

LAURANTIS PHARMAN TILINTARKASTAMATON OSAVUOSIKATSAUS 31.3.2014 PÄÄTTYNEELTÄ KOLMEN KUUKAUDEN KAUELTA

Pääkohdat ensimmäiseltä vuosineljännekseltä

- Laurantis Pharma -konserni (Laurantis tai Yhtiö) ja Hermo Pharma Oy (Hermo) käynnistivät valmistelut yhdistymisestä ja yhdistyneen yhtiön (Herantis) listaamisesta NASDAQ OMX Helsinki Oy:n (Helsingin pörssi) First North Finland -markkinapaikalle (First North). Listauksen yhteydessä Herantis pyrkii keräämään osakeannilla vähintään 16 miljoonaa euroa. Kerätyt varat on tarkoitus käyttää pääasiassa Herantuksen kolmen päätuotteen (cis-UCA-silmätipat, CDNF-hermokasvutekijä Parkinsonin taudin hoitoon ja Lymfactin) kliinisten tutkimusten tekemiseen (yhdistyminen, listaus ja osakeanti yhdessä ”Järjestely”).
- Katsauskauden päättymisen jälkeen Hermo, Laurantis ja Laurantuksen osakkeenomistajat ja optionhaltijat tekivät ehdollisen osake- ja optiovaihtosopimuksen, jossa Hermo ja Laurantuksen osakkeenomistajat ja optionhaltijat sopivat Laurantuksen osakkeiden ja optioiden vaihtamisesta Hermon osakkeiksi ja optioiksi tiettyjen ehtojen toteutuessa. Laurantuksen osakkeenomistajat, jotka edustavat 99% Laurantuksen osakkeista, ja kaikki optionhaltijat allekirjoittivat sopimuksen.
- Laurantis toteutti 1,5 miljoonan euron optiolaina-annin joulukuun 2013 ja tammikuun 2014 aikana. Optio-lainoja merkittiin 0,7 miljoonalla eurolla joulukuussa 2013 ja 0,8 miljoonalla eurolla tammikuussa 2014.
- Lymfactinin vaiheen 1 kliinisen tutkimuksen valmistelut etenivät. Katsauskauden aikana Lymfactinin kliinisen tutkimuserän valmistus oli käynnissä.
- Laurantuksen tulos katsauskaudelta oli -0,8 miljoonaa euroa (1-3/2013: -0,6 miljoonaa euroa).
- Laurantuksen katsauskauden lopun rahavarat olivat 1,4 miljoonaa euroa (31.12.2013: 1,0 miljoonaa euroa).

Taloudellista kehitystä kuvaavat tunnusluvut

1 000 euroa	1-3/2014	1-3/2013	1-12/2013
	3kk	3kk	12kk
Liikevaihto	0,0	0,0	0
Henkilöstökulut	113,0	126,9	589,8
Poistot ja arvonalentumiset	200,6	200,6	802,6
Muut liiketoiminnan kulut	379,1	317,9	871,1
Tilikauden tulos	-772,7	-646,1	-2 303,4
Liiketoiminnan rahavirta	-411,8	-658,8	-1 829,8
Rahavarat	1 393,2	853,3	1 017,6
Oma pääoma	-3 041,7	-611,6	-2 269,0

Toimitusjohtaja Burkhard Blankin katsaus

Ensimmäinen vuosineljännes oli Laurantikselle vaiherikas. Katsauskauden aikana Yhtiö sai päätökseen 1,5 miljoonan euron optiolaina-annin. Tuotekehityksessä pääpaino oli Lymfactinin vaiheen 1 kliinisen kokeen valmisteluissa, ja katsauskauden aikana Lymfactinin kliinisen tuotantoerän valmistus oli käynnissä. Laurantis ja Hermo käynnistivät valmistelut yhdistymisestä ja yhdistyneen Herantuksen listaamisesta Helsingin pörssin First North -markkinapaikalle. Järjestelyssä on tarkoitus yhdistää kaksi mielenkiintoisia tuoteaihioita kehittävää suomalaista lääkekehitysyriytystä ja luoda yhtiö, jolla on hyvät edellytykset kehittää ja kaupallistaa tuotekehityshankkeet. Herantuksen Laurantista ja Hermoa laajempi tuotekehityssalkku, suuremmat resurssit, monipuolisemmat jatkorahoitusmahdollisuudet ja hajautuneempi tuoteriski antavat hyvät edellytykset yhtiön liiketoiminnan kehittämiseksi tulevaisuudessa.

Lääkekehitysprojektien nykytilanne

Cis-UCA-silmätipat kuivasilmäisyyden hoitoon

Yhtiön tavoitteena on aloittaa cis-UCA-silmätipoilla vaiheen 2 satunnaistettu kliininen tutkimus vuoden 2014 loppuun mennessä, saada vaiheen 2 tutkimuksen tulokset vuoden 2015 loppuun mennessä ja tehdä kaupallistamissopimus vuoden 2016 loppuun mennessä. Tavoiteaikataulu edellyttää, että Järjestely toteutuu toisen vuosineljänneksen 2014 loppuun mennessä.

Cis-UCA (cis-urokaanihappo) on iholla luontaisesti esiintyvä, tulehdusta hillitsevä yhdiste. Kuivasilmäisyyden eläinmallissa Cis-UCA silmätipat vähensivät sarveiskalvon vauriota verrattuna lumevalmisteeseen, ja vaikutus oli tehokkaampi kuin Restasis-valmisteella, joka on ainoa Yhdysvalloissa hyväksytty reseptilääke kuivasilmäisyyden hoitoon. Yhtiö on tehnyt cis-UCA-silmätipoilla vaiheen 1 turvallisuustutkimuksen, johon osallistui 37 tervettä vapaaehtoista tutkimushenkilöä. Tutkimuksen perusteella cis-UCA-silmätipat olivat hyvin siedettyjä, lukuun ottamatta lyhytaikaista ja lievää kutina- ja polttelutuntemusta, jota havaittiin muutamalla tutkitulla.

Yhtiö valmistele parhaillaan cis-UCA-silmätippojen vaiheen 2 satunnaistettua kliinistä tutkimusta, jossa cis-UCA-silmätippojen tehoa ja turvallisuutta tutkitaan kuivasilmäisyyden hoitona. Yhtiön tämänhetkisen suunnitelman mukaan tutkimus tullaan tekemään Yhdysvalloissa 150 tutkimushenkilöllä. Yhdysvaltojen lääkeviranomainen FDA on alustavasti hyväksynyt Yhtiön vaiheen 2 kliinisen kokeen tutkimussuunnitelman.

Lymfactin rintasyöpähoidon seurauksena kehittyvän lymfaturvotuksen hoitoon

Yhtiön tavoitteena on aloittaa Lymfactinilla vaiheen 1 kliininen tutkimus vuoden 2015 alkupuolella, saada alustavia tuloksia vuoden 2017 ensimmäisellä vuosipuoliskolla ja tehdä kaupallistamissopimus vuoden 2017 loppuun mennessä.

Lymfactin on adenovirusvälitteinen VEGF-C imusuonikasvutekijä, jota Yhtiö kehittää rintasyöpähoidon seurauksena kehittyvän lymfaturvotuksen hoitoon. Lymfactin-hoito annetaan imusolmuke siirtolokkaiden yhteydessä. Prekliinisten tutkimusten perusteella Lymfactin ja siinä käytetty VEGF-C imusuonikasvutekijä parantavat imusolmuke siirron tehokkuutta ja auttavat palauttamaan imuteiden ja imusolmukkeiden toiminnan käsitellyllä alueella. Tutkimustulosten perusteella uuskasvanut imusuonisto myös säilyy toimivana kohde kudoksessa ilman Lymfactinin uudelleenannostelua. Prekliinisissä tutkimuksissa ei ole havaittu Lymfactiniin liittyvää toksisuutta.

Yhtiö valmistele parhaillaan vaiheen 1 kliinistä tutkimusta, jossa selvitetään kirurgisen imusolmuke siirron ja Lymfactin-hoidon yhdistelmän turvallisuutta rintasyöpähoidon seurauksena kehittyvästä lymfaturvotuksesta kärsivillä potilailla. Lisäksi tutkimuksessa on tarkoitus arvioida yhdistelmähoidon pitkäaikaisvaikutusta toimenpiteen tehon osalta. Tutkimuksessa tullaan hoitamaan Yhtiön nykyisen suunnitelman mukaan enintään 24 potilasta. Lymfactin-tuotantoerän valmistus vaiheen 1 kliinistä tutkimusta varten oli käynnissä katsauskauden aikana.

Cis-UCA-silmätippojen muiden tulehdusvälitteisten silmäsairauksien hoitoon

Cis-UCA-silmätippojen mahdollisia kohdeindikaatioita ovat kuivasilmäisyyden lisäksi myös muut tulehdusvälitteiset silmäsairaudet, kuten silmän allerginen sidekalvontulehdus. Yhtiö tulee päättämään cis-UCA-silmätippojen muista mahdollisista kohdeindikaatioista sen jälkeen, kun vaiheen 2 kuivasilmäisyystutkimus cis-UCA-silmätipoilla on saatu päätökseen.

Cis-UCA-emulsiovoide atooppisen ihottuman hoitoon

Cis-UCA-valmistetta on aiemmin tutkittu atooppisen ihottuman hoitoon emulsiovoiteena. Tällöin toteutetun vaiheen 2 kliinisen tutkimuksen mukaan cis-UCA-emulsiovoide oli selvästi parempi kuin lumevalmiste, hyvin siedetty ja turvallinen, mutta voiteen teho ei yltänyt vertailuvalmisteen tehokkuuteen. Yhtiö tulee päättämään projektin jatkosta sen jälkeen, kun vaiheen 2 kuivasilmäisyystutkimus cis-UCA-silmätipoilla on saatu päätökseen.

CCBE1-proteiini imukudossairauksiin

CCBE1 on proteiini, joka yhdessä VEGF-C imusuonikasvutekijän kanssa annettuna edistää imusuonten uuskasvua. Yhtiö valmisteli katsauskauden aikana tutkimusyhteistyösopimusta Helsingin yliopiston kanssa liittyen jatkotutkimuksiin CCBE1:n ja Lymfactinin yhdistelmähoidon mahdollisista hyödyistä pelkkään Lymfactin -hoitoon verrattuna.

Taloudellinen katsaus tammi-maaliskuu 2014

Suluissa esitetyt luvut (miljoonaa euroa) viittaavat edellisen vuoden vastaavaan jaksoon, ellei toisin ilmoiteta.

Liikevaihto ja tutkimus- ja kehityskulut

Yhtiöllä ei ollut liikevaihtoa katsauskaudella tai edellisen vuoden vastaavalla jaksolla.

Katsauskauden tutkimus- ja kehityskulut olivat 0,2 miljoonaa euroa (0,2). Katsauskauden tutkimus- ja kehityskulut muodostuivat pääasiassa Lymfactinin vaiheen 1 kliinisen kokeen valmistelukulusta, erityisesti kliinisen tuotantoerän valmistuksesta.

Katsauskauden tulos oli -0,8 miljoonaa euroa (-0,6).

Rahoitus ja investoinnit

Yhtiön rahavarat 31.3.2014 olivat 1,4 miljoonaa euroa (1,0 miljoonaa euroa 31.12.2013).

Laurantis toteutti 1,5 miljoonan euron optiolaina-annin joulukuun 2013 ja tammikuun 2014 aikana. Laurantiksien vanhat osakkeenomistajat merkitsivät optiolainoja 0,7 miljoonalla eurolla joulukuussa 2013 ja Inveni Pre-Exit Financing Vehicle Ky 0,8 miljoonalla eurolla tammikuussa 2014. Mikäli suunniteltu yhdistyminen Hermon kanssa toteutuu, optiolainat korkoineen vaihdetaan osakkeiksi yhdistymisen yhteydessä.

Liiketoiminnan rahavirta katsauskaudella oli -0,4 miljoonaa euroa (-0,7).

Yhtiöllä ei ollut investointeja katsauskaudella tai edellisen vuoden vastaavalla jaksolla. Laurantiksien tuotekehityskulut sisältyvät liiketoiminnan kuluihin.

Oma pääoma

Laurantiksien oma pääoma 31.3.2013 oli -3,0 miljoonaa euroa (-2,3 miljoonaa euroa 31.12.2013). Laurantis-konsernin emoyhtiön Laurantis Pharma Oy:n oma pääoma 31.3.2013 oli 2,9 miljoonaa euroa (3,5 miljoonaa euroa 31.12.2013).

Henkilöstö, johto ja hallinto

Laurantiksen henkilöstössä, johdossa ja hallinnossa ei tapahtunut muutoksia katsauskaudella. Laurantiksen henkilöstömäärä oli katsauskaudella keskimäärin 3 (5) ja katsauskauden lopussa 3 (5).

Laurantiksen entinen työntekijä, jonka työsopimuksen Laurantis on purkanut 5.6.2013, on nostanut kanteen Varsinais-Suomen käräjäoikeudessa työsopimuksen perusteettomasta purusta ja esittänyt noin sadan tuhannen euron korvausvaatimuksen. Yhtiön näkemyksen mukaan Yhtiöllä on ollut työsopimuslain mukaiset perusteet työsuhteen purkuun.

Lähiajan riskit ja epävarmuustekijät

Laurantiksen strategiset riskit liittyvät pääosin lääkekehitysprojektien tekniseen onnistumiseen, regulatorisiin epävarmuustekijöihin, sopivien kaupallistamiskumppaneiden löytämiseen ja näiden kaupallistamiskumppaneiden strategisiin päätöksiin sekä immateriaalioikeudellisen suojan hankintaan ja ylläpitoon yhtiön tuotteille. Tuotteiden tullessa markkinoille niiden myynnin kehitykseen voivat merkittävästi vaikuttaa hintoja ja korvattavuutta koskevat viranomaispäätökset, tuotteiden maine ja hyväksyttävyyden lääkäreiden ja potilaiden keskuudessa sekä muutokset kilpailuympäristössä, esimerkiksi kilpailevien tuotteiden markkinoille tulo. Yhtiön tuotteiden kehitys ja menestys on suurilta osin riippuvainen kolmansista osapuolista. Mikä tahansa projekteissa tapahtuva epäsuotuisa muutos saattaa heikentää projektin tulonodotuksia ja näin ollen edustaa merkittävää riskiä yhtiölle. Tällaiset epäsuotuisat tapahtumat saattavat toteutua lyhyellä varoitusajalla ja ovat ennakoimattomia.

Yhtiön pääasialliset toiminnalliset riskit liittyvät riippuvuuteen avainhenkilöstöstä ja immateriaalioikeuksista.

Lääkekehitysohjelmien eteneminen kaupallistettaviksi lääketuotteiksi edellyttää merkittäviä taloudellisia resursseja. Laurantis on rahoittanut toimintojaan pääasiallisesti oman pääoman ehtoisen rahoituksen sekä Tekesin tutkimus- ja tuotekehityslainojen avulla. Laurantis pyrkii jatkossa myös tekemään tuotteilleen kaupallistamissopimuksia, joiden perusteella Laurantikselle maksettaisiin allekirjoitus- ja etappimaksuja sekä tuotteiden myyntiin sidottuja rojalteja. Ei ole kuitenkaan mitään varmuutta siitä, että yhtiö kykenee varmistamaan riittävän rahoituksen pystyäkseen jatkamaan suunniteltuja toimintojaan.

Laurantis ja Hermo ovat ehdollisesti sopineet yhdistymisestä ja yhdistyneen yhtiön listaamisesta Helsingin pörssin First North -markkinapaikalle (katso *Pääkohdat ensimmäiseltä vuosineljännekseltä*). Ei ole mitään takeita siitä, että Järjestely onnistuu.

Katsauskauden päättymisen jälkeiset tapahtumat

Katsauskauden päättymisen jälkeen Hermo, Laurantis ja Laurantiksen osakkeenomistajat ja optionhaltijat tekivät ehdollisen osake- ja optiovaihtosopimuksen, jonka perusteella Laurantiksen osakkeenomistajat ja optionhaltijat vaihtavat osakkeensa ja optionsa Hermon osakkeiksi ja optioiksi tiettyjen ehtojen toteutuessa. Laurantiksen osakkeenomistajat, jotka edustavat 99% Laurantiksen osakkeista, ja kaikki optionhaltijat allekirjoittivat sopimuksen.

Näkymät vuodelle 2014

Laurantis pyrkii toteuttamaan Järjestelyn vuoden toisen vuosineljänneksen loppuun mennessä.

Laurantiksen tavoitteet kahdelle päätuotteelleen ovat seuraavat:

- Cis-UCA-silmätipat: Yhtiön tavoitteena on aloittaa vuoden 2014 loppuun mennessä vaiheen 2 satunnaistettu kliininen tutkimus, jossa tutkitaan cis-UCA-silmätippojen tehoa ja turvallisuutta kuivasilmäisyyden hoidossa noin 150 tutkimushenkilöllä. Kliinisen tutkimuksen tekeminen suunnitelmien mukaisesti edellyttää Järjestelyn toteutumista vuoden toisen vuosineljänneksen loppuun mennessä
- Lymfactin: Yhtiön tavoitteena on aloittaa vaiheen 1 kliininen tutkimus, jossa tutkitaan Lymfactinin turvallisuutta ja alustavaa tehoa rintasyöpähoidon seurauksena kehittyvän lymfaturvotuksen hoitona vuoden 2015 alkupuolella. Tämä edellyttää, että nyt käynnissä olevat vaiheen 1 kliinisen tutkimuksen valmistelevat toimenpiteet saadaan tehtyä vuoden 2014 aikana

Varsinainen yhtiökokous

Laurantiksen varsinainen yhtiökokous pidettiin 22.4.2014. Yhtiökokouksessa tehtiin seuraavat päätökset:

- Vuoden 2013 tilinpäätös vahvistettiin
- Päätettiin, että yhtiön tilikauden tappio siirretään yhtiön vapaaseen omaan pääomaan ja että osinkoa ei jaeta
- Myönnettiin vastuuvapaus hallituksen jäsenille ja toimitusjohtajalle
- Hallituksen jäsenten lukumääräksi päätettiin neljä. Nykyiset hallituksen jäsenet Alan Boyd, James Phillips, Aki Prihti ja Frans Wuite valittiin uudelle toimikaudelle
- Päätettiin, että Alan Boydille, James Phillipsille ja Frans Wuitelle maksetaan palkkiona 1.000 euroa kuukaudessa
- Yhtiön tilintarkastajana jatkaa KHT-yhteisö PricewaterhouseCoopers Oy
- Välittömästi varsinaisen yhtiökokouksen jälkeen pidetyssä uuden hallituksen järjestäytymiskokouksessa hallituksen puheenjohtajaksi valittiin Aki Prihti

Taloudellinen tiedottaminen

Puolivuotiskatsaus 30.6.2014 päättyvältä kuuden kuukauden jaksolta julkistetaan arviolta 15.8.2014. Mikäli Järjestely toteutetaan, Herantis julkaisee Laurantiksen sijaan puolivuotiskatsauksen.

Osavuositiedon laadintaperiaatteet

Herantuksen tilintarkastamattomat osavuositiedot 31.3.2014 ja 31.3.2013 päättyneeltä kolmen kuukauden kaudelta on laadittu Suomalaisen kirjanpitoikäntönnön mukaisesti ja esitetty First Northin Sääntöjen kohdan 4.6 (e), poislukien kohdat v ja vi, edellyttämässä laajuudessa.

Turussa 28. huhtikuuta 2014

Laurantis Pharma Oy

Hallitus

Tuloslaskelma

1 000 euroa	1-3/2014 3kk	1-3/2013 3kk	1-12/2013 12kk
Liikevaihto	-	-	-
Henkilöstökulut	113,0	126,9	589,8
Poistot ja arvonalentumiset	200,6	200,6	802,6
Liiketoiminnan muut kulut	379,1	317,9	871,1
Liikevoitto	-692,7	-645,4	-2 263,2
Rahoitustuotot ja kulut	-80,0	-0,7	-40,3
Voitto (tappio) ennen satunnaisia eriä, tilinpää- tössiirtoja ja veroja	-772,7	-646,1	-2 303,4
Tilikauden voitto (tappio)	-772,7	-646,1	-2 303,4

Tase

1 000 euroa	1-3/2014 3kk	1-3/2013 3kk	1-12/2013 12kk
Aineettomat hyödykkeet			
Aineettomat oikeudet	81,1	93,9	85,7
Konserniliikearvo	1 306,9	2 091,1	1 503,0
Pysyvät vastaavat	1 388,0	2 185,0	1 588,6
Lyhytaikaiset saamiset			
Muut saamiset	15,4	30,3	36,9
Siirtosaamiset	3,8	1,1	4,1
Rahat ja pankkisaamiset	1 393,2	853,3	1 017,6
Vaihtuvat vastaavat	1 412,4	884,6	1 058,6
Vastaavaa	2 800,4	3 069,6	2 647,3
1 000 euroa	1-3/2014 3kk	1-3/2013 3kk	1-12/2013 12kk
Osakepääoma	2,5	2,5	2,5
Muut rahastot	10 918,1	10 918,1	10 918,1
Edellisten tilikausien voitto/tappio	-13 189,6	-10 886,1	-10 886,1
Tilikauden voitto/tappio	-772,7	-646,1	-2 303,4
Oma pääoma	-3 041,7	-611,6	-2 269,0
Pääomalainat	98,3	98,3	98,3
Lainat rahoituslaitoksilta	3 754,6	3 232,0	3 754,6
Velat omistusyhteisyrityksille	212,5	0,0	212,5
Muut velat	1 287,5	0,0	500,0
Pitkäaikainen vieras pääoma	5 352,9	3 330,3	4 565,4
Lainat rahoituslaitoksilta	249,8	144,0	249,8
Ostovelat	43,1	148,7	20,8
Muut velat	3,4	15,0	44,1
Siirtovelat	192,9	43,3	36,2
Lyhytaikainen vieras pääoma	489,2	351,0	350,8
Vastattavaa	2 800,4	3 069,6	2 647,3

Laskelma oman pääoman muutoksista

1 000 euroa	Osakepääoma	Muut rahastot	Kertyneet voittovarat	Oma pääoma yhteensä
Oma pääoma 31.12.2013	2,5	10 918,1	-13 189,6	-2 269,0
Tilikauden voitto/tappio			-772,7	
Oma pääoma 31.3.2014	2,5	10 918,1	-13 962,3	-3 041,7
1 000 euroa	Osakepääoma	Muut rahastot	Kertyneet voittovarat	Oma pääoma yhteensä
Oma pääoma 31.12.2012	2,5	10 918,1	-10 886,1	34,5
Tilikauden voitto/tappio			-646,1	
Oma pääoma 31.3.2013	2,5	10 918,1	-11 532,2	-611,6
1 000 euroa	Osakepääoma	Muut rahastot	Kertyneet voittovarat	Oma pääoma yhteensä
Oma pääoma 1.1.2013	2,5	10 918,1	-10 886,1	34,5
Tilikauden voitto/tappio			-2 303,4	
Oma pääoma 31.12.2013	2,5	10 918,1	-13 189,6	-2 269,0

Rahavirtalaskelma

1 000 euroa	1-3/2014 3kk	1-3/2013 3kk	1-12/2013 12kk
Liiketoiminnan rahavirta			
Voitto (tappio) ennen satunnaisia eriä			
		-772,7	-646,1
Oikaisut:			-2 303,4
Suunnitelman mukaiset poistot	4,6	4,5	18,4
Konserniliikearvon poistot	196,0	196,0	784,1
Rahoitustuotot ja -kulut	80,0	0,7	40,3
Rahavirta ennen käyttöpääoman muutosta	-492,1	-444,8	-1 460,6
Käyttöpääoman muutos			
Lyhytaikaisten korottomien liikesaamisten lisäys (-)/vähennys (+)	21,9	74,9	65,3
Lyhytaikaisten korottomien velkojen lisäys (-)/vähennys (+)	69,1	-288,2	-394,2
Liiketoiminnan rahavirta ennen rahoituseriä ja veroja	-401,2	-658,1	-1 789,5
Maksetut korot ja maksut muista liiketoiminnan rahoituskuluis- ta	-10,8	-1,6	-43,6
Saadut rahoitustuotot liiketoiminnasta	0,1	0,9	3,3
Liiketoiminnan rahavirta	-411,8	-658,8	-1 829,8
Investointien rahavirta			
Investoinnit aineettomiin ja aineellisiin hyödykkeisiin	-	-	-5,7
Investointien rahavirta	-	-	-5,7
Rahoituksen rahavirta			
Pitkäaikaisten lainojen nostot	787,5	130,2	1 471,1
Rahoituksen rahavirta	787,5	130,2	1 471,1
Rahavarojen muutos lisäys (+)/vähennys (-)	375,6	-528,6	-364,3
Rahavarat tilikauden alussa	1 017,6	1 381,9	1 381,9
Rahavarat tilikauden lopussa	1 393,2	853,3	1 017,6

Annetut vakuudet, vastuusitoumukset ja muut vakuudet

Laurantis Pharman hallitus on päättänyt tukea taloudellisesti täysin omistamaa tytäryhtiötään BioCis Pharmaa tilikaudella 2014. BioCis Pharman pääomalainalle on 31.3.2014 mennessä kertynyt maksamatonta korkoa 0,04 miljoonaa euroa.