



## MEDIVIRS KVARTALSRAPPORT 1 januari – 31 mars 2006

- MIV-210 visar lovande hepatit B-resultat enligt studie utförd vid INSERM i Lyon
- Medivir har förvärvat samtliga produkträttigheter till Cathepsin S-projektet.
- Läkemedelskandidat, MIV-170, har valts i Medivirs HIV-NNRTI-program.
- Nettoomsättningen i koncernen uppgick under perioden 1 januari - 31 mars 2006 till 9,5 (13,7) MSEK.
- Resultat efter skatt uppgick till -50,0 (-36,2) MSEK och resultat per aktie uppgick till -3,87 (-2,81) SEK.

### FÖR YTTERLIGARE INFORMATION KONTAKTA

Rein Piir, Finansdirektör och ansvarig för investerarfrågor, 0708-537292.

### KOMMANDE INFORMATIONSTILLFÄLLEN

Bolagsstämma kommer att hållas i dag med start klockan 15.00.

Delårsrapport för 6 månader publiceras den 10 juli 2006.

Delårsrapport för 9 månader publiceras den 23 oktober 2006.

Rapporterna finns tillgängliga på Medivirs hemsida [www.medivir.se](http://www.medivir.se) per dessa datum under rubriken IR/Media.

---

### **Medivirkoncernen**

*Medivir utvecklar läkemedel mot stora folksjukdomar baserade på proteaser som målenzym. Målsättningen är att bli ett uthålligt, vinstgivande forskningsbaserat läkemedelsföretag med egenutvecklade produkter på marknaden. Företaget är lokaliserat i Huddinge, Sverige och i Chesterford Research Park, Essex, England. Koncernen består av Medivir AB, dotterbolaget Medivir UK Ltd, Medivir HIV Franchise AB och Medivir Personal AB. Vid utgången av december 2005 hade koncernen 133 anställda. 1996 noterades Medivir på Stockholmsbörsen O-lista.*

*I Medivirs forskningsportfölj återfinns projekt mot hepatit C, läppherpes, benskörhet, artros, reumatoid artrit (RA), astma, multipel skleros (MS) och autoimmuna sjukdomar. Medivir har fem individuella projekt i utveckling varav ett på väg till fas III.*

*Medivir HIV Franchise AB fokuserar på att utveckla och avyttra HIV/HBV-projekten samt definiera den kliniska strategin för MIV-606 mot bältros.*

*Medivir AB (publ), Lunastigen 7, 141 44 Huddinge. Tel växel 08-5468 3100.*

## MEDIVIRS PROJEKTPORTFÖLJ

Medivirs projektportfölj består sedan årsskiftet av två delar.

Den första innehållande ME-609 mot läppherpes och därutöver proteasprojekten mot benskörhet, artros, reumatoid artrit, multipel skleros, hepatit C samt det av Roche ägda polymerashämmarprojektet mot hepatit C. Vidare bedrivs tidiga aktiviteter inom proteasforskning i samarbete med partner eller i nätverk med olika universitet. Dessa aktiviteter syftar till att ta in nya idéer till Medivir och därmed trygga den långsiktiga projektgenereringen.

Den andra delen innehållande polymerashämmarprojekten gällande HIV, hepatit B och bältros kommer att avyttras. Utöver de projekt som framgår av projektportföljen nedan, finns även några tidiga aktiviteter. Medivir HIV Franchise AB ansvarar för arbetet med att avyttra/utlicensiera dessa projekt. För beskrivning av dessa projekt se sid 4.

	Explorativ verksamhet	Modell-substanser	Optimeringsfas	IND	FAS I	FAS II	FAS III	NDA
ME-609 - Läppherpes	[Grey bar spanning all phases]							
Cat S - Autoimmuna	Program A		*					
MIV-701 - Benskörhet	Cat K - program A							
HCV - Hepatit C					tibotec			
Cat S - Autoimmuna	Program B		*					
Artros	Cat K - Program B							
HCV - Hepatit C					Roche			

\* Medivir förvärvade i februari 2006 alla rättigheter i detta projekt av Peptimmune Inc.

- Proteashämmare
- Polymerashämning/hydrokortison
- Polymerashämmare

### Intensivt förberedelsearbete inför kommande registreringsstudier för ME-609

ME-609 är ett projekt mot läppherpes som drivs i Medivirs egen regi. Data från en fas II-studie för indikationen **labial herpes** (munsår) visar att ME-609 vid tidigt insatt behandling kan förhindra uppkomsten av blåsor och sår. Dessa studieresultat tyder på att ME-609 är överlägsen befintliga läkemedel vid behandlingen av munsår.

Under 2005 har samtal med FDA avseende starten av en fas III-studie avslutats i ett så kallat end-of-phase-II-möte där FDA godkänt Medivirs förslag till utformning av registreringsstudier för projektet.

I december beslutades att i egen regi driva ME-609 genom registreringsstudier (fas III). Projektet karakteriseras av en låg utvecklingsrisk och har potential att för första gången erbjuda patienter behandling som förebygger uppkomst av herpessår. Medivir arbetar nu intensivt med förberedelser inför dessa studier som ska genomföras i Nordamerika vid ett trettiotal prövningscentra och räknar med att påbörja fas III-prövningar under hösten. Kostnaden för fas

III-prövningarna är begränsad till ca 40 MSEK under 2006. Medivir bedömer att en marknadsregistrering kan ske i slutet av 2008.

#### **MIV-701 mot benskörhet på väg mot kliniska studier**

**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).

Målet är att utveckla läkemedel som minskar nedbrytningen av benvävnad och återställer balansen mellan uppbyggnad och nedbrytning av ben. Det har i sjukdomsmodeller visats att den sjukdomsframkallande nedbrytningen av benvävnad kan minskas markant om cathepsin K-aktiviteten hämmas.

Medivirs läkemedelsföreningar i detta program har mycket konkurrenskraftiga egenskaper. Under 2005 valdes en läkemedelskandidat (CD), som uppvisar en kraftfull effekt i en human cellbaserad modell för benresorption (bennedbrytning) och stor selektivitet.

Projektet är nu i preklinisk utvecklingsfas där bland annat utveckling av storskalig syntes, tillverkning av stora substansmängder samt säkerhetsstudier genomförs. Målsättningen är att efter pågående säkerhetsstudier påbörja kliniska prövningar, så kallade fas I-prövningar. Dessa beräknas kunna starta tidigt 2007.

#### **Hepatit C-proteasprojektet på väg mot nästa stora delmål, kliniska studier**

Hepatit C-proteas är ett enzym vilket är essentiellt för virus förmåga att föröka sig.

Medivir utlicensierade i slutet av 2004 detta projekt till Tibotec, ett bolag inom Johnson & Johnson-koncernen. Målet för forskningsarbetet är att identifiera och utveckla oralt aktiva hämmare av HCV-proteaset NS3/4A. Projektet baseras på flera av varandra oberoende substansklasser med mycket attraktiva egenskaper.

Valet av läkemedelskandidat (CD) i december 2005 gör att projektet nu är i preklinisk utvecklingsfas med kliniska studier som nästa stora delmål. Hämning av enzymet NS3/4A har visat effekt på sjukdom i människa. För närvarande finns ett par projekt från andra företag i klinisk utvecklingsfas I/II. Dessa föreningar har andra egenskaper än de som utvecklas i vårt samarbete med Tibotec.

Inom ramen för detta avtal finansieras Medivir för ett stort antal forskare som är fortsatt verksamma i projektet. Utöver denna projektfinansiering kan avtalet maximalt inbringa 68,5 MEUR till Medivir i olika delbetalningar varav 11,5 MEUR erhållits, de senaste 5 MEUR som milstolpebetalning i december 2005.

Medivir kommer vidare att erhålla royalty från den globala försäljningen utanför Norden där Medivir behållit alla rättigheter och avser bedriva egen försäljning. Avtalet omfattar även produkt rättigheterna för ett läkemedel med en definierad produktprofil från Johnson & Johnson-koncernen vid en överenskommen tidpunkt.

#### **Hämning av cathepsin K – ett nytt sätt att behandla artros och benmetastaser**

Baserat på Medivirs samlade kunskap om hämning av enzymet cathepsin K startades under 2005 ett projekt inom sjukdomsområdet artros. Projektet befinner sig i optimeringsfas och arbete pågår med att sätta upp och utvärdera effekt i olika testmodeller som simulerar sjukdom. Dessa resultat kommer att ligga till grund för det fortsatta arbetet att optimera de strukturklasser av substanser som är under utveckling. Vid ett positivt utfall av pågående arbeten kan ett val av CD ske redan under 2006.

Behandling av benmetastaser genom blockad av cathepsin K-aktivitet är ytterligare ett viktigt terapiområde som för närvarande utvärderas.

## Cathepsin S, två program inriktade på autoimmuna sjukdomar

**Cathepsin S**-projektet (proteashämmare) syftar till behandling av **autoimmuna sjukdomar**.

Projektet är inriktat på att utveckla en ny klass läkemedel för att behandla immunologiska sjukdomar som bland annat ledgångsreumatism (reumatoid artrit), multipel skleros samt allergier. Medivir förvärvade i februari samtliga utvecklingsrättigheter till projektet cathepsin S från sin partner, Peptimmune Inc. Förvärvet genomfördes genom att Medivir skrev av Peptimmunes upplupna underskott i den tidigare gemensamma projektfinansieringen. Vidare kommer Medivir att betala en royalty till Peptimmune på framtida intäkter som genereras i detta cathepsin S-program.

Inom ramen för cathepsin S-projektet finns för närvarande två program. Program A befinner sig i den myndighetsreglerade prekliniska utvecklingsfasen och program B i preklinisk optimeringsfas.

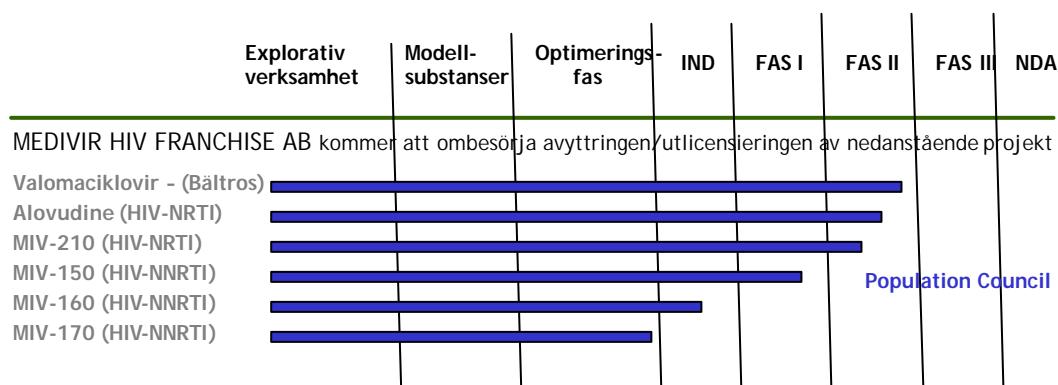
**Program A** valde under 2004 en läkemedelskandidat (CD) men arbetet med detta program har bromsats under hösten 2005 i väntan på resultaten från det efterföljande programmet B som baseras på helt andra substansklasser.

**Program B**, som startade i optimeringsfas för drygt ett år sedan, har visat annorlunda och i många stycken överlägsna egenskaper jämfört med substanser i program A. Arbetet är nu inriktat på att komma till ett förval av läkemedelskandidater (CD), ett steg där många olika substanser testas och utvärderas. Vissa av dessa kommer därefter att vidareutvecklas mot målet att kunna välja en CD. Parallellt med detta arbete kommer de bägge programmen att utvärderas.

Målsättningen är att driva de föreningar som uppvisar de gynnsammaste egenskaperna vidare mot klinisk utveckling inom det stora autoimmuna sjukdomsområdet.

**HCV- Polymerashämmare.** Medivir har ett samarbetsavtal med Roche för att gemensamt utveckla läkemedel mot kronisk **hepatit C (HCV)**. Forskningssamarbetet baseras på utveckling av nya så kallade nukleosidanaloger som hämmar hepatit C-viruspolymeras och därmed förhindrar virusreplikation. Projektet befinner sig i preklinisk optimeringsfas och ett flertal lovande föreningar finns nu framtagna, vilket innebär att Roche kommer att vidareutveckla dessa med målsättning att välja en CD. Medivirs aktiva engagemang i projektet och därmed forskningsstödet upphörde därför planenligt i januari 2006. Medivir kommer att erhålla milstolpebetalningar när projektet utvecklas vidare mot kliniska studier. Medivir kommer också att erhålla royaltyintäkter vid en marknads lansering där Medivir behållit marknadsrättigheterna för de nordiska länderna.

## Polymerashämmarprojekten administreras av Medivir HIV Franchise AB



**Valomaciklovir (MIV-606).** Data från en fas IIb-studie på indikationen **bältros** indikerar att valomaciklovir är effektivare än gängse terapi vad gäller att minska den kroniska smärtan (postherpetisk neuralgi, PHN) efter bältros.

Projektet återtog från Reliant Pharmaceuticals i slutet av 2005 och teamet i Medivir HIV Franchise AB arbetar nu i samråd med externa konsulter med utvärdering och förberedelser inför nya möten med FDA i syfte att utvärdera den framtida kliniska strategin för projektet. I och med upphörandet av Medivirs och Reliants licensavtal äger Medivir nu samtliga rättigheter, inklusive alla kliniska och övriga data framtagna under avtalstiden. Reliant har bland annat genomfört ett antal fas I-studier med positiva resultat, vilka har ökat informationsmängden i projektet. Flertalet av dessa studier har gjorts på samma dos som i den tidigare fas II-studien, vilken visade en klar trend till effekt på PHN. Högre doser har också prövats utan några observerade signifikanta bieffekter som skulle utesluta ytterligare klinisk utvärdering av högre doser. Målsättningen är att i samråd med FDA undersöka om en kombinerad fas II/III-studie skulle kunna vara en möjlig väg framåt.

**Alovudine (MIV-310)** - är ett projekt utvecklat för behandling av patienter med multiresistent **HIV**.

Under 2005 slutförde Boehringer Ingelheim kliniska fas IIa-prövningar med MIV-310 (alovudine) mot HIV/AIDS. De prövade doserna av MIV-310 visade antiviral effekt men uppnådde inte den av Boehringer Ingelheim i förväg önskade målnivån varför avtalet med Medivir avslutades. Resultaten har inlämnats för publicering och alovudine ingår i den grupp substanser som hanteras av Medivir HIV Franchise AB.

**MIV-210** - är ett projekt utvecklat för behandling av **HIV**- och hepatit B (**HBV**)-patienter som utvecklat resistens mot dagens läkemedel samt som förstahandbehandling av HBV-patienter i kombination med andra läkemedel.

I marsnumret av Antimicrobial Agents and Chemotherapy rapporterar professor Fabian Zoulim och medarbetare vid INSERM i Lyon, Frankrike att MIV-210 i laborieförsök har effekt mot hepatit B-virus som utvecklat resistens mot lamivudin och adefovir.

Resultat visar att de två polymerashämmarna MIV-210 och adefovir blockerar hepatit B-viruspolymeraset på olika sätt. Författarna anser att MIV-210 borde vara lämpligt både vid behandling av hepatit B som blivit resistent och som en förstahandsbehandling, då i kombination med till exempel adefovir för att minimera risken för resistensutveckling och förstärka behandlingseffekten.

Medivir startade under hösten 2005 en fas IIa-studie på HIV-patienter som inte svarat som förväntat på tidigare antiviral behandling. Dessa studier beräknas vara klara för resultatutvärdering under de närmaste månaderna och skall ligga till grund för projektets framtida kliniska strategi.

**MIV-150** - Prekliniska data visar att MIV-150 har en god effekt mot **HIV**.

Medivir upplät utan vederlag rätten att i utvecklingsländer använda MIV-150 för topikal användning i en vaginal mikrobicid till Population Council, som är en New York-baserad organisation utan vinstintresse. Population Council ansvarar för utveckling och finansiering av kommande kliniska studier. För användning i andra länder har Medivir rätt till intäkter och på den nordiska marknaden har Medivir option att erhålla ensamrätt. MIV-150 är för närvarande i klinisk fas I.

**MIV-160 – Polymerashämmare - HIV-NNRTI** befinner sig i preklinisk utveckling. Roche har en option som ger dem möjlighet att köpa in sig i projektet.

**MIV-170 – Polymerashämmare.** Detta projekt tillhör en helt ny strukturklass av **HIV**-NNRTI-substanser. MIV-170 är en exceptionellt aktiv hämmare mot både vildtypsvirus och kliniskt NNRTI-resistent HIV .

Under februari valdes en läkemedelskandidat, MIV-170 i forskningsprogrammet. Substansen har i jämförelse med sina konkurrenter mycket positiva egenskaper såsom mycket bra oral biotillgänglighet och goda farmakokinetiska egenskaper. Detta predikterar att MIV-170 kan bli ett effektivt HIV-läkemedel för dosering endast en gång per dag.

Projektet kan nu gå in i preklinisk utvecklingsfas, steget före kliniska studier. Medivir har dock, som meddelats i december 2005, ambitionen att via dotterbolaget Medivir HIV Franchise AB verka för en avyttring eller utlicensiering av Medivirs polymerasprojekt innefattande även detta.

## **MEDIVIRKONCERNENS INTÄKTER OCH KOSTNADER**

### **Koncernen**

Koncernens nettoomsättning för kvarvarande verksamheter, omfattande Medivir AB och Medivir UK Ltd, uppgick till 9,5 (13,7) MSEK. Intäkterna är främst hänförliga till ersättning för forskningssamarbete gällande HCV-proteashämmare från Tibotec Pharmaceuticals Ltd. Rörelsekostnaderna för kvarvarande verksamheter uppgick till -59,1 (-48,4) MSEK, fördelade på externa kostnader -28,8 (-19,5) MSEK, personalkostnader -25,8 (-23,9) MSEK samt avskrivningar -4,5 (-5,0) MSEK. Rörelseresultatet för kvarvarande verksamheter uppgick till -49,2 (-34,7) MSEK, finansnettot till 0,7 (2,6) MSEK och resultat efter finansiella poster till -48,5 (-32,1) MSEK.

Som ovan beskrivits beslutades i slutet av december 2005 att verksamheten med polymeras-projekt mot HIV/hepatit B och bältros ska avyttras. Nedlagda kostnader om -1,6 (-4,2) MSEK avseende dessa projekt redovisas separat i resultaträkningen som "Avvecklade verksamheter". Periodens resultat uppgår till -50,0 (-36,2) MSEK.

### **Medivir AB, org.nr. 5562384361, moderbolaget**

Verksamheten i Medivir AB utgörs av forskningsverksamhet samt koncernsamordnande administrativa funktioner.

Moderbolagets nettoomsättning för kvarvarande verksamheter uppgick till 11,4 (14,7) MSEK och avsåg, som ovan nämnts, främst ersättning för forskningssamarbete gällande HCV-proteashämmare från Tibotec Pharmaceuticals Ltd. Rörelsens kostnader för kvarvarande verksamheter uppgick till -50,5 (-46,1) MSEK, fördelat på externa kostnader -30,3 (-26,7) MSEK, personalkostnader -17,8 (-16,7) MSEK samt avskrivningar -2,3 (-2,7) MSEK. I posten externa kostnader ingår -10,1 (-14,4) MSEK som avser ersättning till Medivir UK enligt avtal för preklinisk forskning utförd i Medivir UK. Dessa kostnader baseras på marknadsmässiga villkor.

Rörelseresultatet för kvarvarande verksamheter uppgick till -38,7 (-31,3) MSEK och resultat efter finansiella poster såväl som resultat efter skatt uppgick till -47,8 (-28,2) MSEK. I resultat efter finansiella poster ingår en kostnad avseende förlusttäckning av Medivir UK Ltd om -10,3 (0,0) MSEK. Som nämnts under "koncernen" ovan har kostnader om -1,6 (-4,2) MSEK avseende de projekt som ska avyttras belastat resultatet. Projekten är inte upptagna till något värde i balansräkningen. Periodens resultat uppgår till -49,4 (-32,4) MSEK.

Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader uppgick till 292,5 (336,8) MSEK. Investeringarna, främst i forskningsutrustning och i befintliga forskningslokaler, uppgick till 1,0 (6,0) MSEK.

### **Finansiell ställning**

Koncernens likvida medel inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader uppgick till 293,3 (337,5) MSEK. Totalt i koncernen finns likvida medel inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om mer än tre månader till ett värde om 293,3 (392,5) MSEK. Per den 31 mars fanns 16,0 (25,7) MSEK i räntebärande skulder. Det egna kapitalet uppgick till 327,6 (443,3) MSEK och koncernens soliditet till 82,4 (84,9) procent.

### **Investeringar**

Bruttoinvesteringar i koncernens immateriella och materiella anläggningstillgångar uppgick under perioden till 1,8 (9,3) MSEK, främst i forskningsutrustning och i befintliga forskningslokaler. Medivirs framtida investeringar består främst av anskaffandet av ytterligare forskningsutrustning.

### **Aktien och optioner**

Det totala antalet utestående aktier uppgår till 12 902 611, varav 660 000 A-aktier och 12 242 611 B-aktier. Antalet utestående optioner totalt uppgår till 886 995 och att det totala antalet aktier vid full konvertering kommer att uppgå till 13 829 306.

## **REDOVISNINGSPRINCIPER**

### **Koncernen**

Medivir upprättar koncernredovisningen i enlighet med IFRS, sådana de antagits av EU. Koncernen följer förutom nämnda IFRS-regler även Redovisningsrådets rekommendationer RR 30 (Kompletterande redovisningsregler för koncerner) och RR 31 (Delårsrapportering för koncerner) samt tillämpliga akutgruppsuttalanden. Detta är samma principer som tillämpats i årsredovisningen 2005. Delårsrapporten är därmed upprättad i enlighet med IAS 34 Interim Financial Reporting.

### **Moderbolaget**

Medivir AB använder i sin redovisning liksom tidigare de principer som gäller för juridiska personer som upprättar en koncernredovisning och är noterade på en börs. Det innebär i korthet fortsatt tillämpning av Redovisningsrådets rekommendationer i den mån de är tillämpliga för ett koncernmoderbolag. Medivir AB följer därmed Redovisningsrådets rekommendation RR 32:2005 ”Redovisning för juridiska personer”.

### **Avvecklade verksamheter**

I slutet av december 2005 beslutades att Medivirs projekt mot HIV, hepatit B (HBV) och bältros, baserade på den äldre forskningsplattformen polymerashämning, skulle avyttras. Sålunda redovisar Medivir separat i resultaträkningen de polymerasprojekt som ska avyttras enligt IFRS 5, Anläggningstillgångar som innehas för försäljning och avvecklade verksamheter. Det finns per 31 mars inga tillgångar eller skulder som är direkt hänförliga till dessa projekt varför inga avyttringsgrupper finns redovisade i balansräkningen. Kostnader hänförliga till denna verksamhet redovisas separat i resultaträkningen som ”Avvecklade verksamheter”.

## **FRAMTIDSUTSIKTER**

Avgörande för Medivirs framtid är förmågan att ta fram nya läkemedelskandidater, ingå partnerskap för sina projekt, samt att föra fram sina utvecklingsprojekt till marknads lansering och försäljning. Utvecklingen inom ingångna och tillkomsten av nya partnerskap kommer att ha stor inverkan på Medivirs intäkter och kassabehållning, men det är inte möjligt att tidsmässigt precisera intäktsflödet.

Huddinge den 26 april 2006

Medivir  
Styrelsen

**Granskningsrapport**

Vi har översiktligt granskat denna delårsrapport enligt den rekommendation som FAR utfärdat. En översiktlig granskning är väsentligt begränsad jämfört med en revision. Det har inte framkommit något som tyder på att delårsrapporten inte uppfyller kraven enligt Börs- och Årsredovisningslagarna.

Stockholm den 26 april 2006

Liselott Stenudd  
Auktoriserad revisor

Peter Clemedtson  
Auktoriserad revisor

## KONCERNENS RESULTATRÄKNING MSEK

	2006 jan-mar	2005 jan-mar	2004 jan-mar	2005 jan-dec
<b>Kvarvarande verksamheter</b>				
<b>Rörelsens intäkter mm</b>				
Nettoomsättning	9,5	13,7	4,9	102,6
Övriga rörelseintäkter	0,4	0,0	0,1	2,2
<b>Summa</b>	<b>9,9</b>	<b>13,7</b>	<b>5,0</b>	<b>104,8</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>				
Övriga externa kostnader	-28,8	-19,5	-23,1	-87,2
Personalkostnader	-25,8	-23,9	-20,3	-99,5
Avskrivningar	-4,5	-5,0	-4,0	-20,2
<b>Summa rörelsens kostnader</b>	<b>-59,1</b>	<b>-48,4</b>	<b>-47,4</b>	<b>-206,9</b>
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-49,2</b>	<b>-34,7</b>	<b>-42,4</b>	<b>-102,1</b>
Resultat från finansiella investeringar	0,7	2,6	0,6	8,3
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-48,5</b>	<b>-32,1</b>	<b>-41,8</b>	<b>-93,8</b>
Skatt	0,1	0,1	0,1	3,2
<b>Periodens resultat från kvarvarande verksamheter</b>	<b>-48,4</b>	<b>-32,0</b>	<b>-41,7</b>	<b>-90,6</b>
<b>Avvecklade verksamheter</b>				
Periodens resultat från avvecklade verksamheter	-1,6	-4,2	-3,7	-14,1
<b>Periodens resultat</b>	<b>-50,0</b>	<b>-36,2</b>	<b>-45,4</b>	<b>-104,7</b>
Resultat per aktie, SEK	-3,87	-2,81	-5,28	-8,10
Genomsnittligt antal aktier, tusental	12 903	12 903	8 595	12 903
Antal aktier vid periodens slut, tusental	12 903	12 903	8 599	12 903

I koncernen finns beräknade ackumulerade skattemässiga underskott som uppgår till minst ca 650 MSEK till och med år 2005.

## KONCERNENS BALANSRÄKNING

### MSEK

	2006 31 mars	2005 31 mars	2004 31 mars	2005 31 dec
<b>Tillgångar</b>				
<b>Anläggningstillgångar</b>				
Immateriella anläggningstillgångar	8,5	10,7	10,3	9,1
Materiella anläggningstillgångar	78,5	87,3	43,9	81,7
Finansiella anläggningstillgångar	0,0	0,0	3,1	0,0
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>87,0</b>	<b>98,0</b>	<b>57,3</b>	<b>90,8</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>				
Kortfristiga fordringar	17,4	31,9	14,8	63,3
Kortfristiga placeringar	289,6	375,9	190,0	283,5
Kassa och bank	3,7	16,6	7,5	18,3
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>310,7</b>	<b>424,4</b>	<b>212,3</b>	<b>365,1</b>
<b>Summa tillgångar</b>	<b>397,7</b>	<b>522,3</b>	<b>269,6</b>	<b>456,0</b>
<b>Eget kapital och skulder</b>				
<b>Eget kapital</b>	<b>327,6</b>	<b>443,3</b>	<b>231,6</b>	<b>378,0</b>
Långfristiga räntebärande skulder	6,8	16,5	3,6	9,2
Uppskjuten skatteskuld	1,9	2,4	2,9	2,0
Kortfristiga räntebärande skulder	9,2	9,2	0,0	9,2
Kortfristiga ej räntebärande skulder	52,3	50,9	31,6	57,7
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>397,7</b>	<b>522,3</b>	<b>269,6</b>	<b>456,0</b>

## FÖRÄNDRING AV EGET KAPITAL

### MSEK

	2006 31 mars	2005 31 mars	2004 31 mars	2005 31 dec
<b>Ingående balans eget kapital</b>	<b>378,0</b>	<b>475,7</b>	<b>274,8</b>	<b>475,7</b>
Effekter av principbyte IAS 39	-	1,5	-	1,5
Valutakursdifferens	-0,8	1,9	1,3	3,3
<b>Summa intäkter och kostnader redovisade</b>				
<b>direkt i eget kapital</b>	<b>-0,8</b>	<b>3,4</b>	<b>1,3</b>	<b>4,8</b>
Periodens resultat	-50,0	-36,2	-45,4	-104,7
<b>Summa redovisade intäkter och kostnader</b>	<b>-50,8</b>	<b>-32,8</b>	<b>-44,1</b>	<b>-99,9</b>
Nyemission	0,0	0,0	0,6	0,0
Personaloptionsprogram: värde på anställdas tjänstgöring	0,3	0,4	0,2	2,0
<b>Utgående balans eget kapital</b>	<b>327,6</b>	<b>443,3</b>	<b>231,6</b>	<b>378,0</b>

## KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYS

### MSEK

	2006 jan-mar	2005 jan-mar	2004 jan-mar	2005 jan-dec	
<b>Den löpande verksamheten</b>					
Resultat efter finansiella poster	-50,1	-36,3	-45,5	-107,8	A)
<i>Justering för poster som inte ingår i kassaflödet mm:</i>					
Avskrivningar och nedskrivningar	4,5	5,0	4,0	20,2	
Resultat från finansiella investeringar	-0,7	-2,6	-0,6	-8,3	
Övriga justeringar	1,2	1,2	0,5	2,8	
	<b>-45,1</b>	<b>-32,7</b>	<b>-41,7</b>	<b>-93,1</b>	
Räntor, avkastning och utdelning mm	-0,1	3,4	0,6	11,4	
Erhållen/betaldskatt	-0,4	-0,4	-0,4	1,9	
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>	<b>-45,6</b>	<b>-29,7</b>	<b>-41,4</b>	<b>-79,8</b>	
Förändringar av rörelsekapital	40,9	-6,8	5,2	-33,7	
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-4,7</b>	<b>-36,5</b>	<b>-36,2</b>	<b>-113,5</b>	B)
<b>Investeringsverksamheten</b>					
Förvärv/försäljning av anläggningstillgångar	-1,6	-9,3	-6,4	-15,4	
Förvärv/försäljning av räntebärande värdepapper	0,0	45,9	-30,0	100,9	C)
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>-1,6</b>	<b>36,6</b>	<b>-36,4</b>	<b>85,5</b>	D)
<b>Finansieringsverksamheten</b>					
Nyemission	0,0	0,0	0,6	0,0	
Upptagna lån/amorteringar	-2,3	-2,3	0,3	-9,7	
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>-2,3</b>	<b>-2,3</b>	<b>0,9</b>	<b>-9,7</b>	E)
<b>Periodens kassaflöde</b>					
Likvida medel vid årets ingång	301,9	339,6	239,2	339,6	F)
Förändring likvida medel	-8,6	-2,2	-71,7	-37,7	
Valutakursdifferens likvida medel	0,0	0,0	0,1	0,0	
<b>Likvida medel vid periodens utgång</b>	<b>293,3</b>	<b>337,5</b>	<b>167,5</b>	<b>301,9</b>	

A) Periodens resultat efter finansiella poster från kvarvarande verksamheter i Medivirkoncernen -48,5 (jan-mar 2005 -32,1, jan-mar 2004 -41,8, jan-dec 2005 -93,8) MSEK samt från avvecklade verksamheter -1,6 (jan-mar 2005 -4,2, jan-mar 2004 -3,7, jan-dec 2005 -14,1) MSEK.

B) Kassaflöde från den löpande verksamheten från kvarvarande verksamheter i Medivirkoncernen -3,1 (jan-mar 2005 -32,3, jan-mar 2004 -32,5, jan-dec 2005 -99,4) MSEK samt från avvecklade verksamheter -1,6 (jan-mar 2005 -4,2, jan-mar 2004 -3,7, jan-dec 2005 -14,1) MSEK.

C) En omklassificering görs av kortfristiga placeringar med en längre löptid än 3 månader i enlighet med IAS 7.

D) Kassaflöde från investeringsverksamheten från kvarvarande verksamheter i Medivirkoncernen -1,6 (jan-mar 2005 36,6, jan-mar 2004 -36,4, jan-dec 2005 85,5) MSEK samt från avvecklade verksamheter 0 (jan-mar 2005 0, jan-mar 2004 0, jan-dec 2005 0) MSEK.

E) Kassaflöde från finansieringsverksamheten från kvarvarande verksamheter i Medivirkoncernen -2,3 (jan-mar 2005 -2,3, jan-mar 2004 0,9, jan-dec 2005 -9,7) MSEK samt från avvecklade verksamheter 0 (jan-mar 2005 0, jan-mar 2004 0, jan-dec 2005 0) MSEK.

F) Likvida medel avser kassa och bank samt kortfristiga placeringar med en löptid på högst tre månader.

Som säkerhet för det lån per 2006-03-31 om 13,8 MSEK som Medivir AB upptagit har bolaget lämnat pant i kortfristiga placeringar med 6,9 MSEK.

## NYCKELTAL

	2006 jan-mar	2005 jan-mar	2004 jan-mar	2005 jan-dec
<i>Avkastning på:</i>				
eget kapital, %	-14,2	-7,9	-17,9	-24,5
sysselsatt kapital, %	-13,4	-7,4	-17,7	-23,7
totalt kapital, %	-11,6	-6,7	-15,7	-21,1
Genomsnittligt antal aktier, tusental	12 903	12 903	8 595	12 903
Antal aktier vid periodens slut, tusental	12 903	12 903	8 599	12 903
Utestående teckningsoptioner, tusental	887,0	646,9	440,1	887,0
Resultat per aktie, SEK	-3,87	-2,81	-5,28	-8,10
Eget kapital per aktie, SEK	25,39	34,36	26,93	29,29
Kassaflöde per aktie efter investeringar, SEK	-0,49	0,01	-4,96	-2,17
Resultat per aktie, SEK	A, B	-2,61	-4,97	-7,34
Eget kapital per aktie, SEK	A, B	29,91	30,99	33,72
Soliditet, %	82,4	84,9	85,9	82,9

Resultat per aktie, prognos år 2006, se under rubriken Framtidsutsikter i avsnittet om Medivirkoncernens intäkter och kostnader.

Nyckeltalen avser koncernens totala verksamhet, d v s nyckeltal för kvarvarande respektive avvecklade verksamheter presenteras inte.

A) Efter fullt utnyttjande av utestående teckningsoptioner.

Enligt IAS 33 ger inte potentiella stamaktier upphov till någon utspädningseffekt 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 utspädningseffekt utan en teoretisk beräkning, efter fullt utnyttjande av utestående teckningsoptioner, av resultat och eget kapital per aktie.

B) I och med den genomförda nyemissionen i juni 2004 har de tidigare optionsprogrammen från år 2001 och 2002 omräknats. Teckningsoptionerna från dessa program berättigar till konvertering av 1,10 aktie per option och lösenpriset har omräknats.