

Pressmeddelande 8 maj 2014



Delårsrapport januari – mars 2014

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Rein Piir, EVP Corporate Affairs & IR, +46 (0) 708 537292
Maris Hartmanis, vd, +46 (0) 8 407 64 30

Telefonkonferens för investerare, analytiker och media

Delårsrapporten för första kvartalet 2014 kommer att presenteras av vd Maris Hartmanis och medlemmar ur Medivirs ledningsgrupp.
Tid: Torsdag den 8 maj 2014, kl. 12.30 (CET).

Deltagares telefonnummer:

Sverige +46 (0) 8 519 993 52
Europa +44 (0) 20 766 020 81
USA +1 877 788 9023

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

Kommande informationstillfällen

Delårsrapport för januari-juni publiceras den 21 augusti 2014.

Delårsrapport januari – mars 2014*

Finansiellt sammandrag för första kvartalet

- Nettoomsättningen uppgick till 208,2 (178,1) MSEK, varav 161,7 MSEK utgjordes av royalty för simeprevir.
- I kvartalet redovisas en uppskjuten skattefordran och en skatteintäkt om 196,8 MSEK, vilket motsvarar en aktivering av hela det underskottsavdrag som är relaterat till Medivir AB per 31 mars 2014.
- Resultatet efter skatt uppgick till 283,8 (71,1) MSEK.
- Resultatet per aktie före utspädning uppgick till 9,08 (2,27) SEK och efter utspädning till 9,01 (2,24) SEK.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -57,8 (-19,1) MSEK, likvida medel och kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 341,8 (264,4) MSEK.

Koncernens siffror i sammandrag, kvarvarande verksamheter (MSEK)	Q1		Helår
	2014	2013	2013
Nettoomsättning	208,2	178,1	446,1
Bruttoresultat	182,1	160,2	374,3
Rörelseresultat före av- och nedskrivningar (EBITDA)	96,7	90,5	76,4
Rörelseresultat (EBIT)	88,6	76,7	25,2
Resultat före skatt	90,3	76,6	27,7
Resultat efter skatt	283,8	71,1	16,0
Rörelsemarginal, %	42,6	43,1	5,6
Resultat per aktie före utspädning, kr	9,08	2,27	0,51
Resultat per aktie efter utspädning, kr	9,01	2,24	0,51
Kassaflöde från löpande verksamhet	-57,8	-19,1	43,0
Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens utgång	341,8	264,4	402,2

Väsentliga händelser under första kvartalet

- Simeprevir godkändes i Ryssland och fick en positiv rekommendation från europeiska läkemedelsmyndighetens rådgivande kommitté för behandling av vuxna patienter med kronisk hepatit C.
- Interimsresultat från fas II kombinationsstudie med simeprevir och samatasvir (IDX719) redovisades.
- Finala resultat (SVR12) presenterades från en fas IIa-studie som utvärderat simeprevir och daclatasvir i patienter med hepatit C av genotyp 1.
- Finala resultat presenterades från fas III-studien ATTAIN (behandling med simeprevir och telaprevir).
- En förnyad bedömning av Medivir AB:s skattemässiga underskottsavdrag innebär att Medivir i perioden redovisar en uppskjuten skattefordran i balansräkningen och en skatteintäkt i resultaträkningen.
- Styrelsen har inlett processen att rekrytera en ny vd. Maris Hartmanis kvarstår som vd till dess att en efterträdare har tillträtt.

Väsentliga händelser efter första kvartalets utgång

- Finala, positiva resultat redovisades från COSMOS-studien med simeprevir och sofosbuvir i cirrotiska och icke-cirrotiska patienter.
- Två fas III-studier som utvärderar behandling av hepatit C-patienter med simeprevir och sofosbuvir startade.

* Samtliga siffror avser koncernen, om inte annat anges. Jämförelser i delårsrapporten sker, om inte annat anges, med motsvarande period 2013. Cross Pharma avyttrades från koncernen den 30 juni 2013.

Kommentar från vd för första kvartalet 2014

Simeprevir fick ett mycket positivt marknadsmottagande och Medivir erhöll 162 MSEK i royalty för kvartalet

Året började bra, där en viktig händelse var att simeprevir godkändes av det ryska hälsoministeriet. Ryssland har den tredje högsta förekomsten av hepatit C i världen enligt WHO, med cirka 3,7 miljoner smittade. Enbart under januari diagnosticerades 4 858 nya fall av hepatit C i Ryssland och det finns ett stort behov av ett säkert och effektivt behandlingsalternativ som simeprevir.

Vi kan även glädja oss åt att den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA:s rådgivande kommitté, CHMP, rekommenderade ett marknadsgodkännande i EU för behandling med simeprevir i kombination med andra antivirala läkemedel. Rekommendationen gäller för behandling av vuxna patienter med kronisk hepatit C. Vi förväntar oss ett godkännande i Europa innan sommaren, vilket utgör nästa viktiga steg för Medivir, då bolaget har försäljningsrättigheterna för den nordiska marknaden. Försäljningen på de marknader där simeprevir redan har lanserats av vår partner Janssen - Japan, USA och Kanada - utvecklades starkt under årets första kvartal. Royaltyn för första kvartalet från Janssens globala försäljning uppgick till 161,7 MSEK, vilket visar på ett mycket positivt marknadsmottagande.

Ett viktigt framtida mål inom hepatit C-området är att utveckla en helt interferon- och ribavirinfri behandling. Vår partner Janssen driver idag ett flertal studier internt och i samarbete med andra bolag för att nå detta mål. Nyligen initierades två nya fas III-studier, OPTIMIST, omfattande en kombinationsbehandling med simeprevir och sofosbuvir utan interferon och ribavirin under åtta eller tolv veckor. Vidare presenterade Janssen positiva och unika studieresultat från fas II-studien COSMOS under EASL-konferensen. Därutöver presenterades starka data i europeiska patienter baserat på subgruppsanalyser från de tidigare genomförda fas III-studierna samt finala effektdata i patienter som har genotyp 4 hepatit C virus.

De forskningsprojekt som vi driver i egen regi utvecklas planenligt mot sina mål för 2014. I det strategiska arbetet har vi ett starkt fokus på det växande kravet att tidigt i forskningsprocessen säkerställa att vi kan påvisa såväl medicinska fördelar som kostnadseffektivitet med ett potentiellt nytt läkemedel jämfört med befintliga behandlingar.

Vår läkemedelsportfölj består av 16 receptbelagda läkemedel, som marknadsförs i Norden. Under det första kvartalet noterade vår egen läkemedelsförsäljning en viss nedgång, främst driven av färre sålda enheter av Mollipect på grund av en svag influensa- och förkylningssäsong. Den totala läkemedelsportföljen genererade 46,4 MSEK i omsättning. I april återintroducerades Suscard på marknaden, ett etablerat läkemedel för behandling av kärlekskramp.

Vi har ett starkt fokus på specialistläkemedel i tillväxtfas. Vår innovationskraft och lanseringskompetens inom specialistvård är båda viktiga komponenter i vår strävan att skapa en uthållig lönsamhet. Ett steg på vägen är att vi i april lanserade Adasuve på den nordiska marknaden, ett nytt specialistläkemedel för behandling av agitation i samband med bipolär sjukdom och schizofreni.

Medivir har under kvartalet förstärkt bolagets marknads- och försäljningsorganisation som nu även är etablerad i Norge, Danmark och Finland. Organisationen har arbetat intensivt med produktlanseringen av Adasuve och är väl förberedd inför lanseringen av simeprevir i Norden, som vi förväntar oss ska kunna ske under slutet av andra kvartalet.

*Maris Hartmanis,
Vd och koncernchef*

Väsentliga händelser under räkenskapsperioden

Simeprevir fick positivt utlåtande från den europeiska läkemedelsmyndigheten avseende behandling av vuxna patienter med kronisk hepatit C

I slutet av mars förmedlade den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA:s rådgivande kommitté (CHMP) ett positivt utlåtande och rekommenderade att simeprevir ges marknadsgodkännande i EU för användning av simeprevir i kombination med andra läkemedel vid behandling av vuxna patienter med kronisk hepatit C.

Utlåtandet baserades på positiva och konsistenta resultat från tre pivotala fas III-studier som omfattade patienter med hepatit C av genotyp 1; QUEST-1 och QUEST-2 med behandlingsnaiva patienter samt PROMISE med patienter som återinsjuknat efter tidigare interferonbaserad behandling.

Subgruppsanalyser av europeiska patienter från fas III-studier med simeprevir

Analys av sammanlagda effektdata avseende specifikt europeiska patienter från studierna QUEST-1 och QUEST-2 (behandlingsnaiva patienter) presenterades vid det årliga Europeiska levermötet EASL. Dessa data visade att 87 procent av de europeiska patienterna som behandlats med simeprevir i kombination med pegylerat interferon och ribavirin uppnådde SVR12, jämfört med 80 av studiens totala patientpopulation. Analys av resultat från PROMISE-studien (patienter som återinsjuknat efter tidigare behandling) visade att 88 procent av studiens europeiska patienter som behandlats med simeprevir i kombination med pegylerat interferon och ribavirin uppnådde SVR12, jämfört med 79 procent av studiens totala patientpopulation.

Marknadsgodkännande för simeprevir i Ryssland

Det ryska hälsoministeriet godkände i slutet av mars simeprevir i kombination med pegylerat interferon och ribavirin. Godkännandet gäller för behandling av kronisk hepatit C av genotyp 1 hos vuxna patienter med kompenserad leversjukdom, inklusive patienter med cirros. De patienter som omfattas av godkännandet ska antingen vara behandlingsnaiva eller inte ha svarat på tidigare interferonbaserad behandling.

Ryssland blev därmed det första EMEA-landet som får tillgång till simeprevir. Enligt WHO:s statistik för 2011 har Ryssland den tredje högsta förekomsten av hepatit C i världen med uppskattningsvis 3,7 miljoner smittade.

Positiva interimresultat (SVR4) från en helt oral fas II kombinationsstudie med simeprevir och samatasvir (IDX719)

Idenix Pharmaceuticals redovisade interimdata från den pågående kliniska fas II-studien, HELIX-1 för behandling av hepatit C. Studien utvärderar en oral direktverkande antiviral kombinationsbehandling med simeprevir (150 mg) och samatasvir (50, 100 eller 150 mg) samt ribavirin under tolv veckor i behandlingsnaiva patienter infekterade med HCV av genotyp 1b eller 4. Simeprevir är en proteashämmare och samatasvir (som utvecklas av Idenix) är en pan-genotypisk HCV NS5A-hämmare som också doseras en-gång-om-dagen. Resultaten visar att kombinationsbehandlingen var väl tolererad. I den kohortgrupp som behandlades med 50 mg uppnådde 85 procent av patienterna (n=17/20) SVR4. 50 mg samatasvir motsvarar den valda dosen i den pågående trippel-studien, Helix-2, i vilken kombinationsbehandling med simeprevir, samatasvir och TMC647055 (en non-nukleosid HCV NS5B polymerashämmare) utvärderas.

Väsentliga händelser under räkenskapsperioden

Finala SVR12-resultat från fas IIa-studie med simeprevir och daclatasvir i patienter med hepatit C genotyp 1

Bristol-Myers Squibb (BMS) presenterade finala resultat från en fas IIa-studie, som utvärderade 12 och 24 veckors behandling med simeprevir i kombination med daclatasvir, en HCV NS5A hämmare under utveckling av BMS, med och utan ribavirin i patienter med hepatit C av genotyp 1.

Hos patienter med HCV genotyp 1b uppnåddes SVR12 hos 75 till 85 procent i behandlingsnaiva patienter respektive 65 till 95 procent i patientgruppen som inte svarat på tidigare behandling.

Nya resultat från fas III-studier med simeprevir, inklusive ATTAIN-studien

I mars presenterades nya resultat från fas III-studier med simeprevir vid Asian Pacific Association for the Study of the Liver, Brisbane, Australien:

- > Fas III-studien ATTAIN omfattar behandlingserfarna vuxna patienter med kronisk hepatit C. I denna studie uppnåddes det primära effektmålet att påvisa "non-inferiority" för simeprevir jämfört med telaprevir när de ges i kombination med pegylerat interferon och ribavirin under 12 veckor följt av 36 veckor med enbart pegylerat interferon och ribavirin. Simeprevir (150 mg en gång om dagen) uppvisade bättre säkerhetsprofil, vilket inkluderade lägre biverkningsfrekvens, färre allvarliga biverkningar och lägre förekomst av anemi jämfört med telaprevir (750 mg tre gånger om dagen).
- > En sammanlagd analys av resultaten från fas III-studierna QUEST-1 och QUEST-2 bekräftade effekten hos behandlingsnaiva patienter med hepatit C av genotyp 1b. Vid behandling med simeprevir i kombination med pegylerat interferon och ribavirin uppnåddes SVR12 hos 85 procent (ITT analys), jämfört med 53 procent i gruppen som fick placebo i kombination med pegylerat interferon och ribavirin.
- > En subgruppsanalys av fas III-studien PROMISE har studerat hepatit C-patienter som återinsjuknat efter tidigare interferon-baserad behandling. Analysen visade att SVR12 uppnåddes hos 86 procent ITT (Intention To Treat) analys av genotyp 1b patienterna vid behandling med simeprevir i kombination med pegylerat interferon och ribavirin, jämfört med 43 procent i gruppen som fick placebo i kombination med pegylerat interferon och ribavirin.

Beslut att rekrytera en ny vd

Med den förväntade lanseringen av simeprevir i Norden går bolaget in i en ny kommersialiseringsfas med nya möjligheter och utmaningar. För att ge Medivir de bästa förutsättningarna att ta tillvara dessa möjligheter har styrelsen, i samråd med Maris Hartmanis, inlett en process för att rekrytera en ny vd till bolaget. Maris Hartmanis kvarstår som vd för Medivir till dess att en efterträdare har tillträtt.

Väsentliga händelser efter räkenskapsperiodens utgång

Två fas III-studier startade som utvärderar behandling av hepatit C med simeprevir och sofosbuvir en gång om dagen

I april startade två fas III-studier med proteashämmaren simeprevir i kombination med nukleotidhämmaren sofosbuvir vid behandling av kronisk hepatit C genotyp 1 i behandlingsnaiva och behandlingserfarna patienter med och utan cirros. Denna kombinationsbehandling har i en tidigare fas II studie, COSMOS, visat goda säkerhets- och effektdata.

OPTIMIST-1, är en randomiserad, öppen fas III-studie med syfte att utvärdera effekt och säkerhet av simeprevir 150 mg i kombination med sofosbuvir 400 mg. Behandlingen ges en gång om dagen under 8 eller 12 veckor till patienter med kronisk hepatit C av genotyp 1 utan cirros, vilka antingen är behandlingsnaiva eller behandlingserfarna avseende tidigare hepatit C-behandling. Studien kommer inkludera cirka 300 patienter i USA och Kanada.

OPTIMIST-2, är en öppen fas III-studie med en behandlingsarm, med syfte att utvärdera effekt och säkerhet av simeprevir 150 mg i kombination med sofosbuvir 400 mg. Behandlingen ges en gång om dagen under 12 veckor till patienter med hepatit C av genotyp 1 med cirros, vilka antingen är behandlingsnaiva eller behandlingserfarna avseende tidigare hepatit C-behandling. Studien kommer inkludera cirka 100 patienter i USA och Kanada.

Finala resultat från kohort 2 i fas II interferonfria COSMOS-studien samt fas III-studien RESTORE i HCV genotyp 4 patienter presenterade vid EASL

COSMOS

Finala resultat från kohort 2 i fas II-studien COSMOS visade att 93 procent av hepatit C genotyp 1-patienter med avancerad leverfibros (METAVIR-gradering F3 och F4) som inte svarat på tidigare behandling, eller behandlingsnaiva som behandlades med simeprevir och sofosbuvir under 12 veckor uppnådde SVR12. Tillägg av ribavirin medförde ingen förbättring av SVR-data och båda behandlingsarmarna uppvisade likartade resultat för olika genotypbaserade subgrupper av hepatit C-patienter efter 12 veckors behandling.

SVR12 hos patientsubgrupper med hepatit C genotyp 1 och avancerad leversjukdom (METAVIR-gradering F3-F4) i COSMOS-studiens kohort 2*		
12 veckors behandling		
	Simeprevir/Sofosbuvir % (n/N)	Simeprevir/Sofosbuvir + Ribavirin % (n/N)
Alla patienter	93 (13/14)	93 (25/27)
HCV genotyp 1a-patienter utan Q80K-baslinjepolymorfism	88 (7/8)	93 (13/14)
HCV genotyp 1a-patienter med Q80K-baslinjepolymorfism	100 (3/3)	88 (7/8)
HCV genotyp 1b HCV	100 (3/3)	100 (5/5)
Patienter med METAVIR-gradering F4	86 (6/7)	91 (10/11)

*Patienter som avbrutit av andra skäl än behandlingssvikt är exkluderade.

De vanligaste biverkningarna som rapporterades under studien var trötthet, huvudvärk, illamående, anemi, klåda, yrsel, hudutslag och fotosensitivitet.

Väsentliga händelser efter räkenskapsperiodens utgång

RESTORE

Resultat från fas III-studien RESTORE som utvärderade simeprevir i kombination med pegylerat interferon och ribavirin i behandlingsnaiva och behandlingserfarna hepatit C genotyp 4-patienter visade att totalt 65 procent av patienterna uppnådde SVR12. I respektive patientgrupp uppnåddes SVR12 hos 83 procent i gruppen behandlingsnaiva patienter, 86 procent i gruppen patienter som återinsjuknat, 60 procent i gruppen som delvis svarat på tidigare behandling respektive 40 procent i gruppen som inte svarat alls på tidigare behandling. Genotyp 4 hepatit C anses vara särskilt svårbotad och det finns idag få tillgängliga behandlingsalternativ.

Projektportfölj

Medivir är ett forskningsbaserat läkemedelsbolag. Forskningsportföljen innehåller idag tre projekt som är fokuserade på att ta fram virushämmande läkemedel. Vi driver också projekt inom andra sjukdomsområden, såsom benrelaterade sjukdomar och neuropatisk smärta. Projekten är baserade på Medivirs kunskaper inom forskning och utveckling av polymeras- och proteashämmare.

Medivir kommer fortsatt att söka partners och ingå framtida samarbetsavtal för produktutveckling, men avser att behålla de kommersiella rättigheterna för de egna projekten i Norden. Parallellt med de internt drivna forskningsprojekten söker Medivir nya möjligheter till produktutveckling genom förvärv eller licensiering.

Bolagets projektportfölj sammanfattas i figuren nedan. Tidiga forskningsprojekt pågår kontinuerligt inom exempelvis cancer och antibiotika, men de är inte redovisade i figuren nedan. För ytterligare information se hemsidan: www.medivir.se

Område	Produkt/Projekt	Partner	Preklinisk fas		Klinisk fas				
			Forskning	Utveckling	Fas I	Fas IIa	Fas IIb	Fas III	Marknad
Läppherpes	Xerclear® (Zovido, Zovirax Duo)	GlaxoSmithKline (GSK)	[Green bar spanning all clinical phases]						
Hepatit C	Simeprevir (TMC435), NS3 proteashämmare	Janssen Pharmaceuticals	[Green bar spanning all clinical phases]						
Hepatit C	NS5B nukleotidbaserad polymerashämmare	Janssen Pharmaceuticals	[Green bar]						
Hepatit C	NS5B nukleotidbaserad polymerashämmare		[Green bar]						
HIV	Proteashämmare	Janssen Pharmaceuticals	[Green bar]						

Virushämmande

Andra sjukdomsområden

Benrelaterade sjukdomar	Cathepsin K-hämmare		[Blue bar]						
Neuropatisk smärta	Cathepsin S-hämmare		[Blue bar]						

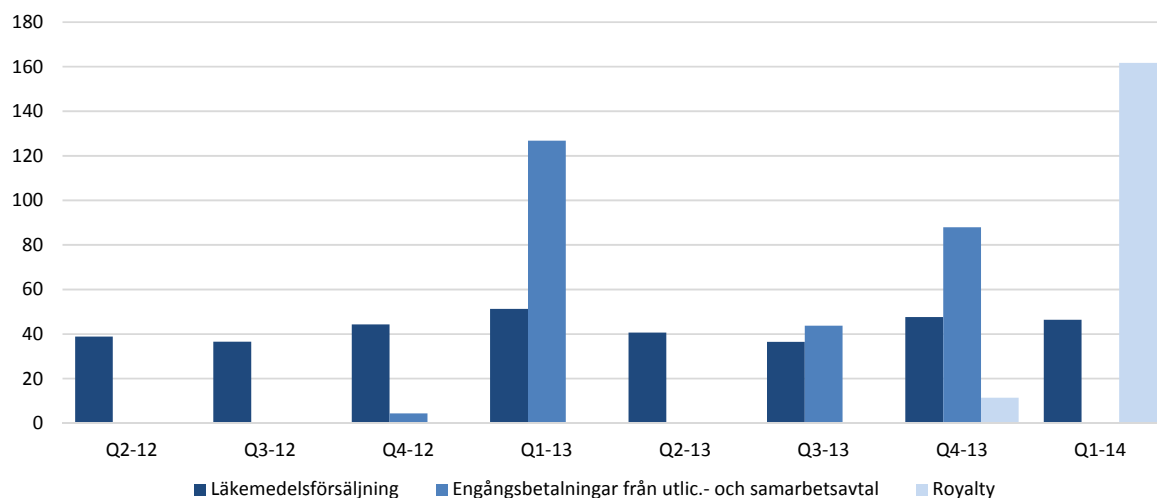
Koncernens resultat och finansiella ställning*

Intäkter och resultat, januari – mars 2014

Nettoomsättningen uppgick till 208,2 (178,1) MSEK, en ökning med 30,1 MSEK. Royaltyintäkter från Janssens globala försäljning av simeprevir uppgick till 161,7 (-) MSEK. Intäkter från egen läkemedelsförsäljning uppgick till 46,4 MSEK, en minskning med 4,9 MSEK, främst genom färre sålda enheter av Mollipect på grund av en svag influensa- och förkylningssäsong. Inga engångsbetalningar för utlicensiering- och samarbetsavtal erhöles under perioden. Samma period föregående år uppgick engångsbetalningar för utlicensierings- och samarbetsavtal till 126,8 MSEK och avsåg registreringsansökan för simeprevir i Japan (5 MEUR) och i USA (10 MEUR).

Fördelning av nettoomsättning (MSEK)	Q1		Helår
	2014	2013	2013
Utlicensiering- och samarbetsavtal			
Engångsbetalningar	-	126,8	258,5
Läkemedelsförsäljning	46,4	51,3	176,1
Royalty	161,7	-	11,5
Övriga tjänster	-	-	-
Summa	208,2	178,1	446,1

Nettoomsättning kvarvarande verksamhet, kv. 2, 2012 – kv. 1, 2014



Kostnad för sålda varor uppgick till -26,1 (-17,9) MSEK, en ökning med 8,2 MSEK, framför allt på grund av högre royaltykostnader för simeprevir. Bruttoresultatet uppgick till 182,1 (160,2) MSEK, en ökning med 21,9 MSEK motsvarande en bruttomarginal om 87% (90%).

*Samtliga siffror avser koncernen, om inte annat anges. Jämförelser i delårsrapporten sker, om inte annat anges, med motsvarande period 2013. Cross Pharma avyttrades från koncernen den 30 juni 2013.

Koncernens resultat och finansiella ställning

Försäljningskostnaderna ökade med 10,8 MSEK, vilket främst hänför sig till uppbyggnad av en nordisk organisation och förberedelser inför en förväntad nordisk marknadsintroduktion av simeprevir samt kostnader för marknadsintroduktionen av Adasuve i april. Administrationskostnaderna ökade med 3,3 MSEK, vilket avsåg högre personalkostnader av engångskaraktär. Forsknings- och utvecklingskostnaderna minskade med 3,3 MSEK, främst hänförligt till lägre royaltykostnader. Övriga rörelseintäkter/kostnader ökade med 0,8 MSEK. Totalt uppgick rörelsekostnaderna till -93,5 (-83,5) MSEK, en ökning med 10,0 MSEK.

Rörelseresultatet uppgick till 88,6 (76,7) MSEK, en ökning med 11,9 MSEK.

Resultat från finansiellt netto uppgick till 1,7 (-0,1) MSEK, en ökning med 1,8 MSEK.

Periodens skatt uppgick till 193,5 (-5,5) MSEK. En förnyad bedömning av Medivir AB:s skattemässiga underskottsavdrag innebär en redovisad skatteintäkt om 196,8 MSEK, vilket motsvarar aktivering av hela det underskottsavdrag som är relaterat till bolaget per 31 mars 2014. Periodens tillkommande skattekostnad om 3,3 MSEK utgörs av en minskning av uppskjuten skattefordran i koncernen genom att skattemässiga underskottsavdrag utnyttjats.

Periodens resultat från kvarvarande verksamhet uppgick till 283,8 (71,1) MSEK, en ökning med 212,7 MSEK. Resultat per aktie från kvarvarande verksamhet före utspädning uppgick till 9,08 (2,27) SEK och efter utspädning till 9,01 (2,24) SEK.

Avvecklad verksamhet, segment parallellimport

Parallellimporten avvecklades den 30 juni 2013 och därför har segmentet inte haft någon nettoomsättning eller resultat under första kvartalet. Parallellimporten har fram till försäljningen varit organiserad i ett eget segment. För information om avyttringen hänvisas till årsredovisningen 2013.

Segment Parallellimport	Q1		Helår
	2014	2013	2013
Nettoomsättning	-	104,5	213,0
EBITDA	-	4,5	8,2
EBITDA %	-	4,3	3,8

Kassaflöde och finansiell ställning, januari – mars 2014

Vid ingången av 2014 uppgick likvida medel, inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader, till 402,2 (296,7) MSEK samt vid periodens slut till 341,8 (264,4) MSEK. Det innebär en förändring om -60,4 (-32,3) MSEK. Vid periodens slut uppgick ställda säkerheter till 54,3 (54,3) 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 -57,8 (-19,1) MSEK, varav förändringar av rörelsekapital uppgick till 5,7 (-110,4) MSEK.

Kassaflöde från investeringsverksamheten uppgick till -2,7 (-0,2) MSEK, varav 2,5 (0,0) MSEK avsåg del av köpeskilling från avyttringen av Cross Pharma och -5,2 (-0,2) MSEK avsåg investeringar i forskningsutrustning och andra anläggningstillgångar.

Kassaflöde från finansieringsverksamheten uppgick till 0,0 (-13,1) MSEK.

Koncernens resultat och finansiella ställning

Investeringar och avskrivningar, januari – mars 2014

Periodens investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 2,6 (0,3) MSEK och avsåg forsknings- och kontorsutrustning. Avskrivningar under perioden för materiella anläggningstillgångar belastar resultatet med -2,4 (-2,7) MSEK. Avskrivningar under perioden för immateriella anläggningstillgångar belastar resultatet med -5,7 (-6,0) MSEK.

Medarbetare

Antalet anställda vid periodens slut var 129 (101), varav 56% (50%) 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. Inom Medivir finns också projekt som har sitt ursprung från svenska universitet, vilket innebär att Medivir har rätten till intäkterna mot att betala royaltyersättningar. Under perioden uppgick totala royaltykostnader till 8,0 (6,3) MSEK.

Kort om moderbolaget, januari – mars 2014

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

Moderbolagets nettoomsättning uppgick till 169,8 (126,9) MSEK, en ökning med 42,9 MSEK. Royaltyintäkter från Janssens globala försäljning av simeprevir uppgick till 161,7 (-) MSEK. Samma period föregående år ingick i nettoomsättningen engångsbetalningar om 126,8 MSEK.

Bruttoresultatet uppgick till 153,7 (126,2) MSEK, en ökning med 27,5 MSEK.

Försäljningskostnaderna ökade med 6,7 MSEK, vilket främst avsåg uppbyggnad av en nordisk organisation och förberedelser inför en förväntad nordisk marknadsintroduktion av simeprevir samt kostnader för marknadsintroduktionen av Adasuve i april. Administrationskostnaderna ökade med 1,7 MSEK. Forsknings- och utvecklingskostnaderna minskade med 4,0 MSEK, främst hänförligt till lägre egna royaltykostnader. Övriga rörelseintäkter/kostnader minskade med 7,8 MSEK. Totalt uppgick rörelsekostnaderna till -79,9 (-67,7) MSEK, en ökning med 12,2 MSEK.

Rörelseresultatet uppgick till 73,7 (58,6) MSEK, en ökning med 15,1 MSEK. Resultat från finansiellt netto uppgick till 1,8 (0,7) MSEK, en ökning med 1,1 MSEK.

Periodens skatt uppgick till 196,8 (-5,5) MSEK. En förnyad bedömning av det skattemässiga underskottsavdraget innebär en redovisad skatteintäkt om 196,8 MSEK, vilket motsvarar aktivering av hela det underskottsavdrag som är relaterat till Medivir AB per 31 mars 2014.

Periodens resultat uppgick till 272,3 (59,3) MSEK, en ökning med 213,0 MSEK.

Kassaflöde från den löpande verksamheten uppgick till -84,3 (-23,1) MSEK, varav förändringar av rörelsekapital uppgick till -1,2 (84,2) MSEK.

Investeringar i materiella och immateriella anläggningstillgångar uppgick till -5,2 (-0,3) MSEK och avsåg investeringar i forsknings- och kontorsutrustning.

Koncernens resultat och finansiella ställning

Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader uppgick till 290,9 (249,1) MSEK. För ytterligare kommentarer till verksamheten hänvisas till avsnittet om ”koncernens resultat och finansiella ställning”.

Framtidsutsikter

Medivir är ett forskningsbaserat läkemedelsbolag med fokus på infektionssjukdomar. Målet är att vara ett läkemedelsbolag med stark tillväxt och uthållig lönsamhet. Medivir arbetar målmedvetet och strategiskt för att skapa bästa möjliga förutsättningar att utveckla bolaget snabbt och med balanserad risk. Bolaget har en solid finansiell ställning.

Marknadsgodkännande för simeprevir erhöles i Japan i september 2013, i USA och Kanada i november 2013, i Ryssland i mars 2014 och ett europeiskt godkännande förväntas under första halvåret 2014. Medivir har tidiga forskningsprojekt och flera egna attraktiva projekt i utvecklingsfas. Vidare pågår olika kombinationsstudier med simeprevir i Janssens regi i syfte att utveckla en interferonfri terapi för hepatit C. Detta i kombination med ambitionen att hitta nya affärsmöjligheter i Norden utgör grunden i det fortsatta arbetet att utveckla Medivir mot uthållig lönsamhet.

Aktiestructur, resultat per aktie och eget kapital

Aktiekapitalet vid periodens slut uppgick till 156,3 (156,3) MSEK och eget kapital till 1 136,9 (953,4) MSEK. Antalet aktier i Medivir AB vid periodens slut uppgick till 31 260 027 (31 260 027), varav 660 000 (660 000) A-aktier och 30 600 027 (30 600 027) B-aktier med ett kvotvärde om 5 SEK. Genomsnittligt antal aktier under perioden uppgick till 31 260 027 (till 31 260 027).

Aktiestructur 31 mars 2014

Aktieslag	Antal aktier	Antal röster	% av kapital	% av röster	Aktier efter fullt utnyttjade av aktierätter
A 10 röster	660 000	6 600 000	2,10%	17,70%	660 000
B 1 röst	30 600 027	30 600 027	97,90%	82,30%	31 004 401
Total	31 260 027	37 200 027	100,00%	100,00%	31 664 401

Resultat per aktie för kvarvarande verksamhet baserat på ett vägt genomsnitt av antalet utestående aktier, uppgick före utspädning till 9,08 (2,27) SEK och efter utspädning till 9,01 (2,24) SEK. Eget kapital per aktie uppgick till 36,4 (30,5) SEK. Soliditeten uppgick till 89,7% (83,2%).

Koncernens resultat och finansiella ställning

Aktieägare

Per den 31 mars 2014 hade Medivir AB 13 021 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	8,34%	1,75%
Nils Gunnar Johansson	284 000	66 575	7,81%	1,12%
Staffan Rasjö	0	1 940 226	5,22%	6,21%
AFA Försäkring	0	1 629 229	4,38%	5,21%
Gladiator	0	1 585 000	4,26%	5,07%
Skandia Fonder	0	1 545 618	4,15%	4,94%
UNIONEN	0	1 204 200	3,24%	3,85%
Catella Fondförvaltning	0	957 385	2,57%	3,06%
Christer Sahlberg	92 000	27 881	2,55%	0,38%
DnB Carlson Fonder	0	898 599	2,42%	2,87%
Avanza Pension	0	829 424	2,23%	2,65%
Tredje AP-fonden	0	627 713	1,69%	2,01%
Alecta Pensionsförsäkring	0	615 000	1,65%	1,97%
Banque Carnegie Luxembourg SA	0	521 178	1,40%	1,67%
JPM Chase NA	0	515 252	1,39%	1,65%
Totalt 15 största aktieägarna	660 000	13 225 755	53,30%	44,42%
Totalt övriga aktieägare		17 374 272	46,70%	55,58%
TOTALT	660 000	30 600 027	100%	100%

Koncernens resultat och finansiella ställning

Koncernens resultaträkning i sammandrag (MSEK)

	Q1		Helår
	2014	2013	2013
Kvarvarande verksamheter			
Nettoomsättning	208,2	178,1	446,1
Kostnad sålda varor	-26,1	-17,9	-71,8
Bruttoresultat	182,1	160,2	374,3
Försäljningskostnader	-23,5	-12,7	-70,4
Administrationskostnader	-18,0	-14,7	-51,9
Forsknings- och utvecklingskostnader	-52,1	-55,4	-229,4
Övriga rörelseintäkter/kostnader	0,1	-0,7	2,6
Rörelseresultat	88,6	76,7	25,2
Finansiellt netto	1,7	-0,1	2,6
Resultat efter finansiella poster	90,3	76,6	27,7
Skatt	193,5	-5,5	-11,7
Periodens resultat från kvarvarande verksamheter	283,8	71,1	16,0
Periodens resultat från avvecklade verksamheter	-	6,4	-37,3
Periodens resultat	283,8	77,5	-21,3
Periodens resultat hänförligt till:			
Moderföretagets aktieägare	283,8	77,5	-21,3
Resultat per aktie, räknat på resultat hänförligt till: moderföretagets aktieägare under perioden			
Resultat per aktie (SEK per aktie)			
- Kvarvarande verksamheter före utspädning	9,08	2,27	0,51
- Kvarvarande verksamheter efter utspädning	9,01	2,24	0,51
- Avvecklade verksamheter före och efter utspädning	-	0,20	-1,19
- Total verksamhet före utspädning	9,08	2,48	-0,68
- Total verksamhet efter utspädning	9,01	2,45	-0,68
Genomsnittligt antal aktier, tusental	31 260	31 260	31 260
Antal aktier vid periodens slut, tusental	31 260	31 260	31 260

Koncernens resultat och finansiella ställning

Koncernens rapport över totalresultat (MSEK)

	Q1		Helår
	2014	2013	2013
Periodens resultat	283,8	77,5	-21,3
Övrigt totalresultat			
<i>Poster som kan komma att omklassificeras till resultaträkningen</i>			
Valutakursdifferenser	0,0	0,9	-2,2
Övrigt totalresultat för perioden, netto efter skatt	0,0	0,9	-2,2
Summa totalresultat för perioden	283,8	78,4	-23,5
Summa totalresultat hänförligt till			
Kvarvarande verksamhet	283,8	71,4	14,9
Avvecklad verksamhet	-	7,0	-38,4
Totalresultat	283,8	78,4	-23,5

Koncernens balansräkning i sammandrag (MSEK)

	2014	2013	2013
	31 mar	31 mar	31 dec
Tillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	426,1	508,1	431,7
Materiella anläggningstillgångar	28,5	33,8	28,3
Finansiella anläggningstillgångar	7,5	0,0	10,0
Uppskjuten skattefordran	236,7	44,0	43,2
Varulager	17,4	100,1	24,0
Kortfristiga fordringar	209,7	195,0	56,1
Kortfristiga placeringar	272,5	198,0	370,6
Kassa och bank	69,3	66,4	31,6
Summa tillgångar	1 267,7	1 145,4	995,5
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	1 136,9	953,4	852,6
Långfristiga skulder	40,0	32,9	40,0
Kortfristiga skulder	90,8	159,1	102,9
Summa eget kapital och skulder	1 267,7	1 145,4	995,5

Koncernens resultat och finansiella ställning

Koncernens förändring i eget kapital

	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Valutakurs- differens	Ansamlad förlust	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2013	156,3	1 757,9	3,6	-1 042,9	874,9
Summa totalresultat för perioden	-	-	-2,2	-21,3	-23,5
Aktiesparprogram: värde på anställdas tjänstgöring	-	1,2	-	-	1,2
Utgående balans per 31 december 2013	156,3	1 759,1	1,4	-1 064,2	852,6
Ingående balans per 1 januari 2013	156,3	1 757,9	3,6	-1 042,9	874,9
Summa totalresultat för perioden	-	-	0,9	77,6	78,5
Utgående balans per 31 mars 2013	156,3	1 759,1	4,5	-965,3	953,4
Ingående balans per 1 januari 2014	156,3	1 759,1	1,4	-1 064,2	852,6
Summa totalresultat för perioden	-	-	0,0	283,8	283,8
Aktiesparprogram: värde på anställdas tjänstgöring	-	0,5	-	-	0,5
Utgående balans per 31 mars 2014	156,3	1 759,6	1,4	-780,4	1 136,9

Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag (MSEK)

	Q1		Helår 2013
	2014	2013	
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-63,4	91,3	67,2
Förändringar av rörelsekapital	5,7	-110,4	-24,2
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-57,8	-19,1	43,0
Investeringsverksamheten			
Förvärv/försäljning av anläggningstillgångar	-5,2	-0,2	-4,0
Försäljning av verksamheter	2,5	-	115,0
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-2,7	-0,2	111,0
Finansieringsverksamheten			
Konvertering av optioner	-	-	40,0
Amortering av lån	-	-7,5	-70,0
Övriga förändringar av skulder	-	-5,6	-18,6
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-13,1	-48,6
Periodens kassaflöde			
Likvida medel vid periodens ingång	402,2	296,7	296,7
Förändring likvida medel	-60,5	-32,3	105,4
Valutakursdifferens likvida medel	0,1	-	0,1
Likvida medel vid periodens utgång	341,8	264,4	402,2

Koncernens resultat och finansiella ställning

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (MSEK)

	Q1		Helår
	2014	2013	2013
Nettoomsättning	169,8	126,9	327,3
Kostnad sålda varor	-16,1	-0,7	-13,6
Bruttoresultat	153,7	126,2	313,7
Försäljningskostnader	-11,7	-5,0	-21,6
Administrationskostnader	-16,9	-15,2	-61,3
Forsknings- och utvecklingskostnader	-51,3	-55,3	-228,9
Övriga rörelseintäkter/kostnader	0,0	7,8	16,7
Rörelseresultat	73,7	58,6	18,6
Finansiellt netto	1,8	0,7	80,2
Resultat efter finansiella poster	75,5	59,3	98,8
Skatt	196,8	-	-
Periodens resultat	272,3	59,3	98,8

Moderbolagets rapport över totalresultat (MSEK)

	Q1		Helår
	2014	2013	2013
Periodens resultat	272,3	59,3	98,8
Övrigt totalresultat för perioden, netto efter skatt	272,3	59,3	98,8
Summa totalresultat för perioden	272,3	59,3	98,8

Moderbolagets balansräkning i sammandrag (MSEK)

	2014	2013	2013
	31-mar	31-mar	31-dec
Tillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	6,5	13,1	6,6
Materiella anläggningstillgångar	27,9	30,9	27,6
Finansiella anläggningstillgångar	604,2	604,3	604,2
Uppskjuten skattefordran	196,8	-	-
Varulager	0,0	0,0	0,0
Kortfristiga fordringar	247,2	106,9	84,1
Kortfristiga placeringar	272,5	198,0	370,6
Kassa och bank	18,4	51,1	9,8
Summa tillgångar	1 373,5	1 004,4	1 102,9
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	1 256,3	942,7	983,4
Långfristiga skulder	40,0	-	40,0
Kortfristiga skulder	77,2	61,7	79,5
Summa eget kapital och skulder	1 373,5	1 004,4	1 102,9

Koncernens resultat och finansiella ställning

Moderbolagets kassaflödesanalys i sammandrag

	Q1		Helår
	2014	2013	2013
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-83,1	61,1	43,9
Förändringar av rörelsekapital	-1,2	-84,2	-56,9
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-84,3	-23,1	-13,0
Investeringsverksamheten			
Förvärv/försäljning av anläggningstillgångar	-5,2	-0,3	-4,0
Lån till dotterföretag	-	-	-35,0
Erhållen utdelning från dotterföretag	-	-	120,0
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-5,2	-0,3	81,0
Finansieringsverksamheten			
Upptagna lån	-	-	40,0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-	40,0
Periodens kassaflöde	-89,5	-23,3	108,0
Likvida medel vid periodens ingång	380,4	272,4	272,4
Förändring likvida medel	-89,5	-23,3	108,0
Likvida medel vid periodens utgång	290,9	249,1	380,4

Koncernens resultat och finansiella ställning

Nyckeltal, aktiedata, optioner

	2014	2013	2013
	Q1	Q1	Helår
Avkastning på :			
- eget kapital, %	9,1	8,4	3,2
- sysselsatt kapital, %	8,8	7,8	3,7
- totalt kapital, %	8,1	7,0	3,3
Antal aktier vid periodens början, tusental	31 260	31 260	31 260
Emissioner	-	-	-
Antal aktier vid periodens slut, tusental	31 260	31 260	31 260
- varav A-aktier	660	660	660
- varav B-aktier	30 600	30 600	30 600
Genomsnittligt antal aktier, tusental	31 260	31 260	31 260
Utestående teckningsoptioner, tusental	249	394	249
- berättigar till B-aktier vid konvertering, tusental	249	430	249
Aktiekapital vid periodens slut, MSEK	156,3	156,3	156,3
Eget kapital vid periodens slut, MSEK	1 136,9	953,3	852,6
Resultat per aktie, SEK			
- Kvarvarande verksamhet före utspädning	9,1	2,3	0,5
- Kvarvarande verksamhet efter utspädning	9,0	2,2	0,5
- Avvecklad verksamhet före och efter utspädning	-	0,2	-1,2
- Total verksamhet före utspädning	9,1	2,5	-0,7
- Total verksamhet efter utspädning	9,0	2,4	-0,7
Eget kapital per aktie, SEK	36,4	30,5	27,3
Substansvärde per aktie, SEK	36,4	30,5	27,3
Kassaflöde per aktie efter investeringar, SEK	-1,9	-0,6	4,9
Soliditet, %	89,7	83,2	85,7
EBITDA	96,7	90,5	76,4
EBIT	88,6	76,7	25,2
Rörelsemarginal; %	42,6	43,1	5,6

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 ovägsda 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.

Koncernens resultat och finansiella ställning

Redovisningsprinciper

Medivir tillämpar International Financial Reporting Standards (IFRS) så som de antagits av den Europeiska Unionen. Väsentliga redovisnings- och värderingsprinciper återfinns på sidorna 60-67 i årsredovisningen 2013. 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 2013 har inte haft någon väsentlig effekt på koncernens eller moderbolagets finansiella ställning eller resultat.

Skattemässiga underskottsavdrag

Medivir AB har ackumulerade skattemässiga underskottsavdrag uppkomna från tidigare års förluster. Minskat med det positiva resultatet från Q1 2014 uppgår förlusterna ackumulerat per 31 mars 2014 till 895 MSEK.

Underskottsavdragen innebär en latent skattefordel som kan utnyttjas mot framtida skattepliktiga överskott. Redovisning av uppskjuten skattefordran från aktivering av underskottsavdragen styrs av redovisningsstandarden IAS 12. För att enligt IAS 12 redovisa uppskjuten skattefordran baserat på underskottsavdrag måste två kriterier vara uppfyllda. Det första kriteriet är att det ska vara sannolikt att framtida skattepliktiga överskott kommer att genereras som underskottsavdragen kan utnyttjas mot. Det andra kriteriet är att ett företag som inte tidigare redovisat skattepliktiga överskott måste ha övertygande faktorer som visar att så kommer att ske. Bedömning görs löpande.

Lanseringen av simeprevir har varit framgångsrik och royaltyintäkterna för det första kvartalet uppgick till 162 MSEK. Bolaget gör därför en ny bedömning att sannolikhetskriteriet för att redovisa värdet av de skattemässiga underskottsavdragen i Medivir AB är uppfyllt och att övertygande faktorer är på plats.

Den tidigare bedömningen att inte redovisa någon del av Medivir AB:s skattemässiga underskottsavdrag i balansräkningen har därmed omprövats. Den nya bedömningen innebär att Medivir AB i första kvartalet redovisar en uppskjuten skattefordran i balansräkningen och en skatteintäkt i resultaträkningen. Skatteintäkten om 197 MSEK motsvarar aktivering av hela det underskottsavdrag som är relaterat till Medivir AB per 31 mars 2014.

Medivirkoncernen redovisar sedan tidigare en uppskjuten skattefordran motsvarande de skattemässiga underskottsavdragen i BioPhausia AB. Dessa påverkas inte av den nya bedömningen. Vid utgången av det första kvartalet uppgår det sammanlagda värdet av uppskjutna skattefordringar hänförliga till Medivir AB och BioPhausia AB till 237 MSEK.

Segmentsredovisning

Medivir har till den 30 juni 2013 varit organiserat i två rörelsesegment. Den 30 juni avvecklades det helägda dotterbolaget Cross Pharma som bedrivit parallellimport av läkemedel. Koncernens kvarvarande verksamhet består från tredje kvartalet 2013 av ett segment som utgörs av forskning och utveckling samt försäljning av läkemedel.

Avvecklade verksamheter

Den 25 juni 2013 offentliggjorde Medivir försäljning av verksamheten Parallellimport, Cross Pharma AB inklusive det polska dotterbolaget Prodlekpól. Avyttringen har särredovisats som avvecklad verksamhet i resultaträkningen i enlighet med IFRS 5. En avvecklad verksamhet redovisas skild från kvarvarande verksamhet i resultaträkningen med retroaktiv effekt för tidigare perioder. En mer utförlig beskrivning av avvecklade verksamheter återfinns i årsredovisningen för 2013, not 24.

Koncernens resultat och finansiella ställning

Säsongsvariationer

Medivirs försäljning och rörelseresultat är i viss utsträckning beroende av yttre säsongsmässiga variationer som bolaget inte kan påverka. Försäljningen av influensa- och förkylningsrelaterade produkter under det första och fjärde kvartalet påverkas av influensa- och förkylningssäsongens intensitet samt när den infaller. Denna risk begränsas dock genom att Medivir har ytterligare ett antal produkter inom andra terapiområden.

Transaktioner med närstående

Transaktioner med närstående sker till marknadsmässiga villkor. Mellan bolag tillhörande nyckelpersoner med ledande ställning 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. Under perioden har ersättningar utfallit om 1,1 (3,3) MSEK. Övriga köpta tjänster från närstående uppgår till 0,0 (0,0) MSEK. Moderföretagets försäljning till koncernföretag har uppgått till 8,1 (0,0) MSEK.

Finansiella tillgångar och skulder värderade till verkligt värde

Enligt IFRS 13 klassificeras finansiella instrument i en hierarki i tre olika nivåer utifrån den information som används för att fastställa dess verkliga värde. Nivå 1 avser när verkligt värde fastställs utifrån noterade priser på en aktiv marknad för identiska finansiella tillgångar och skulder. Nivå 2 avser när verkligt värde fastställs utifrån annan observerbar information än noterade priser inkluderade i nivå 1. Nivå 3 avser när det verkliga värdet fastställs utifrån värderingsmodeller där väsentlig indata baseras på icke observerbar data.

Koncernen innehar kortfristiga placeringar i nivå 1. De kortfristiga placeringarna i form av räntefonder hanteras som en grupp av finansiella tillgångar och redovisar dessa till verkligt värde över resultaträkningen. Koncernen innehar finansiella tillgångar som kan säljas i nivå 3 vilka inte bedöms ha något värde.

Övriga finansiell tillgångar och skulder

För finansiella instrument som kundfordringar, leverantörsskulder och andra ej räntebärande finansiella tillgångar och skulder, vilka redovisas till upplupet anskaffningsvärde med avdrag för eventuell nedskrivning, bedöms det verkliga värdet överensstämma med det redovisade värdet på grund av den korta förväntade löptiden.

Aktierelaterade incitamentsprogram

Avsikten med aktierelaterade incitamentsprogram är att främja bolagets långsiktiga intressen genom att motivera och belöna bolagets ledande befattningshavare och övriga medarbetare. Medivir har för närvarande ett aktivt aktierelaterat incitamentsprogram, LTI 2013. Av alla fast anställda har 73 procent valt att delta i programmet, varav vd investerat med 0,3 MSEK (4 341 aktier) samt övriga ledande befattningshavare investerat med 0,7 MSEK (9 909 aktier). I enlighet med vissa antaganden såsom aktiekursutveckling, deltagande och personalomsättning har kostnaden för LTI 2013, inklusive kostnaden för sociala avgifter, belastat resultatet under perioden om 1,3 MSEK. Vid upphörande av anställningen före Intjänandeperiodens slut är huvudregeln att Aktierätterna förfaller för deltagaren. En mer utförlig beskrivning av LTI 2013 återfinns i årsredovisningen för 2013, sid 41.

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 läkemedels-utveckling 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

Koncernens resultat och finansiella ställning

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 större 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 2013.

Bokslutskommunikén har inte varit föremål för granskning av bolagets revisor.

Stockholm den 8 maj 2014

Maris Hartmanis
Verkställande direktör