

MEDIVIR AB – DELÅRSRAPPORT JANUARI – JUNI 2017

April – juni

Väsentliga händelser under kvartalet

- Positiva data presenterades från fas II-studien med remetinostat hos patienter med kutant T-cellslymfom i tidiga stadier.
- Rekryteringen till fortsättningsstudien med MIV-711 för behandling av artros slutfördes. Dataövervakningskommittén rekommenderade en fortsättning av studien.

Finansiell sammanfattning

- Nettoomsättningen för den kvarvarande verksamheten uppgick till 9,5 (36,9) MSEK, varav 7,7 (24,2) MSEK utgjordes av andra kvartalets royalty för simeprevir. Övriga rörelseintäkter uppgick till 1,9 (2,7) MSEK.
- Resultatet före av- och nedskrivningar (EBITDA) uppgick till -90,9 (-60,2) MSEK. Resultatet per aktie före och efter utspädning uppgick till -3,91 (-1,48) respektive -3,90 (-1,48) SEK.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -82,1 (-37,1) MSEK.
- Kostnader av engångskaraktär har påverkat resultatet under kvartalet med -1,9 (-2,8) MSEK.
- Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens utgång uppgick till 624,2 (997,5) MSEK.

Januari – juni

Finansiell sammanfattning

- Nettoomsättningen för den kvarvarande verksamheten uppgick till 27,3 (57,5) MSEK, varav 21,4 (42,3) MSEK utgjordes av royalty för simeprevir. Övriga rörelseintäkter uppgick till 4,4 (7,5) MSEK.
- Resultatet före av- och nedskrivningar (EBITDA) uppgick till -171,8 (-121,0) MSEK. Resultatet per aktie före och efter utspädning uppgick till -6,57 (-2,98) respektive -6,56 (-2,98) SEK.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -206,0 (-73,5) MSEK.
- Kostnader av engångskaraktär har påverkat resultatet under perioden med -12,6 (-2,7) MSEK.
- Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens utgång uppgick till 624,2 (997,5) MSEK.

Medivir i korthet

Medivir är ett forskningsbaserat läkemedelsbolag med fokus på onkologi. Vi har ledande kompetens inom design av proteashämmare och nukleotid-/nukleosidforskning och vi är dedikerade till att utveckla innovativa läkemedel som möter stora medicinska behov. Medivir är noterat på Nasdaq Stockholmsbörsens lista för medelstora bolag (Mid Cap). Ytterligare information om Medivir finns på företagets hemsida, www.medivir.se

Medivir har en stark och balanserad FoU-portfölj med tre spännande projekt i klinisk utvecklingsfas och en portfölj av framstående projekt i tidigare faser, varav det främsta är MIV-818. Samtliga våra forskningsprojekt – både de som drivs i egen regi och partnerprojekten – fortsatte under kvartalet att utvecklas enligt plan.

Projekt i egen regi

De båda kliniska onkologiprojekt som förvärvades i slutet av 2016 och som vi driver i egen regi har redan hunnit göra framsteg. I början av april kunde vi meddela positiva data för den kliniska fas II-studien med remetinostat för patienter med kutant T-cellslymfom i tidiga faser. Remetinostat uppvisade både god effekt på cancerlesoner och en unikt positiv säkerhets- och tolerabilitetsprofil. Med dessa data planerar vi nu att ta kontakt med den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA) för att kunna inleda en fas III-studie mot slutet av 2017. Under kvartalet utformade vi också forskningsplanen för fas I/II-kombinationsstudien med birinapant och Mercks Keytruda™, en studie som förväntas starta under tredje kvartalet.

Även artrosprojektet MIV-711 fortsatte att utvecklas planenligt. Under andra kvartalet fullrekryterades fas IIa-fortsättningsstudien inom detta projekt. Vi kunde också meddela ett positivt resultat efter dataövervakningskommitténs femte granskning av samtliga tillgängliga säkerhetsdata, inklusive de data som hittills genererats i fortsättningsstudien. Vi räknar med att kunna redovisa övergripande data från den första studien under senare delen av tredje kvartalet 2017. Övergripande data från fortsättningsstudien väntas under första kvartalet 2018.

Under kvartalet fortsatte vi också att göra goda framsteg i våra fem projekt i tidigare faser, bland annat illustrerat av globala presentationer av prekliniska data och farmakokinetisk profil för levercancerprojektet MIV-818 vid medicinska konferenser, inklusive EASL:s International Liver Congress™ i Europa och AACR:s Annual Meeting i USA. Vårt mål är att slutföra de prekliniska studierna med MIV-818 mot slutet av 2017 för att därefter kunna inleda en fas I-studie under 2018.

Medivir har inrättat en ny befattning i bolagets ledningsgrupp med ansvar för det samlade kliniska utvecklingsarbetet, Chief Medical Officer. Det var glädjande att kunna utse John Öhd, tidigare ansvarig för Medivirs kliniska FoU-arbete till den nya positionen.

Partnerprojekt

Ytterligare data från en pågående fas II-studie med JNJ-4178 (trippelkombinationen simeprevir, odalasvir och AL-335) för behandling av HCV som leds av vår partner, Johnson & Johnson presenterades i april vid EASL:s International Liver Congress™. Resultaten visade bland annat att behandlingen har potential att ge kortare behandlingstid (6 veckor) och bättre effekt (100 % botade) än tillgängliga alternativ på marknaden. JNJ-4178 var ett av de projekt som särskilt lyftes fram vid Johnson & Johnsons "Pharmaceutical Business Review Day" i maj, vilket är ett tecken på den stora betydelse vår partner tillmäter projektet. Johnson & Johnson förväntas slutföra fas II-studierna under 2017.

Royalty hänförlig till OLYSIO® (simeprevir) uppgick under andra kvartalet till 7,7 MSEK och reflekterar den avtagande försäljningen av produkten.

Som tidigare nämnts är Medivirs interna verksamhet nu inriktad på onkologi och projekt inom övriga områden är följaktligen föremål för utlicensiering.

Med de många projekt vi nu driver i olika utvecklingsfaser kan Medivir se fram emot ett mycket spännande andra halvår 2017.



Christine Lind
VD och koncernchef

I april slutfördes den kliniska fas II-studien med remetinostat, en hämmare av histondeacetylaser (HDAC) för topikal användning på huden, hos patienter med kutant T-cellslymfom (CTCL) i tidiga stadier. Studiens primära effektmått var andelen patienter som uppnådde partiell eller fullständig bekräftad behandlingsrespons baserat på svårighetsgrad av indexlesioner (CAILS, Composite Assessment of Index Lesion Severity). Baserat på en intent-to-treat analys uppvisade patienter i den arm som behandlades med 1 % remetinostat gel BID den högsta andelen bekräftad behandlingsrespons (8/20, 40 %), inklusive 1 fullständig behandlingsrespons. Responsen i de övriga två armarna, 0,5 % BID-armen och 1 % QD-armen, var 5/20 (25 %) respektive 4/20 (20 %) och resulterade inte i någon fullständig behandlingsrespons. Remetinostat var väl tolererat i samtliga doseringsgrupper och visade ingen antydan till systemiska biverkningar, inklusive sådana som tidigare associerats med systemiska HDAC-hämmare. Medivir avser att inleda diskussioner med läkemedelsmyndigheter baserat på dessa data i syfte att påbörja en fas III-studie senare i år. Fullständiga data från fas II-studien kommer presenteras vid vetenskapliga konferenser under andra halvåret 2017.

I juni slutfördes rekryteringen till fortsättningsstudien med MIV-711 för behandling av artros och efter granskning av ackumulerade säkerhetsdata från studien rekommenderade dataövervakningskommittén en fortsättning av studien. Fortsättningsstudiens primära mål är att bedöma säkerhet, tolerabilitet och effekt av ytterligare sex månaders behandling med MIV-711 hos patienter som i den första studien behandlades i sex månader och uppvisade tecken på respons. Sammantaget erbjuder den första studien och fortsättningsstudien en möjlighet att bedöma effekten på den drabbade knäledens struktur av 12 månaders behandling. Studiens sekundära mål är att bedöma säkerhet, tolerabilitet och effekt av sex månaders behandling med MIV-711 hos patienter som i den första studien gavs placebo och vars artrossjukdom försämrades. Dessa patienter, med snabbt försämrad sjukdomsbild, kan vara i särskilt stort behov av en sjukdomsmodifierande behandling och

fortsättningsstudien erbjuder därmed en unik möjlighet att studera effekten av behandling med MIV-711 hos denna patientpopulation. Övergripande data från den första studien väntas under tredje kvartalet 2017. Övergripande data från fortsättningsstudiens båda grupper väntas under första halvåret 2018.

Årsstämma 2017

Årsstämman 2017 beslutade att bemyndiga styrelsen att under tiden fram till nästa årsstämma vid ett eller flera tillfällen, med eller utan avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt, besluta om nyemission av aktier av serie B till ett antal som sammanlagt inte överstiger 10 procent av det totala antalet utestående aktier av serie B i bolaget efter utnyttjande av bemyndigandet.

Årsstämman beslutade vidare att bemyndiga styrelsen att emittera teckningsoptioner inom ramen för ett incitamentsprogram i syfte att dels möjliggöra för bolagets anställda att ta del av och bidra till en positiv värdeutveckling inom bolaget, dels stärka bolagets förutsättningar att behålla och attrahera nya, kompetenta och motiverade medarbetare.

Till styrelseledamöter omvaldes Anders Ekblom, Anders R Hallberg, Helena Levander och Anna Malm Bernsten samt nyvaldes Bengt Julander och Bengt Westermark.

Anna Malm Bernsten omvaldes till styrelseordförande.

Till bolagets revisorer omvaldes Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB.

Forskning och utveckling

Medivirs forsknings- och utvecklingsarbete är inriktat på onkologi samt på det pågående kliniska projektet inom artrosområdet. Bolagets portfölj av forsknings- och utvecklingsprogram är baserad på expertis inom design av proteashämmare och nukleotid- och nukleosid-forskning.

Medivir har framgångsrikt utvecklat produkter från idé till färdigt läkemedel. Xerclear (Zoviduo®) godkändes 2009 för behandling av läppherpes (munsår). Marknadsrättigheterna i USA, Kanada och Mexiko såldes 2010. Rättigheterna i Europa och övriga världen har utlicensierats till GlaxoSmithKline, med undantag för Israel, Kina och Sydamerika där Medivir innehar rättigheterna. Simeprevir (OLYSIO®) godkändes i USA 2013 och beviljades marknadsgodkännande inom EU i maj 2014.

Ytterligare marknadsgodkännanden har därefter beviljats i många länder. Simeprevir har godkänts som del av en antiviral kombinationsbehandling av hepatit C-infektion hos vuxna patienter med kronisk genotyp 1 och 4 hepatit C-infektion utan cirros eller med kompenserad leversjukdom (indikationerna varierar mellan olika marknader). Janssen ansvarar för den globala kliniska utvecklingen av simeprevir och äger de exklusiva, globala marknadsrättigheterna.

Interna projekt

Projekt	Sjukdomsområde	Forskning	Preklinisk utveckling	Fas I	Fas II	Fas III	Marknad
Remetinostat HDAC-hämmare för topikal behandling	Kutant T-cellslymfom						
MIV-711 Cathepsin K-hämmare	Artros						
Birinapant SMAC mimetikum	Solida tumörer kombination med Keytruda™						
MIV-818 Nukleotidbaserad DNA polymerashämmare	Höggradig serös cancer						
MIV-323 RSV fusionsproteinhämmare	Hepatocellulär cancer						
	RSV-infektion						

Partnerprojekt

Projekt	Sjukdomsområde	Samarbetspartner	Forskning	Preklinisk utveckling	Fas I	Fas II	Fas III	Marknad
Olysiso (simeprevir)	Hepatit C	Janssen						
JNJ-4178 AL-335+odasvir+simeprevir	Hepatit C	Janssen						
Xerclear	Munsår	GSK och Meda						
MIV-802, nukleotidbaserad NS5B polymerashämmare	Hepatit C	Trek Therapeutics						

Ytterligare information om våra projekt finns tillgänglig på Medivirs hemsida: www.medivir.com

PROJEKT I EGEN REGI

Remetinostat

Kutant T-cellslymfom (CTCL) är en kronisk och ovanlig form av blodcancer som först uppträder i huden och som är klassad som en ovanlig men prioriterad sjukdom ("orphan disease"). Remetinostat är en ny hämmare av histondeacetylaser (HDAC) under utveckling för topikal behandling av CTCL i tidiga faser. Substansen har designats för att ge effektiv verkan i huden samtidigt som den bryts ner snabbt i blodbanan för att undvika de biverkningar som tidigare associerats med systemiskt administrerade HDAC-hämmare. Remetinostat tros därför kunna erbjuda ett viktigt nytt behandlingsalternativ för drabbade patienter och behandlande onkologer. En öppen fas II-studie inleddes i slutet av 2014 för att utvärdera remetinostat vid behandling av patienter med tidig CTCL. Medivir uppskattar att den tillgängliga marknadspotentialen för tidiga stadier av CTCL enbart i USA uppgår till cirka 900 miljoner dollar årligen.

Status/väsentliga händelser:

- Positiva top-line data från fas II-studien med remetinostat hos patienter med CTCL i tidiga stadier presenterades i april 2017. Baserat på en intent-to-treat analys uppvisade patienter i den arm som behandlades med 1 % remetinostat gel BID den högsta andelen bekräftad behandlingsrespons (8/20, 40 %), inklusive 1 fullständig behandlingsrespons. Responsen i de övriga två armarna, 0,5 % BID-armen och 1 % QD-armen, var 5/20 (25 %) respektive 4/20 (20 %) och resulterade inte i någon fullständig behandlingsrespons. Topikal remetinostat var väl tolererat i samtliga tre doseringsgrupper och visade ingen antydan till systemiska biverkningar, inklusive sådana som är associerade med systemiska HDAC-hämmare.
- Medivir avser att inleda diskussioner med läkemedelsmyndigheter baserat på dessa data i syfte att påbörja en fas III-studie senare i år. Fullständiga data från fas II-studien kommer presenteras vid vetenskapliga konferenser under andra halvåret 2017.

MIV-711

MIV-711 är en cathepsin K-hämmare i klinisk utveckling för behandling av artros. Cathepsin K är ett proteas som bryter ner kollagen i både ben och brosk, och en cathepsin K-hämmare har därmed potential att bromsa leddestruktionen och därmed sjukdomsförloppet, samt minska smärtan. Detta stöds av resultat från prekliniska artrosmodeller där behandling med MIV-711 haft en skyddande effekt. En fas IIa-studie (MIV-711-201) av MIV-711 för behandling av patienter med måttlig knäartros påbörjades i januari 2016. I september 2016 rekryterades den första patienten till en öppen fas IIa-

fortsättningsstudie, MIV-711-202, till vilken patienter som antingen svarat positivt på behandlingen med MIV-711 eller vars sjukdomsbild försämrats vid behandling med placebo behandlas med 200 mg MIV-711 administrerad en gång om dagen under sex månader. Medivir bedömer att marknaden för sjukdomsmodifierande artrosläkemedel enbart i USA motsvarar ett värde på mer än 6 miljarder dollar årligen, även om användningen begränsas till patienter med måttlig artros i vikt bärande leder.

Status/väsentliga händelser:

- Rekryteringen till studien MIV-711-201 har slutförts. Övergripande data från studien förväntas kunna redovisas under tredje kvartalet 2017.
- Rekryteringen till den öppna fas IIa-fortsättningsstudien MIV-711-202 slutfördes i juni. Data från studien väntas under första kvartalet 2018.
- Den oberoende dataövervakningskommittén som är kopplad till MIV-711-202 höll sitt första planerade möte i maj. Kommittén granskade samtliga säkerhetsdata från fas IIa-studierna – dels avblindade data från den första studien, dels de data som hittills genererats i fortsättningsstudien. Baserat på denna granskning rekommenderade kommittén att fortsättningsstudien bör fortsätta enligt plan.

Birinapant

Birinapant har potential att i kombination med till exempel immuno-onkologiska eller DNA-skadande cancerläkemedel ge förbättrad behandling av flera cancerformer. Möjligheten till sådana kombinationseffekter finns tack vare att birinapant påverkar både tumör- och immuncellerna. Birinapant är ett bivalent peptidmimetikum till SMAC-proteinet (Secondary Mitochondrial Activator of Caspase) och benämns därav som en SMAC-mimetisk substans. Trots det genombrott som immunterapibaserade läkemedel inneburit, PD-1 och PD-L1 antagonister inräknade, är det färre än hälften av de behandlade patienterna som uppvisar en kliniskt signifikant förbättring efter behandling. Världsmarknaden för dessa läkemedel uppgick likväl till 5,2 miljarder dollar år 2016. För en aktör som kan öka andelen patienter som svarar på behandling finns följaktligen en betydande kommersiell potential.

Status/väsentliga händelser:

- En fas I/II doseskaleringsstudie där birinapant administreras i kombination med Mercks Keytruda™ (ett ledande immunterapibaserat preparat) för behandling av solida tumörer förväntas starta under tredje kvartalet 2017. Studien kommer att genomföras i samarbete med Merck.

MIV-818

Levercancer är den näst vanligaste orsaken till cancerrelaterade dödsfall i världen. Levercellscancer (HCC) är den vanligaste formen av levercancer. Den är klassad som en ovanlig men prioriterad sjukdom (*"orphan disease"*) i västvärlden, medan den i Asien och särskilt i Kina, är mer vanligt förekommande. Medivir har utvecklat en specifik kunskap kring att leverera aktiva metaboliter av nukleosid- och nukleotidanaloger selektivt till levern, tack vare lång erfarenhet av att utveckla förbättrade behandlingar för kronisk hepatit B- och hepatit C-virusinfektion. Dessa metoder tillämpas nu för att utveckla oralt administrerade leverspecifika läkemedel för behandling av levercellscancer och andra former av levercancer. År 2023 bedöms den samlade försäljningen av HCC-läkemedel på de sju största marknaderna motsvara 5,6 miljarder dollar. MIV-818 har potential att bli det första oralt administrerade läkemedlet mot HCC och andra former av levercancer, som verkar målinriktat på levern.

Status/väsentliga händelser:

- I november 2016 valdes MIV-818 som läkemedelskandidat för behandling av hepatocellulär cancer (HCC) och andra former av levercancer.
- Förberedande GLP-säkerhetsstudier pågår i syfte att möjliggöra start av kliniska studier.
- Kliniska studier förväntas starta under första halvåret 2018.

MIV-323

Humant respiratoriskt syncytialt virus (RSV) är en viktig källa till virusinfektioner i luftvägarna hos små barn, äldre och personer med kraftigt nedsatt immunförsvar. Nästan alla barn drabbas av en RSV-infektion under sina första två år. För barn under 5 år rapporterades för år 2005, 33,8 miljoner fall av RSV-infektioner i de nedre luftvägarna, varav 3,4 miljoner krävde sjukhusvård och beräknas ha medfört mellan 66 000 och 199 000 dödsfall. RS-virusets fusionsprotein är bärare av virus in i värdceller och ett viktigt mål för nya mediciner. Medivir har inlicensierat RS-virusprogrammet från Boehringer Ingelheim. Avtalet omfattar exklusiva, globala rättigheter till ett läkemedelsutvecklingsprogram för behandling och förebyggande av RS-virusinfektion.

Status/väsentliga händelser:

- I december valdes MIV-323 som läkemedelskandidat från RSV-fusionshämmarprojektet och gick vidare till preklinisk utvecklingsfas.
- Medivir söker aktivt en samarbetspartner till MIV-323-projektet.

PARTNERPROJEKT

JNJ-4178

Simeprevir är en HCV NS3/4A-proteashämmare som utvecklas gemensamt av Janssen Sciences Ireland UC och Medivir AB. Simeprevir är godkänt för behandling av kronisk hepatit C-infektion som del av en antiviral kombinationsbehandling. I september 2016 presenterades interimresultat från en pågående fas IIa-studie med simeprevir, odalasvir och AL-335 vid European Association for the Study of the Liver (EASL) Special Conference. Samtliga 60 behandlingsnaiva patienter med hepatit C (HCV) genotyp (GT) 1-infektion som behandlades med trippelkombinationen under sex eller åtta veckor uppnådde bestående virologiskt svar 12 veckor efter avslutad behandling (SVR12). Baserat på interimistiska säkerhets- och effektdata från studien har trippelkombinationen simeprevir (75 mg, QD), odalasvir (25 mg, QD) och AL-335 (800 mg, QD), idag under benämningen JNJ-4178, valts för framtida utveckling.

Status/väsentliga händelser:

- Janssen Research & Development, LLC påbörjade i november 2016 en öppen fas IIb-studie av kombinationsbehandling med simeprevir, odalasvir och AL-335 (JNJ-4178) hos behandlingsnaiva och behandlingserfarna patienter med kronisk hepatit C genotyp 1, 2, 4, 5, 6 -infektion utan cirros.
- Studiens mål är att utvärdera effekt, säkerhet och farmakokinetik vid behandling med JNJ-4178. Patienterna i studien kommer att behandlas med trippelkombinationen under sex eller åtta veckor. Det primära effektmåttet är andelen patienter som uppnår bestående virologiskt svar 12 veckor efter avslutad behandling (SVR12).
- Den pågående fas II-studien utvärderar behandling med samma trippelkombination hos patienter med eller utan kompenserad cirros.
- Ytterligare data från den pågående fas II-studien presenterades av Janssen vid EASL:s International Liver Congress™ i april 2017.

MIV-802

MIV-802 är en potent, pan-genotypisk nukleotidbaserad hämmare av HCV-polymeraset NS5B, som befinner sig i preklinisk utvecklingsfas. Vid behandling av hepatit C-infektion används en kombination av läkemedel med olika mekanismer. Nukleotider anses vara en viktig komponent i en sådan kombinationsbehandling då de förenar bred och potent antiviral effekt mot olika genotyper av HCV med hög barriär mot resistensutveckling. Prekliniska data indikerar att MIV-802 kan användas med god effekt i kombination med andra klasser av antivirala läkemedel för behandling av HCV, inklusive proteashämmare och NS5A-hämmare. I augusti 2016 ingick Medivir ett licensavtal som gav Trek Therapeutics de exklusiva rättigheterna att utveckla och kommersialisera MIV-802 globalt, med undantag för Kina, Taiwan, Hongkong och Macao.

Status/väsentliga händelser:

- Trek Therapeutics har påbörjat den prekliniska utvecklingen av MIV-802.
- Medivir avser att inom kort kunna presentera en partner för att utveckla och kommersialisera hepatit C projektet MIV-802 i Kina, Taiwan, Hongkong och Macao.

Patent

Att säkerställa patentskyddet utgör grunden för alla nya läkemedelsprojekt, vare sig projektet har uppkommit i Medivirs laboratorier eller blivit inlicensierat. Patent och andra ensamrätter, till exempel dataexklusivitet och varumärkesskydd spelar en avgörande roll för företagets framtida kommersiella möjligheter. Under första kvartalet inlämnades tre nya patentansökningar för proteashämmare inom onkologi och inom MIV-711-projektet beviljades ett patent i USA. Medivir har för närvarande 31 aktiva patentfamiljer, med över 150 beviljade nationella patent.

Royaltyåtaganden

En betydande andel av Medivirs forsknings- och utvecklingsprojekt har i sin helhet utvecklats inom bolaget. Det innebär att Medivir har rätten till samtliga intäkter gällande dessa innovationer. Inom Medivir finns också forskning och utveckling som har sitt ursprung från svenska universitet och läkemedelsbolag, vilket innebär att bolaget har rätten till intäkterna mot att betala royaltyersättningar. Vissa projekt har tagits fram med patentsökta forskningsverktyg som är inlicensierade från andra bolag och som betingar royaltyavgifter. Under perioden uppgick de totala royaltykostnaderna till 1,8 (3,1) MSEK.

Koncernens siffror i sammandrag (MSEK)

	Q2		Q1 - Q2		Helår
	2017	2016	2017	2016	2016
Nettoomsättning	9,5	36,9	27,3	57,5	93,0
Rörelseresultat före av- och nedskrivningar (EBITDA)	-90,9	-60,2	-171,8	-121,0	-300,6
Rörelseresultat (EBIT)	-92,9	-62,7	-178,6	-126,4	-312,4
Resultat före skatt	-92,4	-59,3	-176,7	-122,3	-307,7
Resultat per aktie före utspädning, kr	-3,91	-1,48	-7,50	-2,98	10,50
Resultat per aktie efter utspädning, kr	-3,90	-1,48	-7,48	-2,98	10,41
Eget kapital per aktie, kr	34,41	50,92	34,41	50,92	64,38
Kassaflöde från löpande verksamhet	-82,1	-37,1	-206,0	-73,5	-180,1
Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens utgång	624,2	997,5	624,1	997,5	1 698,5

Intäkter

Nettoomsättningen för perioden april – juni uppgick till 9,5 (36,9) MSEK, en minskning med 27,4 MSEK som är hänförlig till lägre royaltyintäkter avseende simeprevir. Intäkterna från läkemedelsförsäljning är nu avslutad och under andra kvartalet uppgick den till 0 (5,7) MSEK. Det sammanlagda värdet av Janssens globala försäljning av simeprevir uppgick till 12,9 (43,0) MUSD, vilket under kvartalet har genererat royaltyintäkter om 7,7 (24,2) MSEK. Royaltyintäkterna från GlaxoSmithKlines försäljning av Xerclear (Zovido) under kvartalet uppgick till 0,8 (0,5) MSEK.

Övriga rörelseintäkter uppgick till 1,9 (2,7) MSEK och avsåg uthyrning av forskningslokaler i England.

Rörelsekostnader

Kostnad för handelsvaror uppgick till 0 (-1,5) MSEK, till följd av den avslutade läkemedelsförsäljningen.

Övriga externa kostnader uppgick till -76,3 (-63,5) MSEK, en ökning med 13,2 MSEK. Ökningen förklaras av den ökade omfattningen av forskningsprogram i klinisk fas som drivs genom kontrakterade forskningsorganisationer.

Personalkostnader uppgick till -26,1 (-34,1) MSEK, en minskning med 8,0 MSEK jämfört med samma kvartal föregående år, vilket är ett resultat av den omorganisation som genomfördes under fjärde kvartalet 2016.

De totala omkostnaderna uppgick till -102,4 (-97,6), varav 1,9 (2,8) MSEK avsåg kostnader av engångskaraktär.

Av- och nedskrivningar uppgår till -2,0 (-2,4) MSEK för perioden. Övriga rörelsekostnader uppgick till 0 (-0,7) MSEK.

Finansnettot uppgick till 0,5 (3,3) MSEK, en minskning med 2,8 MSEK, vilken förklaras av lägre finansiella tillgångar och består av orealiserade vinster hänförliga till positiva marknadsvärderingar av kortfristiga räntebärande placeringar.

Rörelseresultat

Rörelseresultatet uppgick till -92,9 (-62,7) MSEK, en minskning med 30,2 MSEK, vilket förklaras dels av de minskade royaltyintäkterna hänförliga till simeprevir (OLYSIO®) samt ökade externa kostnader hänförliga till pågående forsknings- och utvecklingsprogram. Justerat för poster av engångskaraktär uppgick rörelseresultat till -91,0 (-59,9) MSEK.

Skatt

Periodens skatteintäkt uppgick till 0,1 (0,1) MSEK. Koncernens skatt är baserad på en officiell skattesats om 22 procent, vilket även förväntas vara den effektiva skattesatsen. Underskott i moderbolaget Medivir AB aktiveras inte, varför resultatet inte gottgörs av någon uppskjuten skatt.

Intäkter

Nettoomsättningen för perioden januari – juni uppgick till 31,7 (65,0) MSEK, en minskning med 33,3 MSEK som är hänförlig till lägre royaltyintäkter avseende simeprevir. Intäkterna från Läkemedelsförsäljning uppgick under perioden till 2,5 (7,5) MSEK.

Det sammanlagda värdet av Janssens globala försäljning av simeprevir uppgick till 36 (75) MUSD, vilket under perioden har genererat royaltyintäkter om 21,4 (42,3) MSEK. Royaltyintäkterna från GlaxoSmithKlines försäljning av Xerclear (Zoviduo) under perioden uppgick till 2,4 (1,2) MSEK.

Övriga rörelseintäkter uppgick till 4,4 (7,5) MSEK och avsåg främst uthyrning av forskningslokaler i England.

Rörelsekostnader

Kostnad för handelsvaror uppgick till -1,7 (-1,0) MSEK, och avser den avslutade läkemedelsförsäljningen. Övriga externa kostnader uppgick till -140,9 (-115,9) MSEK, en ökning med 25,0 MSEK. Ökningen förklaras av den ökade omfattningen av forskningsprogram i klinisk fas som drivs genom kontrakterade forskningsorganisationer.

Personalkostnader uppgick till -59,5 (-68,4) MSEK, en minskning med 8,9 MSEK jämfört med samma period föregående år, vilket är ett resultat av den omorganisation som genomfördes under fjärde kvartalet 2016. Justerat för personalkostnader av engångskaraktär minskade kostnaderna med 20,1 MSEK. De totala omkostnaderna uppgick till -200,4 (-184,3), varav 12,6 (2,7) MSEK avsåg kostnader av engångskaraktär.

Av- och nedskrivningar uppgår till -6,8 (-5,4) MSEK för perioden. Övriga rörelsekostnader uppgick till -1,4 (-0,7) MSEK.

Finansnettot uppgick till 1,9 (4,1) MSEK, en minskning med 2,2 MSEK, vilken förklaras av lägre finansiella tillgångar och består av orealiserade vinster hänförliga till positiva marknadsvärderingar av kortfristiga räntebärande placeringar.

Rörelseresultat

Rörelseresultatet uppgick till -178,6 (-126,4) MSEK, en minskning med 52,2 MSEK, vilket förklaras dels av de minskade royaltyintäkterna hänförliga till simeprevir (OLYSIO®) samt ökade externa kostnader hänförliga till pågående forsknings- och utvecklingsprogram. Justerat för poster av engångskaraktär uppgick rörelseresultat till -166,0 (-123,7) MSEK

Skatt

Periodens skatteintäkt uppgick till -0,5 (3,3) MSEK. Koncernens skatt är baserad på en officiell skattesats om 22 procent, vilket även förväntas vara den effektiva skattesatsen. Underskott i moderbolaget Medivir AB aktiveras inte, varför resultatet inte gottgörs av någon uppskjuten skatt.

Kassaflöde, investeringar och finansiell ställning

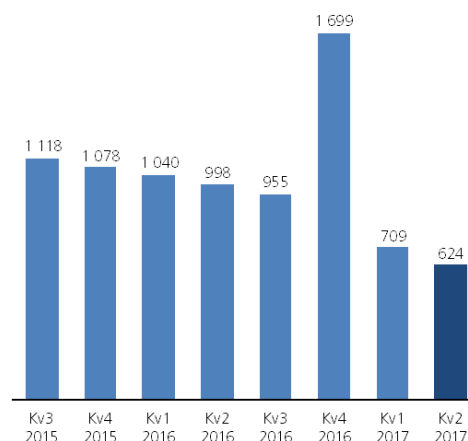
Vid slutet av perioden uppgick likvida medel, inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader, till 624,2 (997,5) MSEK, en minskning med 373,3 MSEK. Motsvarande siffra vid ingången av 2017 var 1 698,5 (1 077,9) MSEK. Likvida medel vid periodens slut är exklusive andra kvartalets royaltyintäkter om 8,5 MSEK. Vid periodens slut uppgick ställda säkerheter till 90,0 (54,3) MSEK. I enlighet med finanspolicyn är Medivirs finansiella tillgångar placerade i räntebärande papper med låg risk.

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -206,0 (-73,1) MSEK, varav förändringar av rörelsekapital uppgick till -36,6 (17,9) MSEK.

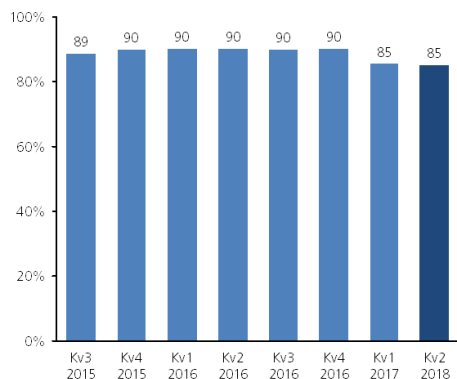
Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till -857 (0) MSEK och hänför sig till det frivilliga inlösenprogrammet under perioden. Periodens investeringar i materiella och immateriella anläggningstillgångar uppgick till -11,3 (-6,8) MSEK och avsåg forsknings- och kontorsutrustning samt IT-system.

Av- och nedskrivningar av materiella- och immateriella anläggningstillgångar under perioden belastar periodens resultat med -6,8 (-5,4) MSEK.

Likvida tillgångar och kortfristiga placeringar (SEK m)



Soliditet, %



Övriga upplysningar, januari – juni 2017

Medarbetare

Medivir hade 106 (120) anställda (omräknat till heltidstjänster) vid periodens slut, varav 58 procent (53) kvinnor. Av dessa utgör 28 (1) anställda som är under uppsägning, men som ännu ej avslutat sin anställning.

Aktierelaterade incitamentsprogram

Som del av det av årsstämman beslutade incitamentsprogrammet emitterade bolaget 48 515 teckningsoptioner under kvartalet i syfte att dels möjliggöra för bolagets anställda att ta del av och bidra till en positiv värdeutveckling inom bolaget, dels stärka bolagets förutsättningar att behålla och attrahera nya, kompetenta och motiverade medarbetare. Teckningsoptionerna emitterades till marknadsvärdet SEK 9,41 per option och med lösenpriset SEK 89,36 per aktie. Lösensdag är 2021-01-15.

Kort om moderbolaget

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

Moderbolagets totala intäkter uppgick till 27,5 (74,3) MSEK. Försäljning till koncernföretag uppgick till 0 (13,2) MSEK.

Rörelseresultatet uppgick till -178,6 (-125,2) MSEK, en minskning med 53,4 MSEK. Totalt uppgick rörelsekostnaderna till -206,1 (-199,5) MSEK.

Finansnettot uppgick till 2,1 (4,3) MSEK, en försämring med 2,2 MSEK till följd av lägre finansiella tillgångar och består av orealiserade vinster hänförliga till positiva marknadsvärderingar av kortfristiga räntebärande placeringar.

Periodens skatt uppgick till -0,6 (-0,1) MSEK. Periodens resultat uppgick till -177,2 (-121,0) MSEK, en minskning med 56,2 MSEK.

Likvida medel, inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader, uppgick till 615,9 (883,5) MSEK, varav 90,0 (0) är pantsatta till den 15 december 2017.

Se avsnittet "Finansiell översikt" för ytterligare kommentarer om verksamheten.

Transaktioner med närstående

Transaktioner med närstående sker till marknads-mässiga villkor. Mellan bolag tillhörande ledande befattningshavare och Medivir finns tidigare ingångna avtal från 2005 som berättigar dem till royalty på produkter som bolaget utvecklat baserat på patentskyddade uppfinningar som bolaget förvärvat från vederbörande. Under perioden har transaktioner med närstående skett till ett sammanlagt värde av 0,1 (0,3) MSEK, vilka avser royaltyersättningar som utgått till Uppsala Hallbechem AB (styrelseledamot Anders R Hallberg). Bolaget köpte inga ytterligare tjänster från närstående under perioden.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

En effektiv riskbedömning förenar Medivirs affärs-möjligheter och resultat med aktieägarnas och andra intressenters krav på stabil långsiktig värdeutveckling och kontroll. Forskning och läkemedelsutveckling fram till godkänd registrering är i hög grad både en riskfylld och kapitalkrävande process. Majoriteten av de startade projekten kommer aldrig att nå marknads-registrering. Om konkurrerande läkemedel tar marknadsandelar eller konkurrerande forskningsprojekt uppnår bättre effekt och når marknaden snabbare kan det framtida värdet av Medivirs produkt- och

projektportfölj bli lägre än förväntat. Avgörande för Medivirs framtid är förmågan att ta fram nya läkemedelskandidater, ingå partnerskap för sina projekt och framgångsrikt utveckla sina projekt till marknads lansering och fortsatt försäljning samt säkerställa finansieringen av verksamheten.

Medivir är exponerat mot följande huvudkategorier av risker:

Omvärldsrisker – exempelvis myndighetsgodkännanden, konkurrens, prisförändringar och patentskydd.

Rörelserisker – exempelvis integrationsrisk och beroende av nyckelpersoner och partnersamarbeten.

Finansiella risker – exempelvis likviditets-, ränte-, valuta- och kreditrisk.

En mer utförlig beskrivning av Medivirs riskexponering och riskhantering återfinns i årsredovisningen för 2016 sid 38-40 samt i not 8 på sidorna 73-75.

Årsredovisningen finns tillgänglig på bolagets hemsida: www.medivir.se.

Framtidsutsikter

Medivirs framtida investeringar kommer att ske inom onkologi där bolaget bygger vidare på sin ledande kompetens inom design av proteashämmare samt nukleotid-/nukleosidforskning. För projekt utanför detta sjukdomsområde kommer pågående projekt att förberedas för utlicensiering. Forskning är tids- och kapitalkrävande och i likhet med andra forsknings- och utvecklingsbolag kan även Medivir vara beroende av extern finansiering av sina projekt inom kärnområdet onkologi.

Styrelsens och verkställande direktörens försäkran

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att delårsrapporten ger en rättvisande bild av bolagets och koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver de väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som bolaget och de i koncernen ingående bolagen är exponerade mot.

Huddinge den 25 juli 2017

Anders Ekblom
Styrelseledamot

Anders Hallberg
Styrelseledamot

Bengt Julander
Styrelseledamot

Björn Klasson
Styrelseledamot,
arbetstagarrepresentant

Helena Levander
Styrelseledamot

Stina Lundgren
Styrelseledamot,
arbetstagarrepresentant

Anna Malm Bernsten
Styrelsens ordförande

Bengt Westermark
Styrelseledamot

Christine Lind
Verkställande direktör
och koncernchef

Delårsrapporten har inte varit föremål för särskild granskning av bolagets revisorer.

Informationen är sådan som Medivir ska offentliggöra enligt lagen om värdepappersmarknaden.

Informationen lämnades för offentliggörande den 25 juli 2017, klockan 08.30 (CET).

För ytterligare information vänligen kontakta:

Christine Lind, VD och koncernchef,
+46 (0) 8 5468 3100
Ola Burmark, CFO, +46 (0) 725 480 580

Telefonkonferens för investerare, analytiker och media

Delårsrapporten för perioden januari – juni 2017
kommer att presenteras av Medivirs VD och
koncernchef Christine Lind.

Tid: Tisdagen den 25 juli 2017, kl. 14.00 (CET).

Telefonnummer för deltagare från:
Sverige 08-566 426 91
Europa + 44 20 3008 9804
USA + 1 855 753 2235

Telefonkonferensen kan även följas via en länk på
hemsidan: www.medivir.com

Efter telefonkonferensen kommer presentationen att
finnas tillgänglig på Medivirs hemsida.

Kommande informationstillfällen:

Delårsrapport (januari – september 2017)

26 oktober 2017

Rapport för helåret 2017

16 februari 2018

Delårsrapport (januari – mars 2018)

27 april 2018

Delårsrapport (januari – juni 2018)

25 juli 2018

Koncernens resultaträkning i sammandrag

(MSEK)	Q2		Q1 - Q2		Helår
	2017	2016	2017	2016	2016
Kvarvarande verksamheter					
Nettoomsättning	9,5	36,9	27,3	57,5	93,0
Övriga rörelseintäkter	1,9	2,7	4,4	7,5	12,7
Totala intäkter	11,5	39,6	31,7	65,0	105,7
Handelsvaror	0,0	-1,5	-1,7	-1,0	-3,1
Övriga externa kostnader	-76,3	-63,5	-140,9	-115,9	-237,7
Personalkostnader	-26,1	-34,1	-59,5	-68,4	-162,7
Av- och nedskrivningar	-2,0	-2,4	-6,8	-5,4	-11,8
Övriga rörelsekostnader	-	-0,7	-1,4	-0,7	-2,9
Rörelseresultat	-92,9	-62,7	-178,6	-126,4	-312,4
Finansiellt netto	0,5	3,3	1,9	4,1	4,7
Resultat efter finansiella poster	-92,4	-59,3	-176,7	-122,3	-307,7
Skatt	0,1	0,1	-0,5	3,3	12,9
Periodens resultat från kvarvarande verksamheter	-92,3	-59,2	-177,2	-118,9	-294,9
Periodens resultat från avvecklade verksamheter	-	19,4	-	38,7	577,7
Periodens resultat	-92,3	-39,8	-177,2	-80,2	282,9
Periodens resultat hänförligt till:					
Moderföretagets aktieägare	-92,3	-39,8	-177,2	-80,2	282,9
Resultat per aktie, räknat på resultat hänförligt till: moderföretagets aktieägare under perioden					
Resultat per aktie (SEK per aktie)					
- Kvarvarande verksamheter före utspädning	-5,13	-2,20	-3,91	4,14	-10,94
- Kvarvarande verksamheter efter utspädning	-5,12	-2,20	-3,91	4,11	-10,86
- Avvecklade verksamheter före utspädning	22,62	0,72	-	-	21,44
- Avvecklade verksamheter efter utspädning	22,58	0,72	-	-	21,27
- Resultat per aktie före utspädning	-3,91	-1,48	-6,57	-2,98	10,50
- Resultat per aktie efter utspädning	-3,90	-1,48	-6,56	-2,98	10,41
Genomsnittligt antal aktier, tusental	23 637	26 966	26 960	26 941	26 941
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning, tusental	23 685	27 199	27 009	27 180	27 160
Antal aktier vid periodens slut, tusental	20 308	26 966	26 955	26 917	26 917

Noter

Redovisningsprinciper

Medivir tillämpar International Financial Reporting standards (IFRS) så som de antagits av den Europeiska Unionen. Väsentliga redovisnings- och värderingsprinciper återfinns på sidorna 62-69 i årsredovisningen 2016. Koncernens delårsrapport upprättas i enlighet med IAS 34. Moderbolaget tillämpar Rådet för finansiell rapporterings rekommendation, RFR 2. Övriga nya eller reviderade IFRS samt tolkningsuttalanden från IFRIC som trätt i kraft efter den 31 december 2015 har inte haft någon väsentlig effekt på koncernens eller moderbolagets finansiella ställning eller resultat. I det fjärde kvartalet 2016 avyttrade Medivir dotterbolaget BioPhausia AB. BioPhausia utgjorde en väsentlig del av koncernens resultat och balansräkning. Av de skälen har vi bedömt

att IFRS 5 blir tillämplig och den avyttrade verksamheten redovisas därför skild från övrig kvarvarande verksamhet. Resultatet från den avvecklade verksamheten redovisas på egen rad i resultaträkningen.

Från och med den 1 januari 2017 presenteras resultaträkningen enligt så kallad kostnadslagsindelning. Tidigare tillämpades funktionsindeldad resultaträkning. Förändringen innebär enbart att strukturen i resultaträkningen görs om. Nettoresultatet för perioderna som presenteras påverkas inte. Jämförelsetalen för resultaträkningen i rapporterna under 2017 ställs upp i enlighet med det nya formatet.

Koncernens rapport över totalresultat

(MSEK)	Q2		Q1 - Q2		Helår
	2017	2016	2017	2016	2016
Periodens resultat	-92,3	-39,8	-177,2	-80,2	282,9
Övrigt totalresultat					
<i>Poster som kan komma att omklassificeras till resultaträkningen</i>					
Omräkningsdifferenser	0,2	0,1	0,2	0,1	-1,2
Summa övrigt totalresultat	0,2	0,1	0,2	0,1	-1,2
Summa totalresultat för perioden	-92,1	-39,7	-176,9	-80,1	281,6
Summa totalresultat hänförligt till:					
- Kvarvarande verksamhet	-92,1	-59,1	-176,9	-118,8	-296,1
- Avvecklad verksamhet	-	19,4	-	38,7	577,7
Totalresultat	-92,1	-39,7	-176,9	-80,1	281,6

Koncernens balansräkning i sammandrag

(MSEK)	30-jun 2017	30-jun 2016	31-dec 2016
Tillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	121,0	386,9	111,9
Materiella anläggningstillgångar	17,3	29,4	22,0
Uppskjuten skattefordran	-	-	1,0
Varulager	-	21,5	0,4
Kortfristiga fordringar	57,6	82,3	87,8
Kortfristiga placeringar	458,4	841,6	1 504,6
Likvida medel	165,7	155,8	193,8
Summa tillgångar	820,0	1 517,7	1 921,5
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	698,7	1 370,7	1 732,9
Uppskjuten skatteskuld	-	32,6	-
Avsättningar	29,8	-	30,3
Kortfristiga skulder	91,4	114,5	158,3
Summa eget kapital och skulder	820,0	1 517,7	1 921,5

Koncernens förändring i eget kapital

(MSEK)	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Omräkn- differens	Ansamlad förlust	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2016	157,2	1 761,8	-1,8	-467,1	1 450,1
Summa totalresultat för perioden	-	-	0,1	-39,8	-39,7
Aktiesparprogram: värde på anställdas tjänstgöring	-	0,6	-	-	0,6
Utgående balans per 30 juni 2016	157,2	1 762,4	-1,7	-547,2	1 370,7
Ingående balans per 1 januari 2016	157,2	1 761,8	-1,8	-467,1	1 450,1
Summa totalresultat för perioden	-	-	-1,2	282,9	281,6
Aktiesparprogram: värde på anställdas tjänstgöring	-	1,2	-	-	1,2
Utgående balans per 31 december 2016	157,2	1 763,1	-3,1	-184,3	1 732,9
Ingående balans per 1 januari 2017	157,2	1 763,1	-3,1	-184,3	1 732,9
Summa totalresultat för perioden	-	-	0,2	-177,2	-176,9
Inlösenprogram	-38,7	38,7	-	-857,0	-857,0
Fondemission	38,7	-38,7	-	-	-
Utgående balans per 30 juni 2017	157,2	1 763,1	-2,8	-1 218,4	699,0

Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag

(MSEK)

	Q2		Q1 - Q2		Helår
	2017	2016	2017	2016	2016
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-99,0	-42,0	-169,4	-91,4	-193,8
Förändringar av rörelsekapital	16,9	4,9	-36,6	17,9	13,7
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-82,1	-37,1	-206,0	-73,5	-180,1
Investeringsverksamheten					
Förvärv/försäljning av anläggningstillgångar	-3,0	-5,0	-11,3	-6,8	-107,4
Försäljning av verksamheter	-	-	-	-	908,3
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-3,0	-5,0	-11,3	-6,8	801,0
Finansieringsverksamheten					
Inlösenprogram	0,5	-	-857,0	-	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0,5	-	-857,0	-	-
Periodens kassaflöde	-84,7	-42,0	-1 074,3	-80,3	620,9
Likvida medel vid periodens ingång	708,9	1 040,0	1 698,5	1 077,9	1 077,9
Förändring likvida medel	-	-42,0	-	-80,3	-
Valutakursdifferens likvida medel	-	-0,4	0,0	-0,2	-0,4
Likvida medel vid periodens utgång	624,2	997,5	624,2	997,5	1 698,5
Kassaflöde hänförligt till avvecklade verksamheter					
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-	32,6	-	20,0	36,4
Periodens kassaflöde	-	32,6	-	20,0	36,4

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag

(MSEK)	Q2		Q1 - Q2		Helår
	2017	2016	2017	2016	2016
Nettoomsättning	9,5	43,5	27,3	70,7	131,0
Övriga rörelseintäkter	-0,2	0,6	0,2	3,6	4,5
Summa intäkter	9,3	44,1	27,5	74,3	135,4
Handelsvaror	0,0	-1,5	-1,7	-1,0	-3,1
Övriga externa kostnader	-74,0	-65,5	-136,7	-118,9	-255,9
Personalkostnader	-26,1	-36,7	-59,5	-73,6	-173,1
Av- och nedskrivningar	-2,0	-2,4	-6,8	-5,4	-11,8
Övriga rörelsekostnader	-	-0,7	-1,4	-0,7	-2,9
Rörelseresultat	-92,8	-62,7	-178,6	-125,2	-311,3
Resultat från andelar i dotterföretag	-	-	-	-	675,5
Finansiellt netto	0,6	3,4	2,1	4,3	4,0
Resultat efter finansiella poster	-92,2	-59,3	-176,5	-120,9	368,2
Bokslutsdispositioner	-	-	-	-	37,9
Skatt	0,1	0,1	-0,6	-0,1	0,2
Periodens resultat	-92,1	-59,1	-177,2	-121,0	406,3

Moderbolagets rapport över totalresultat

(MSEK)	Q2		Q1 - Q2		Helår
	2017	2016	2017	2016	2016
Periodens resultat	-92,1	-59,1	-177,2	-121,0	406,3
Övrigt totalresultat för perioden, netto efter skatt	-	-	-	-	-
Summa totalresultat för perioden	-92,1	-59,1	-177,2	-121,0	3,4

Moderbolagets balansräkning i sammandrag

(MSEK)	30-jun	30-jun	31-dec
	2017	2016	2016
Tillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	121,0	17,1	111,9
Materiella anläggningstillgångar	17,3	29,3	22,0
Aktier i dotterföretag	0,1	604,2	0,1
Varulager	-	2,0	0,4
Fordringar hos koncernföretag	22,1	22,5	22,2
Kortfristiga fordringar	56,3	59,2	85,6
Kortfristiga placeringar	458,4	841,6	1 504,6
Kassa och bank	157,5	41,9	187,9
Summa tillgångar	832,6	1 617,9	1 934,7
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	695,1	1 202,0	1 729,7
Obeskattade reserver	-	37,9	-
Uppskjuten skatteskuld	-	0,4	-
Övriga avsättningar	29,8	-	30,3
Skulder till koncernföretag	20,7	277,7	21,0
Kortfristiga skulder	87,0	99,8	153,6
Summa eget kapital och skulder	832,6	1 617,9	1 934,7

Nyckeltal, aktiedata

	Q2		Q1 - Q2		Helår
	2017	2016	2017	2016	2016
Avkastning på den kvarvarande verksamheten:					
- eget kapital, %	-30,4	-16,8	-29,1	-16,9	-18,5
- sysselsatt kapital, %	-49,6	-17,1	-29,1	-17,3	-19,3
- totalt kapital, %	-42,3	-15,4	-25,8	-15,6	-17,4
Antal aktier vid periodens början, tusental	26 966	26 966	26 966	26 966	26 966
Antal aktier vid periodens slut, tusental	20 319	26 966	20 319	26 966	26 966
- varav A-aktier	475	606	475	606	606
- varav B-aktier	19 881	26 310	19 881	26 310	26 310
- varav återköpta B-aktier	11	49	11	49	49
Genomsnittligt antal utestående aktier, tusental	23 637	26 941	23 637	26 941	26 941
Utestående teckningsoptioner, tusental	49	238	49	238	219
Aktiekapital vid periodens slut, MSEK	157,2	157,2	157,2	157,2	157,2
Eget kapital vid periodens slut, MSEK	698,7	1 370,7	698,7	1 370,7	1 732,9
Resultat per aktie, SEK					
- Kvarvarande verksamhet före utspädning	-5,13	-2,11	-12,47	1,18	2,79
- Kvarvarande verksamhet efter utspädning	-5,12	-2,11	-12,47	1,17	2,76
- Avvecklad verksamhet före utspädning	22,62	0,44	24,44	1,61	-
- Avvecklad verksamhet efter utspädning	22,58	0,43	24,39	1,60	-
- Total verksamhet före utspädning	-3,91	-1,48	-7,50	-2,98	10,50
- Total verksamhet efter utspädning	-3,90	-1,48	-7,48	-2,98	10,41
Eget kapital per aktie, SEK	34,41	50,92	34,41	50,92	64,38
Substansvärde per aktie, SEK	34,41	50,92	34,41	50,92	64,38
Kassaflöde per aktie efter investeringar, SEK	-3,60	-1,56	-9,19	-2,98	23,05
Soliditet, %	85,2	90,3	85,2	90,3	90,2
EBITDA	-90,9	-60,2	-171,8	-121,0	-300,6
EBIT	-92,9	-62,7	-178,6	-126,4	-312,4

Definitioner av nyckeltal

Avkastning på eget kapital. Resultat efter skatt i procent av genomsnittligt eget kapital.

Avkastning på sysselsatt kapital. Resultat efter finansiella poster plus räntekostnader i procent av genomsnittligt sysselsatt kapital.

Avkastning på totalt kapital. Resultat efter finansiella poster plus räntekostnader i procent av genomsnittlig balansomslutning.

EBIT. Rörelseresultat efter av- och nedskrivningar.

EBITDA. Rörelseresultat före av- och nedskrivningar.

Eget kapital per aktie. Eget kapital dividerat med antal aktier vid periodens slut.

Genomsnittligt antal aktier. Det ovägda genomsnittliga antalet aktier under året.

Kassaflöde per aktie efter investeringar. Kassaflöde efter investeringar dividerat med genomsnittligt antal aktier.

Resultat per aktie efter utspädning. Resultat per efter skatt dividerat med genomsnittligt antal aktier samt utestående teckningsoptioner justerat för eventuell utspädningseffekt.

Resultat per aktie före utspädning. Resultat per efter skatt dividerat med genomsnittligt antal aktier.

Rörelsemarginal. Rörelseresultatet i procent av nettoomsättningen.

Soliditet. Eget kapital i relation till balansomslutningen.

Substansvärde per aktie. Eget kapital plus dolda tillgångar i marknadsnoterade aktier dividerat med antalet aktier vid periodens slut.

Sysselsatt kapital. Balansomslutning minus icke räntebärande skulder inklusive uppskjutna skatteskulder.

Ovan angivna nyckeltal bedöms vara relevanta för den typ av verksamhet Medivir bedriver och bidrar till en ökad förståelse för den finansiella rapporten.