



**Pressmeddelande 18 februari 2010**

## **Bokslutskommuniké 1 januari – 31 december 2009**

- Nettoomsättningen uppgick till 25,7 (97,2) MSEK.
- Resultatet efter skatt uppgick till -135,4 MSEK (-99,2 MSEK).
- Resultat per aktie uppgick till -6,49 SEK (-4,76 SEK).
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -135,1 (-34,8).
- Likvida medel uppgick per 31 december till 143,6 (284,4) MSEK.

### **Vd-kommentar**

"Medivir har haft ett mycket tillfredsställande 2009. Vår munsårsprodukt har nått marknadsgodkännande i både USA och Europa och är väl positionerat för lansering. Detta kommer att ske under varumärket Xerclear™ i Europa och Xerese™ i USA under 2010. Vi har gjort stora framsteg med vår befintliga portfölj inom infektionssjukdomar i samarbete med Tibotec/Johnson & Johnson och ser fram emot de kliniska resultaten från fas IIb-studier av TMC435 under 2010. Ambitionen är att Medivir ska utvecklas från att vara ett forsknings- och utvecklingsbolag till att bli ett lönsamt läkemedelsbolag med egna produkter och egen marknadsorganisation", säger Ron Long, vd för Medivir.

### **Fjärde kvartalet i korthet**

Under kvartalet har ett flertal viktiga projektmässiga händelser avrapporterats. De viktigaste händelserna kan sammanfattas enligt följande:

- Vårt läkemedel mot munsår, med varumärket Xerclear™ i Europa, fick marknadsgodkännande i 14 länder.
- För TMC435, inom hepatit C, avrapporterades nya kliniska fas IIa data. Projektet befinner sig för närvarande i ett antal stora fas IIb studier.
- Medivirs partner för valomaciclovir (MIV-606), Epiphany Biosciences, presenterade positiva resultat från sin fas IIb studie i patienter med bältros.

### **För ytterligare information kontakta**

Rein Piir, Finansdirektör och ansvarig för investerarfrågor, 0708-53 72 92 eller 08-5468 3123.

### **Kommande informationstillfällen**

Delårsrapport för 3 månader publiceras den 29 april 2010.

Årsstämma hålls den 29 april 2010.

Delårsrapporten för 6 månader publiceras den 8 juli 2010.

Delårsrapporten för 9 månader publiceras den 22 oktober 2010.

För mer information om Medivirs verksamhet hänvisas till bolagets hemsida, [www.medivir.se](http://www.medivir.se). De finansiella rapporterna finns tillgängliga under rubriken IR/Media.

**Medivir AB**  
PO Box 1086  
SE-14122 Huddinge  
SWEDEN

**Telephone**  
+46 8 5468 3100

**Facsimile**  
+46 8 5468 3199

**Contact**  
info@medivir.se  
www.medivir.se

## Väsentliga händelser efter räkenskapsperiodens utgång

### 5 MEUR i milestopebetalning erhållen

I slutet av januari erhöles en förskottsbelagd milstolpebetalning om 5 MEUR från Medivirs partner Tibotec.

### Medivir ingick avtal med Meda för lansering och försäljning av Xerese™ (Lipsovir®) i Nordamerika

Medivir ingick i mitten av februari ett avtal för lansering och försäljning av Medivirs munsårsprodukt vilken kommer att marknadsföras under varumärket Xerese™ i Nordamerika.

Meda erhåller enligt avtalet exklusiva rättigheter att marknadsföra, sälja och distribuera Xerese™ i USA, Kanada och Mexiko för behandling av munsår (herpes labialis). Meda kommer att finansiera den kommersiella utvecklingen av Xerese™ samt till Medivir betala 5 MUSD i engångsbetalningar fram till produktlansering och tvåsiffriga royalties på försäljningen.

## Väsentliga händelser under fjärde kvartalet 2009

### Xerclear™ godkänd i Europa med en konkurrenskraftig indikationstext

Medivirs läkemedel mot munsår, tidigare kallad Lipsovir®, godkändes i oktober av de europeiska läkemedelsmyndigheterna för marknadsföring och försäljning i 14 länder. Varumärket för produkten i Europa kommer att vara Xerclear™.

Den godkända indikationstexten för Xerclear™ i Europa är:

*"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)"*

Ingen annan munsårsprodukt har en liknande indikationstext vilket vi tror kommer att ge Xerclear™ en konkurrensfördel. Produkten godkändes i augusti 2009 för den amerikanska marknaden med en liknande indikationstext och kommer att säljas under varumärket Xerese™ på den nordamerikanska marknaden.

Det återstående steget i processen mot produktlansering i de 14 europeiska länderna är en nationell fas då produktförpackning och legal status (receptbelagt eller receptfritt) bestäms. Fem länder däribland Sverige, Finland och Danmark är klara medan processen pågår i övriga och beräknas vara avslutad under första halvåret 2010.

### Xerclear™ lanseras i Sverige i mars 2010

Svenska Läkemedelsverket lämnade i december sitt slutliga utlåtande vilket innebär att Xerclear™ kommer att kunna säljas som receptbelagd 5 g-förpackning samt receptfritt som 2 g-förpackning. Medivir kommer att starta lanseringen av Xerclear™ med 5 g-förpackning vilket kommer att ske i mars 2010.

Målsättningen är att ingå ett kommersiellt partnerskap till sommaren 2010 för lanseringen av Xerclear™ på andra Europeiska marknader under andra halvåret.

## **TMC435 i klinisk utveckling**

TMC435 är en proteashämmare som utvecklas av Tibotec/Johnson & Johnson i samarbete med Medivir för behandling av hepatit C-virusinfektioner (HCV). TMC435 befinner sig för närvarande i tre stora kliniska fas IIb studier som omfattar närmare 1000 patienter.

### **Studie C205**

I maj 2009 startade patientrekryteringen till den kliniska fas IIb-studien (C205) i tidigare obehandlade HCV G1 patienter. C205 är en dubbelblind, placebokontrollerad studie som omfattar ca 400 patienter och där patientrekryteringen var klar under hösten.

Samtliga ca 400 patienter kommer att i tillägg behandlas med dagens standardbehandling (SoC) vilken består av interferon (PegIFNalpha-2a) och Ribavirin.

### **C206**

I slutet av september 2009 startade patientrekryteringen till den kliniska fas IIb-studien (C206), i HCV G1 patienter som tidigare inte svarat på standardbehandling (SoC) givet i 48 veckor. Även denna studie är en dubbelblind, placebokontrollerad studie som omfattar ca 455 patienter. Patientrekryteringen är i sitt slutskede.

Samtliga 455 patienter kommer att i tillägg behandlas med dagens standardbehandling (SoC).

### **C215, Japan**

I juni startade patientrekryteringen till en klinisk fas IIb-studie omfattande ca 92 tidigare obehandlade patienter. Samtliga patienter kommer att i tillägg behandlas med dagens standardbehandling (SoC). Patientrekryteringen är avslutad.

Utformningen av dessa fas IIb studier har bland annat baserats på de positiva delresultat som erhållits från fas IIa-studierna, C201, vilka har avrapporterats vid olika medicinska kongresser under 2009. 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.

## **Nya fas IIa-resultat för TMC435 i HCV-patienter som tidigare inte svarat på behandling presenterades vid den amerikanska kongressen för leversjukdomar, AASLD**

Resultaten, som presenterades i posterformat, gäller en interimsanalys från fyra veckors behandling av patienter i Cohort 5 i Opera-1 (**C201**), en fas IIa klinisk prövning. Denna grupp med fem patienter hade tidigare deltagit i en fas Ib monoterapi studie under fem dagar med TMC435 (**C101**).

### **Resultat**

Vid vecka fyra visade TMC435, 200mg, doserad en gång om dagen, i kombination med standardbehandling (IFN+ribavirin) en stark antiviral effekt i patienter med HCV genotyp-1 som tidigare inte svarat på IFN-baserad terapi och som tidigare behandlats med TMC435.

Samtliga fyra patienter som fullföljt behandlingen med TMC435 hade HCV RNA-nivåer under den kvantifierbara nivån (25 IU/mL) vid dag 28 och tre av fyra patienter hade HCV RNA-nivåer under den lägsta detektionsnivån (10 IU/mL). Inget genombrott med resistent virus observerades vid dag 28.

### **Säkerhet och tolererbarhet**

Den säkerhetsprofil som TMC435 visade överensstämde med vad som tidigare observerats; TMC435 är väl tolererad. Inga allvarliga biverkningar (AEs, Adverse Events) observerades och de biverkningar som noterades graderades som milda eller moderata samt bedömdes inte vara

relaterade till TMC435. Den vanligaste biverkan var influensaliknande symptom hos fyra patienter.

Fyra av fem patienter genomförde trippelbehandling till dag 28. En patient avbröt behandling efter 14 dagar på grund av förhöjda serum bilirubinnivåer (grad 4). Denna patient uppvisade förhöjda bilirubinnivåer (direkt och indirekt) innan studiens start. Bilirubinnivåerna minskade när behandlingen avslutades och ingen ökning av alaninaminotransferas eller aspartataminotransferas observerades.

### **Epiphany Biosciences presenterade resultat från en fas IIb-studie med MIV-606**

Medivirs partner för valomaciclovir (MIV-606 / EPB-348), Epiphany Biosciences presenterade resultaten från sin fas IIb-studie där patienter med bältros (herpes zoster) behandlats i olika doser med valomaciclovir.

#### **Studiedesign**

Det primära målet med studien var att visa att valomaciclovir givet en gång om dagen är minst lika bra som valacyclovir (Valtrex™) given tre gånger om dagen med avseende på tiden till utläkning av hudskadan till bildandet av en skorpa.

Denna studie inkluderade 373 patienter som enligt en dubbelblind design randomiserades till tre behandlingsgrupper:

1 g respektive 2 g valomaciclovir en gång om dagen samt tre gånger 1 g valacyclovir (Valtrex™) per dag. Vidare fanns en grupp om 18 patienter som fick 3 g valomaciclovir en gång om dagen.

#### **Resultat**

2 g valomaciclovir givet en gång om dagen uppnådde det primära målet att ha minst lika bra effekt på utläkning som valacyclovir (Valtrex™) givet tre gånger om dagen (nuvarande standardbehandling). Valomaciclovir visade också minst lika bra effekt som valacyclovir med avseende på effektparametrar som "tid till att smärtan helt upphör", "tid till att hudutslagen försvunnit helt" och "tid till att inga nya blåsor bildas". Den högsta dosen valomaciclovir (3 g givet en gång om dagen) visade bättre effekt än valacyclovir med avseende på läkningstid ( $p < 0.007$ ).

## **Projektportfölj**

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

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. Forskningsarbetet 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 benrelaterade sjukdomar. I projektet finns två kliniska läkemedelskandidater. Dessa har distinkta profilskillnader och kan komma att adressera olika terapiområden.

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 preklinisk optimeringsfas.

Projekt	Indikation(er)	Partners/ Avtal ingånget	Avtalsvillkor	Medivirs marknader	Explorativ verksamhet	Optimeringsfas	Preklin utv. Fas	US			NDA EU MAA
								Fas I	Fas II	Fas III	
<b>Xerclear™</b> (ME-609)	Läppherpes	Egen regi									
<b>TMC435</b> (HCV PI)	Hepatit C	Tibotec / 2004	80,5 MEUR + Royalty och forskningsstöd	Norden							
<b>HCV POL</b>	Hepatit C	Tibotec / 2008	142-272 MEUR+Royalty och forskningsstöd	Norden							
<b>MIV-710</b> (Cath K)	Benskörlhet, Artros benmetastaser	Egen regi									
<b>MIV-711</b> (Cath K)	Benskörlhet, Artros benmetastaser	Egen regi									
<b>HIV PI</b>	HIV	Tibotec / 2006	64 MEUR + Royalty och forskningsstöd	Norden							
<b>BACE</b>	Alzheimer's	Egen regi									
<b>Cathepsin S</b>	Neuropatisk smärta, reumatoid artrit, multipel skleros	Egen regi									
<b>KOL PI</b>	KOL	Egen regi		Världen exkl Kina							
<b>Renin</b>	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	US			NDA
								Fas I	Fas II	Fas III	
<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 – 31 december 2009

Nettoomsättningen uppgick till 25,7 (97,2) 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 nettoomsättningen främst betalningar från Tibotec Pharmaceuticals Ltd. Dessa bestod av en periodiserad engångsbetalning om 30,8 MSEK och en milstolpebetalning om 32,0 MSEK gällande hepatit C samt forskningssamarbete om 29,3 MSEK gällande hepatit C och HIV-proteashämmare.

Rörelsens kostnader uppgick till -175,3 (-215,7) MSEK fördelade på externa kostnader -72,3 (-101,6) MSEK, personalkostnader -92,7 (-103,8) MSEK samt avskrivningar -10,4 (-10,3) MSEK. Minskningen av externa kostnader beror i huvudsak på lägre forskningskostnader. Minskningen av personalkostnader beror i huvudsak på personalneddragningar. Kostnader för omstrukturering uppgående till 8,3 MSEK har belastat resultatet under perioden varav 7,5 MSEK av dessa är relaterade till personalneddragningar.

Rörelseresultatet uppgick till -139,8 (-113,7) MSEK. Det lägre resultatet är främst en följd av lägre rörelseintäkter då nettoomsättningen minskade med 71,5 MSEK men uppvägs till viss del av minskade rörelsekostnader om 40,4 MSEK. Resultat från finansiella investeringar uppgick till 4,4 (13,7) MSEK. Periodens resultat uppgick till -135,4 (-99,2) MSEK.

### Intäkter och resultat 1 oktober – 31 december 2009

Nettoomsättningen under perioden uppgick till 1,2 (65,2) MSEK. Periodens nettoomsättning avsåg främst intäkter avseende co-promotionavtal med GlaxoSmithKline om 1,0 MSEK. Samma period föregående år avsåg nettoomsättningen främst betalningar från Tibotec Pharmaceuticals Ltd. Dessa bestod av en periodiserad engångsbetalning om 21,2 MSEK och en milstolpebetalning om 32,0 MSEK gällande hepatit C samt forskningssamarbete om 9,4 MSEK gällande hepatit C och HIV-proteashämmare

Rörelsens kostnader uppgick till -46,9 (-67,8) MSEK, fördelat på externa kostnader -17,4 (-33,6) MSEK, personalkostnader -27,0 (-31,6) MSEK samt avskrivningar -2,5 (-2,6) MSEK. Rörelseresultatet uppgick till -42,5 (0,0) MSEK. Minskningen av externa kostnader beror i huvudsak på lägre forskningskostnader. Minskningen av personalkostnader beror i huvudsak på personalneddragningar. Resultat från finansiella investeringar uppgick till 0,1 (3,2) MSEK. Periodens resultat uppgick till -42,4 (3,2) MSEK. Det lägre resultatet är främst en följd av lägre rörelseintäkter men uppvägs till viss del av minskade kostnader.

### Kassaflöde och finansiell ställning

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -135,1 (-34,8) MSEK. Försämringen om 100,3 MSEK beror främst på försämrat rörelseresultat om 26,1 MSEK, försämrat räntenetto inklusive utdelningar om 7,8 MSEK samt förändring av rörelsekapitalet om 63,0 MSEK. Rörelsekapitalet 2008 påverkades positivt främst med anledning av lägre kortfristiga fordringar.

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 143,6 (284,4) MSEK, vilket innebär en förändring om -140,8 (-44,9) MSEK under perioden.

Bolagets befintliga finansiella tillgångar bedöms säkra finansieringen av verksamheten till och med första kvartalet 2011. 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 1,4 (9,9) MSEK och i immateriella anläggningstillgångar till 4,7 (0,0) MSEK. Investeringar i de materiella anläggningstillgångarna avser främst forskningsutrustning. Investeringar i de immateriella anläggningstillgångarna avser främst aktivering av externa kostnader och personalkostnader för färdigställande av Xerclear™ 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 och avskrivningarna beräknas påbörjas i samband med start av försäljning under 2010. Försäljningen av anläggningstillgångar uppgick till 0,3 (0,4) MSEK. Avskrivningar under perioden belastar resultatet med -10,4 (-10,3) MSEK.

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

Aktiekapitalet vid periodens slut uppgick till 104,2 (104,2) MSEK och eget kapital till 153,9 (287,6) 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 vid full konvertering komma att öka eget kapital med 56,4 MSEK och det totala antalet aktier kan därmed uppgå till 21 679 147.

Soliditet uppgick till 75,0 (77,4) procent. Resultat per aktie, baserat på ett vägt genomsnitt av antalet utestående aktier, uppgick till -6,49 (-4,76) SEK och eget kapital per aktie till 7,38 (13,80) SEK.

### **Finansiella tillgångar som kan säljas**

Innehav av aktier i Medivirs licenspartner Presidio Pharmaceuticals Inc. och Epiphany Biosciences, 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.

### **Medarbetare**

Antalet anställda vid periodens slut var 79 (103), varav 48 (49)% kvinnor. Antalet anställda under perioden minskade således med 24 personer främst som en följd av omstrukturering av verksamheten.

### **Transaktioner med närstående**

Inga transaktioner har ägt rum mellan Medivir och närstående som väsentligen påverkat företagets ställning och resultat.

### **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 38,4 (104,0) MSEK. Rörelsens kostnader uppgick till -174,5 (-214,5) MSEK, fördelat på externa kostnader -71,4 (-100,4) MSEK, personalkostnader -92,7 (-103,8) MSEK samt avskrivningar -10,4 (-10,3) MSEK. Rörelseresultatet uppgick till -128,3 (-107,7) MSEK. Resultat från finansiella investeringar uppgick till -6,7 (8,9) MSEK. I resultat från finansiella investeringar ingick en kostnad avseende

förlusttäckning av Medivir UK Ltd om -11,0 (-4,8) MSEK. Periodens resultat uppgick till -135,0 (-98,8) MSEK

Försäljning till Medivir UK Ltd. uppgick till 11,5 (4,7) MSEK. Försäljning till Medivir HIV Franchise AB uppgick till 1,3 (2,1) MSEK. Inköp från Medivir HIV Franchise AB uppgick till 1,3 (2,1) MSEK.

Bruttoinvesteringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 1,4 (9,9) MSEK och i immateriella anläggningstillgångar till 4,7 (0,0) MSEK. Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader uppgick till 140,5 (283,2) MSEK. För kommentarer till verksamheten hänvisas till avsnittet om "koncernens resultat och finansiella ställning".

### **Medivirs valberedning**

Inför årsstämman 2010 föreslår valberedningen bestående av Frank Larsson (representerande Handelsbanken Fonder och ordförande i valberedningen), Eva Gottfridsdotter-Nilsson (Länsförsäkringar Fonder), Bo Öberg (A-aktieägarna) och Göran Pettersson (styrelseordförande) att en ny styrelse utses genom omval av fem ledamöter, nämligen Göran Pettersson (styrelseordförande), Björn C. Andersson, Anna Malm Bernstein, Ingemar Kihlström och Ron Long (vd).

### **Utdelning**

Styrelsen föreslår ingen utdelning för verksamhetsåret 2009.

### **Årsstämma**

Årsstämma äger rum i konferenslokalen Polstjärnan, Sveavägen 77, Stockholm. Torsdag den 29 april 2010, klockan 15.00.

### **Årsredovisning**

Medivirs årsredovisning beräknas att finnas tillgänglig på bolagets hemsida, [www.medivir.se](http://www.medivir.se), från och med den 23 mars 2010. En tryckt årsredovisning kommer att distribueras till aktieägarna.

### **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 olika typer av risker att hantera, operationella, det vill säga de projektspecifika, finansiella samt kommersiella risker när produkter når marknaden. 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 marknads lansering och försäljning samt säkerställa finansieringen av verksamheten. 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 intäktflödet. Vi kommer fortsatt att 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 första kvartalet 2011. 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 principer 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 "Rapport över totalresultatet". 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</b>	<b>2009</b>	<b>2008</b>	<b>2009</b>	<b>2008</b>
I SAMMANDRAG (MSEK)	jan-dec	jan-dec	okt-dec	okt-dec
<b>Rörelsens intäkter mm</b>				
Nettoomsättning	25,7	97,2	1,2	65,2
Aktiverat arbete för egen räkning	4,1	0	1,9	0
Övriga rörelseintäkter	5,7	4,8	1,3	2,6
<b>Summa</b>	<b>35,5</b>	<b>102,0</b>	<b>4,4</b>	<b>67,8</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>				
Övriga externa kostnader	-72,3	-101,6	-17,4	-33,6
Personalkostnader	-92,7	-103,8	-27,0	-31,6
Avskrivningar	-10,4	-10,3	-2,5	-2,6
<b>Summa</b>	<b>-175,3</b>	<b>-215,7</b>	<b>-46,9</b>	<b>-67,8</b>
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-139,8</b>	<b>-113,7</b>	<b>-42,5</b>	<b>0,0</b>
Resultat från finansiella investeringar	4,4	13,7	0,1	3,2
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-135,4</b>	<b>-100,0</b>	<b>-42,4</b>	<b>3,2</b>
Skatt	0,0	0,8	0,0	0,0
<b>Periodens resultat</b>	<b>-135,4</b>	<b>-99,2</b>	<b>-42,4</b>	<b>3,2</b>
Periodens resultat hänförligt till:				
<b>Moderföretagets aktieägare</b>	<b>-135,4</b>	<b>-99,2</b>	<b>-42,4</b>	<b>3,2</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)	-6,49	-4,76	-2,03	0,15
Genomsnittligt antal aktier, tusental	20 844	20 844	20 844	20 844
Antal aktier vid periodens slut, tusental	20 844	20 844	20 844	20 844

<b>KONCERNENS RAPPORT ÖVER TOTALRESULTAT</b>	<b>2009</b>	<b>2008</b>	<b>2009</b>	<b>2008</b>
(MSEK)	jan-dec	jan-dec	okt-dec	okt-dec
<b>Periodens resultat</b>	<b>-135,4</b>	<b>-99,2</b>	<b>-42,4</b>	<b>3,2</b>
<b>Övrigt totalresultat</b>				
Valutakursdifferenser	0,4	0,6	0,5	0,5
<b>Övrigt totalresultat för perioden, netto efter skatt</b>	<b>0,4</b>	<b>0,6</b>	<b>0,5</b>	<b>0,5</b>
<b>Summa totalresultat för perioden</b>	<b>-135,0</b>	<b>-98,6</b>	<b>-41,9</b>	<b>3,7</b>
Summa totalresultat hänförligt till:				
<b>Moderföretagets aktieägare</b>	<b>-135,0</b>	<b>-98,6</b>	<b>-41,9</b>	<b>3,7</b>

<b>KONCERNENS BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG</b> (MSEK)	<b>2009</b> <b>31 dec</b>	<b>2008</b> <b>31 dec</b>
<b>Tillgångar</b>		
Immateriella anläggningstillgångar	4,6	0,5
Materiella anläggningstillgångar	26,9	35,8
Finansiella anläggningstillgångar	18,8	18,8
Varulager	0,6	0,0
Kortfristiga fordringar	10,6	32,0
Kortfristiga placeringar	130,4	227,8
Kassa och bank	13,2	56,6
<b>Summa tillgångar</b>	<b>205,2</b>	<b>371,5</b>
<b>Eget kapital och skulder</b>		
Eget kapital	153,9	287,6
Långfristiga skulder	0,2	0,0
Kortfristiga skulder	51,1	83,9
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>205,2</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 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			0,4	-135,4	-135,0
Personaloptionsprogram: värde på anställdas tjänstgöring		1,2			1,2
<b>Utgående balans per 31 december 2009</b>	<b>104,2</b>	<b>848,2</b>	<b>4,8</b>	<b>-803,4</b>	<b>153,9</b>

<b>KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYS   SAMMANDRAG</b> (MSEK)	<b>2009</b> jan-dec	<b>2008</b> jan-dec
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>	<b>-123,1</b>	<b>-85,8</b>
Förändringar av rörelsekapital	-12,0	51,0
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-135,1</b>	<b>-34,8</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>		
Förvärv/försäljning av anläggningstillgångar	-5,8	-9,7
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>-5,8</b>	<b>-9,7</b>
<b>Periodens kassaflöde</b>		
Likvida medel vid periodens ingång	284,4	329,3
Förändring likvida medel	-140,8	-44,7
Valutakursdifferens likvida medel	0,0	-0,3
<b>Likvida medel vid periodens utgång</b>	<b>143,6</b>	<b>284,4</b>

<b>NYCKELTAL, AKTIEDATA, OPTIONER</b>	<b>2009</b> jan-dec	<b>2008</b> jan-dec
Avkastning på :		
- eget kapital, %	-61,3	-29,5
- sysselsatt kapital, %	-61,2	-29,6
- totalt kapital, %	-46,8	-23,9
Antal aktier vid periodens början, tusental	20 844	20 844
Antal aktier vid periodens slut, tusental	20 844	20 844
- varav A-aktier	660	660
- varav B-aktier	20 184	20 184
Genomsnittligt antal aktier, tusental	20 844	20 844
Utestående teckningoptioner, tusental	760	970
- berättigar till B-aktier vid konvertering, tusental	836	1 102
Aktiekapital vid periodens slut, MSEK	104,2	104,2
Eget kapital vid periodens slut, MSEK	153,9	287,6
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-6,49	-4,76
Eget kapital per aktie, SEK	7,38	13,80
Substansvärde per aktie, SEK	7,38	13,80
Kassaflöde per aktie efter investeringar, SEK	-6,76	-2,14
Soliditet, %	75,0	77,4

## Definitioner till nyckeltal

**Avkastning på eget kapital.** Resultat efter finansiella poster minus full skatt i procent av genomsnittligt eget kapital.

**Avkastning på sysselsatt kapital.** Resultat efter finansiella poster plus finansiella kostnader i procent av genomsnittligt sysselsatt kapital.

**Avkastning på totalt kapital.** Resultat efter finansiella poster plus finansiella kostnader i procent av genomsnittlig balansomslutning.

**Eget kapital per aktie.** Eget kapital dividerat med antal aktier vid periodens slut.

**Genomsnittligt antal aktier.** Det ovägda genomsnittliga antalet aktier under året.

**Kassaflöde per aktie efter investeringar.** Kassaflöde efter investeringar dividerat med genomsnittligt antal aktier.

**Resultat per aktie före och efter utspädning.** Resultat efter finansiella poster minus full skatt dividerat med genomsnittligt antal aktier.

**Soliditet.** Eget kapital i relation till balansomslutningen.

**Substansvärde per aktie.** Eget kapital plus dolda tillgångar i marknadsnoterade aktier efter avdrag för uppskjuten skatt dividerat med antalet aktier vid periodens slut.

**Sysselsatt kapital.** Balansomslutning minus icke räntebärande skulder inklusive uppskjutna skatteskulder.

<b>MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNING</b> (MSEK)	<b>2009</b> jan-dec	<b>2008</b> jan-dec
<b>Rörelsens intäkter mm</b>		
Nettoomsättning	38,4	104,0
Aktiverat arbete för egen räkning	4,1	
Övriga rörelseintäkter	3,7	2,8
<b>Summa</b>	<b>46,2</b>	<b>106,8</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>		
Övriga externa kostnader	-71,4	-100,4
Personalkostnader	-92,7	-103,8
Avskrivningar	-10,4	-10,3
<b>Summa</b>	<b>-174,5</b>	<b>-214,5</b>
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-128,3</b>	<b>-107,7</b>
Resultat från finansiella investeringar	-6,7	8,9
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-135,0</b>	<b>-98,8</b>
<b>Periodens resultat</b>	<b>-135,0</b>	<b>-98,8</b>

<b>MODERBOLAGETS BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG</b> (MSEK)	<b>2009</b> <b>31 dec</b>	<b>2008</b> <b>31 dec</b>
<b>Tillgångar</b>		
Immateriella anläggningstillgångar	4,6	0,5
Materiella anläggningstillgångar	26,9	35,8
Finansiella anläggningstillgångar	19,0	19,0
Varulager	0,6	0,0
Kortfristiga fordringar	9,2	28,7
Kortfristiga placeringar	130,4	227,8
Kassa och bank	10,1	55,4
<b>Summa tillgångar</b>	<b>201,0</b>	<b>367,2</b>
<b>Eget kapital och skulder</b>		
Eget kapital	153,8	287,6
Långfristiga skulder	1,8	1,7
Kortfristiga skulder	45,4	77,9
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>201,0</b>	<b>367,2</b>

Huddinge den 17 februari 2010

Björn C Andersson  
*Styrelseledamot*

Anna Malm Bernsten  
*Styrelseledamot*

Ingemar Kihlström  
*Styrelseledamot*

Ron Long  
*Vd/styrelseledamot*

Göran Pettersson  
*Ordförande*

## Granskningsrapport

Vi har utfört en översiktlig granskning av rapporten för Medivir AB (publ) för perioden 1 januari-31 december 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 revisionssed 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 17 februari 2010

PricewaterhouseCoopers AB

Claes Dahlén  
*Auktoriserad revisor*