



MEDIVIRS HALVÅRSRAPPORT 1 januari – 30 juni 2006

- Fas III-studie för Lipsovir® (ME-609) mot läppherpes har startat
- Nytt licensavtal inom HIV-proteas tecknat med Tibotec
- MIV-210 (HIV och hepatit B) utlicensierat för klinisk vidareutveckling till Tibotec
- Förlängt forskningssamarbete kring hepatit C proteas med Tibotec
- Positiva resultat från prekliniska studier för proteasprojektet mot KOL
- Nettoomsättningen i koncernen uppgick under perioden 1 januari - 30 juni 2006 till 18,5 (27,2) MSEK.
- Resultat efter skatt uppgick till -108,4 (-73,4) MSEK och resultat per aktie uppgick till -8,40 (-5,69) SEK.

FÖR YTTERLIGARE INFORMATION KONTAKTA

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

KOMMANDE INFORMATIONSTILLFÄLLEN

Delårsrapport för 9 månader publiceras den 23 oktober 2006.

Bokslutskommuniké för 2006 publiceras den 14 februari 2007.

Delårsrapport för 3 månader publiceras den 24 april 2007.

Rapporterna finns tillgängliga på Medivirs hemsida 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 sju individuella projekt i utveckling varav ett i 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 och andra indikationer.

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

Väsentliga händelser under april - juni

Två nya avtal och förlängning av existerande samarbetsavtal med Tibotec

Medivir tecknade i slutet av juni två nya licensavtal med Tibotec (ett företag inom Johnson & Johnson-koncernen) och förlängde det existerande forskningssamarbetet inom hepatit C. Det första avtalet avser Medivirs nya prekliniska HIV-proteashämmarprojekt och det andra en utlicensiering av polymerashämmaren MIV-210 mot HIV och hepatit B (HBV).

Hepatit C

Medivirs och Tibotecs antivirala projekt inom hepatit C-området fortsätter att utvecklas väl. Framgångar har gjorts inom den gemensamma prekliniska forskningen, vilket lett till att Tibotec förlängt samarbetsavtalet och forskningsstödet till åtminstone juli 2007. Den i december utsedda läkemedelskandidaten gör snabba framsteg mot fas I och forskningen är för närvarande inriktad på att identifiera s.k. uppföljningssubstanser.

HIV PI

Läkemedelsprojektet HIV PI syftar till att hämma HIVs proteasenzym och befinner sig i preklinisk fas. Medivir kommer tillsammans med Tibotec att fortsätta utveckla substanser i projektet inför ett framtida val av läkemedelskandidat. För Medivirs fortsatta insatser i projektet utgår ett fast forskningsstöd från Tibotec.

Avtalet innebär att Tibotec vid avtalets ingående betalar 2 MEUR och senare betalar upp till 62 MEUR förutsatt att vissa i förväg specificerade mål uppnås inom preklinisk forskning, klinisk utveckling och handläggning hos myndigheter. Medivir är berättigat till royalties från den globala försäljningen av framtida produkter, förutom från den nordiska marknaden för vilken Medivir behåller marknadsrättigheterna.

MIV-210 (HIV och hepatit B)

Som ett led i avyttringen av Medivirs polymerashämmare, vilken administreras av Medivir HIV Franchise AB, har ett licensavtal ingåtts med Tibotec rörande den antivirala substansen MIV-210 mot hepatit B och HIV.

Avtalet innebär att Tibotec vid avtalets ingående betalar 0,5 MUSD och senare betalar upp till 29,5 MUSD förutsatt att vissa i förväg specificerade mål framgångsrikt uppnås inom klinisk utveckling och handläggning hos myndigheter. Medivir är berättigat till royalties från den globala försäljningen av en framtida produkt, förutom från den nordiska marknaden för vilken Medivir behåller marknadsrättigheterna.

Kronisk obstruktiv lungsjukdom (KOL) – positiva effektdata i en preklinisk modell

Medivir har i samarbete med ett franskt forskningsinstitut utvärderat en av Medivir framtagen substans i en preklinisk testmodell mot KOL och erhållit positiva effektdata. Projektet är nu på väg in i den prekliniska optimeringsfasen där nästa delmål är val av läkemedelskandidat (CD).

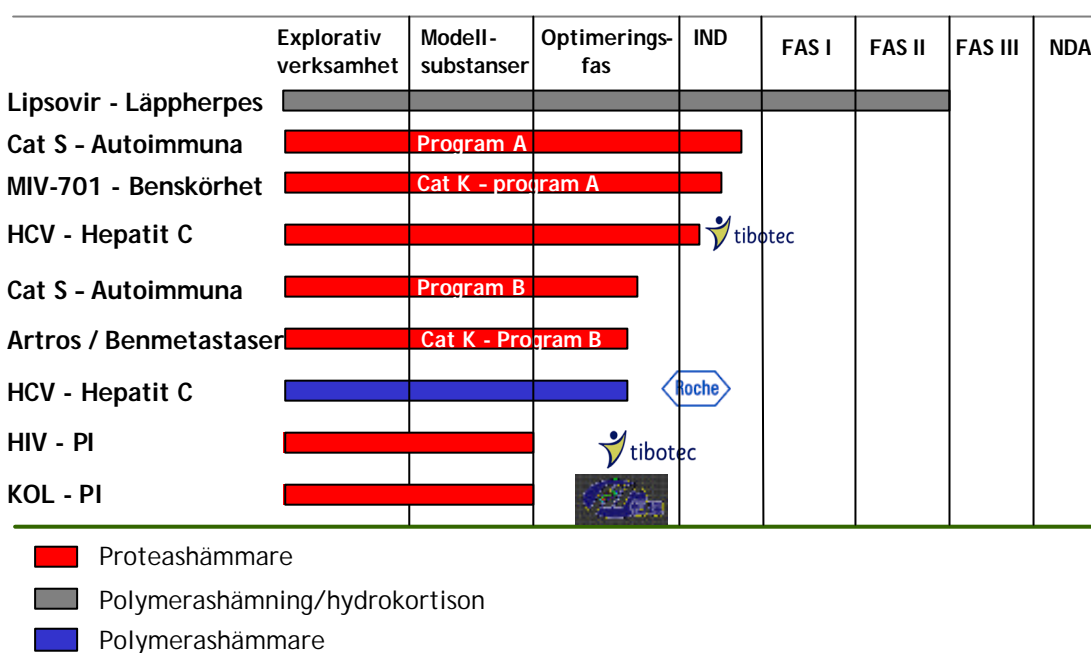
Viktiga händelser efter 30 juni

Lipsovir® (ME-609)

Fas III-studierna med Lipsovir® startade i början av juli vilket är några månader före tidigare prognostiserad och kommunicerad starttid. Studierna kommer att genomföras i USA och Kanada och involvera cirka femtio prövningscentra. Dessa studier beräknas vara klara under hösten 2007 med målsättningen att kunna ha ett marknadsgodkännande från FDA sent 2008.

MEDIVIRS PROJEKTPORTFÖLJ

Medivirs projektportfölj består av Lipsovir® (tidigare kallat ME-609) mot läppherpes samt proteasprojekten mot benskörhet, artros, reumatoid artrit, multipel skleros, HIV, 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. Bland dessa tidiga aktiviteter återfinns projektet HIV PI som licensierats ut till Tibotec samt projektet inom KOL (kronisk obstruktiv lungsjukdom) som drivs tillsammans med det kinesiska läkemedelsbolaget Hengrui. Dessa två aktiviteter är nu på väg in i optimeringsfas och övergår därmed till att benämnas ”projekt” i Medivirs projektportfölj.



Lipsovir® - Fas III-studien startade i början av juli

Lipsovir® (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 Lipsovir® vid tidigt insatt behandling kan förhindra uppkomsten av blåsor och sår. Dessa studieresultat tyder på att Lipsovir® är överlägsen befintliga läkemedel vid behandlingen av munsår.

I december beslutades att i egen regi driva Lipsovir® 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 har i början av juli startat fas III-studien vilket är några månader tidigare än tidigare förutsetts. Studien kommer att genomföras i Nordamerika vid ett knappt femtiotal prövningscentra. Syftet med studien är att visa att Lipsovir® förhindrar att ett munsår utvecklas. Drygt 2000 patienter kommer att rekryteras till studien och knappt 1300 patienter kommer att behandlas. Under 2006 beräknas kostnaden för fas III-prövningarna uppgå till ca 45 MSEK.

Medivir bedömer att ett marknadsgodkännande från FDA kan ske i slutet av 2008.

Lipsovir® har nyligen erhållit ett förstärkt och förlängt patentskydd i USA, som gäller fram till 2020.

Hämning av cathepsin K – flera kliniska indikationer utvärderas

Cathepsin K är ett proteas vars aktivitet leder till nedbrytning av benvävnad. Baserat på Medivirs samlade kunskap om hämning av enzymet cathepsin K drivs flera parallella aktiviteter för utvärdering av olika kliniska indikationsområden. Benskörhet, artros och benmetastaser är de som utvärderas för närvarande.

Cathepsin K hämmaren MIV-701 mot benskörhet på väg mot kliniska studier

Vid förhöjd cathepsin K-aktivitet eller vid obalans mellan benuppyggnad 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.

Cathepsin K - Artros och benmetastaser

Under 2005 startades ett projekt inom sjukdoms området 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.

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

Medivir har som ambition att inom cathepsin K-programmet driva flera parallella fas Ib-studier; dels mot benskörhet men även mot artros och benmetastaser. Dessa två nya indikationsområden kan signifikant öka projektets kommersiella attraktivitet. Dessa fas Ib- studier avser att påbörjas sent 2007.

Målsättningen med cathepsin K-programmet är att bygga ett brett kliniskt och prekliniskt program för att söka partners vid senare tillfälle.

Hepatit C-proteasprojektet gör framsteg på väg mot 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. 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 delmål. För närvarande finns ett par projekt från andra företag i klinisk utvecklingsfas I/II. Dessa föreningar har andra egenskaper än de som utvecklas i samarbetet med Tibotec.

Medivirs och Tibotecs antivirala projekt inom hepatit C-området fortsätter att utvecklas mycket väl, vilket lett till att Tibotec förlängt samarbetsavtalet och forskningsstödet till åtminstone juli 2007. 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.

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. Medivir kommer 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 i väntan på resultaten från efterföljande program B som baseras på helt andra substansklasser.

Program B, som startade i optimeringsfas under försommaren 2005, 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.

Proteashämmare mot vanlig lungsjukdom

Kronisk obstruktiv lungsjukdom (KOL) – positiva effektdata i en preklinisk modell

Medivir har i samarbete med ett franskt forskningsinstitut utvärderat en Medivir-substans i en preklinisk testmodell mot KOL och erhållit positiva effektdata. Medivirs nya proteashämmare visar en hög effekt i denna sjukdomsmodell och minskade frisättningen av inflammatoriska biomarkörer karaktäristiska för KOL.

Projektet drivs tillsammans med det kinesiska läkemedelsbolaget Hengrui och målet är att välja en eller flera läkemedelskandidater (CD) för vidare utveckling mot klinik. Projektet är på väg in i den prekliniska optimeringsfasen.

Nytt HIV proteasprojekt

HIV-proteasprojektet utlicensierat till Tibotec - på väg mot optimeringsfas

Projektet har tagits från idéstadium till utlicensiering på cirka 1 år. Substanserna som Medivir hittills tagit fram i sitt HIV PI-projektet visar mycket lovande egenskaper och kommer nu att utvecklas gemensamt med Tibotec. För närvarande identifieras modellsubstanser och projektet skall inom kort in i optimeringsfas.

Avtalet innebär att Tibotec vid avtalets ingående betalar 2 MEUR och senare betalar upp till 62 MEUR förutsatt att vissa i förväg specificerade mål uppnås inom preklinisk forskning, klinisk utveckling och handläggning hos myndigheter. Medivir är berättigat till royalties från den globala

försäljningen av framtida produkter, förutom från den nordiska marknaden för vilken Medivir behåller marknadsrättigheterna.

HCV samarbete med Roche

HCV- Polymerashämmare. Medivir har ett samarbetsavtal med Roche för att gemensamt utveckla läkemedel mot kronisk **hepatit C (HCV)**. Forskningsarbetet 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 marknadsöppning där Medivir behållit marknadsrättigheterna för de nordiska länderna.

Polymerashämmarprojekt som administreras av Medivir HIV Franchise AB

	Explorativ verksamhet	Modell-substanser	Optimeringsfas	IND	FAS I	FAS II	FAS III	NDA
MEDIVIR HIV FRANCHISE AB kommer att ombesörja avyttringen/utlicensieringen av nedanstående projekt								
Valomaciklovir - (Bältros)	[Progress bar from Explorativ verksamhet to FAS II]							
Alovudine (HIV-NRTI)	[Progress bar from Explorativ verksamhet to FAS I]							
MIV-210 (HIV&HBV-NRTI)	[Progress bar from Explorativ verksamhet to FAS I]							
MIV-150 (HIV-NNRTI)	[Progress bar from Explorativ verksamhet to FAS I]							
MIV-160 (HIV-NNRTI)	[Progress bar from Explorativ verksamhet to FAS I]							
MIV-170 (HIV-NNRTI)	[Progress bar from Explorativ verksamhet to FAS I]							

tibotec
Population Council

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 utröna 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. Målsättningen är att i samråd med FDA undersöka möjligheten av en kombinerad fas II/III-studie mot bältros. Ett första möte med FDA är beräknat att hållas under hösten.

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 vid en dos av 2mg 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 hepatit B (HBV) och HIV.

Som ett led i avyttringen av Medivirs polymerashämmare har ett licensavtal ingåtts med Tibotec rörande den antivirala substansen MIV-210 mot hepatit B och HIV.

Avtalet innebär att Tibotec vid avtalets ingående betalar 0,5 MUSD och senare betalar upp till 29,5 MUSD förutsatt att vissa i förväg specificerade mål framgångsrikt uppnås inom klinisk utveckling och handläggning hos myndigheter. Medivir är berättigad till royalties från den globala försäljningen av en framtida produkt, förutom från den nordiska marknaden för vilken Medivir behåller marknadsrättigheterna.

Medivir startade under hösten 2005 en fas IIa-studie på HIV-patienter som inte svarat som förväntat på tidigare antiviral behandling. Medivir avsåg att avrapportera resultaten när en final rapport från studien fanns tillgänglig. En sådan rapport hann dock inte sammanställas före utlicensieringen till Tibotec.

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 skulle kunna vara lämplig 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.

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 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. Medivir har dock valt att inte investera ytterligare resurser i detta projekt.

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 predikerar 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. Arbetet är inriktat på att förbereda och dokumentera inför framtida prekliniska säkerhetsstudier och annat inför en IND (myndighetsansökan inför start av kliniska studier). En extern utveckling av storskalig syntes har nyligen genomförts med lyckat resultat. 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 projekt.

MEDIVIRKONCERNENS INTÄKTER OCH KOSTNADER

Koncernen

Koncernens nettoomsättning för kvarvarande verksamheter, omfattande Medivir AB och Medivir UK Ltd, uppgick till 18,5 (27,2) MSEK. Intäkterna är främst hänförliga till ersättning för forskningssamarbete gällande HCV-proteashämmare från Tibotec Pharmaceuticals Ltd. De 2 MEUR för HIV PI projektet samt de 0,5 MUSD som erhålls för MIV-210-projektet kommer att periodiseras över den tid som samarbetsavtalen löper. Detta medför att den ersättning som erhålls vid avtalens ingående kommer att intäktas från och med kvartal 3 år 2006, enligt bedömd eller fastställd avtalsperiod. Rörelsekostnaderna för kvarvarande verksamheter uppgick till -123,6 (-100,4) MSEK, fördela de på externa kostnader -63,2 (-40,1) MSEK, personalkostnader -51,6 (-49,9) MSEK samt avskrivningar -8,9 (-10,3) MSEK. Rörelseresultatet för kvarvarande verksamheter uppgick till -104,5 (-72,7) MSEK, finansnettot till 1,7 (6,9) MSEK och resultat efter finansiella poster till -102,8 (-65,8) MSEK.

Som tidigare beskrivits beslutades i slutet av december 2005 att verksamheten med polymeras-projekt mot HIV/hepatit B och bältros ska avyttras. Separat i resultaträkningen som "Avvecklade verksamheter" redovisas nedlagda kostnader om -5,8 (-7,8) MSEK som avser alla de projekt som ska avyttras.

Periodens resultat uppgår till -108,4 (-73,4) MSEK.

Medivir AB, org.nr. 556238-4361, moderbolaget

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

Moderbolagets nettoomsättning för kvarvarande verksamheter uppgick till 23,4 (29,7) MSEK och avsåg, som ovan nämnts, främst ersättning för forskningssamarbete gällande HCV-proteashämmare från Tibotec Pharmaceuticals Ltd. Rörelsens kostnader för kvarvarande verksamheter uppgick till -106,8 (-93,8) MSEK, fördelat på externa kostnader -65,9 (-54,2) MSEK, personalkostnader -36,4 (-34,2) MSEK samt avskrivningar -4,5 (-5,4) MSEK. I posten externa kostnader ingår -19,8 (-28,1) 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 -82,8 (-63,6) MSEK och resultat efter finansiella poster såväl som resultat efter skatt uppgick till -102,4 (-61,6) MSEK. I resultat efter finansiella poster ingår en kostnad avseende förlusttäckning av Medivir UK Ltd och Medivir HIV Franchise AB om -22,1 (-5,8) MSEK.

Som tidigare nämnts under "koncernen" redovisas separat i resultaträkningen som "Avvecklade verksamheter" nedlagda kostnader om -5,4 (-7,8) MSEK som avser alla de projekt som ska avyttras. Projekten är inte upptagna till något värde i balansräkningen. Periodens resultat uppgår till -107,8 (-69,4) MSEK.

Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader uppgick till 242,8 (346,8) MSEK. Investeringarna, främst i forskningsutrustning och i befintliga forskningslokaler, uppgick till 1,4 (8,0) MSEK.

Finansiell ställning

Koncernens likvida medel inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader uppgick till 243,7 (346,9) MSEK. Totalt i koncernen finns likvida medel inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om mer än tre månader till ett värde om 243,7 (371,9) MSEK. Per den 30 juni fanns 13,7 (23,5) MSEK i räntebärande skulder. Det egna kapitalet uppgick till 269,1 (409,0) MSEK och koncernens soliditet till 73,9 (84,0) procent.

Investeringar

Bruttoinvesteringar i koncernens immateriella och materiella anläggningstillgångar uppgick under perioden till 2,5 (12,4) 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 676 995 och att det totala antalet aktier vid full konvertering kommer att uppgå till 13 598 306.

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 innehåller försäljning och avvecklade verksamheter. Det finns per 30 juni inga tillgångar eller skulder som är direkt hänförliga till dessa projekt varför inga avyttringsgrupper finns redovisade i balansräkningen. Intäkter och kostnader hänförliga till denna verksamhet redovisas separat i resultaträkningen som "Avvecklade verksamheter".

Intäkter, ersättning vid avtalens ingående

Enligt IAS 18 är den betalning som erhålls vid ett licensavtals ingående (så kallad "upfront payment"), och där det finns kvarstående åtaganden att utföra tjänster från licensgivarens sida, att betrakta som en förskottsbetalning av en för köparen förvärvad rättighet att utnyttja patenterad teknologi framöver. Licensgivaren har i och med detta inte slutfört sin intjäning av intäkten förrän bedömd eller fastställd avtalsperiod löper ut. Detta innebär att Medivir periodiserar erhållen ersättning vid avtalens ingående enligt bedömd eller fastställd avtalsperiod.

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 10 juli 2006

Medivir
Styrelsen

GRANSKNINGSRAPPORT

Vi har utfört en översiktlig granskning av delårsrapporten för perioden 1 januari – 30 juni 2006. Det är företagsledningen som har ansvaret för att upprätta och presentera denna delårsrapport i enlighet med årsredovisningslagen och IAS 34. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna delårsrapport grundad på vår översiktliga granskning.

Den översiktliga granskningens inriktning och omfattning

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med Standard för översiktlig granskning SÖG 2410 *Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagets valda revisor* som är utgiven av FAR. En översiktlig granskning består av att göra förfrågningar, i första hand till personer som är ansvariga för finansiella frågor och redovisningsfrågor, att utföra analytisk granskning och att vidta andra översiktliga granskningsåtgärder. En översiktlig granskning har en annan inriktning och en betydligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt Revisionsstandard i Sverige RS och god revisions sed i övrigt har. De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för oss att skaffa oss en sådan säkerhet att vi blir medvetna om alla viktiga omständigheter som skulle kunna ha blivit identifierade om en revision utförts. Den uttalade slutsatsen grundad på en översiktlig granskning har därför inte den säkerhet som en uttalad slutsats grundad på en revision har.

Grundad på vår översiktliga granskning har det inte kommit fram några omständigheter som ger oss anledning att anse att delårsrapporten inte, i allt väsentligt, är upprättad i enlighet med årsredovisningslagen och IAS 34.

Stockholm den 10 juli 2006
PricewaterhouseCoopers AB

Liselott Stenudd
Auktoriserad revisor

Peter Clemedtson
Auktoriserad revisor

KONCERNENS RESULTATRÄKNING MSEK

	2006 jan-jun	2005 jan-jun	2004 jan-jun	2005 jan-dec
Kvarvarande verksamheter				
Rörelsens intäkter mm				
Nettoomsättning	18,5	27,2	12,5	102,6
Övriga rörelseintäkter	0,6	0,5	0,6	2,2
Summa	19,1	27,7	13,1	104,8
Rörelsens kostnader				
Övriga externa kostnader	-63,2	-40,1	-46,8	-87,2
Personalkostnader	-51,6	-49,9	-44,7	-99,5
Avskrivningar	-8,9	-10,3	-7,9	-20,2
Summa rörelsens kostnader	-123,6	-100,4	-99,4	-206,9
Rörelseresultat	-104,5	-72,7	-86,3	-102,1
Resultat från finansiella investeringar	1,7	6,9	1,0	8,3
Resultat efter finansiella poster	-102,8	-65,8	-85,3	-93,8
Skatt	0,2	0,2	0,2	3,2
Periodens resultat från kvarvarande verksamheter	-102,6	-65,6	-85,1	-90,6
Avvecklade verksamheter				
Periodens resultat från avvecklade verksamheter	-5,8	-7,8	-7,8	-14,1
Periodens resultat	-108,4	-73,4	-92,9	-104,7
Resultat per aktie, SEK	-8,40	-5,69	-8,64	-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 RESULTATRÄKNING
MSEK

	2006	2005	2004
	apr-jun	apr-jun	apr-jun
Kvarvarande verksamheter			
Rörelsens intäkter mm			
Nettoomsättning	9,1	13,6	7,6
Övriga rörelseintäkter	0,3	0,4	0,4
Summa	9,4	14,0	8,0
Rörelsens kostnader			
Övriga externa kostnader	-34,4	-20,7	-23,6
Personalkostnader	-25,8	-26,0	-24,4
Avskrivningar	-4,4	-5,3	-3,9
Summa rörelsens kostnader	-64,6	-52,0	-51,9
Rörelseresultat	-55,2	-38,0	-43,9
Resultat från finansiella investeringar	1,0	4,3	0,3
Resultat efter finansiella poster	-54,2	-33,7	-43,6
Skatt	0,1	0,1	0,1
Periodens resultat från kvarvarande verksamheter	-54,1	-33,6	-43,5
Avvecklade verksamheter			
Periodens resultat från avvecklade verksamheter	-4,2	-3,6	-4,1
Periodens resultat	-58,4	-37,2	-47,6

KONCERNENS BALANSRÄKNING MSEK

	2006 30 juni	2005 30 juni	2004 30 juni	2005 31 dec
Tillgångar				
Anläggningstillgångar				
Immateriella anläggningstillgångar	8,0	10,1	9,9	9,1
Materiella anläggningstillgångar	75,1	88,0	50,6	81,7
Finansiella anläggningstillgångar	0,0	0,0	3,1	0,0
Summa anläggningstillgångar	83,1	98,1	63,6	90,8
Omsättningstillgångar				
Kortfristiga fordringar	37,6	16,7	21,9	63,3
Kortfristiga placeringar	235,7	349,9	373,0	283,5
Kassa och bank	8,0	22,0	91,8	18,3
Summa omsättningstillgångar	281,2	388,7	486,8	365,1
Summa tillgångar	364,3	486,8	550,3	456,0
Eget kapital och skulder				
Eget kapital	269,1	409,0	497,7	378,0
Långfristiga räntebärande skulder	4,5	14,3	3,6	9,2
Uppskjuten skatteskuld	1,8	2,3	2,7	2,0
Kortfristiga räntebärande skulder	9,2	9,2	0,0	9,2
Kortfristiga ej räntebärande skulder	79,8	52,0	46,3	57,7
Summa eget kapital och skulder	364,3	486,8	550,3	456,0

FÖRÄNDRING AV EGET KAPITAL MSEK

	2006 30 juni	2005 30 juni	2004 30 juni	2005 31 dec
Ingående balans eget kapital	378,0	475,7	274,8	475,7
Effekter av principbyte IAS 39	-	1,5	-	1,5
Valutakursdifferens	-1,3	4,3	1,3	3,3
Summa intäkter och kostnader redovisade				
direkt i eget kapital	-1,3	5,8	1,3	4,8
Årets resultat	-108,4	-73,4	-92,9	-104,7
Summa redovisade intäkter och kostnader	-109,7	-67,5	-91,6	-99,9
Nyemission	0,0	0,0	313,8	0,0
Personaloptionsprogram: värde på anställdas tjänstgöring	0,7	0,8	0,6	2,0
Utgående balans eget kapital	269,1	409,0	497,7	378,0

KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYS MSEK

	2006 jan-jun	2005 jan-jun	2004 jan-jun	2005 jan-dec	
Den löpande verksamheten					
Resultat efter finansiella poster	-108,6	-73,6	-93,1	-107,8	A)
<i>Justering för poster som inte ingår i kassaflödet mm:</i>					
Avskrivningar och nedskrivningar	8,9	10,3	7,9	20,2	
Resultat från finansiella investeringar	-1,7	-6,9	-1,0	-8,3	
Övriga justeringar	2,8	5,9	0,9	2,8	
	-98,7	-64,3	-85,3	-93,1	
Räntor, avkastning och utdelning mm	-0,5	3,6	1,0	11,4	
Erhållen/betaldskatt	-0,9	-0,8	-0,7	1,9	
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-100,0	-61,5	-85,0	-79,8	
Förändringar av rörelsekapital	48,7	9,9	13,1	-33,7	
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-51,3	-51,6	-71,9	-113,5	B)
Investeringsverksamheten					
Förvärv/försäljning av anläggningstillgångar	-2,4	-12,3	-16,7	-15,4	
Förvärv/försäljning av räntebärande värdepapper	0,0	75,9	-60,0	100,9	C)
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-2,4	63,6	-76,7	85,5	D)
Finansieringsverksamheten					
Nyemission	0,0	0,0	313,8	0,0	
Upptagna lån/amorteringar	-4,6	-4,6	0,2	-9,7	
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-4,6	-4,6	314,0	-9,7	E)
Periodens kassaflöde					
Likvida medel vid årets ingång	301,9	339,6	239,2	339,6	F)
Förändring likvida medel	-58,3	7,4	165,4	-37,7	
Valutakursdifferens likvida medel	0,0	0,0	0,2	0,0	
Likvida medel vid periodens utgång	243,7	347,0	404,8	301,9	

A) Periodens resultat efter finansiella poster från kvarvarande verksamheter i Medivirkoncernen -102,8 (jan-jun 2005 -65,8, jan-jun 2004 -85,3, jan-dec 2005 -93,8) MSEK samt från avvecklade verksamheter -5,8 (jan-jun 2005 -7,8, jan-jun 2004 -7,8, jan-dec 2005 -14,1) MSEK.

B) Kassaflöde från den löpande verksamheten från kvarvarande verksamheter i Medivirkoncernen -45,5 (jan-jun 2005 -43,8, jan-jun 2004 -64,1, jan-dec 2005 -99,4) MSEK samt från avvecklade verksamheter -5,8 (jan-jun 2005 -7,8, jan-jun 2004 -7,8, 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 -2,4 (jan-jun 2005 63,6, jan-jun 2004 -76,7, jan-dec 2005 85,5) MSEK samt från avvecklade verksamheter 0 (jan-jun 2005 0, jan-jun 2004 0, jan-dec 2005 0) MSEK.

E) Kassaflöde från finansieringsverksamheten från kvarvarande verksamheter i Medivirkoncernen -4,6 (jan-jun 2005 -4,6, jan-jun 2004 314,0, jan-dec 2005 -9,7) MSEK samt från avvecklade verksamheter 0 (jan-jun 2005 0, jan-jun 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 2006-06-30 om 11,5 MSEK som Medivir AB upptagit har bolaget lämnat pant i kortfristiga placeringar med 5,7 MSEK.

NYCKELTAL

	2006 jan-jun	2005 jan-jun	2004 jan-jun	2005 jan-dec
<i>Avkastning på:</i>				
eget kapital, %	-33,5	-16,6	-24,0	-24,5
sysselsatt kapital, %	-31,8	-15,6	-23,9	-23,7
totalt kapital, %	-26,3	-14,0	-21,7	-21,1
Genomsnittligt antal aktier, tusental	12 903	12 903	10 745	12 903
Antal aktier vid periodens slut, tusental	12 903	12 903	12 899	12 903
Utestående teckningsoptioner, tusental	677,0	887,0	650,1	887,0
Resultat per aktie, SEK	-8,40	-5,69	-8,64	-8,10
Eget kapital per aktie, SEK	20,85	31,70	38,58	29,29
Kassaflöde per aktie efter investeringar, SEK	-4,16	0,92	-13,83	-2,17
Resultat per aktie, SEK A, B	-7,89	-5,20	-8,01	-7,34
Eget kapital per aktie, SEK A, B	24,50	35,86	41,86	33,72
Soliditet, %	73,9	84,0	90,4	82,9

Resultat per aktie, prognos för 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. Optionsprogrammen från 2001 förföll 30 juni 2006, utan att någon konvertering skett, och ingår ej i beräkningarna av nyckeltalen per 30 juni 2006.