



**Pressmeddelande 21 oktober 2009**

## **Medivirs delårsrapport 1 januari – 30 september 2009**

- Koncernens nettoomsättning uppgick till 24,5 (31,9) MSEK.
- Resultatet efter skatt uppgick till -93,0 (-102,4) MSEK.
- Resultat per aktie uppgick till -4,46 (-4,91) SEK.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -104,8 (-30,4) MSEK.
- Likvida medel och kortfristiga placeringar uppgick per den 30 september till 176,1 (295,7) MSEK.

### **Tredje kvartalet i korthet**

Under kvartalet har ett flertal viktiga projektmässiga händelser avrapporterats.

De viktigaste händelserna kan sammanfattas enligt följande:

- FDA godkände Lipsovir® med en konkurrenskraftig indikationstext för marknadsföring och försäljning i USA.
- För TMC435, inom hepatit C, pågår för närvarande två fas IIb-studier omfattande sammanlagt 855 patienter. Den senare av dessa studier (C-206) startades i september och inkluderar 455 patienter som tidigare inte svarat på standardbehandling.
- Medivir valde ytterligare en läkemedelskandidat, MIV-711, i sin benskörhetsportfölj och ökar därmed dess kommersiella möjligheter.

*Huddinge, 21 oktober 2009*

*Ron Long*

*Vd*

### **För ytterligare information kontakta**

Rein Piir, Finansdirektör och ansvarig för investerarfrågor, 0708-537292 eller 08- 5468 3123

### **Kommande informationstillfällen**

Bokslutsrapporten för 12 månader publiceras den 18 februari 2010.

Delårsrapport för 3 månader publiceras den 29 april 2010.

Årsstämma hålls den 29 april 2010.

Rapporterna finns tillgängliga på Medivirs hemsida [www.medivir.se](http://www.medivir.se) per detta datum under rubriken IR/Media.

## Väsentliga händelser under tredje kvartalet 2009

### Den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA) godkände Lipsovir<sup>®</sup> med en konkurrenskraftig indikationstext för marknadsföring och försäljning i USA

FDA godkände den 31 juli Lipsovir<sup>®</sup> för topikal behandling av återkommande munherpes. Lipsovir<sup>®</sup> minskar risken för uppkomst av munsår och behandlingen är godkänd för vuxna och barn som är 12 år eller äldre.

Den godkända indikationen är: *"Acyclovir and Hydrocortisone Cream is indicated for the early treatment of recurrent herpes labialis (cold sores) to reduce the likelihood of ulcerative cold sores and to shorten the lesion healing time"*.

Ingen av de produkter för behandling av munherpes som idag finns på den amerikanska marknaden har motsvarande indikation eller har i kliniska studier visats kunna förhindra uppkomsten av munsår vid tidigt insatt behandling. För de patienter som trots behandling får munsår förkortar Lipsovir<sup>®</sup> läkningstiden. Medivirs produkt har därför en tydlig konkurrensfördel på den amerikanska marknaden som är den viktigaste och värdemässigt största enskilda marknaden. Lipsovir<sup>®</sup> kommer, liksom övriga medel mot munherpes, att vara receptbelagt i USA.

Målsättningen är att ingå ett kommersiellt partnerskap för lanseringen av Lipsovir<sup>®</sup> som beräknas ske till sommaren 2010. Partnerskapsdiskussioner utvecklas väl.

### TMC435 (hepatit C) fas I Ib-studierna utvecklas positivt

TMC435 är en proteashämmare som utvecklas av Tibotec i samarbete med Medivir för behandling av hepatit C-virusinfektioner (HCV).

TMC435 befinner sig för närvarande i två kliniska fas I Ib-studier. Utformningen av dessa har bland annat baserats på de positiva delresultat som erhöles från fas IIa-studierna vilka har avrapporterats vid olika medicinska kongresser under det senaste halvåret. Dessa visar att TMC435, doserad endast en gång om dagen och under fyra veckor har en mycket potent antiviral effekt, är väl tolererad och säker i de doser som utvärderats.

#### **Fas I Ib studie C-205**

I maj 2009 startade rekryteringen till den kliniska fas I Ib-studien (C-205) av tidigare obehandlade patienter. C-205 är en dubbelblind, placebokontrollerad studie som omfattar 400 patienter där patientrekryteringen utvecklas mycket väl.

Samtliga 400 patienter kommer att behandlas med dagens standardbehandling (SoC) vilken består av interferon (PegIFN $\alpha$ -2a) och Ribavirin. SoC-behandlingen kommer att pågå under 48 veckor.

De 5 behandlingsarmarna består av;

SoC med tillägg för TMC435, 75mg i 12 veckor; SoC med tillägg för TMC435, 150mg i 12 veckor; SoC med tillägg för TMC435, 75mg i 24 veckor; SoC med tillägg för TMC435, 150mg i 24 veckor; SoC med tillägg för placebo i 24 veckor.

### **Fas I Ib studie C-206**

I slutet av september 2009 startade rekryteringen till den kliniska fas I Ib-studien (C-206), med patienter som tidigare inte svarat på standardbehandling (SoC). Även denna studie är en dubbelblind, placebokontrollerad studie vilken omfattar 455 patienter.

Samtliga 455 patienter kommer att behandlas med dagens standardbehandling (SoC). SoC-behandlingen kommer att pågå under 48 veckor.

De 7 behandlingsarmarna består av;

SoC med tillägg för TMC435, 100mg i 12 veckor; SoC med tillägg för TMC435, 150mg i 12 veckor; SoC med tillägg för TMC435, 100mg i 24 veckor; SoC med tillägg för TMC435, 150mg i 24 veckor; SoC med tillägg för TMC435, 100mg i 48 veckor; SoC med tillägg för TMC435, 150mg i 48 veckor; SoC med tillägg för placebo i 48 veckor.

### **Medivir breddar sin cathepsin K-portfölj genom att utse ytterligare en läkemedelskandidat**

Medivir fördjupade sitt engagemang och utvidgade sitt kommersiella intresse inom benrelaterade sjukdomar genom att välja ytterligare en läkemedelskandidat (CD) mot målenzymet cathepsin K, ett väletablerat läkemedelsmål inom området. Detta förstärker bolagets nuvarande intresse inom benrelaterade sjukdomar vilket inkluderar en redan vald läkemedelskandidat. Potentiella sjukdomsområden för de valda läkemedelskandidaterna inkluderar osteoporos, osteoartrit (OA), reumatoid artrit (RA) samt benmetastaser.

Den nya läkemedelskandidaten, MIV-711, är en mycket aktiv och lågmolekylär hämmare vars profil är annorlunda i jämförelse med MIV-710, som valdes till läkemedelskandidat i februari 2009. Både MIV-711 och MIV-710 förväntas bli doserade i tablettform med låg dos en gång per dag.

Beslutet att välja denna ytterligare CD från Medivirs breda cathepsin K-program togs för att inkludera ytterligare sjukdomsområden med betydande marknadspotential. Tack vare sina gynnsamma effekter och farmakokinetiska egenskaper kommer dessa nya substanser att prioriteras för vidare klinisk utveckling, vilket har medfört att MIV-701 avvecklats.

## **Väsentliga händelser efter räkenskapsperiodens utgång**

### **Lipsovir<sup>®</sup> godkänt i Europa med en konkurrenskraftig indikationstext**

De europeiska läkemedelsmyndigheterna godkände i mitten av oktober Medivirs ansökan om marknadsregistrering i 14 europeiska länder. Varumärket för produkten i Europa kommer att vara **Xerclear<sup>™</sup>**.

Den godkända indikationstexten för Xerclear<sup>™</sup>, *“Treatment of early signs and symptoms of recurrent herpes labialis (cold sores) to reduce the progression of cold sore episodes to ulcerative lesions in immunocompetent adults and adolescents (12 years of age and older)”*, är unik i sitt slag för topikala munsårsprodukter i Europa.

Xerclear™ får härmed en tydlig konkurrensfördel även på den europeiska marknaden. Produkten godkändes för den amerikanska marknaden med en lika stark indikationstext den 31 juli.

Det återstående steget i processen mot produkt lansering i de 14 europeiska länderna är en nationell fas då produktförpackning och legal status (receptbelagt eller receptfritt) bestäms. Denna process väntas vara avslutad innan årsskiftet.

## Projektportfölj

Två av de prekliniska projekten, HCV-POL och HIV-PI, drivs i partnerskap med Tibotec.

I HCV-POL samarbetet som ingicks i maj 2008 utvecklas läkemedel mot hepatit C baserat på polymeras som målenzym. Projektet valde en läkemedelskandidat (CD) i december 2008 som nu utvecklas vidare av Tibotec mot kliniska fas I-studier. Forsknings-samarbetet har under 2009 varit inriktat på att identifiera ytterligare läkemedelslika substanser vilket slutfördes i maj. HIV-PI projektet drivs och finansieras helt av Tibotec sedan årsskiftet 2008/09 med närmaste mål att välja läkemedelskandidater.

Cathepsin K-projektet adresserar många olika indikationer inom berelaterade sjukdomar.

Medivirs proteasbaserade projekt inom Alzheimers sjukdom (BACE) befinner sig i preklinisk optimeringsfas.

Cathepsin S-projektet inriktar sig i första hand på neuropatisk smärta, och befinner sig i tidig preklinisk optimeringsfas.

Projekt	Indikation(er)	Partners/ Avtal ingånget	Avtalsvillkor	Medivirs marknader	Explorativ verksam- het	Optime rings- fas	Preklin utv. Fas	Fas I	Fas II	Fas III	US NDA EU MAA
Lipsovir® (ME-609)	Läppherpes	Egen regi									
TMC435 (HCV PI)	Hepatit C	Tibotec / 2004	80,5 MEUR + Royalty och forskningsstöd	Norden							
HCV POL	Hepatit C	Tibotec / 2008	142-272 MEUR+Royalty och forskningsstöd	Norden							
MIV-710 (Cath K)	Benskörlhet, Artros benmetastaser	Egen regi									
MIV-711 (Cath K)	Benskörlhet, Artros benmetastaser	Egen regi									
HIV PI	HIV	Tibotec / 2006	64 MEUR + Royalty och forskningsstöd	Norden							
BACE	Alzheimer's	Egen regi									
Cathepsin S	Neuropatisk smärta, reumatoid artrit, multipel skleros	Egen regi									
KOL PI	KOL	Egen regi		Världen exkl Kina							
Renin	Högt blodtryck	Egen regi									

■ Proteashämmare    
 ■ Polymerashämmare    
 ■ Polymerashämmning/hydrokortison

Medivir HIV Franchise AB administrerar de polymerasbaserade projekten mot HIV, HBV, bältros och körtelfeber.

Projekt	Indikation(er)	Partners/ Avtal ingånget	Avtalsvillkor	Medivirs marknader	Explorativ verksamhet	Optimeringsfas	Preklin utv. Fas	Fas I	Fas II	Fas III	NDA
<b>Valomaciclovir</b> (MIV-606)	Bältros, körtelfeber	Epiphany Biosciences /2006	24,5 MUSD + Royalty Aktier i Epiphany	Norden	■	■	■	■	■		
<b>Alovudine</b> (MIV-310)	HIV	Mefuvir/2007	Royalty	Världen exkl Asien	■	■	■	■	■		
<b>Lagociclovir</b> (MIV-210)	Hepatit B, HIV	Hainan Noken	7 MUSD + Royalty	Världen exkl Asien	■	■	■	■	■		
<b>MIV-150</b>	HIV	Population Council / 2003		Option på 50% av västvärlden	■	■	■	■	■		
<b>MIV-160</b>	HIV	Mefuvir	Aktier i Mefuvir + Royalty	Världen exkl Kina, Taiwan och Macao	■	■	■	■	■		
<b>MIV-410</b>	HIV, CMV	Presidio/2006	52,25 MUSD + Royalty Aktier i Presidio	Norden och England Option på Europa	■	■	■	■	■		

■ Polymerashämmare

För detaljerad beskrivning om samtliga projekt hänvisas till Medivirs hemsida [www.medivir.se](http://www.medivir.se) under Forskning & Utveckling

## Koncernens resultat och finansiella ställning

### Intäkter och resultat 1 januari – 30 september 2009

Nettoomsättningen uppgick till 24,5 (31,9) MSEK. Periodens nettoomsättning inkluderade ersättning för forskningssamarbete kring hepatit C om 8,9 MSEK samt periodiserad engångsbetalning om 15,4 MSEK från Tibotec Pharmaceuticals Ltd. Samma period föregående år avsåg nettoomsättning forskningssamarbete kring HIV-proteashämmare om 12,3 MSEK, forskningssamarbete kring hepatit C om 7,6 MSEK samt periodiserad engångsbetalning om 9,6 MSEK från Tibotec Pharmaceuticals Ltd.

Rörelsens kostnader uppgick till -128,4 (-147,9) MSEK fördelade på externa kostnader -54,9 (-68,0) MSEK, personalkostnader -65,6 (-72,2) MSEK samt avskrivningar -7,9 (-7,7) MSEK. Minskningen av externa kostnader beror i huvudsak på lägre projektkostnader. Kostnader för omstrukturering uppgående till 8,5 MSEK har belastat resultatet under perioden, 7,5 MSEK av dessa är relaterade till personalneddragningar.

Rörelseresultatet uppgick till -97,3 (-113,7) MSEK. Samma period föregående år var nettoomsättningen 7,4 MSEK högre och rörelsekostnaderna 19,5 MSEK högre. Resultat från finansiella investeringar uppgick till 4,3 (10,4) MSEK. Periodens resultat uppgick till -93,0 (-102,4) MSEK.

### Kassaflöde och finansiell ställning

Vid årets ingång uppgick likvida medel inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader till 284,4 (329,3) MSEK samt vid periodens slut till 176,1 (295,7) MSEK, vilket innebär en förändring om -108,3 (-33,6) MSEK under perioden. Bolagets befintliga finansiella tillgångar bedöms säkra finansieringen av verksamheten till och med utgången av tredje kvartalet 2010. I enlighet med finanspolicyn har Medivir sina finansiella medel placerade i räntebärande papper med låg risk.

## **Investeringar, avskrivningar och nedskrivningar**

Bruttoinvesteringar i materiella anläggningstillgångar uppgick under perioden till 1,0 (3,1) MSEK och i immateriella anläggningstillgångar till 2,8 (0,0) MSEK. Investeringar i de materiella anläggningstillgångarna avser främst forskningsutrustning. Investeringar i de immateriella anläggningstillgångarna avser aktivering av externa kostnader och personalkostnader för färdigställande av Lipsovir<sup>®</sup> efter att FDA godkänt produkten för marknadsföring och försäljning i USA. Aktiverade kostnader för produkten kommer att avskrivas över bedömd nyttjandeperiod. Inga avskrivningar avseende produkten har belastat resultatet under perioden eftersom avskrivningarna beräknas påbörjas under 2010. Försäljningen av anläggningstillgångar uppgick till 0,3 (0,2) MSEK. Avskrivningar under perioden belastar resultatet med -7,9 (-7,7) MSEK.

## **Eget kapital, aktiedata och optioner**

Aktiekapitalet vid periodens slut uppgick till 104,2 (104,2) MSEK och eget kapital till 195,6 (283,4) MSEK. Antalet aktier uppgick till 20 843 547 (20 843 547), varav 660 000 (660 000) A-aktier och 20 183 547 (20 183 547) B-aktier med ett kvotvärde på 5 SEK. Vid ingången av året fanns 970 000 utestående optioner. Under perioden har 210 000 optioner förverkats i optionsprogram 2004-2009 i och med att teckningstiden löpt ut. Inga optioner har konverterats under perioden. Antalet utestående optioner vid periodens slut uppgick till 760 000, vilket motsvarar 835 600 B-aktier. Antalet utestående optioner kan komma att öka eget kapital med 56,4 MSEK och det totala antalet aktier kan vid full konvertering komma att uppgå till 21 679 147.

Soliditet uppgick till 83,8 (74,2) procent. Resultat per aktie, baserat på ett vägt genomsnitt av antalet utestående aktier, uppgick till -4,46 (-4,91) SEK och eget kapital per aktie till 9,38 (13,60) SEK.

## **Finansiella tillgångar som kan säljas**

Innehav av aktier i Medivirs licenspartner Presidio Pharmaceuticals Inc. har klassificerats som finansiella tillgångar som kan säljas. Då dessa aktier inte är marknadsnoterade och därmed inte finns registrerade på en aktiv marknad har ingen löpande värdeförändring bokförts. Med anledning av att Presidio Pharmaceuticals Inc. har refinansierat verksamheten under tredje kvartalet 2009 har värdet på innehavet justerats med 4,6 MSEK.

## **Medarbetare**

Antalet anställda vid periodens slut var 86 (103), varav 49 (48)% kvinnor.

## **Kort om moderbolaget**

Medivir AB (publ), org.nr. 556238-4361, är moderbolag i koncernen. Verksamheten i koncernen bedrivs främst i moderbolaget och utgörs av forskningsverksamhet samt administrativa funktioner. Moderbolagets nettoomsättning för perioden uppgick till 24,5 (31,9) MSEK. Rörelsens kostnader uppgick till -126,8 (-145,5) MSEK, fördelat på externa kostnader -53,4 (-65,7) MSEK, personalkostnader -65,5 (-72,1) MSEK samt avskrivningar -7,9 (-7,7) MSEK. Rörelseresultatet uppgick till -97,2 (-112,8) MSEK och resultat efter finansiella poster till -92,9 (-102,9) MSEK. Periodens resultat uppgick till -92,9 (-102,9) MSEK. Under perioden har inga inköp eller försäljningar ägt rum mellan bolag inom koncernen.

Bruttoinvesteringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 1,0 (3,1) MSEK och i immateriella anläggningstillgångar till 2,8 (0,0) MSEK. Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader uppgick till 172,8 (294,8) MSEK. För kommentarer till verksamheten hänvisas till avsnittet om "koncernens resultat och finansiella ställning".

## **Nomineringskommittén 2009-2010**

Enligt beslut från årsstämman skall nomineringskommittén 2009-2010 bestå av representanter för minst de tre största aktieägarna vid utgången av tredje kvartalet 2009 samt styrelsens ordförande. Under oktober har en ny kommitté utsetts bestående av: Bo Öberg, representant för A-aktieägarna, Eva Gottfridsdotter-Nilsson, Länsförsäkringar Fonder AB, Frank Larsson, Handelsbanken Fonder AB och Göran Pettersson, styrelseordförande.

## **Framtidsutsikter inklusive väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer**

Att utveckla nya läkemedel fram till godkänd registrering och lansering är i hög grad både en riskfylld och kapitalkrävande process. Affärsmodellen präglas av hög risk och majoriteten av projekten kommer aldrig att nå marknadsregistrering. Verksamheten har två typer av risker att hantera, dels de operationella, det vill säga de projektspecifika, och dels de finansiella. Medivir har under de senaste åren arbetat målmedvetet och strategiskt för att skapa bästa möjliga förutsättningar att driva projekten snabbt och riskbalanserat men trots ett kontinuerligt arbete med detta finns ändå faktorer vi inte kan påverka.

Avgörande för Medivirs framtid är förmågan att ta fram nya läkemedelskandidater, ingå partnerskap för sina projekt och framgångsrikt utveckla sina projekt till marknadsregistrering och försäljning. Utvecklingen inom redan ingångna och framtida nya partnerskap kommer att ha stor inverkan på Medivirs intäkter och kassabehållning. Det är dock inte möjligt att tidsmässigt precisera det förväntade intäktssflödet. Vi kommer fortsatt lägga största omsorg på att prioritera nya affärsmöjligheter för våra projekt samt vårda våra befintliga partnerskap. Bolagets befintliga finansiella tillgångar bedöms säkra finansieringen av verksamheten till och med utgången av tredje kvartalet 2010. För en mer utförlig beskrivning avseende framtidsutsikter inklusive väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer hänvisas till förvaltningsberättelsen i årsredovisningen 2008.

## **Redovisningsprinciper**

Medivir tillämpar International Financial Reporting Standards (IFRS) så som de antagits av den Europeiska Unionen. Väsentliga redovisnings- och värderingsprinciper återfinns på sidorna 48-51 i årsredovisningen 2008. Koncernens delårsrapport upprättas i enlighet med IAS 34. Moderbolaget tillämpar benämningar enligt rådet för finansiell rapportering RFR 2.2.

Omarbetade IAS 1 "Utformning av finansiella rapporter" tillämpas från den 1 januari 2009. Ändringen har påverkat Medivirs redovisning retroaktivt från den 31 december 2007. Ändringen medför bland annat att intäkter och kostnader som tidigare redovisats direkt i eget kapital numera redovisas i en separat rapport direkt efter resultatrapporten. En annan förändring är att nya benämningar på de finansiella rapporterna kan användas. Detta är dock inte tvingande. Medivir har valt att behålla de gamla benämningarna.

Övriga nya eller reviderade IFRS samt tolkningsuttalanden från IFRIC som trätt i kraft efter den 31 december 2008 har inte haft någon väsentlig effekt på koncernens eller moderbolagets finansiella ställning eller resultat.

<b>KONCERNENS RESULTATRÄKNING I SAMMANDRAG</b>	<b>2009</b>	<b>2008</b>	<b>2008</b>
(MSEK)	jan-sep	jan-sep	jan-dec
<b>Rörelsens intäkter mm</b>			
Nettoomsättning	24,5	31,9	97,2
Övriga rörelseintäkter	6,6	2,3	4,8
<b>Summa</b>	<b>31,1</b>	<b>34,2</b>	<b>102,0</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>			
Övriga externa kostnader	-54,9	-68,0	-101,6
Personalkostnader	-65,6	-72,2	-103,8
Avskrivningar	-7,9	-7,7	-10,3
<b>Summa</b>	<b>-128,4</b>	<b>-147,9</b>	<b>-215,7</b>
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-97,3</b>	<b>-113,7</b>	<b>-113,7</b>
Resultat från finansiella investeringar	4,3	10,4	13,7
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-93,0</b>	<b>-103,3</b>	<b>-100,0</b>
Skatt	0,0	0,8	0,8
<b>Periodens resultat</b>	<b>-93,0</b>	<b>-102,4</b>	<b>-99,2</b>
Periodens resultat hänförligt till:			
<b>Moderföretagets aktieägare</b>	<b>-93,0</b>	<b>-102,4</b>	<b>-99,2</b>
<b>Resultat per aktie, räknat på resultat hänförligt till moderföretagets aktieägare under perioden</b>			
Resultat per aktie före och efter utspädning, (SEK per aktie)	-4,46	-4,91	-4,76
Genomsnittligt antal aktier, tusental	20 844	20 844	20 844
Antal aktier vid periodens slut, tusental	20 844	20 844	20 844

<b>KONCERNENS RAPPORT ÖVER TOTALRESULTAT</b>	<b>2009</b>	<b>2008</b>	<b>2008</b>
(MSEK)	jan-sep	jan-sep	jan-dec
<b>Periodens resultat</b>	<b>-93,0</b>	<b>-102,4</b>	<b>-99,2</b>
<b>Övrigt totalresultat</b>			
Finansiella tillgångar som kan säljas	0,0	0,0	0,0
Valutakursdifferenser	-0,1	0,1	0,6
<b>Övrigt totalresultat för perioden, netto efter skatt</b>	<b>-0,1</b>	<b>0,1</b>	<b>0,6</b>
<b>Summa totalresultat för perioden</b>	<b>-93,0</b>	<b>-102,3</b>	<b>-98,6</b>
Summa totalresultat hänförligt till:			
<b>Moderföretagets aktieägare</b>	<b>-93,0</b>	<b>-102,3</b>	<b>-98,6</b>

<b>KONCERNENS RESULTATRÄKNING I SAMMANDRAG</b> (MSEK)	<b>2009</b> jul-sep	<b>2008</b> jul-sep
<b>Rörelsens intäkter mm</b>		
Nettoomsättning	0,0	17,2
Övriga rörelseintäkter	4,0	1,3
<b>Summa</b>	<b>4,0</b>	<b>18,5</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>		
Övriga externa kostnader	-16,3	-22,0
Personalkostnader	-16,4	-23,3
Avskrivningar	-2,6	-2,5
<b>Summa</b>	<b>-35,3</b>	<b>-47,8</b>
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-31,3</b>	<b>-29,3</b>
Resultat från finansiella investeringar	1,2	3,3
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-30,1</b>	<b>-26,0</b>
Skatt	0,0	0,8
<b>Periodens resultat</b>	<b>-30,1</b>	<b>-25,2</b>
Periodens resultat hänförligt till: <b>Moderföretagets aktieägare</b>	<b>-30,1</b>	<b>-25,2</b>
<b>Resultat per aktie, räknat på resultat hänförligt till moderföretagets aktieägare under perioden</b>		
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-1,44	-1,21
Genomsnittligt antal aktier, tusental	20 844	20 844
Antal aktier vid periodens slut, tusental	20 844	20 844

<b>KONCERNENS RAPPORT ÖVER TOTALRESULTAT</b> (MSEK)	<b>2009</b> jul-sep	<b>2008</b> jul-sep
<b>Periodens resultat</b>	<b>-30,1</b>	<b>-25,2</b>
<b>Övrigt totalresultat</b>		
Finansiella tillgångar som kan säljas	4,6	0,0
Valutakursdifferenser	0,3	-0,1
<b>Övrigt totalresultat för perioden, netto efter skatt</b>	<b>4,9</b>	<b>-0,1</b>
<b>Summa totalresultat för perioden</b>	<b>-25,2</b>	<b>-25,3</b>
Summa totalresultat hänförligt till: <b>Moderföretagets aktieägare</b>	<b>-25,2</b>	<b>-25,3</b>

<b>KONCERNENS BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG</b> (MSEK)	<b>2009</b> <b>30 sep</b>	<b>2008</b> <b>30 sep</b>	<b>2008</b> <b>31 dec</b>
<b>Tillgångar</b>			
Immateriella anläggningstillgångar	2,9	0,6	0,5
Materiella anläggningstillgångar	28,9	31,6	35,8
Finansiella anläggningstillgångar	18,8	18,8	18,8
Kortfristiga fordringar	6,8	35,4	32,0
Kortfristiga placeringar	156,4	224,8	227,8
Kassa och bank	19,7	70,9	56,6
<b>Summa tillgångar</b>	<b>233,4</b>	<b>382,1</b>	<b>371,5</b>
<b>Eget kapital och skulder</b>			
Eget kapital	195,6	283,4	287,6
Kortfristiga ej räntebärande skulder	37,8	98,7	83,9
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>233,4</b>	<b>382,1</b>	<b>371,5</b>

<b>KONCERNENS FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL</b> (MSEK)	<b>Aktie- kapital</b>	<b>Övrigt tillskjutet kapital</b>	<b>Valutakurs- differens</b>	<b>Ansamlad förlust</b>	<b>Summa eget kapital</b>
<b>Ingående balans per 1 januari 2008</b>	<b>104,2</b>	<b>844,8</b>	<b>3,7</b>	<b>-568,8</b>	<b>384,0</b>
Summa totalresultat för perioden			0,6	-99,2	-98,6
Personaloptionsprogram: värde på anställdas tjänstgöring		2,2			2,2
<b>Utgående balans per 31 december 2008</b>	<b>104,2</b>	<b>847,0</b>	<b>4,3</b>	<b>-668,0</b>	<b>287,6</b>
<b>Ingående balans per 1 januari 2008</b>	<b>104,2</b>	<b>844,8</b>	<b>3,7</b>	<b>-568,8</b>	<b>384,0</b>
Summa totalresultat för perioden			0,1	-102,4	-102,3
Personaloptionsprogram: värde på anställdas tjänstgöring		1,7			1,7
<b>Utgående balans per 30 september 2008</b>	<b>104,2</b>	<b>846,5</b>	<b>3,8</b>	<b>-671,2</b>	<b>283,4</b>
<b>Ingående balans per 1 januari 2009</b>	<b>104,2</b>	<b>847,0</b>	<b>4,3</b>	<b>-668,0</b>	<b>287,6</b>
Summa totalresultat för perioden			-0,1	-93,0	-93,0
Personaloptionsprogram: värde på anställdas tjänstgöring		1,0			1,0
<b>Utgående balans per 30 september 2009</b>	<b>104,2</b>	<b>848,0</b>	<b>4,2</b>	<b>-761,0</b>	<b>195,6</b>

<b>KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYS I</b>			
<b>SAMMANDRAG</b>	<b>2009</b>	<b>2008</b>	<b>2008</b>
<b>(MSEK)</b>	<b>jan-sep</b>	<b>jan-sep</b>	<b>jan-dec</b>
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>	<b>-83,9</b>	<b>-92,7</b>	<b>-85,8</b>
Förändringar av rörelsekapital	-20,9	62,3	51,0
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-104,8</b>	<b>-30,4</b>	<b>-34,8</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>			
Förvärv/försäljning av anläggningstillgångar	-3,5	-2,9	-9,7
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>-3,5</b>	<b>-2,9</b>	<b>-9,7</b>
<b>Periodens kassaflöde</b>			
Likvida medel vid periodens ingång	284,4	329,3	329,3
Förändring likvida medel	-108,2	-33,4	-44,7
Valutakursdifferens likvida medel	-0,1	-0,2	-0,3
<b>Likvida medel vid periodens utgång</b>	<b>176,1</b>	<b>295,7</b>	<b>284,4</b>

<b>NYCKELTAL, AKTIEDATA, OPTIONER</b>			
	<b>2009</b>	<b>2008</b>	<b>2008</b>
	<b>jan-sep</b>	<b>jan-sep</b>	<b>jan-dec</b>
Avkastning på :			
- eget kapital, %	-38,5	-30,7	-29,5
- sysselsatt kapital, %	-38,4	-30,9	-29,6
- totalt kapital, %	-30,7	-24,5	-23,9
Antal aktier vid periodens början, tusental	20 844	20 844	20 844
Emissioner	0	0	0
Antal aktier vid periodens slut, tusental	20 844	20 844	20 844
- varav A-aktier	660	660	660
- varav B-aktier	20 184	20 184	20 184
Genomsnittligt antal aktier, tusental	20 844	20 844	20 844
Utestående teckningsoptioner, tusental	760	970	970
- berättigar till B-aktier vid konvertering, tusental	836	1 102	1 102
Aktiekapital vid periodens slut, MSEK	104,2	104,2	104,2
Eget kapital vid periodens slut, MSEK	195,6	283,4	287,6
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-4,46	-4,91	-4,76
Eget kapital per aktie, SEK	9,38	13,60	13,80
Substansvärde per aktie, SEK	9,38	13,60	13,80
Kassaflöde per aktie efter investeringar, SEK	-5,20	-1,61	-2,14
Soliditet, %	83,8	74,2	77,4

<b>MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNING</b> I SAMMANDRAG (MSEK)	<b>2009</b> jan-sep	<b>2008</b> jan-sep	<b>2008</b> jan-dec
<b>Rörelsens intäkter mm</b>			
Nettoomsättning	24,5	31,9	104,0
Övriga rörelseintäkter	5,1	0,8	2,8
<b>Summa</b>	<b>29,6</b>	<b>32,7</b>	<b>106,8</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>			
Övriga externa kostnader	-53,4	-65,7	-100,4
Personalkostnader	-65,5	-72,1	-103,8
Avskrivningar	-7,9	-7,7	-10,3
<b>Summa</b>	<b>-126,8</b>	<b>-145,5</b>	<b>-214,5</b>
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-97,2</b>	<b>-112,8</b>	<b>-107,7</b>
Resultat från finansiella investeringar	4,3	9,9	8,9
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-92,9</b>	<b>-102,9</b>	<b>-98,8</b>
<b>Periodens resultat</b>	<b>-92,9</b>	<b>-102,9</b>	<b>-98,8</b>

<b>MODERBOLAGETS BALANSRÄKNING</b> I SAMMANDRAG (MSEK)	<b>2009</b> 30 sep	<b>2008</b> 30 sep	<b>2008</b> 31 dec
<b>Tillgångar</b>			
Immateriella anläggningstillgångar	2,9	0,6	0,5
Materiella anläggningstillgångar	28,9	31,5	35,8
Finansiella anläggningstillgångar	19,0	19,0	19,0
Kortfristiga fordringar	5,4	30,5	28,7
Kortfristiga placeringar	156,4	224,8	227,8
Kassa och bank	16,4	70,0	55,4
<b>Summa tillgångar</b>	<b>228,9</b>	<b>376,4</b>	<b>367,2</b>
<b>Eget kapital och skulder</b>			
Eget kapital	195,7	283,1	287,6
Långfristiga ej räntebärande skulder	1,5	1,3	1,7
Kortfristiga ej räntebärande skulder	31,7	92,0	77,9
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>228,9</b>	<b>376,4</b>	<b>367,2</b>

Huddinge den 21 oktober 2009

Ron Long  
Vd/styrelseledamot

## Granskningsrapport

Vi har utfört en översiktlig granskning av rapporten för Medivir AB (publ) för perioden 1 januari-30 juni 2009. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna finansiella delårsinformation i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna finansiella delårsinformation grundad på vår översiktliga granskning.

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med Standard för översiktlig granskning (SÖG) 2410 "Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagets valda revisor". En översiktlig granskning består av att göra förfrågningar, i första hand till personer som är ansvariga för finansiella frågor och redovisningsfrågor, att utföra analytisk granskning och att vidta andra översiktliga granskningsåtgärder. En översiktlig granskning har en annan inriktning och en betydligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt Revisionsstandard i Sverige RS och god revisionsred i övrigt har. De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för oss att skaffa oss en sådan säkerhet att vi blir medvetna om alla viktiga omständigheter som skulle kunna ha blivit identifierade om en revision utförts. Den uttalade slutsatsen grundad på en översiktlig granskning har därför inte den säkerhet som en uttalad slutsats grundad på en revision har.

Grundat på vår översiktliga granskning har det inte kommit fram några omständigheter som ger oss anledning att anse att delårsrapporten inte, i allt väsentligt, är upprättad för koncernens del i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen samt för moderbolagets del i enlighet med årsredovisningslagen.

Stockholm den 21 oktober 2009

PricewaterhouseCoopers AB

Claes Dahlén  
*Auktoriserad revisor*