



Bokslutskommuniké 1 januari – 31 december 2001

- MIV-606 mot bältros: Utlicensieringsarbetet är inne i ett intensivt skede.
- Medivir och Peptimmune offentliggjorde i december ett genombrott i forskningen om behandling av reumatoid artrit (RA).
- Medivir valde läkemedelskandidat (CD) inom sitt HIV polymeras forskningsprogram under 4:e kvartalet 2001.
- MIV-310 mot multiresistent HIV: En fas IIa-studie startade i oktober.
- MIV-210 mot hepatit B: En fas I-studie visade bra oral biotillgänglighet.
- Medivir tecknade i augusti ett prekliniskt forskningsavtal med Chiron gällande hepatit C.
- Medivir ingick under augusti i nytt forskningssamarbete inom antibiotikaområdet med forskare vid Barts and the London School of Medicine, Queen Mary, University of London.
- ME-609 mot munherpes: Slutresultaten från fas II-studien visade bra effekt och att ME-609 är det första läkemedel som förhindrar uppkomst av munsår vid tidig behandling. Strategi fastställd för kommande fas III-studier. Utlicensieringsarbetet nyligen påbörjat.
- Resultat efter finansiella poster till -139,4 (-85,4) Mkr. Nettoomsättningen ökade till 125,9 (110,4) Mkr.
- CCS ökade sin nettoomsättning till 126,4 (77,7) Mkr. Rörelseresultatet uppgick till 16,4 (15,0) Mkr.

Kommande informationstillfällen under 2002

- Bolagsstämma kommer att hållas den 9 april 2002
- Delårsrapport för första kvartalet 2002 publiceras den 26 april 2002
- Delårsrapport för andra kvartalet 2002 publiceras den 8 juli 2002
- Delårsrapport för 9 månader publiceras den 31 oktober 2002

Telefonkonferens

Medivir kommer att hålla en telefonkonferens klockan 15.00 idag, för genomgång av verksamhetsåret 2001 samt svara på frågor. Jonas Frick, VD och koncernchef, Bertil Samuelsson, forskningschef, Johan Harmenberg, utvecklingschef och Rein Piir, finanschef med ansvar för investerarkontakter, kommer att delta.

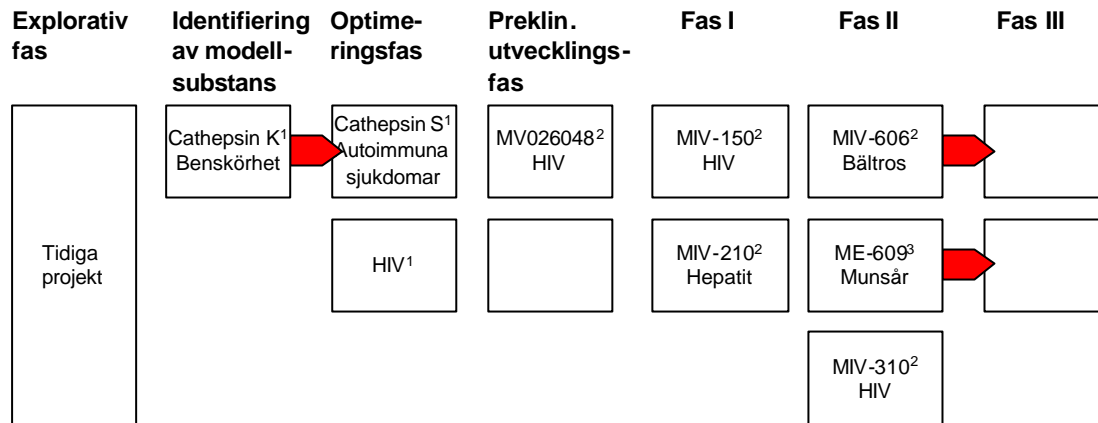
Vänligen ring +44 (0)20 8781 0562 kod medivir för deltagande. Telefonkonferensen kommer att bandinspelas och sparas i 7 dagar. För att tillgå denna bandinspelning ring +44 (0)20 8288 4459 och använd kod 670 812 från klockan 17.00 och framåt.

För ytterligare information kontakta:

Jonas Frick, CEO, +46 8 608 3117

Rein Piir, CFO/VP IR, +46 8 608 3123, +46 708 53 7292

MEDIVIRS PROJEKTPORTFÖLJ



- 1 Proteashämmare
- 2 Polymerashämmare
- 3 Polymerashämmarkombination

 Avslutad, på väg mot nästa fas

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

Medivirs kliniska projekt under 2001

MIV-606 mot bältros

Arbetet med att utveckla en syntesmetod för storskalig produktion och optimering av tablettformulering har framskridit positivt. Vidare har en utvärdering av tablett jämfört med suspension i klinisk fas I-studie genomförts med gott resultat. Arbetet med att finna en partner för vidareutveckling av MIV-606 är nu inne i ett intensivt skede.

ME-609 mot munherpes

Under kvartal 1 godkändes patentet för ME-609 i USA. De slutliga resultaten från fas II-studierna avrapporterades under våren. ME-609 är det första läkemedel, som visat sig förhindra uppkomst av munsår vid tidigt insatt behandling. Dessa resultat ligger till grund för den framtagna strategien för fas III-prövningar och registrering. Aktiviteter för kommande utlicensiering påbörjades sent 2001.

MIV-310 mot multiresistent HIV

En sammanställning av IND dokumentation innehållande sammanfattning av kliniska data, bedömning av risk/nytta för patienter samt val av provare har gjorts. I slutet av juni erhöles godkännande från etisk kommitté för start av en fas IIa-studie. Studien är planerad för att påvisa antiviral effekt hos patienter med multiresistent HIV vid en toxikologiskt acceptabel dos. I denna studie, som är ett koncepttest, följs virusnivåerna av multiresistent HIV i plasma under behandling med MIV-310 under en månad. Behandling ges som tillägg till pågående standardbehandling. Medivir kan använda data från de tidigare fas I- och fas II-studierna avseende substansens säkerhet. Fas IIa-studien startade i oktober och pågår. Nästa steg i utvecklingen är utvärdering och avrapportering av resultaten samt arbete med att utlicensiera projektet.

MIV-210 mot hepatit B virus (HBV)

Prekliniska effektstudier har visat att MIV-210 i doser om 6mg/kg (motsvarande 1-2 mg/kg hos människa) och dag ger en väsentlig reduktion av virusnivån. I jämförande studie i samma modell hade MIV-210 bättre effekt än lamivudine, det dominerande HBV-läkemedlet på marknaden och minskade väsentligt mängden HBV. Metoder för produktion av läkemedelssubstansen MIV-210 har förbättrats vilket har resulterat i ökat utbyte och sänkta produktionskostnader. Fas I-studie har visat att MIV-210 har mycket bra oralt upptag, administrerat i kapsel och inga biverkningar observerades. För närvarande pågår prekliniska effekt- och toxikologistudier. Nästa steg i utvecklingen är att sammanställa samtliga data i ett prospekt som underlag för en kommande utlicensiering av projektet.

MIV-150 mot HIV

Fas I-studierna med multipel dos hos Chiron pågår. Parallellt med detta har metabolismstudier in vitro och in vivo utförts, vilka visar på liten risk för interaktion med andra läkemedel. Förbättrade formuleringar med ökad biotillgänglighet har utprovats med lovande resultat.

Medivirs prekliniska forskning under 2001

Generell sammanfattning

Den prekliniska forskningen kring polymeraser har utvecklats under 2001 från att bara gälla virusområdet till hela infektionsområdet, där Medivir bland annat forskar kring bakteriella sjukdomar. Proteasforskningen har blivit viktig också inom sjukdomar som inte är infektioner. Medivir har under året byggt vidare inom området immunologiska sjukdomar, där autoimmuna sjukdomar är ett delområde av stor betydelse.

Medivirs prekliniska forskning har haft ett starkt år, flera breda avtal i explorativ fas har ingåtts för att säkerställa försörjningen av framtida projekt. Vidare har flera större framsteg gjorts i de befintliga projekten som exempelvis val av en HIV-läkemedelskandidat (CD).

Medivir har definierat fyra prekliniska forskningssteg, se definitioner figur sidan 2. I det första steget som är av explorativ karaktär pågår kontinuerligt en mångfald av aktiviteter. Den tidiga forskningen är i huvudsak inriktad på infektions- och immunologiska sjukdomar, men har även andra inriktningar, som till exempel de proteaser som är inblandade i Alzheimers sjukdom.

Aktiviteter i den explorativa fasen drivs dels i egen regi, dels via partnerskap med bolag eller samarbetsavtal med universitet eller liknande. I den explorativa fasen finns för närvarande drygt 10 olika aktiviteter.

I den explorativa verksamheten återfinns aktiviteter i egen regi med inriktning på HIV och RSV, respiratory syncytical virus, ett virus som orsakar infektioner i hals och näsa hos vuxna och som utvecklas till en allvarlig luftrörskatarr på barn. Vidare drivs samarbetsprojekt gällande hepatit C (HCV), immunologiska sjukdomar, bakteriella sjukdomar samt ett samarbete gällande Alzheimer med Karolinska Institutet.

80% av de prekliniska resurserna prioriteras till Medivirs fyra prekliniska projekt, MV026048 HIV-polymeras, HIV - proteas, Cathepsin S mot reumatoid artrit (RA) och multipel skleros (MS) inom immunologiska sjukdomar samt Cathepsin K mot benskörhet. Denna fokusering avser att ge nya läkemedelskandidater (CD) med möjlighet till utlicensiering.

Viktiga händelser i Medivirs prekliniska forskning under 2001: Infektionssjukdomar:

CD-val inom HIV-NNRTI

Forskningen inriktad på HIV är fortsatt ett stort och viktigt område för Medivir. Företaget nådde ett genombrott under hösten 2001 i den prekliniska forskningen med en substans inom läkemedelsgruppen NNRTI. Då utsågs substansen MV026048 till ny läkemedelskandidat, så kallad Candidate Drug – CD. Substansen är en mycket potent hämmare av HIV polymeras. NNRTI-läkemedel ingår allt oftare i den kombinationsbehandling som ges mot HIV/AIDS. MV026048 har bra effekt mot virus som blivit resistent, motståndskraftigt, mot andra liknande substanser. Den är extremt potent och ger effekt i mycket små mängder. Det behövs bara 0,5 nanomolar koncentration för att hämma virusförökning, vilket är avsevärt lägre än för andra substanser. MV026048 tas upp mycket effektivt vid oral dosering. Projektet befinner sig i sen preklinisk utvecklingsfas.

Samarbetsavtal inom HCV med Chiron Corporation

Ett samarbete mellan Medivir och Chiron ingicks under augusti inom det viktiga området hepatit C (HCV)-infektioner. Substansbibliotek från Medivir genomgår provning i Chirons batteri av HCV-tester.

Validering av potentiellt aktiva substanser och användning av dessa för undersökning av struktur-aktivitetssamband kommer att pågå i första hand under ett år. Chiron har sedan möjlighet att fortsätta samarbetet och ge forskningsstöd.

Under samarbetet har Chiron möjlighet att få exklusiva globala rättigheter. Om denna möjlighet utnyttjas kan det resultera i licens- och milestonebetalningar till Medivir på över 10 miljoner USD för produkter som utvecklas mot registreringsansökan, NDA. Förutom detta kommer Medivir att erhålla royalty på framtida försäljning av sådana produkter.

Samarbete inom bakteriella sjukdomar

Medivir har sedan i höstas ett samarbete med forskare vid Barts and the London School of Medicine, Queen Mary, University of London för att utveckla nya antibiotika. Samarbetet finansieras av Department of Trade and Industry inom satsningen Applied Genomics, Medical Research Council och Medivir.

Projektet grundas på det kunnande som finns vid Queen Mary Hospital när det gäller att identifiera och validera proteaser från mikroorganismer som målenzym för läkemedel. Medivir kommer att använda sitt läkemedelskunnande och sina teknologiplattformar, som RAPID, inom proteasområdet för utveckling av nya antibiotika.

Projektet avser att utnyttja en ny metod för att utveckla proteashämmare som antibiotika mot *Mycobacterium tuberculosis*, *Helicobacter pylori*, *Pseudomonas aeruginosa* och *Staphylococcus aureus* och bygger på djupgående kunskap om dessa bakteriers gener. Var och en av dessa bakterier orsakar ett mycket stort antal infektioner som blir allt svårare att behandla på grund av ökande resistens mot existerande antibiotika. Genomen hos de fyra patogena bakterierna kommer att undersökas för att identifiera de gener som kodar för proteaser användbara som målenzym för läkemedelsutveckling. Uttryck av dessa gener i relevanta sjukdomsmodeller kommer att analyseras liksom konsekvensen av att avlägsna generna från bakterierna. Detta ger information om vilka proteaser som kan användas som målenzym för läkemedel. Medivir kommer att använda dessa proteaser för att med hjälp av sitt unika bibliotek med substanser speciellt gjorda för att hämma olika proteaser ta fram nya läkemedelskandidater.

Immunologiska sjukdomar:

Genombrott inom forskning kring RA

Medivir och Peptimmune, en affärsenhet inom Genzyme General, offentliggjorde gemensamt i december att en oralt aktiv lågmolekylär hämmare av proteasenzymet cathepsin S, undertrycker utvecklingen av artrit i en modell av denna sjukdom. Denna upptäckt möjliggör utveckling av läkemedel mot reumatoid artrit (RA) baserade på en helt ny mekanism.

Oral dosering av denna hämmare i en modell hindrade utveckling av artrit utan några uppenbara tecken på biverkningar. Denna oberoende undersökning utförd vid William Harvey Research Institute, St Bartholomew's and Royal London School of Medicine and Dentistry visar lovande resultat i detta nya sätt att behandla RA. Projektet befinner sig i preklinisk optimeringsfas.

Dagens läkemedel behandlar bara symptomen på RA och påverkar inte den autoimmuna mekanism som är orsak till sjukdomen. Det finns ett stort icke tillfredsställt medicinskt behov av nya sorters läkemedel som kan hejda utvecklingen av denna vanliga, kroniska och handikappande sjukdom.

Benskörhet:

I skelettet äger ständigt uppbyggnad och nedbrytning rum samtidigt. Under uppväxt och läkning av t ex benbrott dominerar uppbyggnad, vid vissa sjukdomar och i hög ålder dominerar nedbrytning. Enzymet cathepsin K är nödvändigt för nedbrytningen. Detta innebär att nedbrytningen kan hindras med en substans som kan hämma eller blockera cathepsin K. Detta samband påvisas i flera tester som gjorts i olika modeller. Nedbrytningen av benvävnaden minskar markant om enzymet blockeras, vilket innebär att man genom att hämma cathepsin K bör kunna återställa balansen mellan nedbrytning och uppbyggnad av ben och därmed undvika benskörhet.

Medivirs cathepsin K forskning drivs i samarbete med forskare vid St: George's Hospital Medical School i London. Projektet har under året gjort stora framsteg i steget för identifiering av modellsubstanser och är på väg in i optimeringsfasen.

CCS

CCS-koncernen består av bolagen CCS AB, CCS (UK)Ltd och Nordic Care Sweden AB (NCS). CCS koncernen hade en fortsatt stark försäljningsutveckling under året. Nettoomsättningen ökade med 63% samtidigt som rörelseresultatet ökade till 16,4Mkr. Den fortsatt goda försäljningsutvecklingen för CCS förklaras av att egenlanserade produkter utvecklats positivt, dels av att NCS:s kroppsvårdsprodukter ingår i CCS koncernen sedan 1 januari 2001 samt att CCS utökade sin kontraktstillverkning inom hudvårdsområdet.

Rörelseresultatet har under året belastats med kostnader för integreringen av Nordic Care AB samt kostnader avseende det kommande övertagandet av AstraZenecas ögonprodukter och legotillverkningen av Nezeril.

Utöver fokus kring produktlanseringar av egenutvecklade produkter har arbetet varit inriktad på ett investeringsprogram vilket syftar till att börja producera och sälja ögonprodukter förvärvade från AstraZeneca samt kommande kontraktstillverkning av Nezeril med start under 2002. Inom NCS har vissa mindre strukturförändringar genomförts under året.

Medivirkoncernens intäkter och kostnader

Koncernen

Koncernens nettoomsättning uppgick under året till 125 891 (110 365) kkr. Rörelsekostnaderna ökade till -279 790 (-213 771) kkr. I dessa kostnader ingick goodwillavskrivningar på -3 366 (-2 979) kkr. Finansnettot uppgick till 13 477 (15 497) kkr varav 3 006 (960) kkr avser valutakursvinster. Resultat efter finansiella poster uppgick till -139 418 (-85 373) kkr.

Medivir

Nettoomsättningen i Medivirs forskningsverksamhet, som omfattar Medivir AB och Medivir UK Ltd (som ingår i koncernen från och med april år 2000), uppgick under perioden till 153 (33 479) kkr. Minskningen av intäkterna beror på att Medivir AB under år 2000 erhöll ersättning för ett prekliniskt projekt.

Rörelsekostnaderna uppgick till -166 132 (-146 619) kkr, fördelat på externa kostnader -85 051 (-89 392) kkr, personalkostnader -67 388 (-48 866) kkr samt avskrivningar -13 694 (-8 362) kkr.

Ökningen av personalkostnader beror främst på att fler forskare anställdes under år 2000, vilket slår igenom på årsbasis i år. Avskrivningarna ökade främst till följd av investeringar i ny forskningsutrustning, samt att färdigställande av lokaler för kombinatorisk kemi och höghastighetstestning (HTS) i Medivir AB slutfördes under år 2000.

Rörelseresultatet uppgick till -165 947 (-112 968) kkr. Resultatminskningen är i huvudsak hänförlig till lägre intäkter och till ökat antal anställda och därigenom ökade forskningskostnader. Resultat efter finansiella poster uppgick till -152 579 (-97 419) kkr. Personalen har under året ökat med 9 anställda varav 8 är forskare.

CCS

I CCS koncernen ingår från och med januari 2001 CCS AB, Nordic Care Sweden AB samt CCS UK Ltd. CCS nettoomsättning uppgick till 126 422 (77 692) kkr. CCS:s rörelseresultat (inkl Nordic Care Sweden AB och CCS UK Ltd) uppgick till 16 418 (15 035) kkr och resultat efter finansnetto uppgick till 16 526 (14 984) kkr. Av CCS AB:s produktförsäljning utgör 36,8 (29,9) procent kontraktstillverkning och 14,2 (20,0) procent exportförsäljning.

Försäljningsökningen förklaras dels av god försäljningsutveckling för CCS egenlanserade produkter. Vidare har CCS ökat sin kontraktstillverkning inom hudvårdsområdet samt att försäljningen av Nordic Care:s (fd. Jillprodukter) kroppsvårdsprodukter ingår i CCS koncernens siffror från och med januari 2001. Vidare har OTC-läkemedlet Karbasal, som lanserades sent 1999, visat en fortsatt stark försäljning. Rörelseresultatet har under året belastats med kostnader för integreringen av Nordic Care AB samt kostnader avseende det kommande övertagandet av AstraZenecas ögonprodukter och legotillverkningen av Nezeril.

Vidare har antalet anställda i CCS-koncernen ökat med drygt 40 personer bland annat till följd av CCS ökade andel kontraktstillverkning inom hudvårdsområdet, kommande tillverkning och försäljning av CCS nya ögonproduktsortiment, kontraktstillverkning av Nezeril samt via det förvärvade NCS AB.

Finansiell ställning

Koncernens likvida medel inklusive kortfristiga placeringar uppgick till 182 732 kkr (342 784 kkr). Till detta kan läggas marknadsvärdet på noterade aktier, vilket uppgick till 15 554 (14 777) kkr. Per den 31 december fanns 953 (0) kkr i räntebärande skulder. Det egna kapitalet uppgick till 361 179 kkr (497 166 kkr). Koncernens soliditet uppgick till 88,1 procent att jämföras med 90,3 procent per den 31 december 2000.

Investeringar

Bruttoinvesteringar i koncernens materiella anläggningstillgångar uppgick under perioden till

31 342 (43 541) kkr. Investeringarna är framförallt hänförliga till anskaffandet av forskningsutrustning i Medivir samt om- och tillbyggnad av produktions- och kontorsytor samt anskaffande av produktionsutrustning i CCS.

Redovisningsprinciper

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

Personal

Antalet anställda inom Medivirkoncernen ökade till 212 (161) personer under 2001. Av dessa var 99 personer verksamma inom Medivirs båda forskningsbolag. Medelantalet årsanställda i koncernen uppgick under året till 179 (122) personer.

Aktien

Vid utgången av år 2001 uppgick antalet utestående aktier till 8 288 122 , varav 660 000 A-aktier och 7 628 122 B-aktier. Antalet utestående optioner uppgår till 313 400 och vid full teckning av utestående optioner uppgår det totala antalet aktier till 8 601 522.

Utdelning

Styrelsen föreslår ingen utdelning för verksamhetsåret 2001.

Bolagsstämma

Ordinarie bolagsstämma äger rum i Wenner-Gren Center, Sveavägen 166 i Stockholm den 9 april 2002 klockan 17.00.

Nomineringskommitté

Beträffande nomineringsförslag till nya styrelseledamöter hänvisas till nomineringskommittén bestående av Lars-Göran Andrén, Lennart Philipson (08-728 73 33), Bo Öberg samt Björn Lind från SEB-fonder.

Framtidsutsikter

Medivir har under 2000 och 2001 expanderat sin forskningsverksamhet, bland annat genom förvärvet av Medivir UK under 2000. Medivir har idag en struktur och kritisk massa för effektiv preklinisk forskning. Avgörande för Medivirs framtid är dess förmåga att regelbundet leverera läkemedelskandidater samt skapa partnerskap för befintliga projekt. Framtida partnerskap kommer att föra projekten vidare i utvecklingskedjan mot marknad samt skapa intäkter i form av "down payments" och "milestone" betalningar samt royalty i ett längre perspektiv.

Medivirs målsättning är att ingå fler partnerskap. Medivir har ökat resurserna för affärsutveckling under senare delen av 2001. Det är inte möjligt att ange tidsmässiga prognoser för kommande partnerskap, men de kommer att ha en stor inverkan på Medivirs intäkter och kassabehållning. Forskningskostnaderna för 2002 kommer att ligga i nivå med 2001 medan CCS:s försäljning förväntas utvecklas positivt, likaså resultatet.

Resultatprognos

Till följd av svårigheten att bestämma tidpunkten för nya partnerskap och utlicensieringar kan inte Medivir lämna någon resultatprognos för 2002.

Huddinge den 15 februari 2002

Medivir
Styrelsen

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

KONCERNENS RESULTATRÄKNING

	2001	2000	1999
	jan-dec	jan-dec	jan-dec
Rörelsens intäkter mm			
Nettoomsättning	125 891	110 365	189 400
Förändring av varulager	805	1 181	1 275
Aktiverat arbete för annans räkning	0	472	0
Övriga rörelseintäkter	199	882	806
Summa intäkter	126 895	112 900	191 481
Rörelsens kostnader			
Råvaror och förnödenheter	-53 789	-30 736	-29 287
Övriga externa kostnader	-104 604	-101 525	-92 756
Personalkostnader	-100 096	-66 689	-44 245
Avskrivningar	-21 302	-14 821	-8 814
Summa rörelsens kostnader	-279 790	-213 771	-175 102
Rörelseresultat	-152 895	-100 870	16 379
Resultat från finansiella investeringar			
Resultat från övriga värdepapper och fordringar	213	162	226
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter	13 433	15 435	4 739
Räntekostnader och liknande resultatposter	-168	-100	-36
Summa resultat från finansiella investeringar	13 477	15 497	4 929
Resultat efter finansiella poster	-139 418	-85 373	21 308
Skatt *	3 625	1 018	164
Periodens resultat	-135 793	-84 355	21 472

* I koncernen finns beräknade ackumulerade skattemässiga underskott som uppgår till minst ca 250 Mkr för år 2001. Någon skattekostnad uppstod inte för 1999 i Medivir AB eftersom föregående års resultat medförde ett skattemässigt underskott.

KONCERNENS BALANSRÄKNING

Sammandrag , kkr

	2001	2000	1999
	31-december	31-december	31-december
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	37 270	40 637	26 481
Materiella anläggningstillgångar	110 948	96 606	51 225
Finansiella anläggningstillgångar	3 130	3 321	3 133
Summa anläggningstillgångar	151 348	140 565	80 839
Omsättningstillgångar			
Varulager	50 306	42 082	36 094
Kortfristiga fordringar	25 734	24 967	13 583
Kortfristiga placeringar	163 544	327 621	127 008
Kassa och bank	19 188	15 163	20 617
Summa omsättningstillgångar	258 772	409 834	197 302
Summa tillgångar	410 120	550 398	278 141
Eget kapital och skulder			
Bundet eget kapital	570 704	575 755	237 233
Ansamlad förlust/ fritt eget kapital	-209 525	-78 588	1 245
Summa eget kapital Not 1	361 179	497 166	238 478
Avsättningar	4 494	5 260	6 245
Långfristiga skulder	953	0	0
Kortfristiga skulder	43 494	47 972	33 418
Summa eget kapital och skulder	410 120	550 398	278 141
Not 1			
Förändring av eget kapital (kkr)	Bundet eget kapital	Ansamlad förlust/ fritt eget kapital	S:a eget kapital
Enligt balansräkningen 2000-12-31	575 755	-78 588	497 166
Förskjutning mellan bundna och fria reserver	-5 064	5 064	0
Optionskonvertering	13		13
Omräkningsdifferens		-207	-207
Periodens resultat		-135 793	-135 793
Enligt balansräkningen 2001-12-31	570 704	-209 525	361 179

KONCERNENS RESULTATRÄKNING

	2001	2000	1999
	okt-dec	okt-dec	okt-dec
Rörelsens intäkter mm			
Nettoomsättning	29 216	31 779	36 774
Förändring av varulager	1 221	-144	948
Aktiverat arbete för annans räkning	0	472	0
Övriga rörelseintäkter	72	570	45
Summa intäkter	30 508	32 677	37 767
Rörelsens kostnader			
Råvaror och förnödenheter	-14 086	-7 175	-7 560
Övriga externa kostnader	-26 368	-38 045	-19 169
Personalkostnader	-28 269	-19 277	-14 569
Avskrivningar	-5 408	-4 968	-2 203
Summa rörelsens kostnader	-74 131	-69 465	-43 501
Rörelseresultat	-43 623	-36 787	-5 734
Resultat från finansiella investeringar			
Resultat från övriga värdepapper och fordringar	63	-129	226
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter	3 522	4 957	1 291
Räntekostnader och liknande resultatposter	29	-13	11
Summa resultat från finansiella investeringar	3 614	4 815	1 528
Resultat efter finansiella poster	-40 009	-31 972	-4 206
Skatt	3 625	1 018	164
Periodens resultat	-36 384	-30 954	-4 042

KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYS
Sammandrag kkr

	januari- dec 01	januari- dec 00	januari- dec 99
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat efter finansiella poster	-139 418	-85 373	21 308
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet:			
Avskrivningar och nedskrivningar	22 846	14 821	8 814
Valutakurs- och omräkningsdifferenser	-1 599	-199	0
Realisationsvinst(-)/förlust(+) på sålda anläggningstillg.	109	-95	-12
Betald skatt	-1 431	-627	9
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-119 492	-71 473	30 119
Förändring av rörelsekapital	-12 039	-3 164	-7 971
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-131 531	-74 637	22 148
Investeringsverksamheten			
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-31 342	-43 541	-8 194
Förvärv av finansiella anläggningstillgångar	0	-873	0
Försäljning av materiella anläggningstillgångar	62	140	337
Försäljning av finansiella anläggningstillgångar	3	0	0
Ökning långfristiga fordringar	0	-188	0
Erhållet bidrag	1 789	0	0
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-29 487	-44 463	-7 857
Finansieringsverksamheten			
Finansiella betalningar	13	314 258	0
Ökning långfristiga skulder	953	0	0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	966	314 258	0
Periodens kassaflöde			
Likvida medel vid årets ingång*	342 784	147 625	133 334
Förändring likvida medel	-160 052	195 159	14 291
Likvida medel vid periodens utgång*	182 732	342 784	147 625

* Likvida medel avser kassa och bank samt kortfristiga placeringar. Till detta kan läggas marknadsvärdet på noterade aktier, vilket uppgick till 15 554 (14 777) kkr per den 31 december 2001.

NYCKELTAL

	2001 jan-dec	2000 jan-dec	1999 jan-dec
Avkastning på :			
- eget kapital, %	-31,64	-22,93	9,60
- sysselsatt kapital, %	-32,48	-23,18	9,50
- totalt kapital, %	-28,99	-20,58	8,30
Genomsnittligt antal aktier, tusental	8 288	7 472	6 626
Antal aktier vid periodens slut, tusental	8 288	8 288	6 655
Utestående teckningsoptioner, tusental	313,4	240,4	333,5
Resultat per aktie, kr	-16,38	-11,29	3,24
Eget kapital per aktie, kr	43,58	59,99	35,83
Kassaflöde per aktie efter investeringar, kr	-19,43	-15,94	2,16
Resultat per aktie, kr*	-15,57	-10,72	3,33
Eget kapital per aktie, kr*	48,14	64,01	41,79
Soliditet, %	88,07	90,33	85,70

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

* Efter fullt utnyttjande av utestående teckningsoptioner.

Medivirkoncernen

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

Koncernen består av Medivir AB, dotterbolagen Medivir UK Ltd och CCS AB, samt dotterdotterbolagen CCS (UK) Ltd och Nordic Care Sweden AB.

Medivir är sedan 1996 listat på Stockholmsbörsens O-lista. I forskningsportföljen återfinns projekt mot HIV, gulsot, bältros, munsår, benskörhet, astma, MS och RA. Medivir har fem projekt i klinisk utvecklingsfas. Två av dessa är efter avslutade fas II-studier på väg in i fas III. Två befinner sig i fas I och ett i fas II. Inom den prekliniska forskningen finns ett antal projekt varav ett är på väg in i och två befinner sig i optimeringsfas. Ett projekt befinner sig i sen preklinisk utvecklingsfas.

För ytterligare information om Medivir, se bolagets hemsida: www.medivir.se