuvarande metoder inte alltid ger resultat.

Detta innebär i sin tur att patienter kan få optimal, anpassad behandling tidigare, vilket ökar sannolikheten för tillfrisknande, fler överlevare samt lägre kostnader i sjukvården. BiBBs innovativa medicintekniska utrustning har potential att förbättra sjukvården och på sikt oddsen för många cancerpatienter. Bolaget grundades år 2013 av Dr Charles Walther, cancerforskare vid Lunds universitet och tillika överläkare i klinisk patologi.

Under år 2017 lanserade BiBB sitt första biopsiinstrument EndoDrill® GI Upper, ett manuellt nischinstrument för djupa magsäckstumörer, och noterade Bolaget på AktieTorget (Spotlight Stock Market, Ticker: BIBB). Tre års direktförsäljning till 24 sjukhus och deltagande vid en mängd europeiska kongresser har gett mycket värdefulla erfarenheter och kontakter inför den fortsatta utvecklingen av den andra generationen, eldrivna EndoDrill® Model X.

Sedan år 2020 fokuserar BiBB alla resurser på EndoDrill® Model X som riktar sig till en väsentligt större marknad än föregångaren och möjliggör förbättrad provtagning av tumörer i flera av de mest allvarliga cancerformerna, till exempel magsäcks-, bukspottkörtel-, lung-, och urinblåsecancer.

ENDODRILL® MODEL X

Bolagets andra generationens teknologi, X-serien, är i grunden en vidareutveckling av ursprungsidén. En motordriven roterande cylinder ersätter den manuella borrarvuren och används för att ta högkvalitativa s k kärnbiopsier med hög precision. Sedan slutet av år 2020 är EndoDrill® Model X CE-godkänt och därmed världens första marknadsgodkända eldrivna biopsiinstrument för endoskopi.

Patentsökta EndoDrill® Model X består av ett handtag med flexibel borrhylsa (engångsdel) samt motorenhet, fotpedal och kablar (flergångsdel). Instrumentet har utvecklats för att ta vävnadsprover av högsta möjliga kvalitet, vilket möjliggör tidig behandlingsgrundande diagnos. Det primära segmentet för EndoDrill® Model X är premiummarknaden för EUS-biopsiinstrument där flexibla nålinstrument används i ultraljudsendoskop för diagnostik av tumörer i hela mag-tarmkanalen, från matstrupen till ändtarmen. EndoDrill® Model X nyttjar, till skillnad från konkurrerande manuella instrument, en eldriven borrhylsa. Designen möjliggör djup provtagning med hög precision av ett eller flera högkvalitativa sammanhängande kärnbiopsier, vilket krävs för komplett diagnos och stadiindelning.

Målet med EndoDrill® Model X är att för första gången kunna skörda samma solida kärnbiopsier som tas med styva nålinstrument vid diagnos av bröst- och prostatacancer. För dessa mer lättillgängliga organ tas proverna genom att en nål förs in utifrån kroppen och in i målområdet (s k perkutan biopsi) till skillnad från endoskopisk provtagning som sker med längre flexibla nålinstrument som förs in via naturliga kroppsöppningar som munnen. För provtagning av bröst och prostata har utvecklingen över åren gått från cellprover med finnålar till histologiska kärnbiopsier med grövre nålar. En stor och intakt vävnadsbit ger helt enkelt mer information och öppnar upp för en mängd möjligheter inom personanpassad behandling för några av de mest allvarliga cancerformerna.

Dagens EUS-nålinstrument förs in i tumören med en upprepad huggande rörelse och i nålens spets fastnar cellsmörja och vävnadsfragment. Den manuella metoden och den generellt låga provkvaliteten innebär att det krävs erfarna endoskopister för provtagningen och duktiga patologer för utvärderingen. För att öka chanserna att cellsmörjan eller fragmenten tillåter diagnos är det inte ovanligt att nyttja en patolog i salen för realtidsutvärdering (ROSE), centrifugera provet, ta flera prover på olika ställen, och använda olika tekniker för att aspirera cellprovet.

EndoDrill® Model X ska förenkla hela den diagnostiska processen för några av de mest besvärliga cancerformerna. Med en högkvalitativ kärnbiopsi redan vid första undersökningstillfället nås målet om en fullständig behandlingsgrundande diagnos direkt och man slipper resurskrävande metoder och upprepade provtagningstillfällen. I stället för den manuella provtagningen med huggande rörelser tas prover med hjälp av eldriven höghastighetsborrning. Med en roterande flexibel cylinder skär endoskopisten ut fina prover med bibehållen vävnadsarkitektur under hög precision. Tidig och fullständig diagnos innebär att rätt behandling, t ex tumörkirurgi, omgående kan sättas in, vilket kan rädda liv och dessutom spara resurser i sjukvården.

Produkten har flera unika egenskaper: först och främst möjligheten att ta nämnda kärnbiopsier även vid endoskopi, men den medger dessutom provtagning av både ytligt och djupt liggande tumörer samt möjliggör provtagning av flera biopsier på en gång (s k multiple sampling) via en magasinfunktion. En annan mycket viktig och unik egenskap är den ultraflexibla designen som möjliggör provtagning med kraftigt vinklat endoskop. Det innebär att man även kan ta högkvalitativa prover på mycket svårtillgängliga tumörer.

STUDIER

BiBB har i prekliniska försök och i bänktester jämfört EndoDrill® Model X med marknadsledande konkurrenter (EUS-FNB). Resultaten visar att proven som togs med EndoDrill® Model X är avsevärt mycket större än motsvarande tagna med EUS-FNB.

Hösten 2020 inleddes den första kliniska studien på tre svenska universitetssjukhus (EDXMO1) för provtagning av misstänkt cancer i magsäcken. I studien, som omfattar 20 patienter, tas jämförande prover på varje patient med såväl EndoDrill® Model X som med ledande konkurrerande finnålsinstrument (EUS-FNB).

I kvartal 1 2021 startade Bolaget en klinisk pilotstudie (EDUX02) i Sverige omfattande 10 patienter med misstänkt muskelinvasiv urinblåsecancer.

Covid-19 har inneburit lägre rekryteringstakt i bägge studierna. Trots detta förväntas styrelse och ledning att studierna beräknas vara avslutade under 2021.

MARKNAD OCH BEHOV

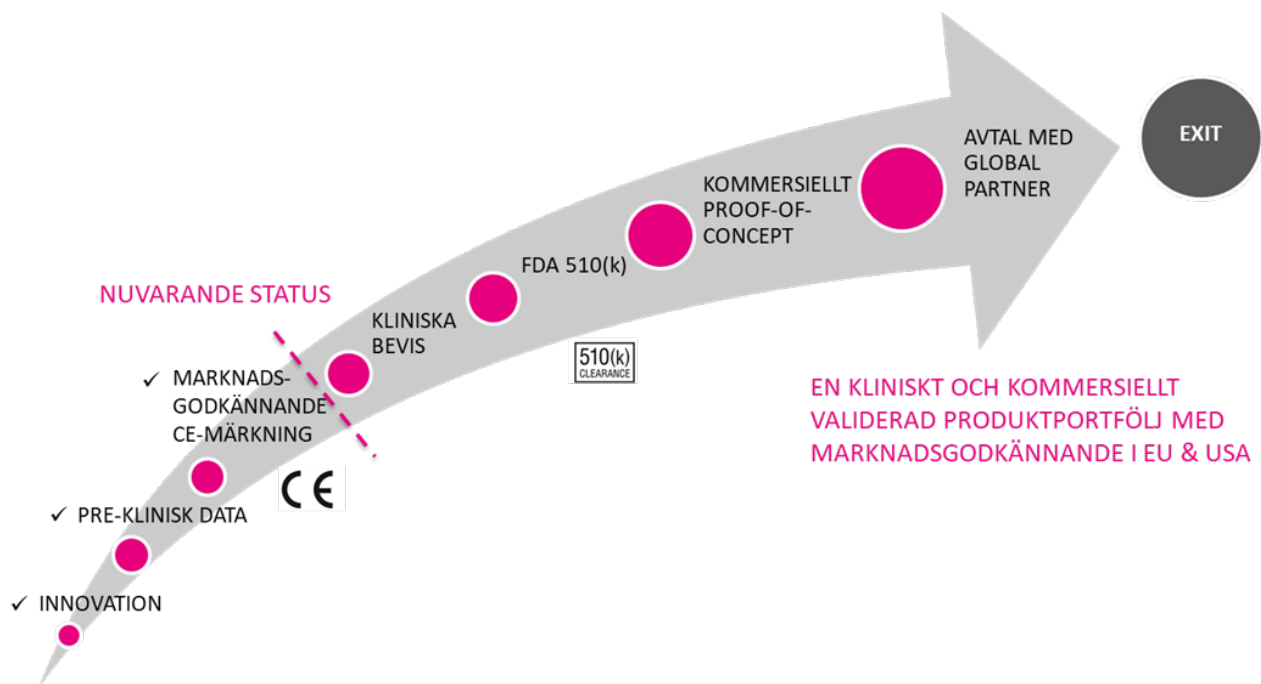
Den initiala målmarknaden för BiBB är det snabbväxande premiumsegmentet ultraljudsstyrda (EUS) biopsiinstrument. Marknaden domineras av några av världens största medteckbolag; Medtronic, Boston Scientific, Cook Medical och Olympus Medical. Ultraljudsendoskop kombinerar kamera och ultraljud i

spetsen och det finns dessutom en arbetskanal där ett flexibelt biopsiinstrument (engångs-) kan föras in för att ta ett eller flera vävnadsprover. EUS är det mest snabbväxande endoskopiska segmentet och det tillkommer ständigt nya tillämpningar för diagnos, stadiindelning och behandling. Det utförs årligen över 1 miljon biopsiprocedurer med EUS-finnåls- instrument och det utgör redan en global mångmiljardmarknad (TMR 2018). Engångsinstrumenten kostar 3 000–5 000 SEK. Bara i USA finns det över 1 200 sjukhus som använder endoskopiskt ultraljud för diagnostik av cancerpatienter.

EUS innebär att endoskopister på ett säkert och minimalinvasivt sätt kan fingranska organ, t ex misstänkta tumörer i bukspottkörteln eller lymfkörtlar mellan lungorna, och ta vävnadsprover med finnålar. Motsvarande procedur för diagnostik av lungcancer kallas endobronkiell ultraljudsundersökning (EBUS). Finnålspunktioner (EBUS-TBNA) förstahandsmetod för centrala tumörer och mediastinala lymfkörtelmetastaser. Med denna ultraljudsteknik kan man komma åt svåråtkomliga organ och exempelvis få information om huruvida det är möjligt att operera bort tumören. Dagens ultraljudsledda endoskopiska nålinstrument har visserligen revolutionerat provtagningen för många svåra cancertyper, men samtidigt har dessa manuellt hanterade instrument flera begränsningar, t ex oförmågan att ta högkvalitativa vävnadsbitar, vilket krävs för att ställa fullständig behandlingsgrundande diagnos.

Det övergripande behovet vid endoskopisk provtagning är att ta solida, sammanhängande kärnbiopsier för fullständig behandlingsgrundande diagnos. Trots att befintliga ultraljudsledda nålar förfinats under de senaste decennierna, uppnår de ofta inte kraven eftersom de i bästa fall tar små fragment av vävnad och oftast en "smörja" av lösryckta celler (cytologi). Vävnadsprover av undermålig kvalitet leder till ofullständig diagnos och ökar därmed risken för upprepade provtagningar, resurskrävande diagnostik, suboptimal behandling, försämrad prognos och onödiga operationer för patienter.

Ytterligare en begränsning är att nålarna är relativt styva för att kunna penetrera vävnaden med den manuella huggande rörelsen. För provtagning med kraftigt vinklade endoskop, till exempel vid bukspottkörteltumörer, tvingas endoskopisten att välja ett mindre styvt nålinstrument med mindre nåldiameter. Då kommer man åt att ta vävnadsprov, men riskerar i stället få ett sämre prov på den fina dimensionen. Det finns alltså ett uppenbart, icke-tillgodosett kliniskt behov för EndoDrill® Model X att fylla.



AFFÄRSSTRATEGI

BiBBs affärsmodell innefattar utveckling och försäljning av innovativa biopsiinstrument som utgår från premiumprissatta egenutvecklade produkter under varumärket EndoDrill®. Bolaget skapar värde genom att bygga upp en patenterad produktportfölj, EndoDrill® Model X, med engångsinstrument och drivenhet (flergångs) för förbättrad provtagning och diagnos av många av de mest allvarliga cancerformerna. Primärt utvecklas produkter för ultraljudsendoskop och på sikt framtas även produktvarianter för standardendoskop. Sedan december 2020 är EndoDrill® Model X världens första CE-märkta eldrivna biopsiinstrument för endoskopi.

EndoDrill®-instrumenten är avsedda att säljas som sterila engångsprodukter samt en drivenhet för flergångsanvändning (elmotor, fotpedal och kablar) till sjukhus som erbjuder cancervård och diagnostik. Bolaget kommer tillsammans med kliniska partners att ta fram publicerade vetenskapliga bevis för de viktigaste indikationerna. Produkterna ska erhålla CE-märke (beviljat i december 2020 för alla tilltänkta indikationer utom urinblåsecancer) och FDA 510(k)-godkännande för kommersialisering i Europa och USA. BiBBs ambition är inte att bygga upp en global säljorganisation, men produkterna ska successivt lanseras i egen regi i Sverige och på vissa utvalda sjukhus i Europa och USA. Egen lokal försäljning ger närhet till slutkunder för snabb feedback med möjlighet att ständigt förbättra och optimera produkterna. Målet på några års sikt är att teckna avtal med en större global distributionspartner för snabb internationell försäljningstillväxt. En unik produktportfölj i premiumsegmentet ultraljudsledda biopsiinstrument, samt god försäljningstillväxt kommer att göra BiBB till en lämplig uppköpskandidat på den snabbväxande EUS-marknaden.

Finansiell översikt

ANDRA KVARTALET

OMSÄTTNING

Under årets andra kvartal har Bolaget haft en nettoomsättning på 0 (0) KSEK. Övriga rörelseintäkter uppgick till 60 (0) KSEK.

RESULTAT

Kvartalets rörelseresultat för Bolaget uppgick till -2 676 (-3 335) KSEK. Bolagets kostnader för forskning och utveckling uppgick för kvartalet till 1 616 (1 131) KSEK. Försäljningskostnaderna uppgick under perioden till 475 (1 109) KSEK. Kvartalets administrationskostnader uppgick till 645 (1 095) KSEK.

FÖRST HALVÅRET

OMSÄTTNING

Under årets första halvår har Bolaget haft en nettoomsättning på 16 (131) KSEK. Övriga rörelseintäkter uppgick till 76 (23) KSEK.

RESULTAT

Det första halvårets rörelseresultat uppgick till -5 027 (-7 814) KSEK. Bolagets kostnader för forskning och utveckling uppgick under halvåret till -2 745 (-3 868) KSEK. Försäljningskostnaderna uppgick för perioden till -944 (-2 470) KSEK. Kvartalets administrationskostnader uppgick till -1 424 (-1 576) KSEK.

FINANSIELL STÄLLNING

Den 30 juni 2021 uppgick Bolagets soliditet till 92 (89) procent. Eget kapital uppgick till 26 769 KSEK jämfört med 20 609 KSEK vid samma tidpunkt föregående år. Per den 30 juni 2021 uppgick Bolagets likvida medel till 14 535 (12 067) KSEK. Totala tillgångar för Bolaget uppgick vid samma tidpunkt till 29 013 KSEK jämfört med 23 285 SEK föregående år.

AKTIEN

BiBBInstruments AB:s aktie noterades på Spotlight Stock Market ("Spotlight") den 27 oktober 2017. Aktiens kortnamn är "BIBB" och ISIN-kod är SE0010102095. Per den 30 juni 2021 uppgick antalet aktier i BiBB till 19 484 992 stycken. Bolaget har ett aktieslag. Varje aktie medför lika rätt till andel i Bolagets tillgångar och resultat.

Resultaträkning i sammandrag

(KSEK)	2021-04-01 2021-06-30	2020-04-01 2020-06-30	2021-01-01 2021-06-30	2020-01-01 2020-06-30	2020-01-01 2020-12-31
Rörelsens intäkter					
Nettoomsättning	0	0	16	131	241
Kostnad för sålda varor	0	0	-6	54	-99
Bruttoresultat	0	0	10	77	142
Rörelsens kostnader					
Forskning och utveckling	-1 616	-1 131	-2 745	-3 868	-6 350
Försäljningskostnader	-475	-1 109	-944	-2 470	-3 392
Administrationskostnader	-645	-1 095	-1 424	-1 576	-3 236
Övriga rörelseintäkter	60	0	76	23	92
Övriga rörelsekostnader	0	0	0	0	0
Rörelseresultat	-2 676	-3 335	-5 027	-7 814	-12 744
Resultat från finansiella poster					
Finansiella intäkter	0	0	0	0	0
Finansiella kostnader	0	0	0	0	0
Resultat efter finansiella poster	-2 676	-3 335	-5 027	-7 814	-12 744
Bokslutsdispositioner	0	0	0	0	0
Återföring Periodiseringsfond	0	0	0	0	0
Resultat före skatt	-2 676	-3 335	-5 027	-7 814	-12 744
Uppskjuten skatt	0	0	0	0	0
Periodens resultat	-2 676	-3 335	-5 027	-7 814	-12 744
Antalet aktier	19 484 992	16 244 992	19 484 992	16 244 992	19 484 992
Medelantal aktier	19 484 992	16 244 992	19 484 992	16 244 992	17 864 992
Resultat per aktie, SEK	-0,14	-0,21	-0,26	-0,48	-0,71

Balansräkning i sammandrag

(KSEK)	2021-06-30	2020-06-30	2020-12-31
TILLGÅNGAR			
Tecknat ej inbetalt aktiekapital	0	0	0
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	13 117	9 494	10 469
Materiella anläggningstillgångar	494	0	554
Anläggningstillgångar sammanlagt	13 611	9 494	11 023
Omsättningstillgångar			
<i>Varulager</i>			
Handelsvaror	0	804	90
<i>Övriga omsättningstillgångar</i>			
Kundfordringar	0	0	0
Övriga fordringar	512	529	375
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	355	391	325
<i>Kassa och bank</i>			
Likvida medel	14 535	12 067	21 895
Omsättningstillgångar sammanlagt	15 402	13 791	22 685
SUMMA TILLGÅNGAR	29 013	23 285	33 708

Balansräkning i sammandrag

(KSEK)	2021-06-30	2020-06-30	2020-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
Aktiekapital	1 656	1 381	1 656
Fond för utvecklingsutgifter	13 117	9 494	10 469
Överkursfond	69 448	53 606	69 448
Balanserat resultat	-52 425	-36 058	-37 033
Periodens resultat	-5 027	-7 814	-12 744
Eget kapital sammanlagt	26 769	20 609	31 796
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	829	1 080	810
Aktuella skatteskulder	0	19	8
Övriga skulder	481	478	153
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	934	1 099	941
Kortfristiga skulder sammanlagt	2 244	2 676	1 912
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	29 013	23 285	33 708

Kassaflöde i sammandrag

(KSEK)	2021-04-01 2021-06-30	2020-04-01 2020-06-30	2021-01-01 2021-06-30	2020-01-01 2020-06-30	2020-01-01 2020-12-31
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-2 676	-3 335	-5 027	-7 814	-12 744
Justering av poster som inte ingår i kassaflödet					
Avskrivningar	52	28	105	43	137
Nedskrivningar/utrangeringar	0	58	0	2 031	2 461
Finansiella intäkter	0	0	0	0	0
Finansiella kostnader	0	0	0	0	0
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	-2 624	-3 249	-4 922	-5 740	-10 146
Ökning/minskning varulager	0	0	90	54	768
Ökning/minskning fordringar	35	147	-111	81	233
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	77	715	274	799	103
Förändring i rörelsekapital	112	862	253	934	1 104
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-2 512	-2 387	-4 669	-4 806	-9 042
Investeringsverksamhet					
Förvärv/avyttring av materiella anläggningstillgångar	0	0	0	0	-609
Förvärv/avyttring av immateriella anläggningstillgångar	-1 477	-1 106	-2 691	-2 441	-3 885
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-1 477	-1 106	-2 691	-2 441	-4 494
Finansieringsverksamhet					
Nyemission	0	0	0	0	16 117
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	0	0	0	16 117
Förändring av likvida medel	-3 989	-3 493	-7 360	-7 247	2 581
Likvida medel vid periodens början	18 524	15 560	21 895	19 314	19 314
Likvida medel vid periodens slut	14 535	12 067	14 535	12 067	21 895

Förändring av eget kapital

(KSEK)	Aktie kapital	Ej registrerat aktiekapital	Fond för utvecklingsutgifter	Överkurs-fond	Balanserad vinst eller förlust	Årets resultat	Total Eget kapital
Ingående balans 1 januari 2021	1 656	0	10 469	69 448	-37 033	-12 744	31 796
Omföring föregående års resultat	-	-	-	-	-12 744	12 744	0
Fond för utvecklingsutgifter	-	-	2 648	-	-2 648	-	0
Periodens resultat	-	-	-	-	-	-5 027	-5 027
Eget kapital 30 juni 2021	1 656	0	13 117	69 448	-52 425	-5 027	26 769

(KSEK)	Aktie kapital	Ej registrerat aktiekapital	Fond för utvecklingsutgifter	Överkurs-fond	Balanserad vinst eller förlust	Årets resultat	Total Eget kapital
Ingående balans 1 januari 2020	1 381	0	9 127	53 606	-20 467	-15 224	28 423
Omföring föregående års resultat	-	-	-	-	-15 224	15 224	0
Omföring aktiekapital	-	-	-	-	-	-	0
Nyemission december 2020	275	-	-	15 842	-	-	16 117
Fond för utvecklingsutgifter	-	-	1 342	-	-1 342	-	0
Periodens resultat	-	-	-	-	-	-12 744	-12 744
Eget kapital 31 december 2020	1 656	0	10 469	69 448	-37 033	-12 744	31 796

Övrig information

ÄGARFÖRTECKNING

För BiBBs ägarförteckning hänvisas till Spotlight via följande länk: <https://www.spotlightstockmarket.com/sv/bolag/irabout?InstrumentId=XSAT01001839>

ANTALET ANSTÄLLDA

Per 2021-06-30 uppgick antalet anställda till 5 (5).

RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

Ett antal riskfaktorer kan ha negativ inverkan på BiBB verksamhet. Det är därför av stor vikt att beakta relevanta risker vid sidan av Bolagets tillväxtmöjligheter. För utförlig beskrivning av risker hänförliga till Bolaget och dess aktier hänvisas till memorandum utgivet av styrelsen i november 2018.

GRANSKNING AV REVISOR

Halvårsrapporten har inte granskats av Bolagets revisor.

PRINCIPER FÖR HALVÅRSRAPPORTENS UPPRÄTTANDE

Halvårsrapporten har upprättats enligt Bokföringsnämndens Allmänna Råd 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3) och Årsredovisningslagen.

KOMMANDE FINANSIELLA RAPPORTER

- Delårsrapport 3 - 2021-11-11
- Bokslutskommuniké 2021 - 2022-02-11

AVLÄMNANDE AV HALVÅRSRAPPORT

Styrelsen och verkställande direktören intygar härmed att halvårsrapporten ger en rättvisande översikt av BiBBInstruments AB:s verksamhet.

Lund, den 26 augusti 2021

BiBBInstruments AB

Styrelsen och verkställande direktören

FÖR MER INFORMATION, VÄNLIGEN KONTAKTA:

Fredrik Lindblad, VD

Tel: +46 708 99 94 86

E-mail: info@bibbinstruments.com