



Pressmeddelande 22 februari 2013

Bokslutskommuniké 1 januari – 31 december 2012*

Året i helhet (januari-december)

- Nettoomsättningen uppgick till 555,0 (698,6) MSEK.
- Resultatet efter skatt uppgick till -219,1 (113,8) MSEK.
- Resultatet per aktie före och efter utspädning uppgick till -7,01 (3,80) SEK.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -139,5 (57,3) MSEK, likvida medel och kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 296,7 (536,3) MSEK.
- Fas III-studier påbörjades med simeprevir eller telaprevir i kombination med pegylerat interferon och ribavirin.
- Två interferonfria fas II kombinationsstudier påbörjades. Simeprevir i kombination med daclatasvir och simeprevir i kombination med TMC647055.
- Klinisk fas I-studie påbörjades med Medivirs egenutvecklade cathepsin K-hämmare MIV-711.
- Förvärv av tillgångar från Novadex tillförde Medivir prekliniska forskningsprogram inom det antivirala området.
- Medivirs partner GSK påbörjade OTC-lansering av munsårsläkemedlet Xerclear i Europa under varunamnen Zoviduo och Zovirax Duo.
- Ett samarbete inleddes med Sveriges Lantbruksuniversitet (SLU) för att utveckla nya läkemedel mot bakterieinfektioner.

Fjärde kvartalet (oktober-december)

- Nettoomsättningen uppgick till 155,5 (131,8) MSEK.
- Resultatet efter skatt uppgick till -65,3 (-53,1) MSEK.
- Resultatet per aktie före och efter utspädning uppgick till -2,09 (-1,70) SEK.
- Del två av den interferonfria fas II-studien med simeprevir och sofosbuvir initierades.
- Positiva och solida resultat från tre pivotala fas III-studier med simeprevir i kombination med pegylerat interferon och ribavirin presenterades.
- Fas III-studie med simeprevir i kombination med pegylerat interferon och ribavirin startade i Kina.

Väsentliga händelser efter fjärde kvartalets utgång

- Ett icke-exklusivt samarbetsavtal träffades mellan Janssen och Idenix för fas II kombinationsstudier med simeprevir, TMC647055 och IDX719. Samarbetet avser att utvärdera en helt oral, interferonfri antiviral kombinationsterapi för behandling av hepatit C.

KONCERNENS RESULTATUTVECKLING	2012	2011	2012	2011
I SAMMANDRAG, MSEK	okt-dec	okt-dec	jan-dec	jan-dec
Nettoomsättning	155,5	131,8	555,0	698,6
Bruttovinst	45,6	35,1	152,3	458,0
Rörelseresultat före av- och nedskrivningar (EBITDA)	-39,9	-35,7	-150,9	135,3
Rörelseresultat (EBIT)	-48,5	-44,1	-185,8	111,9
Resultat före skatt	-50,0	-47,5	-193,0	111,2
Resultat efter skatt	-65,3	-53,1	-219,1	113,8
Rörelsemarginal	-31,2%	-33,6%	-33,5%	16,0%
Resultat per aktie före och efter utspädning, kr	-2,09	-1,70	-7,01	3,80

* Samtliga siffror avser koncernen, om inte annat anges. Jämförelser i delårsrapporten sker, om inte annat anges, med motsvarande period 2011. BioPhausiakoncernen ingår från 31 maj 2011.

Medivir är ett dynamiskt och samverkande läkemedelsbolag med ett F&U-fokus på infektionssjukdomar och en ledande ställning inom hepatit C. Vi är passionerade och hängivna i vår strävan att utveckla och tillhandahålla innovativa läkemedel som förbättrar människors hälsa och livskvalitet.

VDs kommentar gällande 2012

”Året avslutades med positiva fas III-data för Simeprevir”

Flera viktiga händelser präglade året, men mest framträdande var tillkännagivandet av positiva och robusta fas III-data för simeprevir. Resultaten visar bland annat att behandling med simeprevir leder till hög andel botade patienter samt kortare behandlingstid, 24 veckor istället för 48 för de flesta patienterna, utan att tillföra några biverkningar. Under första hälften av 2013 väntas en ansökan om marknadsregistrering lämnas in för simeprevir i trippelkombination med pegylerat interferon och ribavirin. Nästa mål är att utveckla en oral, helt interferonfri, direktverkande antiviral kombinationsterapi mot hepatit C och under året träffades tre kliniska samarbetsavtal för att utvärdera simeprevir i olika interferonfria behandlingar. Förutom simeprevir, som ligger längst fram i vår pipeline, har vi flera andra forskningsprojekt. De interna projekten drivs mot olika delmål, bland annat startades klinisk utveckling av MIV-711 mot artros och osteoporos under året. Vi stärkte även forskningsorganisationen med specialister och ökade vår kompetens för att utvärdera nya projektidéer.

Bolagets affärsverksamhet

Vår läkemedelsförsäljning var stabil med god lönsamhet. Mollipect, Citodon, Lithionit, Laxabon och Paraflex genererade bäst försäljning under året. Under 2013 kommer vi att förbereda för en potentiell marknadsintroduktion av simeprevir i Norden 2014, bland annat genom stärkt närvaro på den nordiska marknaden med egen personal i varje land. Munsårsläkemedlet som vi har utvecklat, lanserades på fem OTC-marknader i Europa under 2012 och godkändes även för lansering i Ryssland. Lanseringen drivs av vår partner GSK och läkemedlet säljs under varunamnen Zoviduo och Zovirax Duo.

Forskning och utveckling (FoU)

o Fokus på forskning inom hepatit C-området

Simeprevir ges i tablettform (150 mg) en gång om dagen och tillhör nästa generations proteashämmare. Fas III-studierna för simeprevir som redovisades i december avser trippelbehandling med simeprevir i kombination med pegylerat interferon och ribavirin. Simeprevir har uppvisat egenskaper som utmärker ett idealt läkemedel för en framtida interferon- och ribavirinfri kombinationsterapi och därför kommer simeprevir också att utvärderas i fem interferonfria studier. Vi ser fram emot studieresultaten som kommer att presenteras kontinuerligt under året. Våra två internt drivna hepatit C-projekt gjorde också goda framsteg. Förvärvet av Novadex tillgångar har stärkt vår ställning inom antivirala sjukdomar med nya polymerashämmare och med en så kallad prodrug-teknologi.

o Övriga projekt

Vår egenutvecklade cathepsin K-hämmare (MIV-711) för behandling av benrelaterade sjukdomar började under året testas i fas I-studier. Studieresultaten väntas under andra halvåret 2013 och därefter är vår ambition att vidareutveckla projektet genom partnerskap eller utlicensiering. I cathepsin S-projektet, för behandling av neuropatisk smärta, gav olika prekliniska modeller nya och lovande resultat. Här hoppas vi kunna välja en läkemedelskandidat under första halvåret 2013. Vi inledde även ett samarbete med Sveriges Lantbruksuniversitet för att utveckla nya antibiotika mot resistent bakterier. Antibiotikaresistens är ett viktigt område och det finns en stor efterfrågan på nya, effektiva antibiotika.

Parallellimporten i Cross Pharma

Vid slutet av året bestod denna portfölj av cirka 120 olika läkemedel. Produktportföljen breddades 2012 och olika aktiviteter genomfördes för att stärka positionen hos de svenska apotekskedjorna.

Framtiden

Vi är övertygade om att vi går ett händelserikt år till mötes. Vi förväntar oss en inlämning av registreringsansökan för simeprevir i USA, Europa och Japan första halvåret 2013 och förbereder för att skapa de bästa förutsättningarna för en egen lansering i Norden under första halvåret 2014. Vi ser fram emot en kontinuerlig ström av data från de interferonfria studierna med simeprevir och ser positivt på möjligheten att delta i utvecklingen av en framtida interferonfri behandling. Vår F&U-pipeline är stark och vi är hoppfulla inför möjligheterna att flytta fram våra interna projekt under året och söka partnerskap för att fortsätta driva kliniska studier och vidareutveckla projekten.

Maris Hartmanis,
Vd och koncernchef

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Rein Piir, EVP Corporate Affairs & IR, +46 (0) 708 537292

Maris Hartmanis, vd +46 (0)8 5468 3113

Telefonkonferens för investerare, analytiker och media

Bokslutskommunikén för 2012 kommer att presenteras av vd Maris Hartmanis och medlemmar ur Medivirs ledningsgrupp.

Tid: Fredagen den 22 februari 2013, kl. 15.00 (CET).

Deltagares telefonnummer:

Sverige +46 (0)8 505 204 24

Europa +44 (0) 20 3003 2666

USA +1 866 966 5335

Telefonkonferensen kan även följas via länk på hemsidan, www.medivir.se

Kommande informationstillfällen 2013

Delårsrapport för januari-mars publiceras den 6 maj

Årsstämma hålls den 6 maj

Delårsrapport för januari-juni publiceras den 22 augusti

Väsentliga händelser under fjärde kvartalet 2012

Effekt- och säkerhetsdata från fas II-studier med Simeprevir vid behandling av hepatit C-patienter med avancerad fibros presenterades vid AASLD

På AASLDs årliga kongress presenterades data som visade att behandling av hepatit C med simeprevir givet som en tablett en gång om dagen i tillägg till pegylerat interferon och ribavirin ledde till högre viral respons 24 veckor efter avslutad behandling (SVR24), jämfört med kontrollgruppen hos patienter med långt framskriden leversjukdom (F3-F4 på Metavir-skalan). Resultaten baserar sig på en analys av effekt, säkerhet och tolerabilitet i fas II-studierna PILLAR (behandlingsnaiva patienter) och ASPIRE (behandlingserfarna patienter) infekterade med hepatit C-virus av genotyp 1. Hos patienter klassade som F3 på Metavir-skalan uppnådde 79 procent av de behandlingsnaiva patienterna som fått simeprevir SVR24, jämfört med 72 procent i kontrollgruppen. I gruppen med behandlingserfarna patienter uppnådde 48 procent av dem i simeprevirgruppen SVR24, jämfört med 8 procent i kontrollgruppen. I gruppen med behandlingserfarna patienter med levercirros, det vill säga de som är klassade som F4 på Metavir-skalan, (ASPIRE) uppnåddes SVR24 hos 62 procent av patienterna i simeprevirgruppen jämfört med 0 procent i kontrollgruppen.

Sammantaget var simeprevir säkert och väl tolererat i de båda studierna och förekomsten av biverkningar var jämförbar med den i kontrollgrupperna. Detta visar att simeprevir även har god effekt med hög botningsgrad i svårbehandlade hepatit C-patienter med långt framskriden leversjukdom samt att substansen är säker och har god tolerabilitet också i denna patientgrupp.

Kliniskt samarbetsavtal ingicks för oral interferonfri fas II-studie med Simeprevir och VX-135

Janssen och Vertex beslutade i november att genomföra en fas II "proof-of-concept"-studie för att utvärdera säkerhet, tolerabilitet och andelen viralt botade patienter efter 12 veckors behandling med simeprevir och VX-135 (nukleotid polymerashämmare) som utvecklas av Vertex. Förutsatt positiva resultat från en läkemedelsinteraktionsstudie med simeprevir och VX-135, beräknas denna fas II "proof-of-concept"-studie kunna starta under våren 2013.

Del två av den interferonfria fas II-studien med Simeprevir och sofosbuvir initierades

I december startades behandlingsgrupp 2 i den interferonfria fas II-kombinationsstudien med simeprevir och sofosbuvir (GS7977; nukleotid polymerashämmare), med eller utan tillägg av ribavirin. Del två av studien avser att inkludera 90 patienter infekterade med hepatit C-virus genotyp 1, som antingen är behandlingsnaiva eller så kallade "null responders". Alla ska också ha avancerad leversjukdom, det vill säga leverfibros/cirros (F3 och F4 enligt Metavir-skalan).

Positiva resultat från tre pivotala fas III-studier med Simeprevir i trippelkombination

Positiva resultat för trippelbehandling med simeprevir, pegylerat interferon och ribavirin presenterades i december. Från samtliga tre globala fas III-studier redovisades övergripande säkerhets-, tolerabilitets- och effektdata i patienter med genotyp 1 hepatit C. I QUEST-1 och QUEST-2-studierna inkluderades 394 respektive 391 behandlingsnaiva patienter och i PROMISE-studien inkluderades 393 patienter som återinsjuknat efter tidigare genomförd behandling med pegylerat interferon och ribavirin. I de tre studierna hade 22-31 procent av patienterna avancerad leversjukdom, det vill säga leverfibros/cirros (F3 och F4 enligt Metavir-skalan).

Resultaten visade i huvudsak:

- Behandling med simeprevir ledde till att 79 till 81 procent av patienterna uppvisade virologisk respons (viralt botade) 12 veckor efter avslutad behandling, SVR12.
- En majoritet av patienterna, 85-93 procent, kunde avsluta all behandling efter 24 veckor enligt så kallad responsstyrd behandling.
- Behandling med simeprevir var överlag säker och väl tolererad och den samlade incidensen av biverkningar, inkluderande utslag och anemi, var likartad med den i standardbehandlingen.
- Antalet biverkningar som ledde till behandlingsstopp var lägre hos de patienter som behandlats med simeprevir jämfört med standardbehandlingen.

Finala analyser av fas III-data pågår och kompletta resultat från dessa studier kommer att presenteras vid vetenskapliga konferenser framöver. Resultaten kommer ligga till grund för ansökan om marknadsgodkännande för simeprevir.

Väsentliga händelser efter räkenskapsperiodens utgång

Samarbetsavtal för fas II kombinationsstudier med Simeprevir, TMC647055 och IDX719

I januari 2013 ingicks ett icke-exklusivt samarbetsavtal mellan Janssen och Idenix för fas II-kombinationsstudier med simeprevir, TMC647055/r (icke-nukleosid polymerashämmare utvecklad av Janssen, förstärkt med en låg dos av ritonavir) och IDX719 (NS5A-replikationskomplexhämmare, utvecklad av Idenix).

De kliniska utvecklingsplanerna omfattar en läkemedelsinteraktionsstudie med planerad start under första kvartalet 2013, följt av fas II-studier enligt överenskommelse mellan företagen och efter tillstånd från regulatoriska myndigheter. Fas II-programmet avser att först utvärdera en direktverkande antiviral kombination med IDX719 och simeprevir samt ribavirin under 12 veckors behandling av behandlingsnaiva hepatit C-patienter. Därefter planerar företagen att utvärdera en trippel direktverkande antiviral kombination med IDX719, simeprevir och TMC647055/r, med eller utan tillägg av ribavirin.

Projektportfölj

Medivir har en bred projektportfölj för behandling av flera infektionssjukdomar. Företaget kommer att fortsätta fokusera på att utveckla denna portfölj och samtidigt söka efter nya potentiella möjligheter genom förvärv eller licensiering.

Medivir kommer fortsatt att söka framtida samarbetsavtal om produktutveckling, men avser att behålla kommersiella rättigheter för projekten i Norden.

Bolagets projektportfölj sammanfattas i figuren nedan. För ytterligare information se hemsidan: www.medivir.se.

Område	Produkt/ Projekt	Partner	Preklinisk fas		Klinisk fas			Marknad	
			Forskning	Utveckling	Fas I	Fas IIa	Fas IIb		Fas III
VIRUSHÄMMANDE									
Läppherpes	Xerclear® (Zovido, Zovirax Duo)	GlaxoSmithKline (GSK)							
Hepatit C	Simeprevir (TMC435), NS3 proteashämmare	Janssen Pharmaceuticals							
	NS5B nukleotid polymerashämmare	Janssen Pharmaceuticals							
	NS5B nukleotid polymerashämmare								
	NS5A replikationskomplexhämmare								
Hepatit B	Lagociclovir valactate (MIV-210)	Daewoong							
Denguefeber	NS3 proteashämmare	Janssen R&D Ireland							
HIV	Proteashämmare	Janssen Pharmaceuticals							
ANDRA SJUKDOMSOMRÅDEN									
Benrelaterade sjukdomar	Cathepsin K-hämmare								
Neuropatisk smärta	Cathepsin S-hämmare								

Koncernens resultat och finansiella ställning*

* Samtliga siffror avser koncernen, om inte annat anges. Jämförelser i delårsrapporten sker, om inte annat anges, med motsvarande period 2011. BioPhausiakoncernen ingår från 31 maj 2011.

Intäkter 1 januari – 31 december 2012

Nettoomsättningen uppgick till 555,0 (698,6) MSEK, en minskning med 143,6. Segmentet Parallellimporterade produkter uppvisade en försäljningsökning om 198,5 MSEK. Försäljningen av läkemedel ökade med 53,7 MSEK. Engångsbetalningar för utlicensieringar- och samarbetsavtal minskade med 396,8 MSEK. Under perioden uppgick engångsbetalningarna till 4,4 MSEK och avsåg OTC-godkännande för munsårsläkemedlet Xerclear i Ryssland. Samma period föregående år ingick engångsbetalningar om 401,2 MSEK.

Fördelning av nettoomsättning* (MSEK)	2012	2011	2012	2011
	okt-dec	okt-dec	jan-dec	jan-dec
Utlicensiering- och samarbetsavtal				
Engångsbetalningar	4,4	-	4,4	401,2
Läkemedelsförsäljning	44,3	47,5	164,9	111,2
Parallellimport	106,6	84,7	384,4	185,9
Övriga tjänster	0,3	-0,4	1,3	0,3
Summa	155,5	131,8	555,0	698,6

*BioPhausiakoncernen ingår från 31 maj 2011.

Kostnader och resultat 1 januari – 31 december 2012

Kostnaden för sålda varor uppgick till -402,7 (-240,6) MSEK, en ökning med 162,1 MSEK till följd av förvärvet av BioPhausia. Bruttovinsten uppgick till 152,3 (458,0) MSEK, en minskning med -305,7 MSEK främst till följd av lägre engångsbetalningar.

Rörelsens kostnader uppgick till -338,1 (-346,2) MSEK, en minskning med 8,1 MSEK. Försäljningskostnaderna minskade med 25,5 MSEK, främst till följd av lägre kostnader för royalty. Administrationskostnaderna ökade med 17,3 MSEK, främst hänförligt till högre personalkostnader efter förvärvet av BioPhausia. Forsknings- och utvecklingskostnaderna ökade med 19,2 MSEK främst till följd av aktiviteter i de internt drivna hepatit C-projekten. Övriga kostnader minskade med 19,1 MSEK, främst till följd av att föregående period belastades med transaktionskostnader vid förvärvet av BioPhausia.

Rörelseresultatet uppgick till -185,8 (111,9) MSEK, en negativ förändring om -297,7 MSEK. Förändringen förklaras främst av den lägre bruttovinsten. Resultat från finansiellt netto uppgick till -7,1 (-0,7) MSEK. I finansnettot ingår nedskrivning av aktierna i Epiphany Biosciences och Presidio Pharmaceuticals om 9,7 MSEK.

Periodens skatt uppgick till -26,2 (2,5) MSEK. I perioden utnyttjade koncernen skattemässiga underskottsavdrag till ett värde av 64,9 MSEK vilket minskat den uppskjutna skattefordran med 17,1 MSEK. I periodens skatt ingår även engångseffekt på grund av sänkt bolagsskatt vilket minskat värdet av kvarstående skattefordran med 9,6 MSEK. Periodens resultat uppgick till -219,1 (113,8) MSEK.

Intäkter och resultat 1 oktober – 31 december 2012

Nettoomsättningen uppgick till 155,5 (131,8) MSEK, en ökning med 23,7 MSEK. Segmentet Parallellimporterade produkter uppvisade en försäljningsökning om 21,9 MSEK. Försäljningen av läkemedel minskade med 3,2 MSEK, främst hänförlig till säsongvariationer avseende försäljningen av Mollipect. Engångsbetalningar under perioden uppgick till 4,4 MSEK.

Kostnader för sålda varor uppgick till -109,9 (-96,7) MSEK. Bruttovinsten uppgick till 45,6 (35,1) MSEK. Rörelseresultatet uppgick till -48,5 (-44,0) MSEK, en negativ förändring om 4,5 MSEK jämfört med samma period föregående år. Förändringen förklaras främst av högre rörelsekostnader. Rörelsens kostnader uppgick till -94,1 (-79,1) MSEK, en ökning med 15,0 MSEK. Ökningen förklaras främst av högre kostnader för forskning- och utveckling, främst till följd av aktiviteter i de internt drivna hepatit C-projekten. Övriga rörelsekostnader var i nivå med föregående period.

Resultat från finansiella investeringar uppgick till -1,5 (-3,4) MSEK. I finansnettot ingår nedskrivning av aktierna i Presidio Pharmaceuticals om 3,3 MSEK.

Periodens skatt uppgick till -15,3 (-5,7) MSEK. I periodens skatt ingår även engångseffekt på grund av sänkt bolagsskatt vilket minskat värdet av kvarstående skattefordran med 9,6 MSEK. Periodens resultat uppgick till -65,3 (-53,1) MSEK.

Segment Läkemedel

Segment Läkemedel* (MSEK)	2012	2011	2012	2011
	okt-dec	okt-dec	jan-dec	jan-dec
Nettoomsättning	48,9	47,1	170,6	512,7
EBITDA	-44,9	-36,3	-165,3	137,6
EBITDA %	-91,6%	-77,1%	-96,9%	26,8%

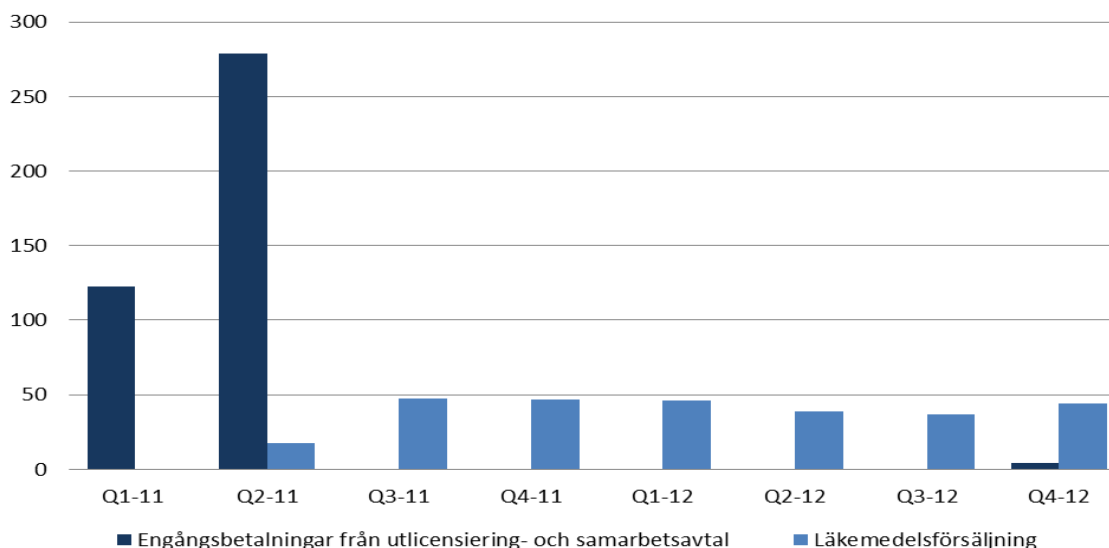
*BioPhausiakoncernen ingår från 31 maj 2011.

Intäkter och resultat 1 januari – 31 december 2012

Nettoomsättningen uppgick till 170,6 (512,7) MSEK, en minskning med 342,1 MSEK främst till följd av lägre engångsbetalningar. Av den totala nettoomsättningen utgjordes 97% (22%) av läkemedelsförsäljning och 3% (78%) av engångsbetalningar för utlicensierings- och samarbetsavtal. Försäljningen av läkemedel ökade med 53,7 MSEK där de viktigaste produkterna var Mollipect, Citodon och Lithionit med fortsatt hög EBITDA-marginal. Engångsbetalningar under perioden uppgick till 4,4 MSEK. Samma period föregående år ingick engångsbetalningar om 401,2 MSEK.

Rörelseresultatet före av- och nedskrivningar (EBITDA) uppgick till -165,3 (137,6) MSEK, en negativ förändring om 302,9 MSEK främst till följd av lägre engångsbetalningar. I EBITDA ingår forsknings- och utvecklingskostnader om -203,3 (-184,1) MSEK, en ökning med 19,1 MSEK främst till följd av aktiviteter i de internt drivna hepatit C-projekten.

Nettoomsättning segment Läkemedel per kvartal, MSEK*



*BioPhausiakoncernen ingår från 31 maj 2011.

Intäkter och resultat 1 oktober – 31 december 2012

Nettoomsättningen för perioden uppgick till 48,9 (47,1) MSEK, en ökning med 1,8 MSEK. Av den totala nettoomsättningen utgjordes 90% (100%) av läkemedelsförsäljning och 10% (0%) av engångsbetalningar för utlicensierings- och samarbetsavtal. Försäljningen av läkemedel minskade med 3,2 MSEK, främst hänförlig till förskjuten säsongseffekt avseende försäljningen av Mollipect. Engångsbetalningar under perioden uppgick till 4,4 MSEK.

Rörelseresultatet före av- och nedskrivningar (EBITDA) för perioden uppgick till -44,9 (-36,3) MSEK, en negativ förändring om 8,6 MSEK. I EBITDA ingår forsknings- och utvecklingskostnader om -60,6 (-48,0) MSEK, en ökning med 12,6 MSEK.

Segment Parallellimport

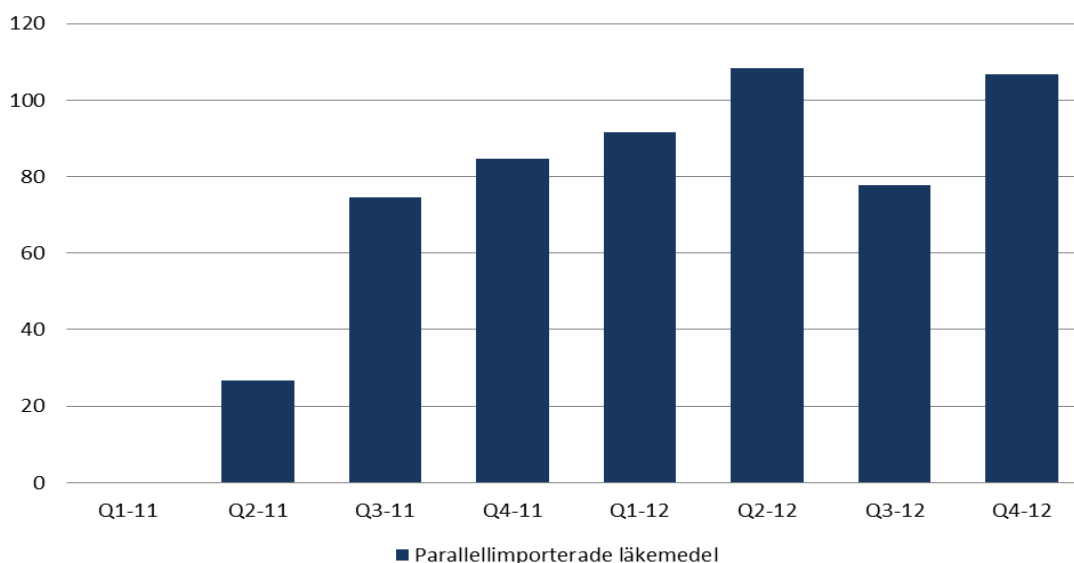
Segment Parallellimport* (MSEK)	2012 okt-dec	2011 okt-dec	2012 jan-dec	2011 jan-dec
Nettoomsättning	106,6	84,7	384,4	185,9
EBITDA	5,0	0,6	14,4	-2,3
EBITDA %	4,7%	0,7%	3,7%	-1,2%

*BioPhausiakoncernen ingår från 31 maj 2011.

Intäkter och resultat 1 januari – 31 december 2012

Nettoomsättningen för perioden uppgick till 384,4 (185,9) MSEK, en ökning med 198,5 MSEK. Ambitionen är fortsatt tillväxt genom att erbjuda apotekskedjorna en större bredd av läkemedel via en utökad produktportfölj under kommande perioder. Rörelseresultatet före av- och nedskrivningar (EBITDA) för perioden ökade till 14,4 (-2,3) MSEK, vilket motsvarar en marginal om 3,7% (-1,2%). Samma period föregående år påverkades EBITDA negativt av lagerjusteringar.

Nettoomsättning segment Parallellimport per kvartal, MSEK*



*BioPhausiakoncernen ingår från 31 maj 2011.

Intäkter och resultat 1 oktober – 31 december 2012

Nettoomsättningen för perioden uppgick till 106,6 (84,7) MSEK, en ökning med 21,9 MSEK. Cross Pharma har fortsatt att investera i registrering av nya produkter för parallellimport. Rörelseresultatet före av- och nedskrivningar (EBITDA) för perioden ökade till 5,0 (0,6) MSEK, vilket motsvarar en marginal om 7,8% (0,7%). Samma period föregående år påverkades EBITDA negativt av lagerjusteringar.

Kassaflöde och finansiell ställning

Vid ingången av 2012 uppgick likvida medel, inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader, till 536,3 (647,2) MSEK samt vid periodens slut till 296,7 (536,3) MSEK. Det innebär en förändring om -239,6 (-110,9) MSEK. Vid periodens slut uppgick ställda säkerheter till 148,4 (162,2) MSEK. I enlighet med finanspolicyn har Medivir sina finansiella medel placerade i räntebärande papper med låg risk. Bolagets befintliga finansiella tillgångar bedöms säkra finansieringen av verksamheten.

Kassaflöde från den löpande verksamheten uppgick till -139,5 (57,3) MSEK, varav förändringar av rörelsekapital uppgick till 7,9 (-34,9) MSEK. Under perioden ökade varulagret med 13,3 MSEK, främst till följd av tillväxten inom segmentet parallellimport.

Kassaflöde från investeringsverksamheten uppgick till -7,3 (-184,8) MSEK. Under perioden har förvärvet av forskningsprogram från Novadex Pharmaceuticals påverkat kassaflödet i investeringsverksamheten med 5,0 MSEK. Förvärv av materiella anläggningstillgångar uppgick till 10,7 MSEK och avsåg främst forskningsutrustning. Inom investeringsverksamheten erhöles 8,4 MSEK avseende reglering av slutlig köpeskilling från försäljningen av BMM Pharma. Totalt erhållen köpeskilling för bolaget uppgick till 32,4 MSEK, varav 24,0 MSEK reglerades under 2011. Samma period föregående år genomfördes förvärvet av BioPhausia.

Kassaflöde från finansieringsverksamheten uppgick till -92,8 (16,5) MSEK och avsåg främst amortering av skulder samt inlösen av förlagslån.

Investeringar och avskrivningar

Periodens investeringar i immateriella anläggningstillgångar uppgick till 10,0 (559,4) MSEK och avsåg det förvärvade antivirala forskningsprogrammet från Novadex Pharmaceuticals. Samma period föregående år avsåg investeringarna förvärvet av BioPhausia. Avskrivningar under perioden för immateriella anläggningstillgångar belastade resultatet med -24,6 (-14,0) MSEK.

Periodens investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 10,7 (17,2) MSEK och avsåg främst forskningsutrustning. Avskrivningar under perioden för materiella anläggningstillgångar belastade resultatet med -9,8 (-9,4) MSEK.

Medarbetare

Antalet anställda vid periodens slut var 162 (168), varav 66% (63%) kvinnor.

Royaltyåtaganden

En betydande andel av Medivirs forsknings- och utvecklingsprojekt har uteslutande utvecklats inom Medivir. Det innebär att Medivir har rätten till samtliga intäkter gällande dessa uppfinningar. En mindre andel av Medivirs projekt har sitt ursprung från svenska universitet, vilket innebär att Medivir har rätten till intäkterna mot att betala royaltyersättningar. Därutöver finns några projekt som tidigare varit utlicensierade till tredje part men som har återtagits och Medivir har förbundit sig att betala royalty till tidigare licenstagare. Under perioden uppgick totala royaltykostnader till 2,2 (50,6) MSEK. Av föregående års royaltykostnader avsåg 37,7 MSEK royalty till AstraZeneca.

Kort om moderbolaget 1 januari – 31 december 2012

Medivir AB (publ), org.nr. 556238-4361, är moderbolag i koncernen. Verksamheten utgörs främst av forskning och utveckling samt administrativa- och företagsledande funktioner.

Moderbolagets nettoomsättning uppgick till 34,3 (432,3) MSEK, en minskning med 398,0 MSEK till följd av lägre engångsbetalningar. Engångsbetalningar under perioden uppgick till 4,4 MSEK. Samma period föregående år ingick engångsbetalningar om 401,2 MSEK. Bruttovinsten uppgick till 34,0 (432,1) MSEK, en minskning med 398,1 MSEK.

Rörelsens kostnader uppgick till -258,8 (-265,1) MSEK, en minskning med 6,3 MSEK. Försäljningskostnaderna minskade med 41,7 MSEK, främst till följd av lägre kostnader för royalty. Administrationskostnaderna ökade med 19,7 MSEK, främst hänförligt till högre personalkostnader. Forsknings- och utvecklingskostnaderna ökade med 22,2 MSEK. Övriga rörelseintäkter/kostnader minskade med 6,5 MSEK.

Rörelseresultatet uppgick till -224,8 (167,0) MSEK, en minskning med 391,8 MSEK främst till följd av lägre engångsbetalningar. Resultat från finansiellt netto uppgick till -25,1 (-13,4) MSEK. I finansnettot ingår nedskrivning av aktierna i Epiphany Biosciences och Presidio Pharmaceuticals om 9,7 MSEK. Periodens resultat uppgick till -249,9 (153,6) MSEK.

Investeringar i materiella och immateriella anläggningstillgångar uppgick till 20,6 (15,7) MSEK. Investeringar i finansiella anläggningstillgångar minskade till 0,0 (235,8) MSEK. Investeringen i finansiella anläggningstillgångar föregående period avsåg förvärvet av BioPhausia.

Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader uppgick till 272,4 (516,3) MSEK.

För ytterligare kommentarer till verksamheten hänvisas till avsnittet om ”koncernens resultat och finansiella ställning”.

Aktiestruktur, resultat per aktie och eget kapital

Aktiekapitalet vid periodens slut uppgick till 156,3 (156,3) MSEK och eget kapital till 874,9 (1 095,6) MSEK. Antalet aktier i Medivir AB vid periodens slut uppgick till 31 260 027 (31 253 827), varav 660 000 (660 000) A-aktier och 30 600 027 (30 593 827) B-aktier med ett nominellt belopp om 5 SEK. Genomsnittligt antal aktier under perioden uppgick till 31 256 927 (29 923 528).

Aktiestruktur 31 december 2012					Aktier efter fullt utnyttjade av optionsrätter
Aktieslag	Antal aktier	Antal röster	% av kapital	% av röster	
A 10 röster	660 000	6 600 000	2,1%	17,7%	660 000
B 1 röst	30 600 027	30 600 027	97,9%	82,3%	31 029 923
Total	31 260 027	37 200 027	100,0%	100,0%	31 689 923

Resultat per aktie före och efter utspädning, baserat på ett vägt genomsnitt av antalet utestående aktier, uppgick till -7,01 (3,80) SEK. Eget kapital per aktie uppgick till 27,99 (35,05) SEK. Soliditet uppgick till 81,3% (80,7%).

Aktieägare

Per den 31 december hade Medivir AB 11 004 aktieägare. Förhållandena i tabellen nedan avser läget vid denna tidpunkt enligt ägarförteckning förd av Euroclear Sweden AB.

Namn	Aktier A	Aktier B	% Röster	% Kapital
Bo Öberg	284 000	262 475	8,3%	1,8%
Nils Gunnar Johansson	284 000	76 575	7,8%	1,2%
Staffan Rasjö	0	2 690 731	7,2%	8,6%
Skandia Fonder	0	1 564 282	4,2%	5,0%
AFA Försäkring	0	1 520 572	4,1%	4,9%
UNIONEN	0	1 204 200	3,2%	3,9%
Handelsbanken Fonder	0	1 124 229	3,0%	3,6%
Alecta Pensionsförsäkring	0	1 000 000	2,7%	3,2%
Christer Sahlberg	92 000	29 881	2,6%	0,4%
Goldman Sachs & Co	0	940 489	2,5%	3,0%
DnB Carlsson Fonder	0	905 142	2,4%	2,9%
Tredje AP-Fonden	0	829 233	2,2%	2,7%
Banque Carnegie Luxembourg	0	736 933	2,0%	2,4%
Länsförsäkringar				
Fondförvaltning	0	721 795	1,9%	2,3%
JPM Chase NA	0	608 753	1,6%	2,0%
Totalt 15 största aktieägarna	660 000	14 215 290	56,0%	47,6%
Totalt övriga aktieägare		16 384 737	44,0%	52,4%
TOTALT	660 000	30 600 027	100%	100%

Valberedning och årsstämma

Enligt beslut från årsstämman skall valberedningen 2012-2013 bestå av representanter för minst de tre största aktieägarna vid utgången av tredje kvartalet 2012 samt styrelsens ordförande. Arbetet med sammansättning av valberedningen är nu avslutat och årets valberedning består av; Bo Öberg, grundare och A-aktieägare (Bo Öberg representerar genom ett avtal mellan de tre A-aktieägarna även Nils Gunnar Johansson och Christer Sahlberg), Annelie Enquist, Skandia Fonder, Anders Algotson, AFA Försäkring och Göran Pettersson, styrelseordförande Medivir AB.

Aktieägare som önskar komma i kontakt med valberedningen kan göra detta per brev till: Valberedningen, Medivir AB, Blasieholmsgatan 2, 111 48 Stockholm, eller via e-post till: valberedning@medivir.se.

Årsstämma kommer att hållas den 6 maj 2013 i Stockholm.

Årsredovisning

Medivirs årsredovisning beräknas finnas tillgänglig på bolagets hemsida, www.medivir.se, från och med den 5 april 2013. En tryckt årsredovisning kommer att distribueras till de aktieägare som begär detta.

Utdelning

Styrelsen föreslår ingen utdelning för verksamhetsåret 2012.

Framtidsutsikter

Medivir är ett forskningsbaserat läkemedelsbolag med fokus på infektionssjukdomar. Målet är att inom tre år vara ett lönsamt nordiskt läkemedelsbolag med stark tillväxt. Medivir arbetar målmedvetet och strategiskt för att skapa bästa möjliga förutsättningar att utveckla bolaget snabbt och riskbalanserat. Bolaget har en solid finansiell ställning.

Medivir har flera attraktiva projekt i utvecklingsfas, där simeprevir är det projekt som har nått längst. Avsikten är att lämna in registreringsansökan för simeprevir under första halvåret 2013. Dessa faktorer i kombination med ambitionen att hitta nya affärsmöjligheter i Norden utgör grunden i det fortsatta arbetet att utveckla Medivir mot lönsamhet.

KONCERNENS RESULTATRÄKNING	2012	2011	2012	2011
I SAMMANDRAG (MSEK)	okt-dec	okt-dec	jan-dec	jan-dec
Nettoomsättning	155,5	131,8	555,0	698,6
Kostnad sålda varor	-109,9	-96,7	-402,7	-240,6
Bruttovinst	45,6	35,1	152,3	458,0
Försäljningskostnader	-21,2	-18,4	-69,7	-95,2
Administrationskostnader	-10,9	-13,9	-64,5	-47,2
Forsknings- och utvecklingskostnader	-60,6	-48,0	-203,3	-184,1
Övriga rörelseintäkter/kostnader	-1,4	1,2	-0,6	-19,7
Rörelseresultat	-48,5	-44,0	-185,8	111,9
Finansiellt netto	-1,5	-3,4	-7,1	-0,7
Resultat efter finansiella poster	-50,0	-47,4	-193,0	111,2
Skatt	-15,3	-5,7	-26,2	2,5
Periodens resultat	-65,3	-53,1	-219,1	113,8
Periodens resultat hänförligt till: Moderföretagets aktieägare	-65,3	-53,1	-219,1	113,8
Resultat per aktie, räknat på resultat hänförligt till moderföretagets aktieägare under perioden				
Resultat per aktie före och efter utspädning, (SEK per aktie)	-2,09	-1,70	-7,01	3,80
Genomsnittligt antal aktier, tusental	31 260	31 254	31 257	29 924
Antal aktier vid periodens slut, tusental	31 260	31 254	31 260	31 254

KONCERNENS RAPPORT ÖVER	2012	2011	2012	2011
TOTALRESULTAT (MSEK)	okt-dec	okt-dec	jan-dec	jan-dec
Periodens resultat	-65,3	-53,1	-219,1	113,8
Övrigt totalresultat				
Valutakursdifferenser	-3,7	0,4	-2,2	0,0
Övrigt totalresultat för perioden, netto efter skatt	-3,7	0,4	-2,2	0,0
Summa totalresultat för perioden	-69,0	-52,7	-221,3	113,8
Summa totalresultat hänförligt till: Moderföretagets aktieägare	-69,0	-52,7	-221,3	113,8

KONCERNENS BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG (MSEK)	2012 31 dec	2011 31 dec
Tillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	515,0	529,0
Materiella anläggningstillgångar	35,5	35,6
Finansiella anläggningstillgångar	0,0	9,7
Uppskjuten skattefordran	49,2	78,4
Varulager	87,3	74,0
Kortfristiga fordringar	92,5	93,9
Kortfristiga placeringar	257,5	425,3
Kassa och bank	39,2	110,9
Summa tillgångar	1 076,2	1 356,8
Eget kapital och skulder		
Eget kapital	874,9	1 095,6
Långfristiga skulder	40,5	70,7
Kortfristiga skulder	160,8	190,5
Summa eget kapital och skulder	1 076,2	1 356,8

KONCERNENS FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL (MSEK)	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Valutakurs- Differens	Ansamlad förlust	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2011	143,0	1 396,0	5,8	-937,6	607,3
Summa totalresultat för perioden			0,0	113,8	113,8
Konvertering av optioner	0,5	5,6			6,1
Förvärv av optioner		0,2			0,2
Nyemission	12,8	354,4			367,2
Personaloptionsprogram: värde på anställdas tjänstgöring		1,0			1,0
Utgående balans per 31 december 2011	156,3	1 757,3	5,8	-823,8	1 095,6
Ingående balans per 1 januari 2012	156,3	1 757,3	5,8	-823,8	1 095,6
Summa totalresultat för perioden			-2,2	-219,1	-221,3
Konvertering av optioner		0,4			0,4
Personaloptionsprogram: värde på anställdas tjänstgöring		0,2			0,2
Utgående balans per 31 december 2012	156,3	1 757,9	3,5	-1 042,8	874,9

KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYS	2012	2011	2012	2011
I SAMMANDRAG (MSEK)	okt-dec	okt-dec	jan-dec	jan-dec
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-39,8	-37,3	-147,4	92,1
Förändringar av rörelsekapital	-9,7	49,8	7,9	-34,9
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-49,5	12,5	-139,5	57,3
Investeringsverksamheten				
Förvärv/försäljning av anläggningstillgångar	-2,9	-3,0	-15,7	-17,2
Försäljning av verksamheter	-	0,0	8,4	24,0
Förvärv av verksamheter	-	-33,7	-	-191,7
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-2,9	-36,7	-7,3	-184,8
Finansieringsverksamheten				
Emissionskostnader	-	0,0	-	-0,4
Konvertering av optioner	-	0,0	0,4	6,1
Förvärv av optioner	-	-	-	0,2
Upptagna lån	-	100,0	-	100,0
Amortering av skuld	-7,5	-90,0	-93,2	-90,0
Övriga förändringar av långfristiga skulder	-	0,5	0,0	0,5
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-7,5	10,5	-92,8	16,5
Periodens kassaflöde				
Likvida medel vid periodens ingång	356,6	550,0	536,3	647,2
Förändring likvida medel	-59,9	-13,7	-239,6	-111,0
Valutakursdifferens likvida medel	0,0	0,0	0,0	0,1
Likvida medel vid periodens utgång	296,7	536,3	296,7	536,3

NYCKELTAL, AKTIEDATA, OPTIONER	2012 jan-dec	2011 jan-dec
Avkastning på :		
- eget kapital, %	-22,2	13,4
- sysselsatt kapital, %	-14,8	14,2
- totalt kapital, %	-14,0	12,7
Antal aktier vid periodens början, tusental	31 254	28 593
Emissioner	6	2 661
Antal aktier vid periodens slut, tusental	31 260	31 254
- varav A-aktier	660	660
- varav B-aktier	30 600	30 594
Genomsnittligt antal aktier, tusental	31 257	29 924
Utestående teckningsoptioner, tusental	394	713
- berättigar till B-aktier vid konvertering, tusental	430	777
Aktiekapital vid periodens slut, MSEK	156,3	156,3
Eget kapital vid periodens slut, MSEK	874,9	1 095,6
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-7,01	3,80
Eget kapital per aktie, SEK	27,99	35,05
Substansvärde per aktie, SEK	27,99	35,05
Kassaflöde per aktie efter investeringar, SEK	-4,69	-4,26
Soliditet, %	81,3	80,7
EBITDA	-150,9	135,3
EBIT	-185,8	111,9
Rörelsemarginal; %	-33,5	16,0

Definitioner till nyckeltal

Avkastning på eget kapital. Resultat efter finansiella poster 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.

EBIT. Rörelseresultat efter av- och nedskrivningar

EBITDA. Rörelseresultat före av- och nedskrivningar

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 efter utspädning. Resultat per aktie efter finansiella poster dividerat med genomsnittligt antal aktier samt utestående teckningsoptioner justerat för eventuell utspädningseffekt.

Resultat per aktie före utspädning. Resultat per aktie efter finansiella poster dividerat med genomsnittligt antal aktier.

Rörelsemarginal. Rörelseresultatet i procent av nettoomsättningen

Soliditet. Eget kapital i relation till balansomslutningen.

Substansvärde per aktie. Eget kapital plus dolda tillgångar i marknadsnoterade aktier dividerat med antalet aktier vid periodens slut.

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

MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNING	2012	2011	2012	2011
(MSEK)	okt-dec	okt-dec	jan-dec	jan-dec
Nettoomsättning	32,7	26,9	34,3	432,3
Kostnad sålda varor	-0,2	-0,1	-0,3	-0,2
Bruttovinst	32,5	26,8	34,0	432,1
Försäljningskostnader	-2,8	-1,5	-3,8	-45,5
Administrationskostnader	-10,4	-9,3	-56,1	-36,4
Forsknings- och utvecklingskostnader	-61,7	-48,1	-206,3	-184,1
Övriga rörelseintäkter/kostnader	-0,7	0,7	7,4	0,9
Rörelseresultat	-43,0	-31,4	-224,8	167,0
Finansiellt netto	-29,0	-23,5	-25,1	-13,4
Resultat efter finansiella poster	-72,0	-54,9	-249,9	153,6
Periodens resultat	-72,0	-54,9	-249,9	153,6

MODERBOLAGETS RAPPORT ÖVER	2012	2011	2012	2011
TOTALRESULTAT (MSEK)	okt-dec	okt-dec	jan-dec	jan-dec
Periodens resultat	-72,0	-54,9	-249,9	153,6
Övrigt totalresultat för perioden, netto efter skatt	-72,0	-54,9	-249,9	153,6
Summa totalresultat för perioden	-72,0	-54,9	-249,9	153,6

MODERBOLAGETS BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG	2012	2011
(MSEK)	31 dec	31 dec
Tillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	13,8	3,8
Materiella anläggningstillgångar	32,5	33,2
Finansiella anläggningstillgångar	604,3	614,0
Varulager	0,0	0,3
Kortfristiga fordringar	24,8	13,7
Kortfristiga placeringar	257,5	425,3
Kassa och bank	14,9	91,0
Summa tillgångar	947,8	1 181,3
Eget kapital och skulder		
Eget kapital	883,4	1 132,7
Kortfristiga skulder	64,4	48,6
Summa eget kapital och skulder	947,8	1 181,3

Redovisningsprinciper

Medivir tillämpar International Financial Reporting Standards (IFRS) så som de antagits av den Europeiska Unionen. Väsentliga redovisnings- och värderingsprinciper återfinns på sidorna 56-61 i årsredovisningen 2011. Koncernens delårsrapport upprättas i enlighet med IAS 34. Moderbolaget

tillämpar principer enligt rådet för finansiell rapportering RFR 2. Övriga nya eller reviderade IFRS samt tolkningsuttalanden från IFRIC som trätt i kraft efter den 31 december 2011 har inte haft någon väsentlig effekt på koncernens eller moderbolagets finansiella ställning eller resultat.

Segmentsredovisning

Medivir är organiserat i två rörelsesegment. Segmentet Läkemedel består av forskning och utveckling samt marknadsföring och försäljning av läkemedel. I segmentet Läkemedel ingår koncernens forskningsportfölj, det egenutvecklade munsårsläkemedlet Xerclear samt de originalläkemedel som det helägda dotterbolaget BioPhausia äger. Det andra rörelsesegmentet utgörs av parallellimport av läkemedel, vilket sker via BioPhausias dotterbolag Cross Pharma.

Redovisning av rörelsesegment, jan-dec (MSEK)	2012	2011	2012	2011	2012	2011
	Läkemedel		Parallellimport		Totalt	
Nettoomsättning	170,6	512,7	384,4	185,9	555,0	698,6
EBITDA	-165,3	137,6	14,4	-2,3	-150,9	135,3
Av- och nedskrivningar					-34,9	-23,4
Finansnetto					-7,1	-0,7
Resultat efter finansiella poster					-192,9	111,2

Säsongsvariationer

Medivirs försäljning och rörelseresultat är i viss utsträckning beroende av yttre säsongsmissiga variationer som bolaget inte kan påverka. Försäljningen av influensa- och förkylningsrelaterade produkter under det första och fjärde kvartalet påverkas av influensa- och förkylningssäsongen, beroende på under vilket kvartal den inträffar. Denna risk begränsas dock genom att Medivir har ett antal andra produkter inom andra terapiområdena.

Transaktioner med närstående

Transaktioner med närstående sker till marknadsmässiga villkor. Mellan bolag tillhörande ledande befattningshavare och Medivir finns avtal som berättigar till royalty på produkter som bolaget kan komma att utveckla baserat på patentskyddade uppfinningar som bolaget förvärvat från vederbörande före och under deras tid som forskare vid Medivir. Under perioden har ersättningar utfallit om 0,0 (0,9) MSEK. Övriga köpta tjänster från närstående uppgår till 0,4 (0,7) MSEK. Försäljning inom koncernen har uppgått till 36,9 (37,1) MSEK. Inköp inom koncernen har uppgått till 2,7 (36,5) MSEK.

Optionsprogram

Avsikten med optionsprogram är att främja bolagets långsiktiga intressen genom att motivera och belöna bolagets ledande befattningshavare och övriga medarbetare.

Optionsprogram 2010-2013

Vid årsstämman 2010 antogs ett optionsprogram omfattande 394 400 optionsrätter. Cirka 343 000 optioner har fördelats till de anställda inom koncernen, och resterande optioner har behållits för att täcka utgifter för sociala kostnader. För varje teckningsoption som förvärvats erhålls dessutom vederlagsfritt en personaloption. Löptiden på programmet är 30 april 2010 till 31 maj 2013. Varje optionsrätt skall efter intjänande kunna utnyttjas mot betalning av ett lösenpris till nyteckning av aktier av serie B.

Utestående optioner, inlösen och förverkan

Medivir hade vid utgången av 2012 ett utestående optionsprogram (2010-2013) om 394 400 optioner, vilket motsvarar 429 896 B-aktier. I program 2007-2012 har under perioden 5 688 optioner konverterats och resterande 312 419 optioner i programmet har förverkats i och med att löptiden gick ut 30 april 2012. Förvärv av optioner under perioden har ökat aktiekapitalet med 0,0 MSEK samt övrigt tillskjutet kapital med 0,4 MSEK. Antalet utestående optioner motsvarar cirka 1,4% av kapitalet och cirka 1,2% av rösterna. Vid full konvertering kan eget kapital öka med 56,9 MSEK och det totala antalet aktier kan därmed uppgå till 33 689 923. Efter företrädesemissionen andra kvartalet 2010 omräknades konverteringsvillkor och lösenpris för optionsprogrammen och berättigar vid konvertering till 1,09 aktie per option.

Utestående optionsprogram 31 december 2012					
Sort	Löptid	Antal	Lösen- pris SEK	Berättigar till antal aktier	Utest. aktier idag och vid full konvertering
Antal aktier 31 december 2012					31 260 027
Optionsprogram	2010-2013	394 400	132,30	429 896	429 896
Total		394 400		429 896	31 689 923

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

En effektiv riskbedömning förenar Medivirs affärsmöjligheter och resultat med aktieägarnas och andra intressenters krav på stabil långsiktig värdeutveckling och kontroll. Forskning och läkemedelsutveckling fram till godkänd registrering är i hög grad både en riskfylld och kapitalkrävande process. Majoriteten av de startade projekten kommer aldrig att nå marknadsregistrering. Om konkurrerande läkemedel tar marknadsandelar eller konkurrerande forskningsprojekt uppnår bättre effekt och når marknaden snabbare kan det framtida värdet av Medivirs produkt- och projektportfölj bli lägre än förväntat. 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 fortsatt försäljning samt säkerställa finansieringen av verksamheten.

Medivir är exponerad mot följande huvudkategorier av risker:

- Omvärldsrisker - såsom myndighetsgodkännanden, konkurrens, prisförändringar, yttre säsongsvariationer och patentskydd.
- Rörelserisker - såsom integrationsrisk, produktionsrisk och beroende av nyckelpersoner och partnersamarbeten.
- Finansiella risker - såsom likviditets-, ränte-, valuta- och kreditrisk.

Någon förändring av risker och osäkerhetsfaktorer har inte skett under perioden. En mer utförlig beskrivning av riskexponering och hur Medivir hanterar detta återfinns i årsredovisningen för 2011 och från och med den 5 april 2013 hänvisas till årsredovisningen 2012.

Stockholm den 22 februari 2013

Göran Pettersson
Styrelseordföranden

Björn C Andersson
Styrelseledamot

Rolf A Classon
Styrelseledamot

Anders Hallberg
Styrelseledamot

Ingemar Kihlström
Styrelseledamot

Anna Malm Bernsten
Styrelseledamot