

MEDIVIR DELÅRSRAPPORT 1 januari – 30 juni 2002

- MIV-310 har visat kraftig antiviral effekt i patienter med multiresistent HIV. Resultaten från en fas IIa studie avrapporterades i maj.
- Ett genombrott i forskningen om behandling av multipel skleros (MS) offentliggjordes under maj i Medivirs och Peptimmunes samarbete med Cathepsin S.
- Extra bolagsstämma beslutade i maj att godkänna styrelsens förslag om nyemission av 301.478 B-aktier till Roche.
- MIV-150 mot HIV: Chiron meddelade i april att man återlämnar projektet till Medivir.
- MV026048 mot HIV: Medivir ingick i april ett globalt utlicensieringsavtal med Roche.
- MIV-606 mot bältros: De amerikanska marknadsrättigheterna utlicensierades i februari till Reliant Pharmaceuticals. Medivir ingick även en strategisk allians med Reliant Pharmaceuticals gällande de europeiska och asiatiska marknadsrättigheterna.
- Mediviraktien är sedan 1 juli noterad på Attract40-listan.
- Resultat efter finansiella poster ökade till 4,3 (-68,0) Mkr. Nettoomsättningen uppgick till 165,5 (63,6) Mkr.
- CCS ökade sin nettoomsättning till 76,7 (63,8) Mkr. Rörelseresultatet uppgick till 9,7 (9,7) Mkr.

Kommande informationstillfällen

Delårsrapport för 9 månader publiceras den 4 november 2002

Helårsbokslut för 12 månader kommer att publiceras den 14 februari 2003

Rapporterna finns tillgängliga på Medivirs hemsida www.medivir.se per dessa datum under rubriken Finansiell information.

För ytterligare information kontakta:

Jonas Frick, VD och koncernchef, telefon +46 8 608 3117

Rein Piir, Finansdirektör och ansvarig för investerarkontakter, telefon +46 8 608 3123

Medivirkoncernen

Medivir är ett innovativt och specialiserat forskningsföretag aktivt inom forskning och utveckling av läkemedel. Medivirs forskning är inriktad på att utveckla substanser till nya läkemedel baserade på proteaser och polymeraser som målenzym. Forskning och utveckling bedrivs i Cambridge (England) och Huddinge (Sverige).

Koncernen består av Medivir AB, dotterbolagen Medivir UK Ltd och CCS AB, samt dotterdotterbolagen CCS (UK) Ltd och Nordic Care Sweden AB. 1996 listades Medivir på Stockholmsbörsens O-lista och sedan 1 juli 2002 finns bolaget på Attract40-listan.

I forskningsportföljen återfinns projekt mot HIV, gulsot, bältros, munsår, bensår, astma, multipel skleros (MS) och reumatoid artrit (RA).

Medivir har fyra projekt i klinisk utvecklingsfas. Två av dessa är efter avslutade fas II-studier på väg in i fas III. Ett befinner sig i fas I och ett i fas II. Inom den prekliniska forskningen finns ett antal projekt varav ett är på väg in i och två befinner sig i optimeringsfas. Ett projekt befinner sig i en preklinisk utvecklingsfas. Dessutom finns ett tiotal specifika aktiviteter i tidig preklinisk forskning.

Sammanfattning

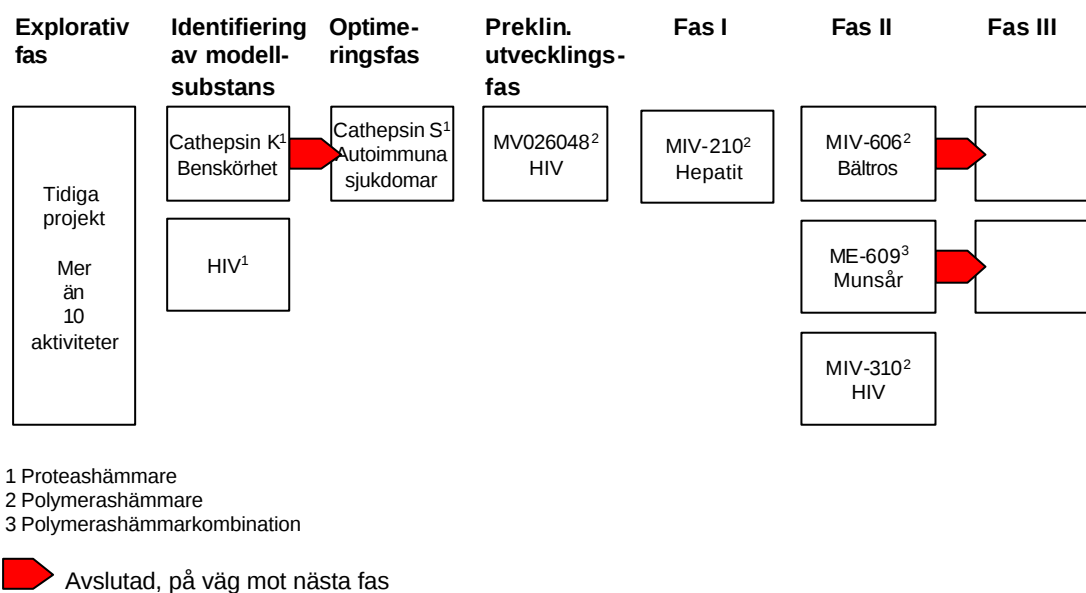
Under det gångna halvåret har licensavtal tecknats med Reliant Pharmaceuticals för MIV-606 (bältros) och med Roche för Medivirs substans MV026048 mot HIV. Dessa avtal inbringar 100 MSEK i s.k. "up-front payment" varav 80 MSEK redovisas som intäkter och 20 MSEK erhålls via en riktad nyemission. Affärsutvecklingsenhetens arbete är fortsatt inriktat på att finna partnerskap för Medivirs övriga kliniska projekt samt att utvärdera olika affärs- och forskningssamarbeten.

Medivir avrapporterade nyligen mycket positiva data från fas IIa studien för MIV-310 (HIV) och lovande prekliniska forskningsresultat för Cathepsin S mot multipel skleros (MS)

Under perioden har Chiron återlämnat MIV-150 till Medivir.

Medivir fortsätter att bedriva en effektiv, högkvalitativ och kommersiellt driven forskning. Ambitionen är att återkommande ta fram nya läkemedelskandidater baserade på polymeraser och proteaser som målenzym och att utveckla dessa vidare i kliniska prövningar.

MEDIVIRS PROJEKTPORTFÖLJ



Figuren ovan visar schematiskt i vilken fas Medivirs projekt befinner sig.

Medivirs kliniska utvecklingsportfölj

MIV-150 mot HIV

Medivir hade två samarbeten med Chiron, inom HIV och hepatit C. Chiron beslutade i april att avsluta samarbetet med Medivir inom HIV. Projektet kommer att återgå till Medivir som ett resultat av Chirons regelbundet återkommande prioriteringar av sina utvecklingsprojekt. Medivirs nuvarande projektportfölj inkluderar nya och innovativa HIV substanser. Med hänsyn till att dessa pågående projekt ser mycket lovande ut kommer Medivir inte att avsätta resurser till MIV-150.

MIV-606 mot bältros

Avtalet som Medivir ingick med Reliant i februari är uppbyggt kring tre viktiga delar.

Reliant kommer att vara Medivirs partner och ansvara för och finansiera de kliniska fas III-studierna, ansöka om marknadsregistrering i USA och andra länder samt efter godkännande marknadsföra och sälja MIV-606 i Nordamerika. Värdet av licens-rättigheterna till de nordamerikanska marknaderna uppgår till 17MUSD, varav 5MUSD betalas i en s.k. "up-front payment". Dessutom kommer Medivir att erhålla en tvåsiffrig royalty från försäljningen i Nordamerika.

Medivir behåller marknadsrättigheterna för MIV-606 för de nordiska länderna.

Vidare har bolagen ingått en strategisk allians där Reliant och Medivir gemensamt kommer att säkerställa marknadsföringspartners i samtliga länder utanför de egna territorierna. Framtida intäkter från partnerskap utanför Nordamerika kommer att delas, med undantag för att Medivir kommer att få en större andel i Europa till följd av sin närvaro i England och Sverige.

Arbetet med överförande av data och dokumentation kring MIV-606 till Reliant är avslutat. Nu pågår planering av fortsatta studier, substansproduktion och syntesutveckling. Vidare har bolagen gemensamt utsett en s.k. "advisory board" bestående av världsledande kliniska forskare inom området.

ME-609 mot labial herpes (munsår)

Arbetet med att utlicensiera projektet fortskrider.

MIV-310 mot multiresistent HIV

Resultaten från denna konceptstudie visar att MIV-310 (NRTI) är effektiv och att den kan komma att ingå i framtida behandling av patienter med multiresistent HIV. Samtliga 15 patienter svarade positivt på behandlingen och MIV-310 tolererades generellt väl. Samtliga patienter genomgick behandling utan att några allvarliga biverkningar inträffade. Patienterna svarade på behandlingen med en sänkning av virusnivåerna i plasma med ett medianvärde om 1,13 log₁₀, motsvarande en minskning med 92,6%. Patienter vars behandling inte innefattade d4T (stavudine) svarade med ett medianvärde om 1,88 log₁₀ sänkning, motsvarande en minskning med 98,7% av virusnivåerna. Resultaten från denna fas IIa-studie presenterades vid XI International HIV Drug Resistance Workshop i Sevilla den 5 juli samt kommer att presenteras på XIV International AIDS Conference i Barcelona 11 juli 2002.

Medivir kommer att använda erfarenheterna från denna och tidigare kliniska studier för att med vägledning av läkemedelsmyndigheter genomföra ytterligare kliniska studier av säkerhet och dosering. Medivir tilldelades nyligen av de amerikanska patentmyndigheterna patentnummer 6,358,840 vilket skyddar MIV-310 som antiviral substans mot HIV. Detta patent gäller till 2019.

MIV-210 mot hepatit B (gulsot) och HIV

Under 2001 rapporterades en fas I-studie som visar att MIV-210, administrerat i kapsel, har mycket bra oralt upptag och inga biverkningar observerades. MIV-210 har även visat god effekt mot multiresistent HIV i cellkulturstudier. Under första halvåret har fortsatta prekliniska effekt- och toxikologistudier utförts och har visat mycket god effekt mot hepatit. Sammanställning av samtliga data pågår för att utgöra underlag för inriktning på en framtida utlicensiering.

Medivirs prekliniska forskning

Projektens utveckling

Medivir har ett 15-tal specifika aktiviteter i preklinisk forskning varav 4 beskrivs nedan.

Det första är MV026048, en polymerashämmare av typen NNRTI som befinner sig i sin preklinisk utveckling. Medivir utlicensierade i april detta projekt till Roche. Under detta avtal kommer Roche att ansvara för utveckling till läkemedel och ha den exklusiva världs-omfattande marknadsrätten för MV026048, undantaget de nordiska länderna som behålls av Medivir. Roche kommer att göra "up-front" och "milestone" betalningar till Medivir på totalt 42MUSD om produkten når marknaden. "Up-front" betalningen från Roche uppgår till 5MUSD, inkluderande 2MUSD i nyemitterade aktier i Medivir. Dessa likvider har erhållits. Vidare kommer Roche att betala royalty på försäljningen. Roche som tagit över utvecklings-ansvaret avser att starta kliniska studier 2003. Medivir har tre personer avlönade av Roche under det första året för att optimalt och effektivt stötta projektet vars arbete nu är inriktat på förberedelser inför kommande kliniska studier.

Det andra av Medivirs projekt i sin preklinisk fas är Cathepsin S hämmare mot autoimmuna sjukdomar vilket befinner sig i optimeringsfas. Projektet drivs gemensamt med amerikanska Peptimmune och inriktas bl.a. mot reumatoid artrit (RA) och multipel skleros (MS). I maj rapporterades att en lågmolekylär hämmare av proteasenzymet Cathepsin S, utvecklad av Medivir, undertrycker utvecklingen av multipel skleros (MS) i en modell för denna sjukdom. Detta är en stark utvidgning från tidigare avrapporterade positiva forskningsresultat gällande reumatoid artrit (RA).

Cathepsin K proteas är inblandat i nedbrytning av benvävnad. Nedbrytningen av benvävnaden minskar markant om enzymet blockeras. Medivirs Cathepsin K projekt, inriktat mot osteoporos (benskörhet), är på väg in i optimeringsfas.

Proteashämmare är den grupp av läkemedel mot HIV som är förenad med flest problematiska biverkningar och den enda grupp, som visar minskande försäljning. Medivir har mot denna bakgrund under våren beslutat att inrikta HIV proteasprojektet till att ta fram nya modellsubstanser, som kan uppfylla de stora krav vi ställer på nästa generation av HIV proteashämmare.

Medivir har fler än 10 specifika aktiviteter i tidig preklinisk forskning, vilket på sikt kommer att resultera i fler projekt i sin forskningsfas.

CCS

CCS har fortsatt sin positiva försäljningsutveckling med en ökning om 20%, av främst CCS egenlanserade produkter. CCS största produktgrupper fria handelsvaror respektive läkemedel visar en ökning om 15% respektive 13%.

Under perioden har intrimning av anläggningar för ögonprodukter och kontraktstillverkning av Nezeril avslutats. I slutet av andra kvartalet har produktion, leverans och därtill hörande intäkter av ögonprodukterna samt Nezeril kommit igång. Intäkterna från dessa produkter kommer att stärka CCS försäljningsutveckling ytterligare med start under andra halvåret.

Rörelseresultatet har under perioden belastats med kostnader för omstruktureringen av Nordic Care AB samt kostnader avseende övertagandet av AstraZenecas ögonprodukter och kontraktstillverkningen av Nezeril.

Rörelsemarginalen för CCS väntas återgå till tidigare nivå i takt med att försäljningen av ögonprodukter samt kontraktstillverkning av Nezeril startar i full skala.

Extra bolagsstämma

Extra bolagsstämma beslutade den 24 maj att godkänna styrelsens förslag att öka aktiekapitalet med 1.507.390 kronor genom nyemission av 301.478 B aktier, motsvarande 3,4% av Medivirs aktier efter full utspädning. De nya aktierna tecknas av Roche som en delbetalning för det ingångna licensavtalet för Medivirs MV026048. Emissionskursen för de nya aktierna var 68 kronor. Medivir har efter denna emission 8.589.600 utestående aktier och 8.903.000 efter full konvertering av de tre utestående optionsprogrammen 1998-2006.

Medivirkoncernens intäkter och kostnader

Koncernen

Koncernens nettoomsättning uppgick under perioden till 165 543 (63 589) kkr. Rörelsekostnaderna uppgick till –164 917 (-138 188) kkr. I dessa kostnader ingick goodwillavskrivningar på –1 683 (-1 683) kkr. Finansnettot uppgick till 1 814 (6 954) kkr. Resultat efter finansiella poster uppgick till 4 308 (-68 006) kkr.

Medivir

Nettoomsättningen i Medivirs forskningsverksamhet, som omfattar Medivir AB och Medivir UK Ltd, uppgick under perioden till 89 337 (153) kkr. Ökningen av intäkterna är hänförlig till utlicensieringen av MIV-606 mot bältros till Reliant samt utlicensieringen av MV026048 mot HIV till Roche. Rörelsekostnaderna uppgick till –94 945 (-83 089) kkr, fördelat på externa kostnader –50 907 (-43 371) kkr, personalkostnader – 36 554 (-33 275) kkr samt avskrivningar –7 485 (-6 443) kkr. I externa kostnader ingår ca 7 500 kkr som avser kostnadsföring av del av posten varulager avseende MIV-606 i Medivir AB. Rörelseresultatet uppgick till -5 501 (-82 935) kkr. Resultatökningen är i huvudsak hänförlig till utlicensieringen av MIV-606 och MV026048. Resultat efter finansiella poster uppgick till -3 584 (-76 122) kkr.

CCS

I CCS-koncernen ingår CCS AB, Nordic Care Sweden AB (NCS AB) samt CCS UK Ltd. CCS nettoomsättning uppgick till 76 709 (63 783) kkr. CCS-koncernens rörelseresultat uppgick till 9 678 (9 658) kkr och resultat efter finansnetto uppgick till 9 575 (9 798) kkr.

Försäljningsökningen förklaras av en fortsatt god försäljningsutveckling för CCS egenlanserade produkter. De två största produktgrupperna Fria handelsvaror och Läkemedel ökade med 15 % respektive 13 %. CCS engelska dotterbolag har under perioden påbörjat en lansering av CCS fotvårdsprodukter på Lloyds, och sedan tidigare distribueras CCS produkter även av Boots.

Av CCS AB:s produktförsäljning utgör 32 (35) procent kontraktstillverkning och 17 (14) procent exportförsäljning.

Rörelseresultatet har under perioden belastats med kostnader för omstruktureringen av NCS AB samt kostnader avseende övertagandet av AstraZenecas ögonprodukter och kontraktstillverkningen av Nezeril. Produktion, leverans och därtill hörande intäkter av ögonprodukterna samt Nezeril påbörjades i slutet av perioden.

Personalkostnaderna i CCS-koncernen har ökat på grund av att drygt 40 anställda tillkom under 2001, bland annat till följd av CCS ökade andel kontraktstillverkning inom hudvårdsområdet, kommande tillverkning och försäljning av CCS nya ögonprodukt-sortiment, kontraktstillverkning av Nezeril samt via det förvärvade NCS AB.

Finansiell ställning

Koncernens likvida medel inklusive kortfristiga placeringar uppgick till 184 392 kkr (182 732 kkr per den 31 december 2001). Till detta kan läggas marknadsvärdet på noterade aktier, vilket uppgick till 10 958 kkr (15 554 kkr per den 31 december 2001). Per den 30 juni fanns 2 285 (691) kkr i räntebärande skulder. Det egna kapitalet uppgick till 384 401 (428 359) kkr. Koncernens soliditet uppgick till 87,9 procent att jämföras med 88,1 procent per den 31 december 2001.

Investeringar

Bruttoinvesteringar i koncernens materiella anläggningstillgångar uppgick under perioden till 3 370 (16 653) kkr. Investeringarna är framförallt hänförliga till anskaffandet av forskningsutrustning i Medivir samt anskaffande av produktionsutrustning i CCS.

Redovisningsprinciper

Koncernen har tillämpat årsredovisningslagen vid upprättandet av delårsrapporten. Redovisnings- och värderingsprinciper överensstämmer med Redovisningsrådets (RR) rekommendationer och uttalanden.

Framtidsutsikter

Forskningskostnaderna för 2002 kommer att ligga i nivå med 2001. Efter nyligen ingångna avtal om utlicensieringar av MIV-606 samt MV026048 erhåller Medivir cirka 100 Mkr i likviditetstillskott varav 20 Mkr via nyemission. CCS försäljning förväntas utvecklas positivt på helårsbasis, likaså resultatet.

Huddinge den 8 juli 2002

Medivir
Styrelsen

Denna rapport har inte varit föremål för särskild granskning av Medivirs revisorer.

KONCERNENS RESULTATRÄKNING

Sammandrag, kkr

	2002 Jan-juni	2001 Jan-juni	2000 Jan-juni	2001 Jan-dec
Rörelsens intäkter mm				
Nettoomsättning	165 543	63 589	54 720	125 891
Förändring av varulager	1 690	-409	85	805
Övriga rörelseintäkter	178	48	20	199
Summa intäkter	167 411	63 228	54 825	126 895
Rörelsens kostnader				
Råvaror och förnödenheter	-34 872	-25 889	-18 054	-53 789
Övriga externa kostnader	-62 474	-52 692	-40 054	-104 604
Personalkostnader	-55 699	-49 261	-29 900	-100 096
Avskrivningar	-11 872	-10 346	-5 934	-21 302
Summa rörelsens kostnader	-164 917	-138 188	-93 942	-279 790
Rörelseresultat	2 494	-74 961	-39 117	-152 895
Resultat från finansiella investeringar				
Resultat från övriga värdepapper och fordringar	132	128	256	213
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter	1 968	6 899	5 049	13 433
Räntekostnader och liknande resultatposter	-286	-73	-82	-168
Summa resultat från finansiella investeringar	1 814	6 954	5 223	13 477
Resultat efter finansiella poster	4 308	-68 006	-33 894	-139 418
Skatt*	0	0	0	3 625
Periodens resultat	4 308	-68 006	-33 894	-135 793

* I koncernen finns beräknade ackumulerade skattemässiga underskott som uppgår till minst ca 300 Mkr till och med år 2001.

KONCERNENS RESULTATRÄKNING

Sammandrag, kkr

	2002 Apr-juni	2001 Apr-juni	2000 Apr-juni
Rörelsens intäkter mm			
Nettoomsättning	78 983	33 339	29 717
Förändring av varulager	967	-2 333	-90
Övriga rörelseintäkter	156	24	4
Summa intäkter	80 105	31 030	29 631
Rörelsens kostnader			
Råvaror och förnödenheter	-19 635	-11 153	-9 894
Övriga externa kostnader	-25 570	-24 473	-22 852
Personalkostnader	-28 244	-26 238	-18 353
Avskrivningar	-5 922	-5 346	-3 677
Summa rörelsens kostnader	-79 371	-67 210	-54 776
Rörelseresultat	734	-36 180	-25 145
Resultat från finansiella investeringar			
Resultat från övriga värdepapper och fordringar	109	98	82
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter	593	2 728	3 844
Räntekostnader och liknande resultatposter	84	24	-48
Summa resultat från finansiella investeringar	786	2 849	3 878
Resultat efter finansiella poster	1 519	-33 331	-21 267
Skatt	0	0	0
Periodens resultat	1 519	-33 331	-21 267

KONCERNENS BALANSRÄKNING

Sammandrag, kkr

	2002 30 juni	2001 30 juni	2000 30 juni	2001 31 dec
Tillgångar				
Anläggningstillgångar				
Immateriella anläggningstillgångar	35 587	38 953	42 040	37 270
Materiella anläggningstillgångar	103 018	105 507	74 540	110 948
Finansiella anläggningstillgångar	3 130	3 318	3 133	3 130
Summa anläggningstillgångar	141 735	147 777	119 713	151 348
Omsättningstillgångar				
Varulager	45 249	48 032	38 842	50 306
Kortfristiga fordringar	65 942	30 909	28 458	25 734
Kortfristiga placeringar	168 125	240 266	378 878	163 544
Kassa och bank	16 267	12 310	21 685	19 188
Summa omsättningstillgångar	295 584	331 517	467 863	258 772
Summa tillgångar	437 319	479 294	587 576	410 120
Eget kapital och skulder				
Bundet eget kapital	588 372	573 379	588 843	570 704
Ansamlad förlust/fritt eget kapital	-203 970	-145 021	-46 390	-209 525
Summa eget kapital	Not 1	384 401	542 453	361 179
Avsättningar	4 494	5 260	6 245	4 494
Långfristiga skulder	2 285	0	0	953
Kortfristiga skulder	46 139	45 676	38 878	43 494
Summa eget kapital och skulder		437 319	587 576	410 120

Not 1

Förändring av eget kapital (kkr)

	Bundet eget kapital	Ansamlad förlust/ fritt eget kapital	S:a eget kapital
Enligt balansräkningen 2001-12-31	570 704	-209 525	361 179
Riktad nyemission	20 501		20 501
Förskjutning mellan bundna och fria reserver	-2 833	2 833	0
Omräkningsdifferens		-1 586	-1 586
Periodens resultat		4 308	4 308
Enligt balansräkningen 2002-06-30	588 372	-203 970	384 401

KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYS

Sammandrag, kkr

	2002 Jan-juni	2001 Jan-juni	2000 Jan-juni	2001 Jan-dec
Den löpande verksamheten				
Rörelseresultat efter finansiella poster	4 308	-68 006	-33 894	-139 418
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet:				
Avskrivningar och nedskrivningar	11 872	10 346	5 934	22 846
Valutakurs- och omräkningsdifferenser	-501	-1 521	0	-1 599
Realisationsvinst(-)/förlust(+) på sålda anläggningstillgångar	26	0	-19	109
Betald skatt	-1 374	-1 465	-582	-1 431
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	14 330	-60 646	-28 561	-119 492
Förändring av rörelsekapital	-31 132	-12 724	-13 438	-12 039
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-16 802	-73 370	-41 999	-131 531
Investeringsverksamheten				
Förvärv av materiella anläggningstillg.	-3 370	-16 653	-15 222	-31 342
Förvärv av finansiella anläggningstillg.	0	-202	-873	0
Försäljning av materiella anläggningstillg.	0	0	60	62
Försäljning av finansiella anläggningstillg.	0	3	0	3
Erhållet investeringsbidrag	0	0	0	1 789
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-3 370	-16 852	-16 035	-29 487
Finansieringsverksamheten				
Finansiella betalningar	20 501	13	310 972	13
Ökning av långfristig skuld	1 331	0	0	953
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	21 832	13	310 972	966
Periodens kassaflöde				
Likvida medel vid årets ingång*	182 732	342 784	147 625	342 784
Förändring likvida medel	1 660	-90 208	252 938	-160 052
Likvida medel vid periodens utgång*	184 392	252 576	400 563	182 732

* Likvida medel avser kassa och bank samt kortfristiga placeringar.

Till ovanstående värde kan läggas marknadsvärdet på noterade aktier, vilket uppgick till 10 958 kkr (15 554 kkr per den 31 december 2001).

NYCKELTAL

	2002 Jan-juni	2001 Jan-juni	2000 Jan-juni	2001 Jan-dec
Avkastning på:				
- eget kapital, %	1,16	-14,70	-8,70	-31,64
- sysselsatt kapital, %	1,22	-14,68	-8,70	-32,48
- totalt kapital, %	1,08	-13,19	-7,80	-28,99
Genomsnittligt antal aktier, tusental	8 439	8 288	7 459	8 288
Antal aktier vid periodens slut, tusental	8 590	8 288	8 262	8 288
Utestående teckningsoptioner, tusental	313,4	313,4	266,8	313,4
Resultat per aktie, kr	0,51	-8,21	-4,54	-16,38
Eget kapital per aktie, kr	44,75	51,68	65,66	43,58
Kassaflöde per aktie efter investeringar, kr	-2,39	-10,89	-7,78	-19,43
Resultat per aktie, kr*	0,60	-7,80	-4,27	-15,57
Eget kapital per aktie, kr*	49,01	55,84	69,65	48,14
Soliditet, %	87,90	89,37	92,32	88,07

Resultat per aktie, prognos för år 2002, se under rubriken Framtidsutsikter i avsnittet om Medivirkoncernens intäkter och kostnader.

* Efter fullt utnyttjande av utestående teckningsoptioner.