



Til NASDAQ OMX Copenhagen A/S
Fondsbørsmeddelelse nr. 44-09 / København, 19. november 2009

TopoTarget A/S
Symbion
Fruebjergvej 3
DK 2100 København Ø
Danmark
Tlf: +45 39 17 83 92
Fax: +45 39 17 94 92
CVR-nr: 25695771
www.topotarget.com

Delårsrapport for perioden 1. januar – 30. september 2009

København, Danmark – 19. november 2009 – Bestyrelsen for TopoTarget A/S (OMX: TOPO) har i dag godkendt TopoTargets delårsrapport for perioden 1. januar – 30. september 2009.

- Fortsat fremgang i salget af Savene®/Totect® trods af problemer hos leverandøren af Totect® på produktionsstedet i 3. kvartal. Salget steg fra DKK 25,0 mio. i 1.-3. kvartal 2008 til DKK 30,6 mio. i 1.-3. kvartal 2009, en stigning på 22%. Omsætningen i 3. kvartal 2009 (DKK 8,3 mio.) var på niveau med 3. kvartal 2008 (DKK 8,4 mio.). Produktionen blev genoptaget i oktober måned, og TopoTarget er overbevist om, at det overordnede salg for 3. og 4. kvartal ikke vil blive negativt påvirket
- De samlede driftsomkostninger for perioden 1. januar – 30. september 2009 udgjorde DKK 115,4 mio. sammenlignet med DKK 182,1 mio. i samme periode i 2008
- Driftsresultatet for perioden 1. januar – 30. september 2009 udgjorde et underskud på DKK 81,3 mio. sammenlignet med et underskud på DKK 152,9 mio. i samme periode i 2008
- Resultat før skat for perioden 1. januar – 30. september 2009 udgjorde et underskud på DKK 88,7 mio. sammenlignet med et underskud på DKK 160,3 mio. i samme periode i 2008
- Likvide beholdninger og værdipapirer pr. 30. september 2009 udgjorde DKK 149,4 mio. mod DKK 98,1 mio. pr. 30. september 2008
- Vellykket kapitalrejsning på DKK 132,6 mio. fuldført i juli måned
- Rekruttering af patienter til BELIEF- og CUP-studierne med belinostat forløber planmæssigt.

Udvalgte begivenheder i 3. kvartal 2009

- FDA tildeler Orphan Drug status til belinostat til behandling af perifert T-celle lymfekræft (PTCL)
- Igangsættelse af fase I studie sponsoreret af National Cancer Institute, USA (NCI) med belinostat i kombination med cisplatin og etoposid til behandling af fremskredne solide kræftsvulster og småcellet lungekræft (SCLC)
- Ekstraordinær generalforsamling – valg af nye medlemmer; Per Samuelsson, Anders Fink Vadsholt og Bo Jesper Hansen.

Væsentlige begivenheder i perioden efter 30. september 2009

- Fremstillingen af Totect® til det amerikanske marked blev midlertidigt afbrudt som følge af problemer hos leverandøren af Totect® på produktionsstedet, men blev genoptaget i oktober 2009
- Præsentation af positive fase I resultater med belinostat og Velcade® på konferencen AACR/NCI/EORTC "Molecular Targets and Cancer Therapeutics" den 17. november.

Telekonference

TopoTarget afholder telefonkonference i eftermiddag, 19. november kl. 13.00 dansk tid, hvor ledelsen vil præsentere og drøfte resultaterne for 3. kvartal 2009 på engelsk. En præsentation vil være tilgængelig på TopoTargets hjemmeside, www.topotarget.com før påbegyndelsen af telekonferencen.

For deltagelse i telekonferencen, ring venligst på følgende nummer:

- Fra Danmark: 70 26 50 40
- Uden for Danmark: +45 70 26 50 40 eller +353 1 436 4265

Et replay af telekonferencen vil være tilgængeligt ca. to timer efter telekonferencen og indtil den 26. november 2009 på følgende nummer: +353 1 436 4267, adgangskode: 2090186#. Fra 26. november 2009 til 23. marts 2010 vil der være et replay af telekonferencen tilgængeligt på TopoTargets hjemmeside www.topotarget.com.

Ledelsens beretning

Belinostat:

Belinostat er TopoTargets længst fremskredne produktkandidat, og en række patienter har haft gavn af belinostat med væsentlig reduktion, og i nogle tilfælde komplet svind af kræftsvulsterne i flere kræftformer. På baggrund af de opnåede resultater vurderer TopoTarget, at belinostat har blockbuster-potentiale, og at belinostat har potentialet til at blive "the best-in-class" HDAC-hæmmer. Den kliniske effekt, der er set med belinostat i de igangværende kliniske undersøgelser, er sandsynligvis forbundet med de høje blodkoncentrationer af lægemidlet, der er opnået ved brug af intravenøs ("IV") dosering. Denne høje blodkoncentration vil ikke kunne opnås med HDAC-hæmmere i tabletforn.

Belinostat har en bedre bivirkningsprofil end andre HDAC-hæmmere i klinisk udvikling. For eksempel er der kun mild eller ingen trombocytopeni (fordel: mindre risiko for blødninger), og der er ikke rapporteret tilfælde af perikarditis (fordel: mindre risiko for bivirkninger for hjertet). Dette giver mulighed for en kombination af belinostat i fuld dosis og med fuld dosis kemoterapi, hvorved behandlingseffekten optimeres. Belinostat er den eneste HDAC-hæmmer i klinisk udvikling, der giver mulighed for såvel IV-dosering som kontinuerlig intravenøs infusion ("CIV") dosering og oral (tablet) dosering, hvilket giver ekstra fleksibilitet ved klinisk brug.

Det samlede udviklingsprogram omfatter 24 igangværende og afsluttede kliniske studier, herunder 12 kliniske studier, som er finansieret og koordineret af NCI, USA. Til de NCI-finansierede kliniske studier leverer TopoTarget belinostat og afholder ingen andre omkostninger i forbindelse med gennemførelsen af disse undersøgelser.

TopoTarget har desuden indgået en fælles forsknings- og udviklingsaftale (CRADA) med NCI om at udføre prækliniske og ikke-kliniske undersøgelser med belinostat for bedre at kunne forstå stoffets antitumoraktivitet og for at skaffe yderligere oplysninger til kliniske forsøg.

Støt voksende klinisk datapakke med belinostat som enkeltstof og i kombination med markedsførte lægemidler giver yderligere opbakning til de igangværende Business Development-aktiviteter.

Fremskridt i de kliniske undersøgelser

PTCL og CTCL – belinostat

I marts måned blev der offentliggjort en positiv opdatering af TopoTargets første fase II studie med belinostat til behandling af PTCL og kutant T-celle lymfekræft (CTCL) på en international kongres om T-celle lymfekræft i Bologna, Italien. Effektpopulationen for PTCL omfattede 20 patienter. Der blev observeret komplet/partiel respons (CR/PR) hos 5 patienter, og stabil sygdom (SD) blev påvist hos yderligere 5 patienter, hvilket gav en responsrate på 25% og en sygdomskontrolrate (CR/PR/SD) på 50% baseret på de nuværende foreløbige data.

De opnåede effekt- og sikkerhedsdata understøtter registreringsplanen for PTCL.

De endelige data vil blive præsenteret på den årlige ASH (American Society of Hematology) konference i New Orleans den 8. december som en mundtlig præsentation.

PTCL – belinostat – BELIEF-studiet

På baggrund af data fra ovennævnte studie indledte TopoTarget sit registreringsstudie BELIEF-studiet til behandling af PTCL i december 2008, efter der var indgået aftale med FDA (de amerikanske sundhedsmyndigheder) om Special Protocol Assessment (SPA) og opnået Fast Track status. I 3. kvartal fik TopoTarget Orphan Drug status fra FDA til belinostat til behandling af PTCL. Orphan Drug status berettiger til 7 års markeds eksklusivitet i USA. De første data fra BELIEF-studiet forventes efter behandlingen af 41 patienter. Rekruttering af patienter til studiet forløber planmæssigt, og registreringsansøgningen (NDA) forventes indsendt til FDA i december 2010.

Kræft med ukendt primærtumor (CUP) – belinostat i kombination med carboplatin og paclitaxel (BelCaP)

CUP-studiet er en igangværende ikke-blindet, randomiseret fase II undersøgelse med belinostat i kombination med carboplatin og paclitaxel (BelCaP) sammenlignet med carboplatin og paclitaxel til behandling af patienter med kræft med ukendt primærtumor, som ikke tidligere har modtaget behandling. Formålet med undersøgelsen er at påvise effekten af belinostat mod solide kræftsvulster i en randomiseret undersøgelse. Der randomiseres ca. 44 patienter i hver gruppe – i alt 88 patienter. Rekruttering af patienter til studiet forløber planmæssigt.

Thymom – belinostat

I maj blev der på ASCO 2009-konferencen offentliggjort og præsenteret positive data fra en fase II undersøgelse med belinostat enkeltstofbehandling af patienter med thymom og thymisk karcinom. Der var i alt 27 patienter, hvor respons kunne evalueres. Hos to ud af 17 patienter med thymom blev der dokumenteret partielt respons (13 og 13+ måneder), og desuden opnåede 11 patienter stabil sygdom (4-15+ måneder). Hos 10 patienter med thymisk karcinom sås der intet respons. Konklusionen er, at belinostat har effekt hos patienter med recidiverende eller resistent thymom. Den thymiske kohorte er udvidet til studiets andet stadie, og der optages fortsat patienter. Studiet sponsoreres af NCI.

Lymfeknudekræft – tabletbehandling med belinostat

I maj offentliggjorde TopoTarget positive data fra en fase I undersøgelse med belinostat givet som oral enkeltstofbehandling på dag 1-14 hver 3. uge til patienter med lymfeknudekræft. Oralt indgivet belinostat kan administreres sikkert til patienter med lymfekræft i doser, som er højere end den maksimalt tålte dosis for patienter med solide tumorer. Det nuværende dosisniveau er 1500 mg dagligt. Til trods for omfattende tidligere behandling, som almindeligvis medfører, at patienterne er sværere at behandle, har 7 ud af 10 evaluérbare patienter opnået stabilisering af sygdommen i op til ni måneder. Der er observeret tidlige tumorreduktioner hos patienter med Hodgkins sygdom og mantle-celle lymfom. Den acceptable bivirkningsprofil og tidligt indsættende tumorreduktion berettiger fortsat evaluering af belinostat til behandling af lymfeknudekræft, særligt i kombination med andre aktive stoffer. Disse data blev præsenteret på den årlige ASCO-konference.

Solide tumorer – tabletbehandling med belinostat

I maj blev der på ASCO-konferencen præsenteret positive data fra en fase I undersøgelse med belinostat indgivet som oral enkeltstofbehandling af patienter med solide tumorer. Oralt indgivet belinostat kan administreres sikkert i flere behandlingsregimer. Trods en median på 3 tidligere behandlingsforløb opnåede 48 (64%) ud af 75 evaluérbare patienter tumorvækstkontrol (SD), 15 havde en behandlingsvarighed på ≥ 3 måneder. Bivirkningsprofilen og lange stabiliseringer i flere forskellige tumortyper understreger belinostats potentielle muligheder.

Småcellet lungekræft (SCLC) og andre fremskredne kræftformer – belinostat indgivet som kontinuerlig intravenøs infusion (CIV) i kombination med cisplatin og etoposid

I august offentliggjorde TopoTarget igangsættelsen af patientdosering i en fase I undersøgelse af kontinuerlig intravenøs (CIV) infusion af belinostat i 48 timer i kombination med standarddoser cisplatin og etoposid til behandling af patienter med småcellet lungekræft (SCLC) og andre fremskredne kræftformer. Studiet sponsoreres af NCI.

Savene®/Totect®:

TopoTargets første markedsførte produkt Savene®/Totect® bruges til at forebygge alvorlige vævsskader som følge af antracyklin ekstravasation. Savene® blev lanceret i udvalgte europæiske lande i oktober 2006, og Totect® blev lanceret i USA i oktober 2007.

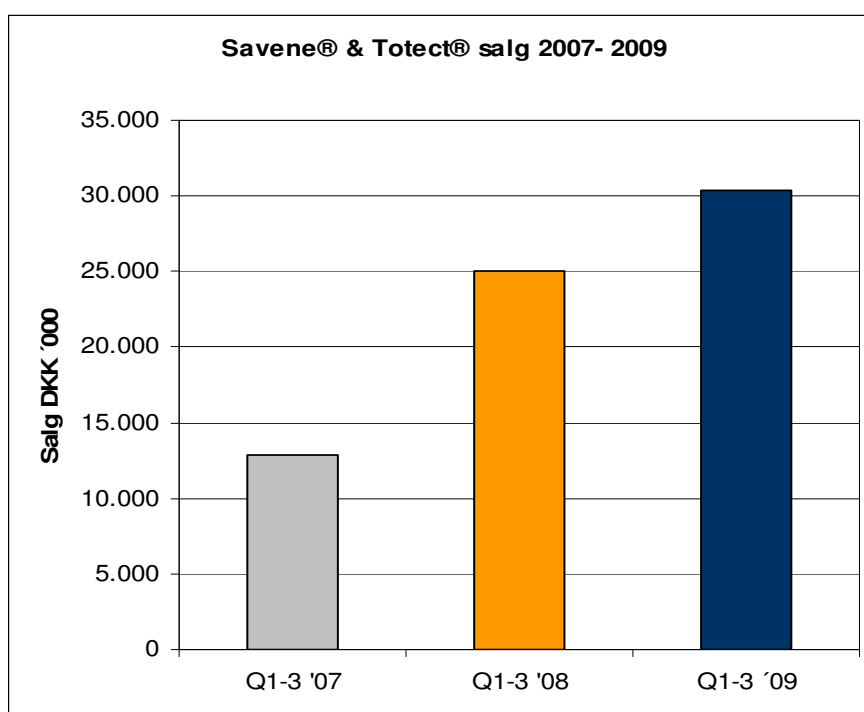
Salgsvækst for Savene®/Totect® for 1.-3. kvartal, men salget i 3. kvartal var påvirket af en midlertidig produktionsafbrydelse for Totect® til det amerikanske marked

I 1.-3. kvartal 2009 udgjorde salget af Savene®/Totect® 520 kit sammenlignet med 388 kit i samme periode i 2008, svarende til en fremgang på 34%. Således fortsatte omsætningen med at stige for hele perioden fra DKK 25,0 mio. i 1.-3. kvartal 2008 til DKK 30,6 mio. i 1.-3. kvartal 2009, en stigning på 22% og til trods for produktionsproblemerne var salget i 3. kvartal 2009 (DKK 8,3 mio.) næsten på højde med 3. kvartal 2008 (DKK 8,4 mio.).

Leverandøren af TopoTargets produkt Totect® i USA oplevede produktionsproblemer, hvilket førte til en midlertidig forsinkelse i leverancen af produktet fra TopoTarget til dets distributører i USA. De begrænsede lagerbeholdninger af produktet til leverancer til slutbrugerne påvirkede som tidligere meddelt salget af Totect® i 3. kvartal. Produktionen blev genoptaget i oktober måned, og TopoTarget er overbevist om, at det overordnede salg for 3. og 4. kvartal ikke vil blive negativt påvirket.

Siden slutningen af 2008 har salget af Savene®/Totect® genereret overskud.

Figuren nedenfor viser omsætningen i 1.-3. kvartal 2007, 2008 og 2009 for Savene® og Totect®, målt i TDKK.



Savene®/Totect® får fortsat positiv opmærksomhed og støtte blandt behandlerne. Den omfattende support kan ses f.eks. i fagtidsskrifterne, som indeholder et stigende antal artikler om Savene® og Totect®, og både i internationale og nationale retningslinjer for kemoterapi, hvor Savene® og Totect® anbefales som den eneste godkendte behandling af antracyclin ekstravasation. For nylig er Savene®/Totect® nævnt i retningslinjerne fra den tyske forening for onkologisk farmakologi (DGOP), som har publiceret opdaterede retningslinjer for European Society of Oncology Pharmacy (ESOP).

Selskabsudvikling:

Kapitalrejsning: fuldttegnet fortegningsemission gennemført i juli måned

I juli meddelte TopoTarget, at selskabets emission af nye aktier med fortegningsret for TopoTargets eksisterende aktionærer var fuldttegnet. Der blev i alt tegnet 66.304.510 stk. nye aktier à nom. DKK 1, svarende til 100% af de udbudte aktier. De nye aktier blev tegnet til kurs DKK 2 pr. aktie. Fortegningsretsemissionen gav TopoTarget et bruttoprovenu på ca. DKK 132,6 mio. For detaljer omkring anvendelsen af provenu, likvide beholdninger og forventninger til 2009 henvises til afsnittet "Bemærkninger til perioderegnskabet for perioden 1. januar til 30. juni 2009".

Ekstraordinær generalforsamling – ændringer i bestyrelsen

TopoTargets bestyrelse består efter den 23. juli af følgende 7 medlemmer: Håkan Åström, Jeffrey H. Buchalter, Anders Gersel Pedersen, Ingelise Saunders, Anders Fink Vadsholt, Per Samuelsson og Bo Jesper Hansen.

Efter regnskabsperiodens afslutning:

Lovende data for belinostat i kombination med Velcade® fra et fase I studie blev præsenteret på konferencen AACR/NCI/EORTC "Molecular Targets and Cancer Therapeutics"

Den 17. november blev der offentliggjort positive data fra et fase I studie til fastlæggelse af maksimalt tålte dosis (MTD) og til evaluering af sikkerhed og farmakokinetik (PK) af kombinationen med belinostat og bortezomib (=Velcade®). Der er til dato inkluderet 26 patienter. Der var 22 evaluerbare patienter mht. toksicitet, som i alt fik 58 behandlingsserier. Belinostat i doser fra 600 til 1000 mg/m² medførte dosisproportionelle stigninger i belinostat eksponering. Fire patienter har opretholdt stabil sygdom i 4-6 behandlingsserier. Studiet rekrutterer stadig patienter, og de doser, der for nuværende undersøges, svarer til fulde doser af begge stoffer.

Forventede milepæle i 2009 og 2010

- Registreringsstudiet BELIEF med belinostat for PTCL fortsætter med at inkludere patienter for at opnå ca. 120 behandlede patienter. Der forventes en interimanalyse efter rekruttering af 41 evaluerbare patienter
- Registreringsansøgning (NDA) for BELIEF-studiet med belinostat forventes indsendt til FDA i december 2010
- "Proof-of-concept" i solide tumorer med BelCaP (belinostat + carboplatin + paclitaxel) kombinationen fra det randomiserede fase II studie vedrørende CUP, som stadig er i gang, og som vil omfatte ca. 88 patienter
- Tilgængelige kombinationsdata vedrørende æggestokkræft hos platinresistente patienter forventes at danne grundlag for igangsættelsen af et opfølgende klinisk studie vedrørende æggestokkræft i samarbejde med NCI og den amerikanske Gynecologic Oncology Group (GOG)
- Data fra fase II NCI-studie med belinostat enkeltstofbehandling af leverkræft, hvor belinostat anvendes i en høj dosis
- Data fra et randomiseret fase II farmakodynamisk NCI-studie med 5-azacitidin med eller uden belinostat til patienter med MDS og AML
- TopoTarget forventer at præsentere opdateringer på endelige fase II BelCaP data for patienter med æggestokkræft, inklusive platinresistente patienter.

Ledelsespåtegning

Bestyrelsen og direktionen har i dag behandlet og godkendt TopoTargets delårsrapport for perioden 1. januar til 30. september 2009.

Delårsrapporten er aflagt i overensstemmelse med IAS 34 som godkendt af EU og yderligere danske oplysningskrav til udarbejdelsen af delårsrapporter for børsnoterede virksomheder. Delårsrapporten er ikke revideret eller reviewet.

Vi anser den valgte regnskabspraksis for hensigtsmæssig, således at delårsrapporten giver et retvisende billede af koncernens aktiver og passiver og finansielle stilling pr. 30. september 2009 samt af resultatet af koncernens aktiviteter og pengestrømme for perioden 1. januar – 30. september 2009.

Vi anser ledelsesberetningen for at give et retvisende billede af udviklingen i koncernens aktiviteter og økonomiske forhold, periodens resultat og af koncernens finansielle stilling som helhed samt en beskrivelse af de væsentligste risici og usikkerhedsfaktorer, som koncernen står overfor.

København, den 19. november 2009

Direktion

Peter Buhl Jensen
Adm. direktør

Bestyrelse

Håkan Åström
Formand

Anders Fink Vadsholt

Jeffrey Buchalter

Anders Gersel Pedersen

Ingelise Saunders

Per Samuelsson

Bo Jesper Hansen

TOPOTARGET KONCERNEN

Udvalgte finansielle og driftsmæssige koncernoplysninger

Koncernresultatopgørelser	9 måneder 2009 DKK ' 000	9 måneder 2008 DKK ' 000	2008 DKK ' 000
Nettoomsætning	34.091	29.208	43.890
Produktionsomkostninger	(8.103)	(7.564)	(10.082)
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(66.908)	(108.449)	(146.906)
Nedskrivning af forsknings- og udviklingsprojekter	0	0	(93.500)
Salgs- og distributionsomkostninger	(21.311)	(35.411)	(44.796)
Administrationsomkostninger	(19.030)	(30.660)	(42.977)
Finansielle indtægter og udgifter	(7.425)	(7.441)	(11.737)
Resultat før skat	(88.686)	(160.317)	(306.107)
Aktuel og udvandet EPS	(0,98)	(2,48)	(4,68)

Koncernbalancer	30. september 2009 DKK ' 000	30. september 2008 DKK ' 000	31. december 2008 DKK ' 000
Likvide beholdninger og værdipapirer	149.359	133.392	107.998
Aktiver	625.462	760.618	619.032
Egenkapital	467.068	569.688	429.376

Koncernpengestrømsopgørelser	9 måneder 2009 DKK ' 000	9 måneder 2008 DKK ' 000	2008 DKK ' 000
Pengestrømme fra driftsaktivitet	(78.197)	(142.947)	(169.544)
Pengestrømme fra investeringsaktivitet	36.073	(45.696)	(44.366)
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet	118.780	(372)	(499)

Koncernnøgletal	30. september 2009 DKK ' 000	30. september 2008 DKK ' 000	31. december 2008 DKK ' 000
Antal fuldt indbetalte aktier, ultimo	132.609.020	66.304.510	61.304.510
Gennemsnitligt antal aktier i perioden	88.243.502	63.658.525	53.955.186
Aktiver/egenkapital	1,34	1,34	1,44
Børskurs ultimo (DKK)	3,26	9,30	3,62
Indre værdi pr. aktie (DKK)	3,52	8,59	7,00
Gennemsnitligt antal fuldtidsansatte	61	119	109

Bemærkninger til perioderegnskabet for perioden 1. januar til 30. september 2009

Periodens omsætning udgjorde DKK 34,1 mio. mod DKK 29,2 mio. i samme periode sidste år. Omsætningen i 1.-3. kvartal 2009 bestod primært af salg af Savene[®]/Totect[®] samt et mindre beløb i huslejeindtægter som beskrevet nedenfor. I samme periode i 2008 bestod omsætningen af salg af Savene[®]/Totect[®] samt indtægter fra samarbejdet med CuraGen.

Salget af Savene[®]/Totect[®] i 1.-3. kvartal 2009 udgjorde DKK 30,6 mio. mod DKK 25,0 mio. i samme periode i 2008. Øvrige indtægter i 1.-3. kvartal 2009 på DKK 3,5 mio. bestod af fremlejeindtægter i det schweiziske datterselskab. I samme periode i 2008 var der en omsætning på DKK 4,2 mio. i form af refusion af forsknings- og udviklingsomkostninger fra CuraGen samt starten af fremlejen i det schweiziske datterselskab. Samarbejdet med CuraGen ophørte, da TopoTarget tilbagekøbte de globale rettigheder i april 2008, og der var således ingen sammenlignelige indtægter fra denne kilde i 2009.

Periodens produktionsomkostninger udgjorde DKK 8,1 mio. mod DKK 7,6 mio. i samme periode i 2008, hvor posten inkluderede omkostninger, som blev dækket af CuraGen. Forskellen skyldes stigningen i salget i 2009 i forhold til samme periode sidste år.

I 1.-3. kvartal 2009 udgjorde forsknings- og udviklingsomkostningerne DKK 66,9 mio. mod DKK 108,4 mio. i samme periode sidste år. Reduktionen skyldes primært TopoTargets omstrukturering i 2008, hvor belinostat blev gjort til TopoTargets primære fokusområde, hvilket medførte en reduktion både i interne personaleomkostninger (over 50%) og eksterne CRO-omkostninger.

Salgs- og distributionsomkostningerne udgjorde i 1.-3. kvartal 2009 DKK 21,3 mio. mod DKK 35,4 mio. i samme periode af 2008. Faldet kan henføres til afslutningen af den indledende lanceringsfase for Totect[®] i USA samt omstrukturering og omprioritering af geografiske områder i USA og Europa.

I 1.-3. kvartal 2009 udgjorde administrationsomkostningerne DKK 19,0 mio. mod DKK 30,7 mio. i samme periode sidste år. Reduktionen kan henføres primært til omstruktureringen af de interne ressourcer som følge af TopoTargets fokus på belinostat.

De finansielle poster beløb sig til en nettoomkostning på DKK 7,4 mio. i forhold til nettoomkostninger på DKK 7,4 mio. i samme periode sidste år. Sammensætningen med DKK 7,4 mio. i 2009 og 2008 er forskellig, og skyldes primært meget lavere valutakursforskelle ved konsolidering af tilknyttede virksomheder i 2009 i forhold til i 2008 samt en stigning i anslåede renter (ikke-kontante poster) på eventualforpligtelserne over for CuraGen og de tidligere aktionærer i Apoxis sammen med lavere renteindtægter på investeringer i 2009.

I 1.-3. kvartal 2009 var der en skatteindtægt på DKK 2,3 mio. sammenlignet med DKK 2,3 mio. i 2008, begge år som følge af en reduktion af den udskudte skatteforpligtelse vedrørende TopoTarget Switzerland S.A.

I perioden 1. januar – 30. september 2009 realiserede TopoTarget et underskud før skat på DKK 88,7 mio. mod et underskud før skat på DKK 160,3 mio. i samme periode sidste år samt et underskud efter skat på DKK 86,4 mio. mod et underskud efter skat på DKK 158,0 mio. i 1. halvår 2008.

Pr. 30. september 2009 udgjorde de samlede aktiver DKK 625,5 mio. Heraf udgjorde likvider DKK 149,4 mio.

Pr. 30. september 2009 udgjorde egenkapitalen DKK 467,1 mio. sammenlignet med DKK 569,7 mio. på samme tidspunkt i 2008. Ændringen består af nettoprovenu fra kapitalforhøjelsen den 2. juli 2009 på DKK 119,1 mio., underskud i perioden fra 1. oktober 2008 til 30. september 2009 på DKK 229,6 mio. samt periodens tilgang for aktiebaseret vederlag med i alt DKK 7,9 mio.

Forventninger til 2009

TopoTarget fastholder sine resultatforventninger om et underskud før skat for regnskabsåret 2009 i størrelsesordenen DKK 140-160 mio., som blev offentliggjort i prospektet af 2. juni 2009.

TopoTarget A/S

For yderligere information, venligst kontakt:

Peter Buhl Jensen	Telefon	+45 39 17 94 99
Administrerende direktør	Mobil	+45 21 60 89 22

Baggrundsinformation

Om TopoTarget

TopoTarget (OMX: TOPO) er en international biotekvirksomhed med hovedkontor i Danmark dedikeret til at finde "Answers for Cancer" og udvikle bedre behandlinger mod kræft. Virksomheden er etableret og ledes af kliniske kræftspecialister og kombinerer bred erfaring fra kræftbehandling i praksis med dyb forståelse for de molekulære mekanismer i kræft.

TopoTarget har en fokuseret klinisk pipeline af kræftlægemidler, I øjeblikket et TopoTarget dedikeret til udviklingen af belinostat, som har vist "proof of concept" som enkeltstofbehandling af blodkræftsygdomme samt positive resultater i solide kræftsvulster, hvor stoffet kan anvendes i kombination med fulde doser kemoterapi og er i fase III i PTCL. TopoTargets ekspertise inden for translational forskning er baseret på selskabets yderst prædiktive in-vivo og in-vitro kræftmodeller. TopoTarget koncentrerer indsatsen om vigtige kræfttargete (bl.a. HDACi, NAD+, mTOR, FASLigand og topoisomerase II-hæmmere). Selskabets første markedsførte produkt Savene[®]/Totect[®] blev godkendt af EMEA i 2006 og af FDA i 2007 og markedsføres af TopoTargets egen salgstyrke i Europa og USA. For yderligere oplysninger henvises til www.topotarget.com.

TopoTarget Safe Harbour Statement

Denne meddelelse kan indeholde fremadrettede udsagn, herunder udsagn om vores forventninger til udviklingen af vores prækliniske og kliniske pipeline med tidspunkter for igangsættelse og færdiggørelse af kliniske undersøgelser samt med hensyn til forventet likviditetsforbrug. Sådanne udsagn er baseret på ledelsens nuværende forventninger og er forbundet med risici og usikkerhed, som kan medføre, at TopoTargets faktiske resultater afviger væsentligt fra de resultater, der beskrives i de fremadrettede udsagn. TopoTarget advarer sine investorer om, at der ikke kan gives sikkerhed for, at de faktiske resultater eller forretningsforhold ikke vil afvige væsentligt fra hvad, der forudsiges eller gives udtryk for i sådanne fremadrettede udsagn som følge af forskellige faktorer, herunder, men ikke begrænset til, følgende: risikoen for at et eller flere af TopoTargets udviklingsprogrammer ikke skrider frem som planlagt af tekniske, videnskabelige eller kommercielle årsager, som følge af problemer med patientrekruttering eller på baggrund af nye oplysninger fra ikke-kliniske eller kliniske studier eller fra andre kilder; succesfulde konkurrerende produkter og teknologier; teknologisk uvished og produktudviklingsrisici; usikkerhed omkring yderligere finansiering; TopoTargets historiske underskud og usikkerheden omkring opnåelse af lønsomhed; TopoTargets udviklingsstadiet som biofarmaceutisk selskab; offentlig regulering; påstande om patentkrænkelser mod TopoTargets produkter, procedurer og teknologier; evnen til at beskytte TopoTargets patenter og immaterielle rettigheder, usikkerhed vedrørende kommercialiseringsrettigheder samt risiko for produktansvarskrav. Vi har ingen hensigt om og påtager os ingen forpligtelse til at opdatere eller ændre fremadrettede udsagn, hverken som følge af fremkomsten af nye oplysninger, fremtidige begivenheder eller på anden måde, medmindre loven kræver det.

Sammendraget resultatopgørelse

	Note	3. kvrt. 2009 DKK ' 000	3. kvrt. 2008 DKK ' 000	9 måneder 2009 DKK ' 000	9 måneder 2008 DKK ' 000	2008 DKK ' 000
Nettoomsætning	2,3	9.101	9.294	34.091	29.208	43.890
Produktionsomkostninger	4	(2.019)	(1.297)	(8.103)	(7.564)	(10.082)
Forsknings- og udviklingsomkostninger	4,5	(21.692)	(38.068)	(66.908)	(108.449)	(146.906)
Nedskrivning af forsknings- og udviklingsprojekte		0	0	0	0	(93.500)
Salgs- og distributionsomkostninger	4	(5.711)	(10.041)	(21.311)	(35.411)	(44.796)
Administrationsomkostninger	4	<u>(6.272)</u>	<u>(5.480)</u>	<u>(19.030)</u>	<u>(30.660)</u>	<u>(42.977)</u>
Driftsresultat		(26.593)	(45.592)	(81.261)	(152.876)	(294.370)
Finansielle indtægter og udgifter		<u>(1.500)</u>	<u>(1.045)</u>	<u>(7.425)</u>	<u>(7.441)</u>	<u>(11.737)</u>
Resultat før skat		(28.093)	(46.637)	(88.686)	(160.317)	(306.107)
Skat af årets resultat		<u>0</u>	<u>0</u>	<u>2.277</u>	<u>2.275</u>	<u>4.899</u>
Årets resultat		<u>(28.093)</u>	<u>(46.637)</u>	<u>(86.409)</u>	<u>(158.042)</u>	<u>(301.208)</u>
Aktuel og udvandet EPS i DKK		(0,21)	(0,70)	(0,98)	(2,48)	(4,68)
Totalindkomstopgørelse						
		3. kvrt. 2009 DKK ' 000	3. kvrt. 2008 DKK ' 000	9 måneder 2009 DKK ' 000	9 måneder 2008 DKK ' 000	2008 DKK ' 000
Årets resultat		(28.093)	(46.637)	(86.409)	(158.042)	(301.208)
Dagsværdiregulering af finansielle aktiver disponible for salg		0	0	0	227	227
Overført til resultatopgørelse vedrørende værdiregulering af finansielle aktiver disponible for salg		0	0	0	(227)	(227)
Skat af anden totalindkomst		<u>0</u>	<u>0</u>	<u>0</u>	<u>0</u>	<u>0</u>
Anden totalindkomst efter skat		<u>0</u>	<u>0</u>	<u>0</u>	<u>0</u>	<u>0</u>
Totalindkomst i alt		<u>(28.093)</u>	<u>(46.637)</u>	<u>(86.409)</u>	<u>(158.042)</u>	<u>(301.208)</u>

Sammendraget balance - aktiver

	Note	30. september 2009 DKK ' 000	30. september 2008 DKK ' 000	2008 DKK ' 000
Immaterielle aktiver	5	452.203	569.528	467.381
Materielle aktiver		8.221	14.474	12.094
Finansielle aktiver		<u>1.353</u>	<u>1.938</u>	<u>1.923</u>
Langfristede aktiver		<u>461.777</u>	<u>585.940</u>	<u>481.398</u>
Varebeholdninger		1.257	6.599	2.566
Tilgodehavender		13.069	34.687	27.070
Værdipapirer	6	0	35.295	35.295
Likvide beholdninger		<u>149.359</u>	<u>98.097</u>	<u>72.703</u>
Kortfristede aktiver		<u>163.685</u>	<u>174.678</u>	<u>137.634</u>
Aktiver		<u><u>625.462</u></u>	<u><u>760.618</u></u>	<u><u>619.032</u></u>

Sammendraget balance - passiver

	Note	30. september 2009 DKK ' 000	30. september 2008 DKK ' 000	2008 DKK ' 000
Egenkapital		467.068	569.688	429.376
Langfristede forpligtelser	7	125.163	45.832	105.875
Kortfristede forpligtelser	8	33.232	145.099	83.781
Forpligtelser		158.395	190.931	189.656
Passiver		625.462	760.618	619.032
Regnskabspraksis	1			

Sammendraget pengestrømsopgørelse

	9 måneder 2009 DKK ' 000	9 måneder 2008 DKK ' 000	2008 DKK ' 000
Driftsresultat	(81.261)	(152.876)	(294.370)
Tilbageførsel af aktiebaseret vederlæggelse	5.005	7.159	10.015
Tilbageførsel af pensionshensættelse	0	0	(1.838)
Afskrivninger og nedskrivninger	4.791	6.216	101.438
Ændringer i driftskapital	(14.464)	(4.669)	9.191
Pengestrømme fra primær driftsaktivitet	(85.929)	(144.170)	(175.564)
Modtagne og betalte renter m.v.	7.732	1.223	6.020
Pengestrømme fra driftsaktivitet	(78.197)	(142.947)	(169.544)
Køb af immaterielle aktiver	0	(125.475)	(125.474)
Køb af materielle aktiver	26	(1.330)	(1.158)
Salg af materielle aktiver	181	181	1.322
Køb af finansielle anlægsaktiver	570	(281)	(266)
Køb af værdipapirer	0	(84.420)	(84.420)
Salg af værdipapirer	35.295	165.630	165.630
Pengestrømme fra investeringsaktivitet	36.073	(45.696)	(44.366)
Kapitalforhøjelse netto	119.095	0	0
Afdrag på lån	(315)	(372)	(499)
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet	118.780	(372)	(499)
Ændring i likvider	76.656	(189.015)	(214.409)
Likvide beholdninger 1. januar	72.703	287.112	287.112
Likvide beholdninger, ultimo	149.359	98.097	72.703
Likvider sammensættes således:			
Indeståender på anfordring samt kontanter	149.314	98.052	72.580
Aftaleindskud	45	45	123
I alt	149.359	98.097	72.703

Egenkapitalopgørelse for perioden 1. januar til 30. september 2009

	Antal aktier	Aktie- kapital DKK ' 000	Aktie- baseret vederlæggelse DKK ' 000	Overført resultat DKK ' 000	I alt DKK ' 000
Egenkapital 1. januar 2009	66.304.510	66.304	27.347	335.725	429.376
Indregning af aktiebaseret vederlæggelse	0	0	5.005	0	5.005
Kapitalforhøjelse	66.304.510	66.304	0	52.791	119.095
Totalindkomst for perioden	0	0	0	(86.409)	(86.409)
Egenkapital 30. september 2009	132.609.020	132.608	32.352	302.107	467.067

Aktiekapitalen er en bunden reserve, mens de øvrige reserver er frie til udnytte under iagttagelse af Aktieselskabslovens regler herom.

Omkostninger ved emissionen 2. juli 2009 er fratrukket "Overført resultat" med et beløb på TDKK 13.514.

Egenkapitalopgørelse for perioden 1. januar til 30. september 2008

	Antal aktier	Aktie- kapital DKK ' 000	Aktie- baseret vederlæggelse DKK ' 000	Overført resultat DKK ' 000	I alt DKK ' 000
Egenkapital 1. januar 2008	61.304.510	61.304	17.332	586.432	665.068
Indregning af aktiebaseret vederlæggelse	0	0	7.160	0	7.160
Kapitalforhøjelse ved apotinskud	5.000.000	5.000	0	50.500	55.500
Totalindkomst for perioden	0	0	0	(158.042)	(158.042)
Egenkapital 30. september 2008	66.304.510	66.304	24.492	478.890	569.687

Aktiekapitalen er en bunden reserve, mens de øvrige reserver er frie til udbytte under iagttagelse af Aktieselskabslovens regler herom.

Noter til perioderegnskabet for koncernen

1. ANVENDT REGNSKABSPRAKSIS

Perioderegnskabet er udarbejdet i overensstemmelse med IAS 34, præsentation af delårsrapporter samt yderligere krav til perioderegnskaber for børsnoterede selskaber. Der er ikke udarbejdet perioderegnskab for moderselskabet.

Den i kvartalsrapporten anvendte regnskabspraksis er uændret i forhold til den regnskabspraksis, der er anvendt i selskabets årsrapport for 2008, og som er udarbejdet i overensstemmelse med International Financial Reporting Standards (IFRS) som godkendt af EU og yderligere danske oplysningskrav til årsrapporter for børsnoterede selskaber.

Delårsrapporten aflægges i danske kroner (DKK), der er moderselskabets funktionelle valuta.

Ledelsens væsentlige regnskabsmæssige estimater og skøn

Nedskrivningstest af erhvervede forsknings- og udviklingsprojekter

Frem til markedsføringstilladelsen er opnået, testes erhvervede forsknings- og udviklingsprojekter årligt for værdiforringelse. Når markedsføringstilladelsen er opnået, foretages der kun en nedskrivningstest, når begivenheder eller andre forhold indikerer, at den regnskabsmæssige værdi måske ikke er genindvindelig.

Erhvervede forsknings- og udviklingsprojekter indregnet i balancen pr. 30. september 2009 udgør DKK 452,2 mio., primært relateret til belinostat, APO010 og APO866.

TopoTarget har den 2. juli 2009 gennemført en kapitalforhøjelse med bruttoprovenu på ca. DKK 132,6 mio., hvilket kontantbeløb vil gøre os i stand til at videreudvikle belinostat frem til januar 2011, og det antages, at der i denne periode vil blive indgået en licensaftale eller tilsvarende type aftale vedrørende belinostat, som vil gøre os i stand til at udvikle belinostat og de øvrige programmer i 2011 og videre frem. Hvis der ikke kan opnås tilstrækkelig og rettidig finansiering, kan TopoTarget blive nødt til i væsentligt omfang at begrænse sine kliniske udviklingsaktiviteter, hvilket kan medføre værdiforringelse af den forskning og udvikling, der indregnes i balancen pr. 30. september 2009.

Opgørelse af skyldig del af købesum for TopoTarget Switzerland S.A. (tidligere Apoxis S.A.) og belinostat-rettigeheder

I juni 2007 købte TopoTarget selskabet Apoxis S.A. (nu TopoTarget Switzerland S.A.). En del af købesummen bestod af milepælsbetaling (APO866-milepælen), hvis betaling er betinget af visse specifikke hændelser.

I april 2008 tilbagekøbte TopoTarget den fulde kontrol med belinostat fra selskabets tidligere samarbejdspartner CuraGen. Købesummen omfattede blandt andet en kommerciel milepælsbetaling på i alt USD 6 mio. (ca. DKK 28,3 mio.) som blev defineret som 10 % af de første USD 60 mio. af TopoTargets indtægter ved salg eller indgåelse af nyt partnerskab vedrørende belinostat.

Baseret på projekternes udvikling, er disse beregninger efterfølgende ændret i forhold til den oprindelige indregning, hvilket har medført en reduktion af forpligtelserne, samt en lignende regulering af erhvervede igangværende forsknings- og udviklingsprojekter. De estimerede forpligtelser kan blive reguleret yderligere, alt efter om og i givet fald, hvornår kriterierne for betaling bliver opfyldt. Den seneste regulering blev foretaget pr. 31. marts 2009.

Implementering af nye og ændrede standarder samt fortolkningsbidrag

Delårsregnskabet er aflagt i overensstemmelse med de nye og ændrede standarder (IFRS/IAS) samt fortolkningsbidrag (IFRIC), der gælder for regnskabsår, der begynder 1. januar 2009 eller senere. Implementeringen af nye og ændrede standarder samt fortolkningsbidrag i delårsrapporten for 1H 2009 har ikke medført ændringer i regnskabspraksis.

Standarder og fortolkningsbidrag, der endnu ikke er trådt i kraft

På tidspunktet for offentliggørelsen af kvartalsrapporten for de første ni måneder af 2009 foreligger en række nye eller ændrede standarder og fortolkningsbidrag, som endnu ikke er trådt i kraft og derfor ikke indarbejdet i delårsrapporten. Disse nye og ændrede standarder og fortolkningsbidrag forventes ikke at medføre ændring i den anvendte regnskabspraksis.

2. NETTOOMSÆTNING

	3. kv. 2009 DKK '000	3. kv. 2008 DKK '000	9 måneder 2009 DKK '000	9 måneder 2008 DKK '000	2008 DKK '000
Salg af varer	8.284	8.382	30.592	25.019	39.139
Salg af tjenesteydelser	818	912	3.500	4.189	4.229
Milepælsbetalinger	0	0	0	0	522
I alt	9.101	9.294	34.091	29.208	43.890

3. SEGMENTOPLYSNINGER

Primære segmenter

Koncernens aktiviteter er alene indenfor forretningssegmentet "Medicinsk behandling indenfor kræft".

Sekundære segmenter

Koncernens nettoomsætning er opdelt på følgende sekundære geografiske segmenter:

	Nettoomsætning				
	3. kvrt. 2009 DKK ' 000	3. kvrt. 2008 DKK ' 000	9 måneder 2009 DKK ' 000	9 måneder 2008 DKK ' 000	2008 DKK ' 000
Danmark	218	291	1.018	801	1.237
Europa	5.924	5.396	19.331	15.983	21.646
USA	2.959	3.608	13.742	12.425	21.007
I alt	9.101	9.294	34.091	29.208	43.890

Koncernens aktiver og tilgange til licenser og rettigheder samt andre anlæg, driftsmateriel og inventar er opdelt på sekundære geografiske segmenter således:

	Aktiver			Tilgange til erhvervede forsknings- og udviklingsprojekter samt andre anlæg, driftsmateriel og inventar		
	30. september 2009 DKK ' 000	30. september 2008 DKK ' 000	2008 DKK ' 000	9 måneder 2009 DKK ' 000	9 måneder 2008 DKK ' 000	2008 DKK ' 000
Danmark	376.487	390.009	356.597	0	210.046	210.045
Europa	242.675	364.861	252.684	3	88	188
USA	6.300	5.747	9.752	0	301	481
	625.462	760.617	619.032	3	210.435	210.714

4. PERSONALEOMKOSTNINGER

	3. kvrt. 2009 DKK ' 000	3. kvrt. 2008 DKK ' 000	9 måneder 2009 DKK ' 000	9 måneder 2008 DKK ' 000	2008 DKK ' 000
Personaleomkostninger fordelt på funktion:					
Produktionsomkostninger	0	328	0	654	195
Forsknings- og udviklingsomkostninger	13.402	15.752	20.001	29.783	56.778
Salgs- og distributionsomkostninger	6.369	6.532	11.712	11.964	22.090
Administrationsomkostninger	5.794	6.441	8.483	13.982	23.597
I alt	25.565	29.053	40.196	56.383	102.660
Heraf aktiebaseret aflønning	5.005	2.389	5.005	2.389	10.015
Gennemsnitligt antal fuldtidsansatte			61	119	109

5. IMMATERIELLE AKTIVER

	30. september 2009 DKK ' 000	30. september 2008 DKK ' 000	2008 DKK ' 000
Erhvervede igangværende forsknings- og udviklingsprojekter			
Kostpris 1. januar	455.680	357.438	357.438
Regulering af anskaffelsessværdi	(14.053)	(9.262)	(17.534)
Tilgang	0	209.276	209.276
Afgang	<u>0</u>	<u>0</u>	<u>0</u>
Kostpris 30. september	<u>441.627</u>	<u>557.452</u>	<u>549.180</u>
Afskrivninger 1. januar		0	0
Af- og nedskrivninger	<u>0</u>	<u>0</u>	<u>(93.500)</u>
Afskrivninger 30. september	<u>0</u>	<u>0</u>	<u>(93.500)</u>
Regnskabsmæssige værdi 30. september	<u>441.627</u>	<u>557.452</u>	<u>455.680</u>
Erhvervede forsknings- og udviklingsprojekter - disponible for brug			
Kostpris 1. januar	<u>15.076</u>	<u>15.076</u>	<u>15.076</u>
Kostpris 30. september	<u>15.076</u>	<u>15.076</u>	<u>15.076</u>
Afskrivninger 1. januar	(3.375)	(1.875)	(1.875)
Af- og nedskrivninger	<u>(1.125)</u>	<u>(1.125)</u>	<u>(1.500)</u>
Afskrivninger 30. september	<u>(4.500)</u>	<u>(3.000)</u>	<u>(3.375)</u>
Regnskabsmæssige værdi 30. september	<u>10.576</u>	<u>12.076</u>	<u>11.701</u>
Den vægtede gennemsnitlige restløbetid for erhvervede forsknings- og udviklingsprojekter - disponible for brug udgør ca. år	<u>7,00</u>	<u>8,00</u>	<u>7,75</u>
I alt erhvervede forsknings- og udviklingsprojekter	<u>452.203</u>	<u>569.528</u>	<u>467.381</u>
Af- og nedskrivninger opdelt på funktion:			
	9 måneder 2009 DKK ' 000	9 måneder 2008 DKK ' 000	2008 DKK ' 000
Produktionsomkostninger	<u>1.125</u>	<u>1.125</u>	<u>1.500</u>

6. VÆRDIPAPIRER

Værdipapirer sammensættes således:

	30. september 2009 DKK ' 000	30. september 2008 DKK ' 000	2008 DKK ' 000
Konverterbare obligationer	DKK 0	35.295	35.295
Ikke-konverterbare obligationer	DKK 0	0	0
I alt	0	35.295	35.295

Værdipapirer udløber således:

Inden for 1 år	0	35.295	35.295
Fra 1 år til 5 år	0	0	0
Mere end 5 år	0	0	0
I alt	0	35.295	35.295

Alle obligationer er realkreditobligationer med lav risiko og fast rente, der nominelt udgør 4% p.a. i 2008.
Alle obligationer er blevet indløst den 2. januar 2009.

7. LANGFRISTEDE FORPLIGTELSE

	30. september 2009 DKK ' 000	30. september 2008 DKK ' 000	2008 DKK ' 000
Udskudt skat	43.424	45.832	46.095
Leasingforpligtelser	0	0	0
Pensionsforpligtelser	509	0	761
Anden gæld	81.230	0	59.019
Langfristede forpligtelser	125.163	45.832	105.875

Anden gæld består primært af gæld i forbindelse med APO866-milepælen og belinostat-milepælen. Belinostat-milepælen er reklassificeret fra kortfristede forpligtelser i 2008, idet det skønnes at betalingstidspunktet ligger senere end 12 måneder fra balancedagen.

8. KORTFRISTEDE FORPLIGTELSER

	30. september 2009 DKK ' 000	30. september 2008 DKK ' 000	2008 DKK ' 000
Leasingforpligtelser	0	442	315
Leverandører af varer og tjenesteydelser	28.408	41.192	42.811
Anden gæld	4.824	100.072	40.655
Periodeafgrænsningsposter	0	3.393	0
	<hr/>	<hr/>	<hr/>
Kortfristede forpligtelser	33.232	145.099	83.781

Anden gæld består, i sammenligningstallene pr. 30. september 2008, primært af gæld i forbindelse med APO866-milepælen.