

MEDIVIR BOKSLUTSKOMMUNIKÉ 1 januari – 31 december 2003

- MIV-310 utlicensierades till Boehringer Ingelheim i juli i ett globalt licensavtal med ett totalt avtalsvärde om 122 MEUR.
- MIV-210 utlicensierades i maj till GlaxoSmithKline i ett globalt licensavtal med ett totalt avtalsvärde om 86 MEUR varav Medivir erhöll 6 MEUR vid undertecknandet.
- Roche och Medivir ingick i november två avtal inom virologi. Inom HIV omstrukturerade bolagen det befintliga samarbetsavtalet för MV026048 och inom hepatit C ingicks ett nytt forskningssamarbetsavtal.
- Medivir och Hengrui tecknade i november ett forskningssamarbetsavtal för att utveckla läkemedel mot kronisk obstruktiv lungsjukdom (KOL).
- Medivir ingick i juli ett licensavtal med Population Council för MIV-150.
- Medivir och Peptimmune Inc. beviljades i november EU-patent för användningen av cathepsin S-hämmare i terapeutiska formuleringar för att dämpa immunreaktioner.
- Stora framsteg har gjorts i cathepsin-projekten.
- Medivir sålde den 1 juli dotterbolaget CCS för 210 MSEK.
- Lars Adlersson tillträdde som VD och koncernchef den 1 mars.
- Nettoomsättningen uppgick till 149,0 inkl CCS första halvåret (256,3 inkl CCS helår) MSEK. Resultat efter skatt uppgick till -40,3 (-59,8) MSEK och resultat per aktie till -4,69 (-7,09) SEK.

FÖR YTTERLIGARE INFORMATION KONTAKTA

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

KOMMANDE INFORMATIONSTILLFÄLLEN

Delårsrapport för 3 månader publiceras den 22 april 2004

Bolagsstämman kommer att hållas den 22 april 2004

Delårsrapport för 6 månader publiceras den 6 juli 2004.

Delårsrapport för 9 månader publiceras den 26 oktober 2004

Rapporterna finns tillgängliga på Medivirs hemsida www.medivir.se per dessa datum under rubriken Finansiell information.

Medivirkoncernen

Medivir är ett innovativt och specialiserat forskningsföretag som utvecklar läkemedel med målsättning att bli ett uthålligt och vinstgivande läkemedelsföretag. Företaget är lokaliserat i Huddinge, Sverige och Cambridge, England. Medivirs forskning är inriktad på att utveckla nya läkemedelssubstanser baserade på proteaser och polymeraser som målenzym

Koncernen består av Medivir AB, dotterbolaget Medivir UK Ltd. och Medivir Personal AB. Vid utgången av 2003 hade koncernen 109 anställda. 1996 noterades Medivir på Stockholmsbörsen och sedan 1 juli 2003 noteras bolaget på O-listans Attract40-segment.

I forskningsportföljen återfinns projekt mot HIV, gulsot, bältros, munsår, benskörhet, reumatoid artrit (RA), astma och multipel skleros (MS). Medivir har fem individuella projekt i klinisk utvecklingsfas, samtliga med en unik klinisk profil. I bolagets breda prekliniska forskningsportfölj finns fem definierade projekt och ett knappt tiotal aktiviteter i olika prekliniska faser.

VIKTIGA HÄNDELSE UNDER KVARTAL 4 2003

Samarbetet med Roche omstruktureras och utvidgas

I november tillkännagav Roche och Medivir undertecknandet av ett nytt forskningsavtal inom hepatit C (HCV)-området samtidigt som bolagen omstrukturerat det befintliga samarbetet inom HIV-området. Beträffande det pågående samarbetet inom HIV-området har Medivir nu övertagit utvecklingsansvaret för MV026048. Roche har en rådgivande roll i det fortsatta utvecklingsarbetet med möjlighet att återta programmet vid ett senare tillfälle. Om Roche utnyttjar sin option kommer den framtida betalningen till Medivir att öka i jämförelse med ursprungsavtalet.

Inom det nya forskningssamarbetet kommer parterna att gemensamt arbeta för att ta fram nya hämmarsubstanser för behandling av hepatit C-infektioner. Roche lämnar ett finansiellt stöd för detta program samt betalar milestones och royalty till Medivir. Liksom i HIV-avtalet behåller Medivir marknadsrättigheterna till HCV-produkterna i de nordiska länderna.

Forskningssamarbete inom kronisk obstruktiv lungsjukdom (KOL)

Medivir och Jiangsu Hengrui Medicine Company i Shanghai, Folkrepubliken Kina, inledde i november ett forskningssamarbete för att gemensamt utveckla proteashämmare mot KOL. Samarbetet, som sträcker sig över flera år, förenar Medivirs proteashämmarprogram mot KOL, screeningsystem och forskningsteknologier med Hengruis erkända expertis inom läkemedelskemi. Läkemedel resulterande från partnerskapet kommer att kommersialiseras av Hengrui i Kina och av Medivir i resten av världen.

EU patent för cathepsin S

I november beviljades Medivir och Peptimmune Inc. EU-patent för användningen av cathepsin S-hämmare i terapeutiska formuleringar för att dämpa immunreaktioner. Samarbetet kring cathepsin S är inriktat på att utveckla nya klasser av läkemedel för att behandla bland annat ledgångsreumatism och multipel skleros samt kronisk smärta.

ÅRET I KORTHET

Under året har fem nya partnerskapsavtal tecknats, ett befintligt samarbetsavtal omstrukturerats och dotterbolaget CCS avyttrats. Avyttringen av CCS är ett led i Medivirs strategi att bli ett världsledande forskningsföretag med fokus inom proteas- och polymerasområdet. Medivir avser att bygga upp en egen försäljnings- och marknadsorganisation i Norden, i första hand inriktad på specialistprodukter.

Genom de ingångna partnerskapen skapas en mångfald av kommersiella möjligheter för Medivir. Syftet är att sprida risker och täcka Medivirs forskningskostnader på vägen till marknads lansering av produkter samt att generera intäkter. I samtliga partnerskapsavtal har Medivir behållit minst de nordiska marknadsrättigheterna. I de ingångna avtalen med Roche (HCV), GSK, BI och Reliant har Medivir ett sammanlagt beräknat avtalsvärde på drygt 2.000 MSEK exklusive royalty.

| Partner | Projekt/ terapiområde | Fas | Typ av partnerskap | Avtalsvillkor | Medivirs marknadsrättigheter |
|-------------------------|--------------------------|--------------------------|---------------------------------------|--|--|
| Reliant | RP-606 | II | Utlicensiering | 17 MUSD i up-front och milestone-betalningar samt royalty | 100% Norden, 60 % Europa och 50% Asien |
| Boehringer Ingelheim | MIV-310 | II | Utlicensiering | 122 MEUR i up-front och milestone-betalningar samt royalty | 100% Norden |
| Glaxo SmithKline | MIV-210 | I | Utlicensiering | 86 MEUR i up-front och milestone-betalningar samt royalty | 100% Norden |
| Population Council | MIV-150 | I | Utlicensiering | Vederlagsfritt för användning i tredje världen | 100% Norden, delade intäkter från industrialiserad värld |
| Roche | MV026048 | Preklinisk | Forsknings- och utvecklingssamarbete | Mer än 42 MUSD om Roche nyttjar sin option samt royalty | 100% Norden om Roche nyttjar sin option |
| Peptimmune | Cathepsin S | Preklinisk | Joint venture | 50/50 delning av intäkter och kostnader | 50% globalt |
| Roche | HCV | Preklinisk | Forsknings-samarbete | Medivir erhåller forskningsstöd, milestonebetalningar samt royalty | 100% Norden |
| Paradigm Hengrui | Proteasforskning KOL | Explorativ Explorativ | Joint venture Forsknings-samarbete | 50/50 delning av intäkter Royalty från försäljning i Kina | 100% Norden, 50% globalt Globala rättigheter exklusive Kina |

Under året har stora framsteg gjorts i forskningsprojekten. I den prekliniska portföljen har bl.a. de proteas-baserade projekten cathepsin S och K utvecklats positivt. Dessa projekt befinner sig i steget närmast före val av läkemedelskandidat (CD). Vad gäller de kliniska projekten har förberedande aktiviteter inför fas III genomförts för såväl RP-606 som ME-609.

INFEKTIONSSJUKDOMAR

RP-606 mot bältros; klar i fas II, på väg mot fas III

RP-606 är Medivirs bältrosprojekt som är utlicensierat till Reliant Pharmaceuticals. I kommande fas III-studier är förhoppningen att kunna visa att RP-606 minskar den kroniska smärtan (PHN), som är förknippad med bältros.

Reliant ansvarar för finansiering av de kliniska fas III-studierna, ansökan om marknadsregistrering i USA och andra länder samt efter godkännande marknadsföring och försäljning av RP-606 i Nordamerika.

Medivir och Reliant har också ingått ett "joint venture" för att vid lämpligt tillfälle finna marknadsföringspartner för RP-606 i Europa och Asien.

Reliants arbete har under året varit inriktat på syntes- och formuleringsutveckling, substansproduktion och planering inför kommande fas III-studier. Det omfattande syntesutvecklings- och formuleringsarbetet har varit framgångsrikt. Substansproduktion för de kommande fas III-studierna har påbörjats.

Projektets vetenskapliga råd har utarbetat riktlinjerna för fas III-studien och aktiva förberedelser för fas III har påbörjats.

ME-609 mot labial herpes (munsår); klar i fas II, på väg mot fas III

Arbetet har under andra halvåret varit inriktat på att förstärka det europeiska patentet för ME-609 genom en kompletterad patentansökan som är under behandling hos myndighet. Medivir har vidare under det gångna halvåret påbörjat förberedelser inför kommande fas III-studie. Detta arbete har varit inriktat på förberedelser inför möte med FDA, uppskalning av tillverkningsmetoden samt förberedelser för tillverkning i Nordamerika. Arbetet med att finna en för Medivir optimal struktur för framtida samarbetsavtal med en eller flera externa partner fortgår.

MIV-310 mot multiresistent HIV; i fas II

Medivir ingick i juli ett globalt licensavtal med Boehringer Ingelheim (BI). BI ansvarar för den globala läkemedelsutvecklingen och har de exklusiva globala marknadsrättigheterna, utom de nordiska länderna, vilka behålls av Medivir. Avtalet stipulerar att Medivir kan komma att erhålla totalt 122 MEUR i upfront- och milestonebetalningar om alla delmål uppfylls. Medivir kommer även att erhålla en tvåsiffrig royalty på produktens försäljning om den når marknaden. Arbetet har under hösten varit inriktat på överförande av projektdata och kunskaper (en s.k. "tech-transfer") till BI som nu driver projektet vidare.

MIV-210 mot HIV och hepatit B-virus (gulsot); avslutad fas I

Medivir ingick i maj ett globalt licensavtal med GlaxoSmithKline (GSK) som primärt kommer att fokusera vidareutvecklingen av MIV-210 för behandling av HIV. GSK är ansvarigt för läkemedelsutveckling och har de globala marknadsrättigheterna, exkluderat de nordiska länderna vilka behålls av Medivir. Avtalet stipulerar vidare att GSK kommer att betala upp till 86 MEUR under förutsättning att samtliga delmål uppfylls. Därutöver kommer GSK att betala royalty på produktens försäljning om den når marknaden. Arbetet har under sommaren varit inriktat på "tech-transfer" för projektet, vilket sedan i höstas drivits av GSK med planering inför kommande fas II-studier. Projektet presenterades på GSK:s F & U-dag i december i mycket positiva ordalag.

MIV-150 mot HIV; i fas I

Medivir utlicensierade i juli MIV-150 till Population Council i New York, för att användas i en mikrobicid som avser att hindra HIV-smitta. Population Council, som är en organisation utan vinstintresse, kommer att ansvara för finansiering och utveckling av produkten.

Medivir upplät vederlagsfritt rätten att i utvecklingsländer använda MIV-150 i en vaginal mikrobicid. Vid användning i andra länder delar Medivir och Population Council intäkter och på den nordiska marknaden har Medivir ensamrätt.

MV026048 mot HIV; i preklinisk utvecklingsfas

MV026048 är en polymerashämmare av typen NNRTI och befinner sig i sen preklinisk utveckling. Medivir övertog i november utvecklingsansvaret från Roche som har en rådgivande roll i projektet. Arbetet är för närvarande inriktat på prekliniskt arbete och säkerhetsstudier inför fas I.

MIV-170 mot HIV; i preklinisk optimeringsfas

MIV-170 är en ny polymerashämmare av typen NNRTI och fokuserar speciellt på terapi för den växande andelen av patienter med multiresistent HIV. Framsteg har gjorts under året och projektet avancerade till preklinisk optimeringsfas under våren. Ett omfattande patentarbete har under året genomförts och patentskydd säkerställts.

IMMUNOLOGISKA SJUKDOMAR

Cathepsin S mot RA och MS; i preklinisk optimeringsfas

Cathepsin S-projektet (proteashämmare) syftar till behandling av autoimmuna sjukdomar. Projektet drivs gemensamt med amerikanska Peptimmune med inriktning mot bland annat reumatoid artrit (RA) och multipel skleros (MS). Projektet har under året gjort stora framsteg i optimeringsfas och är nu långt framskridet i fasen före val av läkemedelskandidat (CD). Ett EU-patent beviljades i november för användning av cathepsin S-hämmare i läkemedel för att dämpa immunreaktioner.

ÖVRIGA TERAPIOMRÅDEN

Cathepsin K mot osteoporos; i preklinisk optimeringsfas

Cathepsin K är ett proteas vars aktivitet leder till nedbrytning av benvävnad. Vid förhöjd cathepsin K-aktivitet eller vid obalans mellan benuppbbyggnad och bennedbrytning uppstår osteoporos (benskörhet). Det har nyligen i sjukdomsmodeller visats att den sjukdomsframkallande nedbrytningen av benvävnad kan minskas markant om cathepsin K-aktiviteten minskas.

Medivirs hämmare har visat god effekt i en human cellbaserad modell för benresorption (bennedbrytning). Projektet gick in i optimeringsfas under 2003 och har utvecklats mycket snabbt.

MEDIVIRKONCERNENS INTÄKTER OCH KOSTNADER

Koncernens siffror inkluderar CCS-koncernens intäkter och kostnader till och med 30 juni, därefter ingår endast intäkter och kostnader från forskningsverksamheten i Medivir AB och Medivir UK Ltd. Vid avyttringen av CCS-koncernen den 1 juli 2003 till Segulah II L.P erhöll Medivir 210 MSEK. Resultatet av försäljningen av CCS-koncernen redovisas i resultaträkningen under posten resultat från finansiella investeringar.

Koncernen

Koncernens nettoomsättning uppgick under perioden 1 januari – 31 december 2003 till 149,0 (256,3) MSEK och rörelsekostnaderna till -264,9 (-333,0) MSEK. I dessa kostnader ingår goodwill-avskrivningar på -2,5 (-3,4) MSEK. Finansnettot, inklusive försäljningen av CCS, uppgick till 69,6 (6,4) MSEK och resultat efter finansiella poster till -42,7 (-64,2) MSEK.

Medivirs forskningsverksamhet

Nettoomsättningen i Medivirs forskningsverksamhet, som omfattar Medivir AB och Medivir UK Ltd, uppgick under perioden till 63,9 (103,9) MSEK. Periodens nettoomsättning avser till största del utlicensieringen av MIV-210 till GlaxoSmithKline samt MIV-310 till Boehringer Ingelheim. Föregående års intäkter avsåg utlicensieringen av RP-606 till Reliant Pharmaceuticals och utlicensieringen av MV026048 till Roche. Rörelsekostnaderna uppgick till -191,7 (-193,5) MSEK, fördelat på externa kostnader -87,9 (-105,5) MSEK, personalkostnader -89,1 (-72,8) MSEK samt avskrivningar -14,7 (-15,3) MSEK. De ökade personalkostnaderna är i huvudsak hänförliga till kostnader i samband med försäljningen av CCS. Rörelseresultatet uppgick till -126,6 (-89,6) MSEK och resultat efter finansiella poster till -44,2 (-83,2) MSEK.

För perioden 1 oktober till 31 december uppgick nettoomsättningen i forskningsverksamheten till 0,8 (11,6) MSEK. Nettoomsättningen under motsvarande period år 2002 avsåg till största delen ersättning från Reliant Pharmaceuticals avseende RP-606. Rörelsekostnaderna för fjärde kvartalet uppgick till -50,9 (-55,9) MSEK, fördelat på externa kostnader -25,1 (-32,9) MSEK, personalkostnader -21,9 (-19,0) MSEK samt avskrivningar -3,9 (-4,0) MSEK. I externa kostnader ingår kostnadsföringen av varulager avseende RP-606 med -5,4 (-9,5) MSEK. Rörelseresultatet uppgick till -49,7 (-44,4) MSEK och resultat efter finansiella poster till -45,0 (-40,8) MSEK.

CCS

CCS-koncernens siffror för 2003 avser perioden 1 januari-30 juni och för 2002 hela året.

I koncernen ingick CCS AB, Nordic Care Sweden AB samt CCS UK Ltd. CCS nettoomsättning uppgick till 85,6 (153,3) MSEK och rörelsekostnaderna till -71,1 (-134,0) MSEK. CCS-koncernens rörelseresultat uppgick till 16,9 (22,4) MSEK och resultat efter finansiella poster uppgick till 16,8 (22,4) MSEK. Av CCS AB:s produktförsäljning utgjorde 35 (35) procent kontraktstillverkning och 17 (15) procent exportförsäljning.

Finansiell ställning

Per den 31 december uppgick koncernens likvida medel inklusive kortfristiga placeringar till 239,2 (143,9) MSEK. Till detta kan läggas marknadsvärdet på noterade aktier om 10,4 (9,7) MSEK. Per 31 december fanns 3,4 (4,5) MSEK i räntebärande skulder. Det egna kapitalet uppgick till 277,8 (320,0) MSEK. Koncernens soliditet uppgick till 90,3 (86,4) procent.

Investeringar

Bruttoinvesteringarna i koncernens materiella och immateriella anläggningstillgångar uppgick under år 2003 till 10,1 (23,8) MSEK. Investeringarna är framför allt hänförliga till anskaffandet av forskningsutrustning och ombyggnad av befintliga lokaler. I bruttoinvesteringarna ingår 3,6 MSEK som avser pågående arbeten för nya forskningslokaler till Medivir UK.

Övrigt

Den 1 mars tillträdde Lars Adlersson som VD och koncernchef för bolaget. Lars Adlersson har tidigare bl.a. innehaft ett antal positioner i Glaxokoncernen.

Redovisningsprinciper

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

Personal

Personalen ökade under året med 4 anställda i Medivir AB samt 4 anställda i Medivir UK Ltd. och uppgick per 31 december 2003 till 109 (221 inkl CCS). Medelantalet anställda var under året 99 (192) personer.

Aktien

Vid utgången av år 2003 uppgick antalet utestående aktier till 8 589 600, varav 660 000 A-aktier och 7 929 600 B-aktier. Antalet utestående optioner uppgår till 449 900 och vid full teckning av utestående optioner uppgår det totala antalet aktier till 9 039 500.

Utdelning

Styrelsen föreslår ingen utdelning för verksamhetsåret 2003.

Bolagsstämma

Ordinarie bolagsstämma äger rum i hörsalen, Wenner-Gren Center, Sveavägen 166 i Stockholm torsdagen den 22 april 2004 kl 15.00.

Nomineringskommitté

Beträffande nomineringsförslag till nya styrelseledamöter hänvisas till nomineringskommittén bestående av Bertil Hållsten representerande Carnegie Fonder, Tomas Risbecker representerande Robur Fonder, Anders Vedin och Bo Öberg.

Framtidsutsikter

Avgörande för Medivirs framtid är dess förmåga att kostnadseffektivt ta fram nya läkemedelskandidater som i kliniska prövningar utvecklas till nya läkemedel, att ingå partnerskap för sina projekt, samt att kliniska utvecklingsprojekt förs till framgångsrik marknads lansering och försäljning.

Medivirs målsättning är att kontinuerligt ingå partnerskap för att driva projekten på ett tids- och riskoptimalt sätt. Ingångna och nya partnerskap kan komma att ha stor inverkan på Medivirs intäkter och kassabehållning, men det är inte möjligt att tidsmässigt precisera intäktsflödet. Medivirs nettoforskningskostnader beräknas uppgå till cirka 175 MSEK för 2004, vilket är i linje med föregående år.

Eftersom tidpunkten för nya partnerskap och utlicensieringar är svårbestämd lämnar Medivir inte någon resultatprognos.

Huddinge 17 februari 2004

Medivir

Styrelsen

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

KONCERNENS RESULTATRÄKNING

Sammandrag, MSEK

| | 2003 | 2002 | 2001 |
|---|---------------|---------------|---------------|
| | jan-dec | jan-dec | jan-dec |
| Rörelsens intäkter mm | | | |
| Nettoomsättning | 149,0 | 256,3 | 125,9 |
| Varulagerförändring och övriga intäkter | 3,6 | 3,1 | 1,0 |
| Summa | 152,6 | 259,4 | 126,9 |
| Rörelsens kostnader | | | |
| Råvaror och förnödenheter | -33,7 | -63,4 | -53,8 |
| Övriga externa kostnader | -101,8 | -131,1 | -104,6 |
| Personalkostnader | -109,0 | -111,2 | -100,1 |
| Avskrivningar | -20,4 | -24,3 | -21,3 |
| Summa rörelsens kostnader | -264,9 | -330,0 | -279,8 |
| Rörelseresultat | -112,3 | -70,6 | -152,9 |
| Resultat från finansiella investeringar | 69,6 | 6,4 | 13,5 |
| Resultat efter finansiella poster | -42,7 | -64,2 | -139,4 |
| Skatt* | 2,4 | 4,4 | 3,6 |
| Periodens resultat | -40,3 | -59,8 | -135,8 |
| Resultat per aktie, SEK | -4,69 | -7,09 | -16,38 |
| Genomsnittligt antal aktier, tusental | 8 590 | 8 439 | 8 288 |
| Antal aktier vid periodens slut, tusental | 8 590 | 8 590 | 8 288 |

* Det positiva skattebeloppet är i huvudsak hänförligt till skattecredit i Medivir UK, som följd av den brittiska skattelagstiftningens stöd till forskningsverksamhet.

I koncernen finns beräknade ackumulerade skattemässiga underskott som uppgår till minst ca 400 MSEK till och med år 2003.

KONCERNENS RESULTATRÄKNING

Sammandrag, MSEK

| | 2003 | 2002 | 2001 |
|--|--------------|--------------|--------------|
| | okt-dec | okt-dec | okt-dec |
| Rörelsens intäkter mm | | | |
| Nettoomsättning | 0,8 | 47,6 | 29,2 |
| Varulagerförändring och övriga intäkter | 0,4 | 1,7 | 1,3 |
| Summa | 1,2 | 49,3 | 30,5 |
| Rörelsens kostnader | | | |
| Råvaror och förnödenheter | 0 | -13,2 | -14,1 |
| Övriga externa kostnader | -25,1 | -40,7 | -26,4 |
| Personalkostnader | -21,9 | -30,1 | -28,2 |
| Avskrivningar | -3,9 | -6,4 | -5,4 |
| Summa rörelsens kostnader | -50,9 | -90,4 | -74,1 |
| Rörelseresultat | -49,7 | -41,1 | -43,6 |
| Resultat från finansiella investeringar | 4,7 | 3,5 | 3,6 |
| Resultat efter finansiella poster | -45,0 | -37,6 | -40,0 |
| Skatt | 2,4 | 4,5 | 3,6 |
| Periodens resultat | -42,6 | -33,1 | -36,4 |

KONCERNENS BALANSRÄKNING

Sammandrag, MSEK

| | 2003 | 2002 | 2001 |
|--|---------------|---------------|---------------|
| | 31 dec | 31 dec | 31 dec |
| Tillgångar | | | |
| Anläggningstillgångar | | | |
| Immateriella anläggningstillgångar | 10,7 | 37,1 | 37,3 |
| Materiella anläggningstillgångar | 40,2 | 109,4 | 110,9 |
| Finansiella anläggningstillgångar | 3,1 | 3,1 | 3,1 |
| Summa anläggningstillgångar | 54,0 | 149,7 | 151,3 |
| Omsättningstillgångar | | | |
| Varulager | 0 | 33,9 | 50,3 |
| Kortfristiga fordringar | 14,5 | 42,9 | 25,8 |
| Kortfristiga placeringar | 229,0 | 110,4 | 163,5 |
| Kassa och bank | 10,2 | 33,5 | 19,2 |
| Summa omsättningstillgångar | 253,7 | 220,7 | 258,8 |
| Summa tillgångar | 307,7 | 370,4 | 410,1 |
| Eget kapital och skulder | | | |
| Bundet eget kapital | 585,1 | 585,4 | 570,7 |
| Ansamlad förlust/fritt eget kapital | -307,3 | -265,4 | -209,5 |
| Summa eget kapital Not 1 | 277,8 | 320,0 | 361,2 |
| Avsättningar | 0 | 3,7 | 4,4 |
| Långfristiga skulder | 3,4 | 4,5 | 1,0 |
| Kortfristiga skulder | 26,5 | 42,2 | 43,5 |
| Summa eget kapital och skulder | 307,7 | 370,4 | 410,1 |

Not 1**Förändring av eget kapital (MSEK)**

| | Bundet eget kapital | Ansamlad förlust/ fritt eget kapital | Summa eget kapital |
|--|----------------------------|---|---------------------------|
| Enligt balansräkningen 2002-12-31 | 585,4 | -265,4 | 320,0 |
| Förskjutning mellan bundna och fria reserver | -0,3 | 0,3 | 0 |
| Valutakursdifferens | | -1,9 | -1,9 |
| Periodens resultat | | -40,3 | -40,3 |
| Enligt balansräkningen 2003-12-31 | 585,1 | -307,3 | 277,8 |

KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYS

Sammandrag, MSEK

| | 2003 | 2002 | 2001 |
|---|--------------|--------------|---------------|
| | jan-dec | jan-dec | jan-dec |
| Den löpande verksamheten | | | |
| Rörelseresultat efter finansiella poster | -42,7 | -64,2 | -139,4 |
| Beräknad skattecredit i dotterbolag | 2,4 | 4,1 | 2,8 |
| Justering för poster som inte ingår i kassaflödet: | | | |
| Försäljning av dotterbolag | -53,7 | 0 | 0 |
| Avskrivningar och nedskrivningar | 20,4 | 24,3 | 22,8 |
| Reavinst/förlust avyttring anläggningstillgångar samt valutakursdifferens | -2,5 | -1,3 | -4,4 |
| Erhållen/betald skatt | 1,0 | -1,2 | -1,4 |
| Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital | -75,1 | -38,3 | -119,6 |
| Förändring av rörelsekapital | 7,7 | -0,9 | -12,0 |
| Kassaflöde från den löpande verksamheten | -67,4 | -39,2 | -131,6 |
| Investeringsverksamheten | | | |
| Förvärv/försäljning av materiella anläggningstillgångar | -10,0 | -20,3 | -31,3 |
| Förvärv av immateriella anläggningstillgångar | 0 | -3,4 | 0 |
| Försäljning av dotterbolag | 114,1 | 0 | 0 |
| Minskning av långfristiga fordringar | 59,5 | 0 | 0 |
| Erhållet investeringsbidrag | 0 | 0 | 1,8 |
| Kassaflöde från investeringsverksamheten | 163,6 | -23,7 | -29,5 |
| Finansieringsverksamheten | | | |
| Finansiella betalningar | 0 | 20,5 | 0 |
| Upptagna lån | 0 | 3,7 | 1,0 |
| Amorteringar | -0,8 | -0,1 | 0 |
| Kassaflöde från finansieringsverksamheten | -0,8 | 24,1 | 1,0 |
| Periodens kassaflöde | | | |
| Likvida medel vid årets ingång* | 143,9 | 182,7 | 342,8 |
| Förändring likvida medel | 95,4 | -38,9 | -160,2 |
| Valutakursdifferens likvida medel | -0,1 | 0 | 0,1 |
| Likvida medel vid periodens utgång* | 239,2 | 143,9 | 182,7 |

* Likvida medel avser kassa och bank samt kortfristiga placeringar.

Till ovanstående värde kan läggas marknadsvärdet på noterade aktier, vilket uppgick till 10,4 (9,7) MSEK.

NYCKELTAL

| | 2003 | 2002 | 2001 |
|---|---------|---------|---------|
| | jan-dec | jan-dec | jan-dec |
| Avkastning på: | | | |
| - eget kapital, % | -13,49 | -17,60 | -31,60 |
| - sysselsatt kapital, % | -13,91 | -18,50 | -32,50 |
| - totalt kapital, % | -12,43 | -16,30 | 29,00 |
| Genomsnittligt antal aktier, tusental | 8 590 | 8 439 | 8 288 |
| Antal aktier vid periodens slut, tusental | 8 590 | 8 590 | 8 288 |
| Utestående teckningsoptioner, tusental | 449,9 | 513,4 | 313,4 |
| Resultat per aktie, SEK | -4,69 | -7,09 | -16,38 |
| Eget kapital per aktie, SEK | 32,35 | 37,26 | 43,58 |
| Kassaflöde per aktie efter investeringar, SEK | 11,20 | -7,45 | -19,43 |
| Resultat per aktie, SEK* | -4,27 | -6,42 | -15,57 |
| Eget kapital per aktie, SEK* | 36,33 | 42,44 | 48,14 |
| Soliditet, % | 90,30 | 86,40 | 88,10 |

Resultat per aktie, prognos för 2004, se under rubriken Framtidsutsikter i avsnittet om Medivirkoncernens intäkter och kostnader.

* Efter fullt utnyttjande av utestående teckningsoptioner.

Enligt RR18 ger inte potentiella stamaktier upphov till någon utspädningsseffekt när en konvertering av dem till stamaktier medför en förbättring av resultat per aktie. Detta skulle bli fallet vid konvertering av de utestående optionerna i Medivir. Ovanstående är därför inte att betrakta som beräkning av utspädningsseffekt utan en teoretisk beräkning, efter fullt utnyttjande av utestående teckningsoptioner, av resultat och eget kapital per aktie.