



MEDIVIRS BOKSLUTSKOMMUNIKÉ 1 januari – 31 december 2006

- Beslut om fokusering av forskningsverksamheten till anläggningen i Huddinge
- Beslut om företrädesemission om 224,5 MSEK
- Tibotec har lämnat in ansökan att få starta kliniska studier för hepatit C- projektet
- Fas III-studie för Lipsovir® (ME-609) mot läppherpes startade i juli. Drygt 50% av patienterna i studien behandlades planerligt under andra halvåret.

- Licensavtal för MIV-170 tecknat med Bristol-Myers Squibb till ett totalt avtalsvärde om 104,5 MUSD och royalty på framtida försäljningsintäkter
- Licensavtal tecknat med Tibotec för HIV-proteashämmare till ett totalt avtalsvärde om 64 MEUR och royalty på framtida försäljningsintäkter
- MIV-210 utlicensierat till Tibotec till ett totalt avtalsvärde om 30 MUSD och royalty på framtida försäljningsintäkter
- Alovudine och MIV-410 utlicensierade till ett totalt avtalsvärde om 75.25 MUSD samt aktier i Presidio Pharmaceuticals och royalty på framtida försäljningsintäkter
- MIV-606 utlicensierat till ett totalt avtalsvärde om 24,5 MUSD samt aktier i Epiphany Biosciences och royalty på framtida försäljningsintäkter

- Nettoomsättningen i koncernen uppgick under perioden 1 januari - 31 december 2006 totalt till 126,0 (102,6) MSEK varav 67,9 (102,6) MSEK avser kvarvarande verksamheter och 58,1 (0) MSEK avser avvecklade verksamheter
- Resultat efter skatt uppgick till -195,6 (-104,6) MSEK och resultat per aktie uppgick till -15,16 (-8,10) SEK. Resultatförsämringen förklaras av kostnaderna för det pågående fas III-projektet Lipsovir® samt icke kassaflödespåverkande nedskrivningar i samband med omlokaliseringen av forskningsverksamhet från Storbritannien till Sverige
- I resultatet efter skatt ingår omstruktureringskostnader om 9,2 MSEK och direkta nedskrivningar av immateriella och materiella anläggningstillgångar om 29,7 MSEK, på grund av överflyttningen av väsentliga delar av verksamheten från Medivir UK till Medivir AB.

”2006 blev ett leveransernas år, helt i enlighet med de strategiska mål vi satte upp i december 2005. Vi har nu fokuserat vår forskning till proteashämmarområdet och under det gångna året lyckats föra våra två första proteasprojekt till start av kliniska fas I prövningar.

Vi har framgångsrikt utlicensierat samtliga de projekt vilka vi beslutade oss för att inte resursbemannas internt. Sedan halvårsskiftet 2006 har vi ingått licensavtal för sju läkemedelsprojekt, en utlicensieringsaktivitet som torde vara unik inom den nordeuropeiska biotekniksektorn. Vi lyckades starta registreringsstudierna för vårt mest mogna projekt, Lipsovir, tidigare än planerat och vår finansiella uthållighet har stärkts genom en nyemission samt genom kostnadsbesparingar till följd av en konsolidering av vår forskning från två enheter till en.” säger Lars Adlersson, vd Medivir AB

FÖR YTTERLIGARE INFORMATION KONTAKTA

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

VIKTIGA HÄNDELSE UNDER FJÄRDE KVARTALET 2006

Fokusering av forskningsverksamheten till Sverige

Styrelsen beslutade att föra över forskningsverksamheten från bolagets anläggning i Essex, England till Huddinge och därmed uppnå en årlig nettokostnadssänkning med cirka 50 MSEK.

Nyemission

Styrelsen i Medivir AB (publ) beslutade den 5 december 2006 att föreslå en extra bolagsstämma genomförandet av en företrädesemission om 224,5 miljoner kronor, för att med säkrad kapitaltillgång ytterligare kunna fokusera och intensifiera utvecklingen av företagets prioriterade projekt, samt driva dessa längre. Styrelsens förslag till nyemission godkändes vid en extra bolagsstämma den 22 december

Tibotec har ansökt om att starta fas-I prövning med HCV hämmare

Tibotec Pharmaceuticals Inc har i december på uppdrag av Medivirs och Tibotecs gemensamma projekt, inriktat på läkemedel mot hepatit C virus (HCV), skickat in en ansökan till en regulatorisk myndighet i Europa om start av fas-I kliniska prövningar med en HCV NS3/4A proteashämmare. Denna ansökan utlöste en milstolpe-betalning på 2,5 MEUR till Medivir.

Utlicensiering av alovudine (MIV-310) och MIV-410 till Presidio Pharmaceuticals

Medivir AB och Presidio Pharmaceuticals Inc ingick i december ett licensavtal för alovudine (MIV-310), Medivirs fas II-substans med kraftfull effekt mot multiresistent HIV och för den prekliniska substansen MIV-410 med en ny verkningsmekanism mot HIV och med potent effekt även mot cytomegalovirus (CMV).

Enligt avtalen blir Presidio ansvarigt för den vidare utvecklingen av alovudine och MIV-410. Medivir erhåller aktier i Presidio, milstolpe-betalningar på högst 75.25 MUSD och royalty från försäljning. Medivir behåller marknadsrättigheterna för de utvecklade produkterna i Storbritannien och de nordiska länderna, och har en option på rättigheterna i resten av EU.

Förlängt samarbetsavtal med Jiangsu Hengrui

Medivir (Huddinge, Sverige) och ett av Kinas största läkemedelsbolag, Jiangsu Hengrui Medicine Company (Shanghai), inledde i december 2003 ett forskningssamarbete för att gemensamt utveckla proteashämmare mot kronisk obstruktiv lungsjukdom (KOL).

Prekliniska studier i specifika testmodeller har visat mycket lovande effektdata baserat på biomarkörer. Medivir och Hengrui valde därför i november att förlänga sitt forskningssamarbete för utveckling av läkemedel mot KOL fram till och med den 18 juni 2007. Nästa viktiga milstolpe i projektet blir att välja en eller flera läkemedelskandidater (CD).

KOMMANDE INFORMATIONSTILLFÄLLEN

Delårsrapport för 3 månader publiceras den 24 april 2007 varvid även årsstämma hålls

Delårsrapport för 6 månader publiceras den 9 juli 2007.

Delårsrapport för 9 månader publiceras den 24 oktober 2007.

Rapporterna finns tillgängliga på Medivirs hemsida www.medivir.se per dessa datum under rubriken IR/Media.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER BOKSLUTSDAGEN

Tibotec startade fas -I kliniska studier för HCV-proteashämmare

Medivir meddelar i början av februari att Tibotec, på uppdrag av Medivirs och Tibotecs gemensamma projekt, hade startat en fas-I klinisk prövning med enpotent och selektiv HCV NS3/4A proteashämmare, för behandling av kronisk Hepatit C virusinfektion. Denna fas Ia kliniska prövning genomförs för att dokumentera säkerhet, tolerabilitet och farmakokinetik i friska frivilliga personer. Studien är förlagd till Europa.

Starten av denna kliniska studie utlöste ytterligare en milstolpebetalning på 2.5 MEUR till Medivir.

Företrädesemissionen om 224,5 MSEK fulltecknad

Medivir har genomfört en nyemission med företräde för bolagets aktieägare. Nyemissionen som avslutades den 2 februari 2007 har rönt stort intresse och tecknats till fullo, inklusive den teckning som skett utan stöd av teckningsrätter. I nyemissionen tecknades 99,3 procent av aktierna med företrädesrätt, vilket innebär att tilldelning till dem som tecknat aktier utan företrädesrätt har skett i mycket begränsad omfattning.

Genom nyemissionen ökar antalet aktier med 7 741 566 B-aktier och antalet aktier kommer därmed efter nyemissionen att uppgå till 660 000 A-aktier och 19 984 177 B-aktier.

De nya aktierna beräknas bli föremål för handel på den Nordiska listan vid Stockholmsbörsen från och med den 28 februari 2007.

Nyemissionen tillför bolaget cirka 224,5 miljoner kronor före emissionskostnader.

Finansiell rådgivare till Medivir i samband med nyemissionen är Carnegie Investment Bank.

Medivir startade prövningar med Lipsovir® mot munsår hos barn och patienter med nedsatt immunförsvar

Medivirs pivotala registreringsstudie (fas III) i Nordamerika med Lipsovir® mot munsår (labial herpes) hos vuxna utvecklades väl och i mitten av januari hade 60% av patienterna behandlats.

För att kunna marknadsföra Lipsovir® även till barn och immundefekta patienter startade Medivir i januari två mindre fas III-studier, en i Sverige/Ryssland med barn i åldersgruppen 12-17 år och en i Ryssland/Ukraina med patienter som har nedsatt immunförsvar.

Syftet med dessa studier är i första hand att visa att Lipsovir® är en säker munsårsbehandling för dessa patientkategorier. Studiedesignen för dessa studier har diskuterats med den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA).

Medivir räknar med att resultaten från den pivotala fas III-studien i Nordamerika kommer att vara klar för utvärdering under hösten. De två mindre studierna beräknas vara slutförda för utvärdering senast till utgången av 2007. Därefter kommer registreringsansökan att lämnas in tidigt 2008 och marknadsgodkännande förväntas som tidigare kommunicerat ske i slutet av 2008.

Medivir ansökte om att få starta kliniska prövningar med MIV-701

Medivir lämnade i januari in en ansökan till en regulatorisk myndighet i Europa med begäran att få starta kliniska prövningar (fas I) med MIV-701, en hämmare av cathepsin K. Dessa prövningar bedöms kunna starta under första kvartalet 2007.

Förhöjd cathepsin K-aktivitet anses ligga bakom sjukdomar som osteoporos (benskörhet), osteoartrit (artros), reumatoid artrit, Pagets benskjukdom och vissa benmetastaserande tumörer. Selektiv hämning av cathepsin K kan komma att representera en ny behandlingsprincip för dessa sjukdomar.

MIV-160 utlicensierat till Guangdong Lantai Viewland Pharmaceutical Co. Ltd

Den sista av Medivirs polymerashämmare MIV-160 utlicensierades till Guangdong Lantai Viewland Pharmaceuticals i februari 2007. Avtalet innebär att Guangdong Lantai Viewland Pharmaceutical kommer på Medivirs begäran att göra en betalning till Medivir i form av aktier i bolaget. Dessutom kommer Guangdong Lantai Viewland Pharmaceutical att betala royalty på försäljning av både oral och topikal användning av MIV-160. Guangdong Lantai Viewland Pharmaceutical kommer att ansvara för utvecklingen av MIV-160 och för kommersialiseringen i Kina (inkluderande Hong Kong, Taiwan och Macao). Medivir behåller rättigheterna till MIV-160 i övriga länder

Fokuseringen av forskningsverksamheten till Sverige avslutad

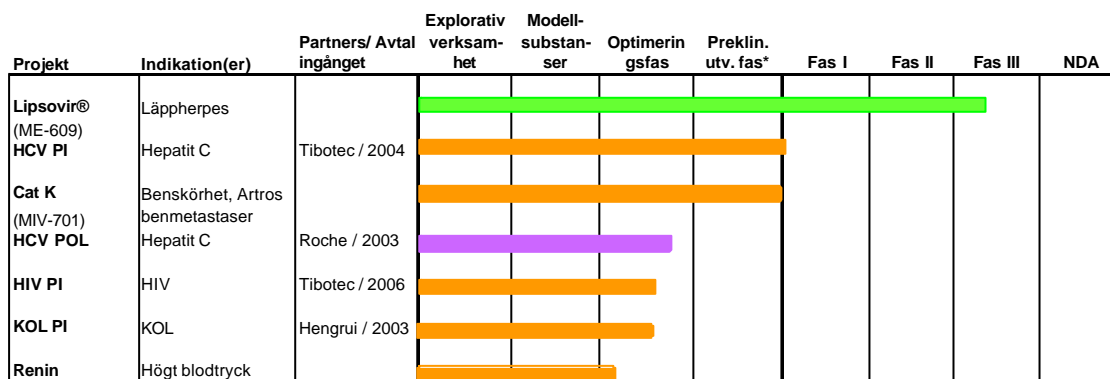
Överföringen av forskningsverksamheten från bolagets anläggning i Essex, England till Huddinge är i all väsentlighet avslutad. Överföringen av projekten har gått bättre än väntat och de drivs nu med full kraft framåt. Av de 48 anställda i Medivir UK Ltd. har 40 lämnat bolaget. De resterande 8 är fortsatt verksamma som specialister i olika projekt, detta i linje med plan. Medivir kommer nu, som tidigare kommunicerat, att anställa ett fåtal forskare till Medivir AB för att driva bolagets projekt på ett tidseffektivt sätt. Sammantaget kommer Medivir att ha drygt 30 färre anställda och därmed uppnå det satta målet om 50 MSEK i årliga kostnadsbesparingar.

MEDIVIRS INTERNT PRIORITERADE PROJEKTPORTFÖLJ

Medivirs internt prioriterade projektportfölj består idag av Lipsovir® (tidigare kallat ME-609) mot läppherpes samt proteasprojekten mot hepatit C, benskörhet, artros, benmetastaser, reumatoid artrit, multipel skleros, HIV, KOL samt ett projekt mot högt blodtryck (Reninhämmare).

Övriga projekt

Utöver de internt prioriterade projekten finns ett antal proteasbaserade projekt som dock för närvarande inte drivs aktivt i Medivir. Dessa är cathepsin S (fokus på autoimmuna sjukdomar och smärta) samt ett projekt mot Alzheimers som befinner sig i optimeringsfas. Vidare bedrivs tidiga aktiviteter inom proteasforskning i samarbete med partner eller i nätverk med olika universitet. Dessa aktiviteter syftar till att förse Medivir med nya idéer och därmed trygga den långsiktiga projektgenereringen.



* Den av myndigheter reglerade fasen av preklinisk utveckling.

■ Proteashämmare ■ Polymerashämmare ■ Polymerashämning/hydrokortison

KLINISKA PROJEKT

Lipsovir® - Fas III-studien utvecklas väl

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. Projektet karakteriseras av en låg utvecklingsrisk och har potential att för första gången erbjuda patienter behandling som förebygger uppkomst av herpessår.

Medivir startade i början av juli den pivotala fas III-studien vilket är några månader snabbare än tidigare förutsetts. Studien genomförs i Nordamerika vid ett femtiotal prövningscentra. Syftet med studien är att visa att Lipsovir® förhindrar uppkomst av blåsor och munsår. Knappt 1300 patienter kommer att behandlas och i mitten av januari 2007 hade 60% av patienterna i studien genomgått behandling med antingen Lipsovir®, aciklovir eller placebo. I januari 2007 startade också två mindre studier som, förutom den pivotala studien, skall ingå i en planerad NDA (New Drug Application). Medivir bedömer att ett marknadsgodkännande från FDA kan erhållas i slutet av 2008. Lipsovir® har nyligen erhållit ett förstärkt och förlängt patentskydd i USA som gäller fram till 2020.

Under 2006 uppgick kostnaden för fas III-prövningarna till 59 MSEK. Till följd av att inkluderingen av patienter och behandlingen av dessa gått snabbare än beräknat under hösten har också kostnaderna blivit högre under fjärde kvartalet. Denna avvikelse förändrar inte totalkostnaden för fas-III programmet utan skall ses som att kostnadsbelastning tidigare läggts.

HCV Proteashämmare – kliniska studier nyligen startade

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.

I slutet av december ansökte Tibotec Pharmaceuticals om att få starta klinisk fas-I prövning med HCV-proteashämmare och denna ansökan utlöste en milstolpe-betalning på 2,5 MEUR till Medivir. Starten av denna fas-I studie skedde i början av februari, vilket utlöste en ytterligare delbetalning på 2,5 MEUR till Medivir.

Medivirs och Tibotecs 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 ovan nämnda forskningsstöd kan avtalet maximalt inbringa 68,5 MEUR i olika delbetalningar varav 16,5 MEUR erhållits. Medivir kommer vidare att erhålla royalty från den globala försäljningen utanför Norden. Medivir har behållit rättigheterna i Norden där man avser bedriva egen försäljning. Avtalet omfattar även de nordiska produkt rättigheterna för ett läkemedel med en definierad produktprofil från Johnson & Johnson-koncernen vid en överenskommen tidpunkt.

PREKLINISKA PROJEKT

Cathepsin K – ansökan om att få starta kliniska fas-I studier med MIV-701 inlämnad

Enzymet **cathepsin K** bedöms spela en central roll vid sjukdomar som benskörhet, artros, reumatoid artrit och benmetastaserande cancer. Under 2005 valde Medivir läkemedelskandidaten **MIV-701**, en selektiv, potent hämmare av proteaset cathepsin K, för utveckling bland annat mot benskörhet (osteoporos). Under 2006 avslutades arbetet framgångsrikt med utveckling av storskalig syntes, tillverkning av stora substansmängder och säkerhetsstudier. Medivir ansökte i januari 2007 om att få starta fas I-prövning med MIV-701 vilket beräknas starta under första

kvartalet 2007. Medivirs strategi för MIV-701-projektet är att därefter driva parallella fas I-studier mot benskörhet, artros och benmetastaser och sedan finna en industriell partner för att driva projektet vidare mot en marknadsregistrering.

MIV-701 har visat en god effekt i en preklinisk *in vivo* modell avseende benskörhet och har därutöver mycket lovande farmakokinetiska egenskaper vilket är en förutsättning för behandling med en tablett om dagen. MIV-701 uppvisar en dosberoende, kraftfull, inhibition av cathepsin K-medierad nedbrytning av typ I-kollagen (viktig beståndsdel i ben) i en human osteoklast-benresorptionsmodell. Målet inom programmet är att utveckla läkemedel som minskar nedbrytningen av benvävnad och återställer balansen mellan uppbyggnad och nedbrytning av ben. Cathepsin K-hämmare har i kliniska studier nyligen visat både en betydligt minskad nedbrytning av ben samt en bibehållen nybildning av ben, vilket resulterat i en ökning av benmineraltäteten. Sammantaget förväntas detta leda till ökad styrka i skelettet och resultera i en lägre risk för frakturer. En snabbt insättande och upphörande effekt på bennedbrytning är en stor konkurrensfördel gentemot de idag mest använda läkemedlen mot benskörhet, bisfosfonaterna, där effekterna kan sitta kvar under flera år efter avslutad behandling. Behandlingen är alltså reversibel, innebärande att effekten upphör om patienten upphör med behandlingen och den lämpar sig därmed även för olika typer av kombinationsbehandlingar. Konceptet att hämma cathepsin K för behandling av benskörhet har undersökts av Novartis och Merck i fas II-studier, varvid effekten validerats i människa.

Cathepsin K-hämmare bedöms ha stor potential som läkemedel även mot artros, då de förebygger benurlakning och väntas skydda mot den destruktiva nedbrytningen av broskvävnad som skyddar de angripna benpartierna vid artros.

Blockad av cathepsin K-aktivitet förväntas även få stor betydelse vid både behandling och förebyggande av benmetastaser vid vissa cancerformer. Cancer som metastaserar till ben övertrycker cathepsin K, vilket möjliggör för cancercellerna att få fäste i benet och på så sätt sprida sig i benvävnaden.

Utöver MIV-701 har Medivir ett omfattande program vars mål är att utveckla nya typer av cathepsin K-hämmare som uppföljare och/eller komplement till MIV-701. Detta program befinner sig i sen optimeringsfas och arbete pågår med att utvärdera effekt i olika testmodeller som simulerar olika sjukdomar. Dessa resultat kommer att ligga till grund för det fortsatta arbetet med att optimera de strukturklasser av substanser som nu är under utveckling.

MMP - proteashämmare mot kronisk obstruktiv lungsjukdom (KOL).

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

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.

HIV Proteashämmare - i optimeringsfas tillsammans med Tibotec

Läkemedelsprojektet HIV PI syftar till att hämma HIVs proteasenzym och befinner sig i preklinisk optimeringsfas. Projektet har tagits från idéstadium till utlicensiering på cirka ett år. Substanserna som Medivir hittills tagit fram i sitt HIV PI-projektet visar mycket lovande egenskaper.

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 partnern Tibotec.

Avtalet med Tibotec innebär att Tibotec betalade 2 MEUR vid avtalets undertecknande 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 royalty från den globala försäljningen av framtida produkter, förutom från den nordiska marknaden för vilken Medivir behåller marknadsrättigheterna.

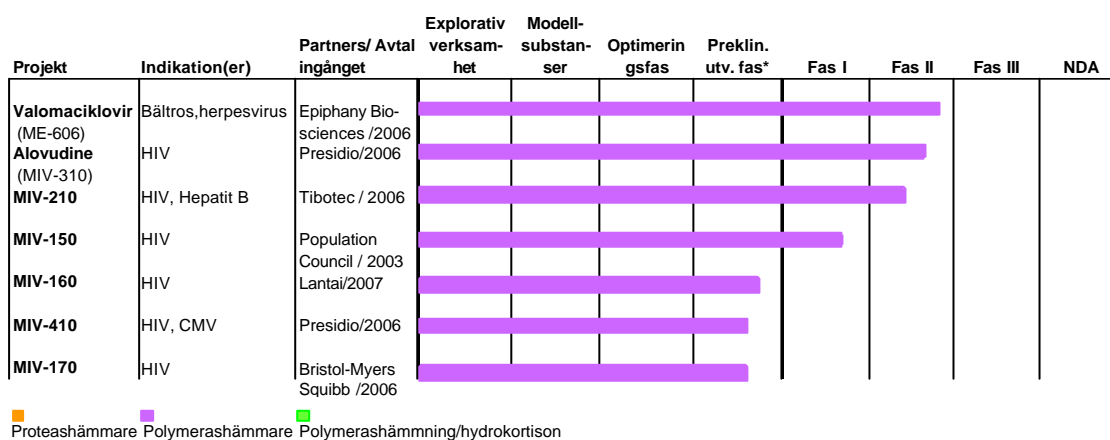
Renin- proteashämmare mot högt blodtryck

Projektet som gick in i preklinisk optimeringsfas under fjärde kvartalet 2006 är baserat på Medivirs proteashämmarkunnande och inriktat på behandling av högt blodtryck. Projektet har utvecklat tre helt nya selektiva och mycket potenta serier av renin-hämmare. Dessa har snabbt kunnat optimeras baserat på Medivirs kunskap om proteashämmare. Nästa steg är effektstudier i en preklinisk *in vivo* testmodell.

HCV POL - samarbete med Roche

Medivirs aktiva engagemang i projektet upphörde planenligt i januari 2006. Roche ansvarar för projektet som är inriktat på att utveckla läkemedel mot kronisk hepatit C (HCV), baserat på utveckling av nukleosidanaloger som hämmar hepatit C-viruspolymeras och därmed förhindrar virusreplikation.

POLYMERASBASERADE PROJEKT – MEDIVIR HIV FRANCHISE AB



Medivir HIV Franchise AB ombesörjer utlicensieringen av Medivirs polymerasbaserade projekt mot HIV, HBV och bältros. Processen med att utlicensiera och/eller avyttra projekten har under 2006 resulterat i licensavtal för valomaciklovir (bältros) med Epiphany Biosciences, MIV-210 (HIV/hepatit B) med Tibotec, MIV-170 (HIV) med Bristol-Myers Squibb. samt alovudine (MIV-310-HIV) och MIV-410 (HIV) till Presidio Pharmaceuticals. Därutöver har under februari 2007 det sista av projekten, MIV-160, utlicensierats till Guangdong Lantai Viewland Pharmaceutical Co. Ltd.

Valomaciklovir (MIV-606) - utlicensierat till Epiphany Biosciences

Polymerashämmaren valomaciklovir (NRTI) har i fas IIa-studier visat sig effektiv och säker i patienter med bältros, orsakad av VZV. MIV-606 är också en effektiv hämmare av andra herpesvirus vilka i ökande grad knyts till olika sjukdomar som kronisk trötthetssyndrom, multipel skleros och påskyndad utveckling av HIV/AIDS.

Medivir utlicensierade i september detta projekt till Epiphany Biosciences som kommer att ansvara för och finansiera den fortsatta kliniska utvecklingen avseende i första hand indikationen bältros.

Enligt avtalet erhåller Medivir aktier i Epiphany Biosciences, milstolpe-betalningar på högst 24,5 MUSD och royalty från försäljning i hela världen med undantag för de nordiska länderna där Medivir behåller marknadsrättigheterna för alla indikationer.

Alovudine (MIV-310) – utlicensierat till Presidio Pharmaceuticals

Medivir AB och Presidio Pharmaceuticals Inc ingick i december ett licensavtal för alovudine (MIV-310), Medivirs fas II-substans med god effekt mot multiresistent HIV. Fas II-studier har visat att alovudine är mer effektiv mot multiresistent HIV än andra nukleosidanaloger. Nya *in vitro*- resultat tyder på att säkerhetsmarginalen kan ökas genom kombination av alovudine och zidovudine samtidigt som man får en synergistisk effekt mot HIV.

Presidio är ansvarigt för den vidare utvecklingen av alovudine. Enligt avtalet som även gäller MIV-410, så kommer Medivir att erhålla aktier i Presidio, milstolpe-betalningar på högst 75.25 MUSD och royalty från försäljning. Medivir har behållit marknadsrättigheterna för de utvecklade produkterna i Storbritannien och de nordiska länderna, och har en option på rättigheterna i resten av EU.

MIV-210 - behandling av hepatit B och HIV i samarbete med Tibotec

Medivir tecknade i juni ett licensavtal med Tibotec rörande den antivirala substansen MIV-210 mot hepatit B och HIV.

Tibotec betalade 0,5 MUSD vid avtalets undertecknande i juni och kan senare komma att betala upp till 29,5 MUSD förutsatt att vissa i förväg specificerade mål uppnås inom klinisk utveckling och handläggning hos myndigheter. Medivir är berättigat till royalty från den globala försäljningen av en framtida produkt, förutom från den nordiska marknaden för vilken Medivir behåller marknadsrättigheterna.

MIV-150 – Population Council finansierar kliniska studier

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 – Utlicensierat till Lantai Pharmaceutical

Polymerashämmaren MIV-160 (HIV) befinner sig i sen preklinisk utveckling. Medivir har i februari 2007 utlicensierat denna NNRTI mot HIV till det kinesiska bolaget Lantai som svarar för utvecklingen och som har kommersiella rättigheter i Kina. Medivir behåller rättigheterna i resten av världen.

MIV-170 – utlicensierat till Bristol-Myers Squibb

Projektet MIV-170 representerar en ny strukturklass inom NNRTI-området. Polymerashämmaren MIV-170 har uppvisat utmärkt potens *in vitro* och en förbättrad resistensbarriär i prekliniska studier. Förutsatt positiva data i kommande studier kan MIV-170 komma att utgöra ett nytt behandlingsalternativ för HIV-patienter.

Bristol-Myers Squibb ansvarar för den globala utvecklingen och kommersialiseringen i samtliga länder förutom i Norden, där Medivir behåller kommersialiseringsrättigheterna.

Medivir erhöll en upfront-betalning från Bristol-Myers Squibb på 7,5 MUSD vid avtalets undertecknande. Avtalet innefattar även specificerade milstolpe-betalningar kopplade till delmål inom utveckling och registrering på totalt 97 MUSD liksom en upp till tvåsiffrig royaltyprocentsats på produktförsäljning i projektets kommersialiseringsfas.

MIV-410 – utlicensierat till Presidio Pharmaceuticals

Medivir ingick i december ett licensavtal för MIV-410 som är en NRTI vilken uppvisar god effekt mot multiresistent HIV samt mycket potent effekt mot SIV (simian immunodeficiency virus) och HIV-2 infektioner i prekliniska modeller. Substansen har även visat effekt mot cytomegalvirus (CMV) *in vitro*. Substansen befinner sig i preklinisk utvecklingsfas.

Avtalsvillkoren finns redovisade under beskrivningen av alovudine, se föregående sida.

MEDIVIRKONCERNENS INTÄKTER OCH KOSTNADER

Koncernen

Koncernens totala nettoomsättning för både kvarvarande och avvecklade verksamheter uppgick under året till 126,0 (102,6 MSEK).

Koncernens nettoomsättning för kvarvarande verksamheter, omfattande Medivir AB och Medivir UK Ltd, uppgick till 67,9 (102,6) MSEK. Intäkterna är främst hänförliga till ersättning för forskningssamarbete och en milstolpe-betalning om 22,7 MSEK (2,5MEUR) gällande HCV-proteashämmare från Tibotec Pharmaceuticals Ltd. De 18,4 MSEK (2 MEUR) för HIV PI projektet som erhöles i juli 2006 periodiseras över den tid som samarbetsavtalet med Tibotec löper och under år 2006 har 9,2 MSEK intäktsförts.

Rörelsekostnaderna för kvarvarande verksamheter uppgick till -317,3 (-206,9) MSEK, fördelade på externa kostnader -163,8 (-87,2) MSEK, personalkostnader -106,1 (-99,5) MSEK samt av- och nedskrivningar -47,1 (-20,2) MSEK. I dessa kostnader ingår engångskostnader för omstruktureringen av forskningsverksamheten från England till Sverige, vilka uppgår till 33,3 MSEK, fördelat på externa kostnader 2,3 MSEK, personalkostnader 6,9 MSEK samt nedskrivningar av anläggningstillgångar 24,1 MSEK. Därutöver ingår en direkt nedskrivning av den immateriella balansposten förvärvad forskning och utveckling med 5,6 MSEK på grund av att de forskningsprojekt som balansen var hänförlig till, i och med omstruktureringen av forskningsverksamheten, inte längre bedrivs aktivt.

Ökningen av externa kostnader med 76,6 MSEK är, förutom engångskostnader, främst hänförlig till den pågående fas III-studien för projektet Lipsovir® (ME609) och ökade forskningskostnader för projektet MIV-701 avseende förberedelser för start av fas I.

Rörelseresultatet för kvarvarande verksamheter uppgick till -245,8 (-102,1) MSEK, finansnettot till 1,1 (8,3) MSEK och resultat efter finansiella poster till -244,7 (-93,7) MSEK.

Som tidigare beskrivits beslutades i slutet av december 2005 att verksamheten med polymerasprojekt mot HIV/hepatit B och bältros skall utlicensieras/avyttras. Separat i resultaträkningen som "Avvecklade verksamheter" redovisas ett nettoresultat om 44,2 (-14,1) MSEK. Nettoresultatet

består av intäkter som främst är hänförliga till up-front betalningen på 54,5 MSEK (7,5 MUSD) från Bristol-Meyers Squibb som ansvarar för utvecklingen och kommersialiseringen av MIV-170, en preklinisk polymerashämmare av typen NNRTI, avsedd för behandlingen av HIV-1 infektioner och de 3,6 MSEK (0,5 MUSD) som erhöles i juli 2006 för MIV-210 projektet. Nedlagda kostnader om -13,9 (-14,1) MSEK avser alla de polymerashämmarprojekt som har eller skall utlicensieras/avyttras.

Årets resultat för koncernen uppgår till -195,6 (-104,6) 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 77,0 (110,5) MSEK och avsåg, som ovan nämnts, främst ersättning för forskningssamarbete och en milstolpe-betalning om 22,7 MSEK (2,5 MEUR) gällande HCV-proteashämmare från Tibotec Pharmaceuticals Ltd., samt intäkter från en periodiserad del av erhållen up-front betalning avseende utlicensieringen av HIV PI projektet (enligt ovan).

Rörelsens kostnader för kvarvarande verksamheter uppgick till -252,9 (-188,2) MSEK, fördelat på externa kostnader -175,2 (-111,2) MSEK, personalkostnader -68,9 (-66,3) MSEK samt avskrivningar -8,9 (-10,6) MSEK. Ökningen av externa kostnader är främst hänförlig till den pågående fas III-studien för projektet Lipsovir® (ME-609) och ökade forskningskostnader för projektet MIV-701 avseende förberedelser för start av fas I.

I posten externa kostnader ingår även -46,2 (-53,7) 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 -172,7 (-75,3) MSEK och resultat efter finansiella poster såväl som resultat efter skatt uppgick till -263,9 (-90,3) MSEK. I resultat från finansiella poster ingår en kostnad avseende nedskrivningen av ett ovillkorat aktieägartillskott till Medivir UK Ltd om -65,7 (-25,1) MSEK, som Medivir AB utgav för att stärka dotterbolagets egna kapital, och en ytterliggare nedskrivning av andelar i dotterbolaget med -28,4 MSEK på grund av överflyttningen av väsentliga delar av verksamheten från Medivir UK till Medivir AB.

Som tidigare nämnts under "koncernen" påverkas resultatet av intäkter och kostnader avseende de polymerasprojekt som har eller skall utlicensieras/avyttras.

Nettoresultatet från "Avvecklade verksamheter" om 44,9 (-10,2) MSEK består av intäkter som främst är hänförliga till up-front betalningen på 54,5 MSEK (7,5 MUSD) från Bristol-Meyers Squibb som ansvarar för utvecklingen och kommersialiseringen av MIV-170 och de 3,6 MSEK (0,5 MUSD) som erhöles i juli 2006 för MIV-210-projektet. Nedlagda kostnader om -13,2 (-14,1) MSEK avser alla de projekt som har eller skall utlicensieras/avyttras. Projekten är inte upptagna till något värde i balansräkningen.

Årets resultat för moderbolaget uppgår till -219,0 (-104,3) MSEK.

Finansiell ställning

Koncernens likvida medel inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader uppgick till 195,1 (301,8) MSEK. Per den 31 december fanns 6,9 (18,4) MSEK i räntebärande skulder. Det egna kapitalet uppgick till 186,3 (378,0) MSEK och koncernens soliditet till 65,0 (82,9) procent.

Investeringar

Bruttoinvesteringar i koncernens immateriella och materiella anläggningstillgångar uppgick under perioden till 5,6 (15,7) MSEK, främst i forskningsutrustning och i befintliga forskningslokaler. Medivirs framtida investeringar består främst av anskaffandet av ytterligare forsknings utrustning samt överflyttning av viss forskningsutrustning från Medivir UK till Medivir AB.

Aktien och optioner

Det totala antalet utestående aktier per 31 december 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 det totala antalet aktier vid full konvertering kommer att uppgå till 13 598 306.

Nyemission

En extra bolagsstämma i Medivir Aktiebolag beslutade den 22 december 2006 att godkänna styrelsens beslut från den 5 december 2006 om nyemission av högst 7.741.566 aktier av serie B, varigenom aktiekapitalet kunde öka med högst 38.707.830 kronor. Rätt att teckna nya aktier under 15 januari-2 februari 2007 skulle tillkomma bolagets aktieägare, varvid 5 gamla aktier oavsett aktieslag berättigade till teckning av 3 nya aktier av serie B. Teckningskursen per aktie var 29 kronor. Hela nyemissionen fullteknades varvid bolaget erhöll cirka 217 MSEK i februari 2007 efter avdrag för emissionskostnader om cirka 8 MSEK.

Fokusering

För att ytterliggare fokusera företagens resurser beslutade företaget i december att koncentrera forskningen till enheten i Huddinge i Sverige, varvid nettokostnaden beräknas sänkas med ca 50 MSEK årligen.

Medarbetare

Antalet anställda i koncernen per den 31 december 2006 var 133 (133) och medelantalet anställda under året var 126 (125) personer, men som en konsekvens av att verksamheten koncentreras till Sverige beräknas nettoantalet anställda minska med drygt 30 personer, efter nödvändiga nyrekryteringar i Sverige.

Utdelning

Styrelsen föreslår ingen utdelning för verksamhetsåret 2006.

Årsstämma

Årsstämma äger rum i konferenslokalen Polstjärnan, Sveavägen 77, Stockholm, tisdagen den 24 april 2007, klockan 15.00.

REDOVISNINGSPRINCIPER

Koncernen

Medivir upprättar koncernredovisningen i enlighet med IFRS, sådana de antagits av EU. Detta är samma principer som tillämpats i årsredovisningen 2005. Koncernen följer förutom nämnda IFRS-regler även Redovisningsrådets rekommendationer RR 30 (Kompletterande redovisningsregler för koncerner) och RR 31 (Delårsrapportering för koncerner) samt tillämpliga akutgruppsuttalanden. Delårsrapporten är 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 utlicensieras/avyttras. Sålunda redovisar Medivir separat i resultaträkningen de polymerasprojekt som har eller skall utlicensieras/avyttras enligt IFRS 5, Anläggningstillgångar som innehas för försäljning och avvecklade verksamheter. Det finns per 31 december 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”.

Den forskningsverksamhet som bedrevs i UK har till väsentliga delar överflyttats till Sverige och är inte avvecklad utan det som har skett är en omstrukturering där forskningsverksamheten flyttats/koncentrerats till Sverige vilket medfört omstruktureringkostnader.

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 förvärvat 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. I de fall ett avtal innebär att Medivir har kvarstående åtaganden och/eller skall utföra tjänster åt motparten periodiseras erhållen ersättning vid avtalens ingående enligt bedömd eller fastställd avtalsperiod.

Anläggningstillgångar som innehas för försäljning

Eftersom forskningsverksamheten i Medivir UK till väsentliga delar överförs till Medivir AB och kvarvarande inventarier skall avyttras har materiella anläggningstillgångar som skall avyttras inom ett år omklassificerats till omsättningstillgångar, i enlighet med IFRS 5.

NOMINERINGSKOMMITTÉ

Enligt beslut från årets bolagsstämman skall nomineringskommittén 2006-2007 bestå av representanter för minst de tre största aktieägarna vid utgången av tredje kvartalet 2006 samt styrelsens ordförande. Beträffande nomineringsförslag till nya styrelseledamöter hänvisas till den nya nomineringskommittén som från och med 1 oktober består av Joachim Spetz (Handelsbanken fonder), Roger Johanson (Skandia), Bo Öberg samt styrelsens ordförande Anders Vedin.

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 14 februari 2007

Medivir AB
Styrelsen

GRANSKNINGSRAPPORT

Vi har utfört en översiktlig granskning av delårsrapporten för Medivir AB (publ) för perioden 1 januari – 31 december 2006. Det är företagsledningen som har ansvaret för att upprätta och presentera denna finansiella delårsinformation i enlighet med årsredovisningslagen och IAS 34. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna finansiella delårsinformation grundad på vår översiktliga granskning.

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med Standard för översiktlig granskning SÖG 2410 *Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagens 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 14 februari 2007

Liselott Stenudd
Auktoriserad revisor
PricewaterhouseCoopers AB

Peter Clemedtson
Auktoriserad revisor
PricewaterhouseCoopers AB

KONCERNENS RESULTATRÄKNING MSEK

	2006 jan-dec	2005 jan-dec	2004 jan-dec
Kvarvarande verksamheter			
Rörelsens intäkter mm			
Nettoomsättning	67,9	102,6	82,6
Övriga rörelseintäkter	3,3	2,2	2,5
Summa	71,2	104,8	85,1
Rörelsens kostnader			
Övriga externa kostnader	-163,8	-87,2	-90,8
Personalkostnader	-106,1	-99,5	-90,8
Avskrivningar	-17,5	-20,2	-16,6
Nedskrivningar	-29,6	-0,0	-0,0
Summa rörelsens kostnader	-317,0	-206,9	-198,2
Rörelseresultat	-245,8	-102,1	-113,1
Resultat från finansiella investeringar	1,1	8,3	12,3
Resultat efter finansiella poster	-244,7	-93,8	-100,8
Skatt	4,9	3,2	2,5
Årets resultat från kvarvarande verksamheter	-239,8	-90,6	-98,3
Avvecklade verksamheter			
Årets resultat från avvecklade verksamheter	44,2	-14,1	-13,2 A)
Årets resultat	-195,6	-104,7	-111,5
Resultat per aktie, SEK	-15,16	-8,10	-10,38
Genomsnittligt antal aktier, tusental	12 903	12 903	10 746
Antal aktier vid periodens slut, tusental	12 903	12 903	12 903

I koncernen finns beräknade ackumulerade skattemässiga underskott som uppgår till drygt ca 800 MSEK till och med år 2006.

A) Specifikation av avvecklade verksamheter

MSEK	2006 jan-dec	2005 jan-dec	2004 jan-dec
Intäkter	58,1	0,0	0,0
Kostnader	-13,9	-14,1	-13,2
Årets resultat från avvecklade verksamheter	44,2	-14,1	-13,2

I avvecklade verksamheter ingår de polymerashämmarprojekt som har eller skall utlicensieras/avyttras, och där Medivir inte längre bedriver någon egen forskning.

KONCERNENS RESULTATRÄKNING

Sammandrag, MSEK

	2006 okt-dec	2005 okt-dec	2004 okt-dec
Kvarvarande verksamheter			
Rörelsens intäkter mm			
Nettoomsättning	36,1	61,7	64,2
Övriga rörelseintäkter	2,7	2,0	1,7
Summa	38,8	63,7	65,9
Rörelsens kostnader			
Övriga externa kostnader	-55,8	-26,5	-22,2
Personalkostnader	-31,5	-24,4	-25,4
Avskrivningar	-4,3	-4,9	-4,7
Nedskrivningar	-29,6	-0,0	-0,0
Summa rörelsens kostnader	-121,2	-55,8	-52,3
Rörelseresultat	-82,4	7,9	13,6
Resultat från finansiella investeringar	-1,5	1,1	8,2
Resultat efter finansiella poster	-83,9	9,0	21,8
Skatt	4,5	2,9	2,1
Periodens resultat från kvarvarande verksamheter	-79,4	11,9	23,9
Avvecklade verksamheter			
Periodens resultat från avvecklade verksamheter	-1,2	-3,9	-3,2
Periodens resultat	-80,6	8,0	20,7

KONCERNENS BALANSRÄKNING MSEK

	2006 31 dec	2005 31 dec	2004 31 dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	1,4	9,1	10,9
Materiella anläggningstillgångar	33,4	81,7	80,7
Summa anläggningstillgångar	34,8	90,8	91,7
Omsättningstillgångar			
Anläggningstillgångar som innehas för försäljning	13,5	0,0	0,0
Kortfristiga fordringar	43,4	63,3	24,3
Kortfristiga placeringar	172,1	283,5	419,6
Kassa och bank	23,0	18,3	21,0
Summa omsättningstillgångar	252,0	365,1	464,9
Summa tillgångar	286,8	456,0	556,6
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	186,3	378,0	475,7
Långfristiga räntebärande skulder	0,0	9,2	18,7
Uppskjuten skatteskuld	0,0	2,0	2,5
Kortfristiga räntebärande skulder	6,9	9,2	9,2
Kortfristiga ej räntebärande skulder	93,6	57,7	50,5
Summa eget kapital och skulder	286,8	456,0	556,6

FÖRÄNDRING AV EGET KAPITAL MSEK

	2006 31 dec	2005 31 dec	2004 31 dec
Ingående balans eget kapital	378,0	475,7	274,8
Effekter av principbyte IAS 39	-	1,5	0,0
Valutakursdifferens	2,4	3,3	-2,6
Summa intäkter och kostnader redovisade direkt i eget kapital	2,4	4,8	-2,6
Årets resultat	-195,6	-104,7	-111,5
Summa redovisade intäkter och kostnader	-193,2	-99,9	-114,1
Nyemission	0,0	0,0	313,6
Personaloptionsprogram: värde på anställdas tjänstgöring	1,5	2,0	1,4
Utgående balans eget kapital	186,3	378,0	475,7

KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYS MSEK

	2006 jan-dec	2005 jan-dec	2004 jan-dec	
Den löpande verksamheten				
Resultat efter finansiella poster	-200,4	-107,8	-114,0	A)
<i>Justering för poster som inte ingår i kassaflödet mm:</i>				
Avskrivningar och nedskrivningar	47,1	20,2	17,9	
Resultat från finansiella investeringar	-1,1	-8,3	-12,3	
Övriga justeringar	6,1	2,8	-1,0	
	-148,3	-93,1	-109,5	
Räntor, avkastning och utdelning mm	0,3	11,4	8,8	
Erhållen/betaldskatt	-1,6	1,9	-1,4	
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-149,6	-79,8	-102,0	
Förändringar av rörelsekapital	59,7	-33,7	16,6	
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-89,9	-113,5	-85,4	B)
Investeringsverksamheten				
Förvärv/försäljning av anläggningstillgångar	-5,4	-15,4	-51,3	
Förvärv/försäljning av räntebärande värdepapper	0,0	100,9	-100,9	C)
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-5,4	85,5	-152,2	D)
Finansieringsverksamheten				
Nyemission	0,0	0,0	313,6	
Amorteringar/ förändringar lån	-11,4	-9,7	24,5	
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-11,4	-9,7	338,1	E)
Periodens kassaflöde				
Likvida medel vid årets ingång	301,9	339,6	239,2	F)
Förändring likvida medel	-106,8	-37,7	100,5	
Valutakursdifferens likvida medel	0,0	0,0	0,0	
Likvida medel vid periodens utgång	195,1	301,9	339,6	

A) Årets resultat efter finansiella poster från kvarvarande verksamheter i Medivirkoncernen -244,7 (jan-dec 2005 -93,8, jan-dec 2004 -100,8) MSEK samt från avvecklade verksamheter 44,2 (jan-dec 2005 -14,1, jan-dec 2005 -13,2) MSEK.

B) Kassaflöde från den löpande verksamheten från kvarvarande verksamheter i Medivirkoncernen -134,1 (jan-dec 2005 -99,4, jan-dec 2004 -72,1) MSEK samt från avvecklade verksamheter 44,2 (jan-dec 2005 -14,1, jan-dec 2004 -13,2) MSEK.

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

D) Kassaflöde från investeringsverksamheten från kvarvarande verksamheter i Medivirkoncernen -5,4 (jan-dec 2005 85,5, jan-dec 2004 -152,2) MSEK samt från avvecklade verksamheter 0 (jan-dec 2005 0, jan-dec 2004 0) MSEK.

E) Kassaflöde från finansieringsverksamheten från kvarvarande verksamheter i Medivirkoncernen -11,4 (jan-dec 2005 -9,7, jan-dec 2004 338,1) MSEK samt från avvecklade verksamheter 0 (jan-dec 2005 0, jan-dec 2004 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 2006-12-31 om 6,9 MSEK som Medivir AB upptagit har bolaget lämnat pant i kortfristiga placeringar med 3,4 MSEK

NYCKELTAL

	2006 jan-dec	2005 jan-dec	2004 jan-dec
<i>Avkastning på:</i>			
eget kapital, %	-69,3	-24,5	-29,7
sysselsatt kapital, %	-66,6	-23,7	-28,9
totalt kapital, %	-52,8	-21,0	-26,2
Genomsnittligt antal aktier, tusental	12 903	12 903	10 746
Antal aktier vid periodens slut, tusental	12 903	12 903	12 903
Utestående teckningsoptioner, tusental	677,0	887,0	646,9
Resultat per aktie, SEK	-15,16	-8,10	-10,38
Eget kapital per aktie, SEK	14,44	29,29	36,87
Kassaflöde per aktie efter investeringar, SEK	-7,39	-2,17	-22,12
Resultat per aktie efter fullt utnyttjande av utestående teckningsoptioner, SEK	-14,22	-7,34	-9,52 A), B)
Eget kapital per aktie efter fullt utnyttjande av utestående teckningsoptioner, SEK	18,50	33,72	40,66 A), B)
Soliditet, %	65,0	82,9	85,5

Resultat per aktie, prognos för 2007, 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 31 december 2006.