

MEDIVIR AB – BOKSLUTSKOMMUNIKÉ

JANUARI – DECEMBER 2016

Finansiell sammanfattning

Väsentliga händelser under fjärde kvartalet

- Medivir renodlar verksamheten till ett forsknings- och utvecklingsbolag helt inriktat på onkologi och omorganiserar för att uppnå betydande besparingar. Den operativa omställningen har belastat resultatet med kostnader av engångskaraktär uppgående till 49,1 MSEK i kvartalet och med 52,6 MSEK för helåret.
- Medivir avyttrar läkemedelsbolaget BioPhausia (Nordic Brands) till Karo Pharma för 908 MSEK och redovisar en koncernmässig reavinst på 534,8 MSEK, och tillämpar därmed IFRS5, se vidare sidan 12.
- Medivir stärker sin kliniska pipeline genom att teckna avtal om förvärv av en portfölj av onkologiprogram i klinisk fas, vilket har ökat de immateriella anläggningstillgångarna med 89 MSEK samt kortfristiga fordringar med 22 MSEK.

Oktober – december 2016

- Nettoomsättningen för den kvarvarande verksamheten uppgick till 9,9 (34,5) MSEK, varav 5,6 (31,1) MSEK utgjordes av royalty för simeprevir.
- Intäkterna från Medivirs kvarvarande läkemedelsförsäljning uppgick till 2,9 (2,9) MSEK, varav 2,9 (2,7) MSEK avsåg försäljning av OLYSIO®.
- Resultatet efter skatt för den kvarvarande verksamheten uppgick till -121,3 (-56,9) MSEK.
- Resultatet per aktie före och efter utspädning uppgick till -4,50 (-2,12) SEK respektive -4,50 (-2,12) SEK.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -69,6 (-37,6) MSEK.

Januari – december 2016

- Nettoomsättningen för den kvarvarande verksamheten uppgick till 93,0 (474,3) MSEK, varav 60,3 (418,6) MSEK utgjordes av helårets royalty för simeprevir.
- Intäkterna från Medivirs kvarvarande läkemedelsförsäljning uppgick till 12,3 (53,9) MSEK, varav 12,0 (53,0) MSEK avsåg försäljning av OLYSIO®.
- Resultatet efter skatt för den kvarvarande verksamheten uppgick till -294,9 (31,7) MSEK.
- Resultatet per aktie före och efter utspädning uppgick till -10,94 (1,09) SEK respektive -10,94 (1,08) SEK.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -180,1 (307,4) MSEK.

Koncernens siffror i sammandrag (MSEK)

Kvarvarande verksamheter

	Q4		Q1-Q4	
	2016	2015	2016	2015
Nettoomsättning	9,9	34,5	93,0	474,3
Bruttoresultat	7,7	30,0	77,1	436,0
Rörelseresultat före av- och nedskrivningar (EBITDA)	-120,7	-51,9	-278,9	95,7
Rörelseresultat (EBIT)	-128,9	-60,4	-312,4	55,4
Resultat före skatt	-129,9	-67,8	-306,7	46,2
Resultat efter skatt	-121,3	-56,9	-294,9	31,7
Rörelsemarginal, %	-1 306,1	-175,3	-335,7	11,7
Resultat per aktie före utspädning, kr	-4,50	-2,12	-10,94	1,09
Resultat per aktie efter utspädning, kr	-4,50	-2,12	-10,94	1,08
Eget kapital per aktie, kr	64,38	54,04	64,38	54,04
Avkastning på eget kapital, %	-30,5	-15,5	-18,5	1,8
Kassaflöde från löpande verksamhet	-69,6	-37,6	-180,1	307,4
Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens utgång	1 698,5	1 077,9	1 698,5	1 077,9
Forsknings- och utvecklingskostnader/rörelsekostnader, %	65,9	77,8	78,8	73,1

Under fjärde kvartalet tog vi flera avgörande steg i bygget av ett nytt Medivir. I allt väsentligt slutförde vi den omställning av bolaget som pågått under 2016. En central del i denna omställning är renodlingen av bolaget till ett forsknings- och utvecklingsbolag helt inriktat på onkologi. Denna renodling betonades ytterligare genom förvärvet av två onkologiprojekt i senare utvecklingsfaser och som båda har stor potential. Förvärvet stärker och balanserar vår forskningsportfölj, ger oss en större bredd av projekt i olika faser och flyttar tyngdpunkten från tidig forskning till klinisk utveckling.

Som ytterligare ett led i vår renodling avyttrade vi också BioPhausia med läkemedelsportföljen Nordic Brands. Efter att ha övervägt och förberett en separat börsnotering av BioPhausia bedömde vi att en försäljning till Karo Pharma AB var det bästa alternativet för våra aktieägare. En extrastämma i början av februari 2017 beslutade sedan i enlighet med styrelsens förslag att nettolikviden om 870 MSEK från försäljningen skulle delas ut till Medivirs aktieägare i form av ett frivilligt inlösenprogram.

Under kvartalet genomförde vi också en omorganisation inom den tidiga forskningen och i administrativa funktioner. Omorganisationen beräknas ge årliga kostnadsbesparingar på totalt ca 110 MSEK.

Samtidigt fortsatte vi under kvartalet att göra framsteg i våra forskningsprojekt, både i den egna portföljen och i partnerprojekt. Jag vill speciellt lyfta fram att vi från vår egen forskningsportfölj valde ut två nya läkemedelskandidater som nu gått vidare in i preklinisk utvecklingsfas. Det handlar dels om MIV-323 för behandling av RSV-infektioner, dels om MIV-818 för behandling av levercancer. I linje med att vårt fokus nu ligger på onkologi kommer vi själva att fortsätta driva utvecklingen av MIV-818, medan vi kommer att söka en partner för fortsatt utveckling av MIV-323.

Tillsammans med MIV-802, för behandling av hepatit C, som vi under tredje kvartalet 2016 utlicensierade till Trek Therapeutics, är dessa projekt tydliga indikationer på den förbättrade produktiviteten i vår tidiga forskning och förmågan att utifrån vår egen teknikplattform fortsätta att ta fram nya väl differentierade läkemedelskandidater inom områden med stora medicinska behov.

Artrosstudien MIV-711 fortsatte enligt plan, och är nu fullrekryterad med patienter. Vi räknar som tidigare med att redovisa resultat från studien under tredje kvartalet 2017.

I november meddelade vår partner Janssen Research & Development att de bygger vidare på tidigare intressanta resultat genom att inleda en fas IIb-studie med kombinationen av simeprevir, odalasvir och AL-335 för behandling av hepatit C.

Royalty hänförlig till hepatit-C läkemedlet OLYSIO® (simeprevir) uppgick under fjärde kvartalet till 5,6 MSEK, som en följd av den lägre nivån på global nettoförsäljning av OLYSIO®.

Den omfattande omställning vi nu genomfört ger mig stor tillförsikt om framtiden. Vår starka och balanserade forsknings- och utvecklingsportfölj fokuserad på onkologi, som bygger på våra intressanta teknikplattformar inom proteashämmare och nukleosider/-tider, har mycket stor potential att bygga långsiktiga värden för aktieägarna och kommer att generera ett kontinuerligt nyhetsflöde under 2017 och de närmaste åren. Det är därför med stolthet och stor tillförsikt som jag konstaterar att våren 2017 är ett bra tillfälle att lämna över VD rollen till Christine Lind. Jag vill passa på att tacka alla engagerade aktieägare, styrelsen, alla medarbetare och samarbetspartners för spännande och intensiva år och önska bolaget all lycka framåt. Jag kommer som fortsatt aktieägare att följa utvecklingen med spänning!

Niklas Prager

VD och koncernchef

Medivir i korthet

Medivir är ett forskningsbaserat läkemedelsföretag med fokus på onkologi. Vi har ledande kompetens inom design av proteashämmare och nukleotid-/nukleosidvetenskap och är dedikerade till att utveckla innovativa läkemedel som möter stora medicinska behov. Medivirs B-aktie är noterad på Nasdaq Stockholm Mid Cap. *Ytterligare information om Medivir finns på företagets hemsida, www.medivir.se*

I oktober tillkännagavs en omorganisation av bolagets verksamhet med betydande kostnadsbesparingar inom den tidiga forskningen och i administrativa funktioner. Det fastlades att bolagets fortsatta inriktning kommer att renodlas och att verksamheten kommer att fokusera uteslutande på onkologi, baserat på bolagets teknikplattformar och kompetens inom proteashämmare och nukleotid-/nukleosidvetenskap. Omorganisationen beräknas generera årliga kostnadsbesparingar på ca 110 MSEK jämfört med dagens kostnadsnivåer inom de berörda verksamhetsdelarna. Förändringarna medför att ett 40-tal av Medivirs medarbetare måste lämna bolaget. Till följd av organisationsförändringarna har uppsägningskostnader uppgående till 19,1 MSEK belastat resultatet för det fjärde kvartalet.

I november träffade Medivir avtal om avyttring av dotterbolaget BioPhausia (Nordic Brands) till Karo Pharma AB. Köpeskillingen uppgick till 908 MSEK på kontant och skuldfri basis, inklusive ett normaliserat rörelsekapital. Kostnader för uppdelningsprocessen och den operativa omställningen som transaktionen medfört har belastat resultatet med engångskostnader

uppgående till totalt 33,5 MSEK för det fjärde kvartalet. Transaktionen slutfördes under december och Medivirs styrelse har kallat till) en extra bolagsstämma samt föreslagit att bolagsstämman beslutar om en överföring till aktieägarna av nettolikviden från försäljningen av BioPhausia (ca 870 MSEK, motsvarande ca 32 SEK/aktie) genom ett frivilligt aktieinlösenerbjudande till alla aktieägare.

I november meddelandes även att avtal tecknats om förvärv av två onkologiprogram i klinisk fas från Tetralogic Pharmaceuticals Corporation. De förvärvade programmen kommer att avancera och bredda Medivirs kliniska utvecklingsportfölj. Avtalet omfattar remetinostat, en HDAC-hämmare för topikal behandling samt birinapant, ett bivalent SMAC mimetikum, samt alla immateriella rättigheter och data med koppling till Tetralogics projekt med HDAC-hämmare och SMAC mimetika.

Finansiell översikt, oktober – december 2016

Intäkter

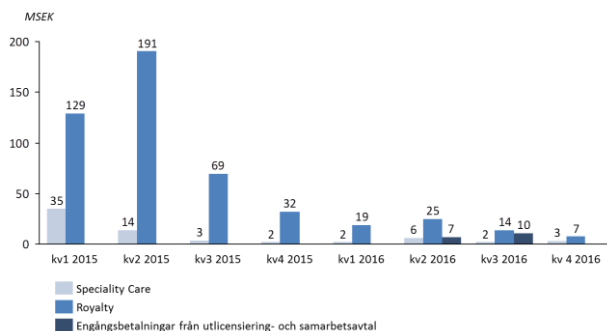
Nettoomsättningen för den kvarvarande verksamheten för perioden oktober – december uppgick till 9,9 (34,5) MSEK, en minskning med 24,6 MSEK. Intäkterna från Medivirs kvarvarande läkemedelsförsäljning på den nordiska marknaden uppgick till 2,9 (2,9) MSEK.

Det sammanlagda värdet av Janssens globala försäljning av simeprevir uppgick till 6 (44) MUSD, vilket under kvartalet har genererat royaltyintäkter om 5,6 (31,1) MSEK. Royaltyintäkterna från GlaxoSmithKlines försäljning av Xerclear (Zovido) under perioden uppgick till 1,5 (0,5) MSEK.

Fördelning av nettoomsättning (MSEK)

	Q4		Q1-Q4	
	2016	2015	2016	2015
Engångs- och milstolpebetalningar	-0,1	-	16,7	-
Läkemedelsförsäljning	2,9	2,9	12,3	53,9
Royalty	7,1	31,6	64,0	420,4
Summa	9,9	34,5	93,0	474,3

Nettoomsättning (MSEK), kv1 2015 – kv4 2016



Resultat

Bruttoresultat

Kostnad för sålda varor uppgick till -2,2 (-4,5) MSEK, en minskning med 2,3 MSEK. Bruttoresultatet uppgick till 7,7 (30,0) MSEK motsvarande en bruttomarginal om 77,8 (86,9) procent, och en minskning med 22,3 MSEK, vilket förklaras av de minskade royaltyintäkterna hänförliga till simeprevir (OLYSIO®).

Rörelsekostnader

Transformationen av bolaget och därmed omställningen till ett renodlat forsknings- och utvecklingsbolag har belastat rörelsens kostnader med 49,1 MSEK under kvartalet. Detta medför att de administrativa

kostnaderna i perioden uppgår till 44,0 (14,1) MSEK. Forsknings- och utvecklingskostnaderna uppgick till 89,9 (70,3) MSEK, en planenlig ökning med 19,6 MSEK, till följd av den pågående fas II-studien av MIV-711, avslutande fas II kostnader för remetinostat samt förberedande prekliniska kostnader för MIV-818. Övriga rörelseintäkter/-kostnader ökade med 2,3 MSEK, främst beroende på valutakurseffekter. Totalt uppgick rörelsekostnaderna till -136,5 (-90,4) MSEK, en ökning med 46,1 MSEK, varav 49,1 MSEK utgjorde kostnader av engångskaraktär.

Rörelseresultatet uppgick till -128,9 (-60,4) MSEK, en minskning med 68,5 MSEK.

Finansnettot uppgick till -1,0 (-7,4) MSEK, en förbättring med 6,4 MSEK, till följd av reducerade orealiserade förluster hänförliga till marknadsvärderingar av kortfristiga räntebärande placeringar i jämförelse med föregående år.

Skatt

Periodens skatteintäkt uppgick till 8,6 (10,9) 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 någon uppskjuten skatt.

Intäkter

Nettoomsättningen i den kvarvarande verksamheten för perioden januari – december uppgick till 93,0 (474,3) MSEK, en minskning med 381,3 MSEK. Den kvarvarande läkemedelsförsäljningen redovisade intäkter om 12,3 (53,9) MSEK till följd av minskad försäljning av OLYSIO®.

Värdet av Janssens globala försäljning av simeprevir under perioden uppgick till 106 (621) MUSD, vilket genererade royaltyintäkter om 60,3 (418,6) MSEK.

Royaltyintäkterna från GlaxoSmithKlines globala försäljning av Xerclear (Zovido) under året uppgick till 3,7 (1,8) MSEK.

Under perioden erhöles en milstolpebetalning om 6,5 (0) MSEK från GlaxoSmithKline och utlicensieringen av MIV-802 genererade ytterligare engångsintäkter om 10,2 (0) MSEK.

Resultat

Bruttoresultat

Kostnad för sålda varor uppgick till -15,9 (-38,3) MSEK, en minskning med 22,4 MSEK. Bruttoresultatet uppgick till 77,1 (436,0) MSEK, en minskning med 358,9 MSEK motsvarande en bruttomarginal om 82,9 (91,9) procent.

Rörelsekostnader

Transformationen av bolaget och därmed omställningen till ett renodlat forsknings- och utvecklingsbolag har belastat rörelsens kostnader med -52,6 MSEK under perioden. Detta medför att de administrativa kostnaderna i perioden uppgår till -70,7 (-57,3) MSEK. Forsknings- och utvecklingskostnaderna uppgick till -307,1 (-278,4) MSEK, en planenlig ökning med 28,7 MSEK. Ökningen är en följd av att bolagets forskningsportfölj avancerat och fler projekt eller studier drivs i senare faser än tidigare år. Övriga rörelseintäkter/-kostnader minskade med 2,0 MSEK, främst beroende på valutakurseffekter. Totalt uppgick rörelsekostnaderna till -389,5 (-380,6) MSEK, en ökning med 8,9 MSEK, varav 52,6 MSEK utgjorde kostnader av engångskaraktär.

Rörelseresultatet uppgick till -312,4 (55,4) MSEK, en minskning med 367,8 MSEK.

Resultatet från försålda andelar i dotterbolag uppgick till 534,8 (0,0) MSEK och finansnettot uppgick till 5,7 (-9,2) MSEK, en ökning med 14,9 MSEK, till följd av realiserade vinster hänförliga till marknadsvärderingar av kortfristiga räntebärande placeringar i jämförelse med föregående år.

Periodens resultat från kvarvarande verksamheter uppgick till -294,9 (31,7) MSEK och periodens resultat från avvecklade verksamheter utgjorde 577,7 (43,4) MSEK.

Skatt

Periodens skatteintäkt uppgick till 11,9 (-14,5) MSEK. Koncernens skattekostnad är baserad på en skattesats om 22 procent. Underskott i moderbolaget Medivir AB aktiveras inte, varför resultatet inte gottgörs 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 1 698,5 (1 077,9) MSEK, en ökning med 620,6 MSEK. Motsvarande siffra vid ingången av 2016 var 1 077,9 (1 395,6) MSEK. Likvida medel vid periodens slut är exklusive fjärde kvartalets royaltyintäkter om 7,1 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.

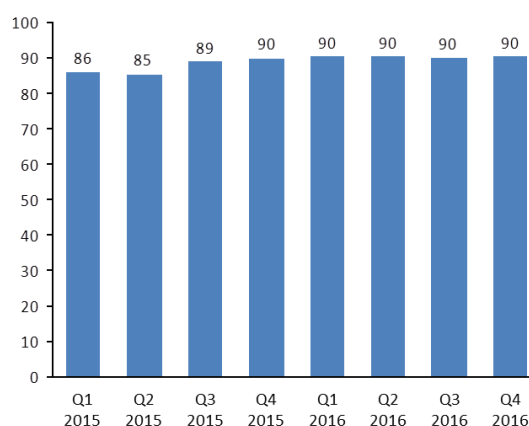
Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -180,1 (307,4) MSEK, varav förändringar av rörelsekapital uppgick till 13,7 (199,8) MSEK.

Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till 801,0 (-15,0) MSEK, varav 908,3 MSEK är hänförligt till försäljningen av dotterbolaget BioPhausia AB samt -107,4 MSEK som främst utgör förvärvet av forskningstillgångarna från Tetralogic Inc.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 0,0 (-611,6) MSEK.

Soliditet, %

Per cent



Periodens investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till -10,1 (-10,0) MSEK och avsåg forsknings- och kontorsutrustning samt IT-system.

Av- och nedskrivningar av materiella anläggningstillgångar och immateriella anläggningstillgångar under perioden belastar periodens resultat med -10,9 (-10,5) MSEK respektive -0,9 (-7,5) MSEK.

Forskning och utveckling

Medivirs portfölj av forsknings- och utvecklingsprogram är baserad på bolagets expertis inom design av proteashämmare och nukleotid- och nukleosid-forskning. Under 2016 har bolagets forsknings- och utvecklingsarbete varit inriktat på onkologi och infektionssjukdomar samt på det pågående kliniska projektet inom artrosområdet. Bolaget söker emellertid samarbetspartners för sina kvarvarande projekt avseende infektionssjukdomar. När fas IIa-programmet för MIV-711 har slutförts kommer Medivir fortsättningsvis att uteslutande fokusera på onkologi.

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 utlicenserats 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, med undantag för Norden där Medivir innehar marknadsrättigheterna i enlighet med ett avtal med Janssen-Cilag International NV.

Interna projekt

Projekt	Sjukdomsområde	Preklinisk utveckling					Marknad
		Forskning	Fas I	Fas II	Fas III		
Remetinostat HDAC-hämmare för topikal behandling	Kutant T-cellslymfom	[Progress bar from Research to Phase II]					
MIV-711 Cathepsin K-hämmare	Artros	[Progress bar from Research to Phase II]					
Birinapant SMAC mimetikum	Solida tumörer (kombination med Keytruda™)	[Progress bar from Research to Phase I]					
	Höggradig serös cancer	[Progress bar from Research to Phase I]					
MIV-818 Nukleotidbaserad DNA polymerashämmare	Hepatocellulär cancer	[Progress bar from Research to Preclinical development]					
MIV-323 RSV fusionsproteinhämmare	RSV-infektion	[Progress bar from Research to Preclinical development]					

Samarbetsprojekt

Projekt	Sjukdomsområde	Samarbetspartner	Preklinisk utveckling					Marknad
			Forskning	Fas I	Fas II	Fas III		
Olysis (simeprevir)	Hepatit C	Janssen	[Progress bar from Research to Phase III]					
JNJ-4178 AL-335+odasvir+simeprevir	Hepatit C	Janssen	[Progress bar from Research to Phase II]					
Xerclear	Munsår	GSK och Meda	[Progress bar from Research to Phase III]					
MIV-802 , nukleotidbaserad NS5B polymerashämmare	Hepatit C	Trek Therapeutics	[Progress bar from Research to Preclinical development]					

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 cancer. Remetinostat tros kunna erbjuda ett viktigt nytt behandlingsalternativ för drabbade patienter och behandlande hudläkare. Remetinostat är en ny hämmare av histondeacetylaser (HDAC) under utveckling för topikal behandling av CTCL. Substansen har designats för att ge effektiv verkan inuti hudmanifestationer samtidigt som den ska brytas ner snabbt i blodbanan för att undvika de biverkningar som är associerade med systemiskt administrerade HDAC-hämmare. En öppen fas II-studie inleddes i slutet av 2014 för att utvärdera remetinostat vid behandling av patienter med tidig CTCL.

Status/väsentliga händelser:

Medivir slutförde förvärvet av remetinostatprojektet i december. Den sista patienten gjorde sitt avslutande besök som del av fas II-studien under fjärde kvartalet 2016 och analys pågår nu av resultat från denna studie.

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. I en fas I-studie med postmenopausala kvinnor minskade MIV-711 biomarkörer för nedbrytning av ben med upp till 98 procent och brosk med upp till 62 procent jämfört med placebo. 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.

Status/väsentliga händelser:

Den oberoende dataövervakningskommittén (Drug Monitoring Committee) kopplad till MIV-711-201 höll sina andra och tredje sammanträden i oktober och december då avblindade säkerhetsdata från de första 100 och 150 patienterna som fullföljt tre månaders behandling granskades. Kommitténs rekommendation efter granskningen var vid båda tillfällena att MIV-711-201 skulle fortsätta enligt plan. Patientrekryteringen till MIV-711-201 slutfördes i oktober och resultat från

studien väntas kunna redovisas planenligt under tredje kvartalet 2017.

Birinapant

Birinapant är ett bivalent peptidmimetikum till SMAC-proteinet (Secondary Mitochondrial Activator of Caspase) och benämns därför SMAC-mimetisk substans. Hittills har birinapant administrerats till cirka 450 patienter i 9 studier. Huvuddelen av dessa studier var inom onkologi (en inom HBV) och rekryterade främst patienter med refraktära solida tumörer och hematologiska maligniteter (huvudsakligen äggstockscancer, tjock- och ändtarmscancer, akut myeloisk leukemi och myelodysplastiskt syndrom (MDS)). Birinapant har generellt visat acceptabel säkerhet och tolerabilitet för att kunna utvecklas vidare för indikationer inom onkologi. Planering pågår inför en klinisk studie där birinapant administreras i kombination med Keytruda™ för behandling av solida tumörer samt en prövarinitierad studie vid UCLA avseende höggradig serös ovarialcancer (HGSC) i kombination med platinabaserad cytostatikabehandling.

Status/väsentliga händelser:

Medivir slutförde förvärvet av birinapantprojektet i december.

MIV-818

Levercancer är den näst vanligaste orsaken till cancerrelaterade dödsfall i världen. Levercellscancer (HCC) är den vanligaste formen av levercancer. Medivir bidrar i kampen mot denna svåra sjukdom genom att utveckla läkemedel som levererar substanser mot cancer direkt till levern. Icke-kirurgiska metoder för att behandla HCC bygger framför allt på tekniken att administrera läkemedlet selektivt till levern. Medivir har utvecklat en specifik kunskap kring att leverera aktiva metaboliter av nukleosid- och nukleotidanaloger 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.

Status/väsentliga händelser:

MIV-818 är en potent och selektiv hämmare av celldelningen av levercancer cellinjer och har designats för att leverera stora mängder av den aktiva substansen selektivt till levern. I november valdes MIV-818 som läkemedelskandidat för behandling av hepatocellulär cancer (HCC) och andra former av levercancer, och har nu gått vidare till preklinisk utvecklingsfas. MIV-818 har potential att bli det första oralt administrerade

läkemedlet mot HCC och andra former av levercancer som verkar målinriktat på levern.

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. Medivirs nya forsknings- och utvecklingsstrategi har medfört att bolaget nu söker 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., en del av Janssen Pharmaceutical Companies inom Johnson & Johnson (Janssen), påbörjade i november en öppen fas IIb-studie av kombinationsbehandling med simeprevir, odalasvir och AL-335 (JNJ-4178) hos behandlingsnaiva och behandlingserfarna patienter med kronisk hepatit

C-infektion utan cirros. Denna globala multicenterstudie ingår i Janssens globala utvecklingsprogram för JNJ-4178 och omfattar kliniska studier som genomförs i Nordamerika, Europa och Asien. Fas IIb-studiens mål är att utvärdera effekt, säkerhet och farmakokinetik vid behandling med JNJ-4178 hos behandlingsnaiva och behandlingserfarna patienter med kronisk hepatit C genotyp 1, 2, 4, 5, 6-infektion utan cirros. Patienterna i studien kommer att behandlas med trippelkombinationen under sex eller åtta veckor och det primära effektmåttet är andelen patienter som uppnår bestående virologiskt svar 12 veckor efter avslutad behandling (SVR12). Den pågående fas IIa-studien utvärderar behandling med samma trippelkombination hos patienter med eller utan kompenserad cirros.

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 den viktigaste komponenten 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.

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. Medivir har för närvarande cirka 50 aktiva patentfamiljer, med över 200 beviljade nationella patent.

Royaltyätaganden

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 inlicenserade från andra bolag och som betingar royaltyavgifter. Under perioden uppgick de totala

royaltykostnaderna till 5,2 (25,6) MSEK samt milstolpekostnaderna till 3,3 (0,0) MSEK.

Övriga upplysningar, januari – december 2016

Medarbetare

Medivir hade 117 (127) anställda (omräknat till heltidstjänster) vid periodens slut, varav 54 procent (55) kvinnor. Av dessa utgör 21 (7) anställda som är under uppsägning, men som ej ännu avslutat sin anställning.

Aktierelaterade incitamentsprogram

Avsikten med aktierelaterade incitamentsprogram är att främja bolagets långsiktiga intressen genom att motivera och belöna bolagets ledande befattningshavare och övriga medarbetare. Medivir har för närvarande ett aktivt aktierelaterat incitamentsprogram, LTI 2014. Incitamentsprogrammet LTI 2013 löpte ut under andra kvartalet 2016 och cirka 80 500 aktier ur återköpsprogrammet delades ut bland deltagarna. I enlighet med vissa antaganden såsom aktiekursutveckling, deltagande och personalomsättning har nettoeffekten för det aktiva programmet, inklusive kostnaden för sociala avgifter samt upplösningen av LTI 2013, ökat resultatet under perioden med 1,2 MSEK.

Kort om moderbolaget

Medivir AB (publ), org.nr. 556238-4361, är moderbolag i koncernen. Verksamheten utgörs av forskning och utveckling, marknadsföring och försäljning samt administrativa och företagsledande funktioner. Moderbolagets nettoomsättning uppgick till 131,0 (500,8) MSEK. Försäljning till koncernföretag uppgick till 38,0 (37,5) MSEK.

Bruttoresultatet uppgick till 115,0 (443,0) MSEK. Totalt uppgick rörelsekostnaderna till -426,3 (-359,6) MSEK. Rörelseresultatet uppgick till -311,3 (83,4) MSEK, en minskning med 394,7 MSEK. Resultatet från andelar i dotterbolag uppgick till 675,5 (-23,5) och utgör dels resultat för försäljningen av dotterbolaget BioPhausia AB (Nordic Brands) om 305 MSEK samt utdelning från dotterbolag om 370,5 MSEK. Finansnettot uppgick till 4,0 (-8,8) MSEK, en förbättring med 12,8 MSEK till följd av realiserade vinster hänförliga till positiva marknadsvärderingar av kortfristiga räntebärande placeringar.

Periodens skatt uppgick till 0,2 (-9,8) MSEK. Periodens resultat uppgick till 406,3 (3,4) MSEK, en ökning med 402,9 MSEK. Likvida medel, inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader, uppgick till 1 692,5

(941,3) MSEK, varav 90,0 (0) är pantsatta i till den 15 december 2017.

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

Transaktioner med närstående

Transaktioner med närstående sker till marknadsmässiga 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 1,5 (12,3) MSEK, varav royaltyersättningar utgått till Uppsala Hallbechem AB (styrelseledamot Anders R Hallberg) om 0,5 (3,3) MSEK samt till Sybesam AB (styrelseledamot Bertil Samuelsson) om 1,0 (9,0) MSEK. Bertil Samuelsson är inte längre del av styrelsen och betecknas därför endast som närstående under perioden januari-juni 2016. Bolaget köpte inga ytterligare tjänster från närstående under perioden.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

En effektiv riskbedömning förenar Medivirs affärsmöjligheter 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 marknadsregistrering. 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 partnersarbeten.

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

En mer utförlig beskrivning av Medivirs riskexponering och riskhantering återfinns i årsredovisningen för 2015, sid. 27 och 62 (not 8). Årsredovisningen är tillgänglig på bolagets hemsida: www.medivir.com.

Väsentliga händelser efter fjärde kvartalet

Aktieägarna i Medivir AB kallades till en extra bolagsstämma torsdagen den 2 februari 2017 klockan 14.00 i Stockholm. Stämman beslöt om en minskning av aktiekapitalet för återbetalning till aktieägarna, samt att en fondemission utan utgivande av nya aktier kommer att ske.

Den oberoende dataövervakningskommittén kopplad till den pågående randomiserade dubbelblinda fas IIa-studien MIV-711-201 höll sitt fjärde planerade möte i februari och har efter en granskning av avblindade säkerhetsdata rekommenderat en fortsättning av studien. Dataövervakningskommittén har därmed slutfört sina fyra planerade möten under studien.

I februari meddelades att Christine Lind tillträder som ny VD för Medivir AB. Hon efterträder Niklas Prager som 2014 accepterade uppdraget som VD från en roll som styrelseledamot när bolaget stod inför behovet av en större omställning av verksamheten. Christine Lind tillträder tjänsten den 1 april 2017 och fortsätter fram tills dess på sin nuvarande position som EVP Strategic Business Development. Niklas Prager kommer fortsätta som VD till 1 april och står även till förfogande för Christine fram till bolagsstämman den 3 maj för att säkerställa en optimal och smidig övergång.

Årsredovisning

Medivirs årsredovisning beräknas finnas tillgänglig på bolagets hemsida, www.medivir.com, från och med vecka 14, 2017. En tryckt årsredovisning kommer att distribueras till de aktieägare som begär detta.

Utdelning

Styrelsen föreslår ingen utdelning för verksamhetsåret 2016. För information om det inlösenprogram som beslutades vid en extra bolagsstämma den 2 februari 2017, se bolagets hemsida; www.medivir.com.

Kapitalmarknadsdag

En kapitalmarknadsdag kommer att hållas den 23 februari på IVAs konferenscenter, Grev Turegatan 16 i Stockholm. Vd Niklas Prager, samt tillträdande Vd Christine Lind och medlemmar ur bolagets ledningsgrupp kommer att presentera Medivirs verksamhet, samt ge en uppdatering kring projektportföljen.

Årsstämma

Årsstämma kommer att hållas klockan 14.00 den 3 maj 2017 på IVA's konferenscenter, Grev Turegatan 16, Stockholm. Aktieägare som önskar komma i kontakt med valberedningen kan göra detta per brev till: Valberedningen, Medivir AB, Blasieholmsgatan 2, 111 48 Stockholm, eller via e-post till: valberedning@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. Medivir har en stark kapitalbas och flera projekt inom vårt kärnområde onkologi, i såväl tidig som sen utvecklingsfas, vilket förväntas generera ett långsiktigt aktieägarvärde.

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.

Stockholm den 17 februari 2017

Thomas Axelsson
styrelseledamot

Anders Ekblom
styrelseledamot

Anders Hallberg
styrelseledamot

Johan Harmenberg
styrelseledamot

Helena Levander
styrelseledamot

Stina Lundgren
styrelseledamot,
arbetstagarrepresentant

Anna Malm Bernsten
styrelseordförande

Niklas Prager
verkställande direktör

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

Informationen i detta pressmeddelande är sådan som Medivir AB ska offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning.

Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersoners försorg, för offentliggörande den 17 februari 2017, klockan 08.30 CET.

För ytterligare information vänligen kontakta:

Niklas Prager, VD och koncernchef, +46 (0) 8 407 64 30
Ola Burmark, CFO, +46 (0) 725 480 580

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

Telefonkonferens för investerare, analytiker och media

Bokslutskommuniké för perioden januari – december 2016 kommer att presenteras av Medivirs VD och koncernchef Niklas Prager.

Tid: Fredag den 17 februari 2017, kl. 14.00 (CET).

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

Efter telefonkonferensen kommer presentationen att finnas tillgänglig på Medivirs hemsida.

Kommande informationstillfällen:

Delårsrapport (januari – mars 2017)
28 april 2017

Årsstämma 2017
3 maj 2017

Delårsrapport (januari – juni 2017)
25 juli 2017

Delårsrapport (januari – september 2017)
26 oktober 2017

Koncernens resultaträkning i sammandrag (MSEK)

	Q4		Q1-Q4	
	2016	2015	2016	2015
Kvarvarande verksamheter				
Nettoomsättning	9,9	34,5	93,0	474,3
Kostnad sålda varor	-2,2	-4,5	-15,9	-38,3
Bruttoresultat	7,7	30,0	77,1	436,0
Försäljningskostnader	-1,0	-6,0	-13,0	-48,2
Administrationskostnader	-44,0	-14,1	-70,7	-57,3
Forsknings- och utvecklingskostnader	-89,9	-70,3	-307,1	-278,4
Övriga rörelseintäkter/kostnader	-1,7	0,0	1,3	3,3
Rörelseresultat	-128,9	-60,4	-312,4	55,4
Finansiellt netto	-1,0	-7,4	5,7	-9,2
Resultat efter finansiella poster	-129,9	-67,8	-306,7	46,2
Skatt	8,6	10,9	11,9	-14,5
Periodens resultat från kvarvarande verksamheter	-121,3	-56,9	-294,9	31,7
Periodens resultat från avvecklade verksamheter	534,7	11,7	577,7	43,4
Periodens resultat	413,4	-45,2	282,9	75,1
Periodens resultat hänförligt till:				
Moderföretagets aktieägare	413,4	-45,2	282,9	75,1
Resultat per aktie, räknat på resultat hänförligt till: moderföretagets aktieägare under perioden				
Resultat per aktie (SEK per aktie)				
- Kvarvarande verksamheter före utspädning	-4,50	-2,12	-10,94	1,09
- Kvarvarande verksamheter efter utspädning	-4,50	-2,12	-10,94	1,08
- Avvecklade verksamheter före utspädning	19,85	0,44	21,44	1,49
- Avvecklade verksamheter efter utspädning	19,80	0,43	21,39	1,48
- Total verksamhet före utspädning	15,35	-1,68	10,50	2,59
- Total verksamhet efter utspädning	15,31	-1,68	10,47	2,56
Genomsnittligt antal aktier, tusental	26 941	26 901	26 941	29 048
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning, tusental	27 004	27 139	27 004	29 286
Antal aktier vid periodens slut, tusental	26 917	26 836	26 917	26 836

Noter

Redovisningsprinciper

Medivir tillämpar International Financial Reporting standards (IFRS) så som de antagits av den Europeiska Unionen. Väsentliga redovisnings- och värderingsprinciper återfinns på sidorna 50-57 i årsredovisningen 2015. 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 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.

Tillägg gjorda från och med andra kvartalet 2016 beträffande APMs

Från och med det andra kvartalet har Medivir tillämpat ESMAs nya riktlinjer för APMs (alternativa nyckeltal, Alternative Performance Measures). I korthet är APM ett finansiellt mått över historisk eller framtida resultatutveckling, finansiell ställning eller kassaflöde som inte är definierat eller specificerat i IFRS. De APMs som Medivir använder är EBIT och EBITDA och finns redovisade i tabellerna "Koncernens siffror i sammandrag" och "Nyckeltal, aktiedata" samt definierade i anslutning till tabellen med nyckeltalen.

Koncernens rapport över totalresultat (MSEK)

	Q4		Q1-Q4	
	2016	2015	2016	2015
Periodens resultat	413,4	-45,2	282,9	75,1
Övrigt totalresultat				
<i>Poster som kan komma att omklassificeras till resultaträkningen</i>				
Omräkningsdifferenser	0,0	1,7	-1,2	2,2
Summa poster som kan komma att omklassificeras till resultat	0,0	1,7	-1,2	2,2
Summa totalresultat för perioden	413,4	-43,5	281,6	77,3
<i>Summa totalresultat hänförligt till</i>				
Kvarvarande verksamhet	-121,3	-55,3	-296,1	33,0
Avvecklad verksamhet	534,7	11,7	577,7	44,3
Totalresultat	413,4	-43,5	281,6	77,3

Koncernens balansräkning i sammandrag (MSEK)

	31-dec	31-dec
	2016	2015
Tillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	111,9	398,0
Materiella anläggningstillgångar	22,0	26,3
Finansiella anläggningstillgångar	1,0	0,0
Varulager	0,4	18,7
Kortfristiga fordringar	87,8	95,4
Kortfristiga placeringar	1 504,6	860,4
Likvida medel	193,8	217,5
Summa tillgångar	1 921,5	1 616,3
Eget kapital och skulder		
Eget kapital	1 732,9	1 450,1
Uppskjuten skatteskuld	-	30,8
Avsättningar	30,3	-
Kortfristiga skulder	158,3	135,4
Summa eget kapital och skulder	1 921,5	1 616,3

Koncernens förändring i eget kapital (MSEK)

	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Omräkn- differens	Ansamlad vinst /förlust	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2015	156,3	1 761,8	-4,0	68,5	1 982,6
Summa totalresultat för perioden	-	-	2,2	75,1	77,3
Aktiesparprogram: värde på anställdas tjänstgöring	-	2,9	-	-	2,9
Inlösenprogram	-21,5	-579,7	-	-	-601,2
Fondemission	22,3	-22,3	-	-	-
Transaktionskostnader	-	-	-	-1,4	-1,4
Skatteeffekt på transaktionskostnader	-	-	-	0,3	0,3
Återköp egna aktier	-	-10,4	-	-	-10,4
Utgående balans per 31 december 2015	157,2	1 152,3	-1,8	142,5	1 450,2
Ingående balans per 1 januari 2016	157,2	1 152,3	-1,8	142,5	1 450,2
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	1 153,5	-3,1	425,3	1 732,9

Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag (MSEK)

	Q4		Q1-Q4	
	2016	2015	2016	2015
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-90,5	-76,1	-193,8	107,6
Förändringar av rörelsekapital	20,9	38,5	13,7	199,8
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-69,6	-37,6	-180,1	307,4
Investeringsverksamheten				
Förvärv/försäljning av anläggningstillgångar	-95,5	-3,9	-107,4	-15,0
Försäljning av verksamheter	908,3	-	908,3	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten	812,8	-3,9	801,0	-15,0
Finansieringsverksamheten				
Inlösenprogram	-	-	-	-601,2
Återköp egna aktier	-	-	-	-10,4
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-	-	-611,6
Periodens kassaflöde	743,2	-41,5	620,9	-319,2
Likvida medel vid periodens ingång	955,0	1 118,1	1 077,9	1 395,6
Valutakursdifferens likvida medel	0,3	1,4	-0,4	1,6
Likvida medel vid periodens utgång	1 698,5	1 077,9	1 698,5	1 077,9
Kassaflöde hänförligt till avvecklade verksamheter				
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-31,8	13,9	36,4	70,7
Kassaflöde från investeringsverksamheten	908,3	-	908,3	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-	-	-	-
Periodens kassaflöde	876,6	13,9	944,7	70,7

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (MSEK)

	Q4		Q1-Q4	
	2016	2015	2016	2015
Nettoomsättning	28,0	42,2	131,0	500,8
Kostnad sålda varor och tjänster	-2,4	-9,2	-16,0	-57,8
Bruttoresultat	25,6	32,9	115,0	443,0
Försäljningskostnader	-1,8	-11,9	-14,4	-57,8
Administrationskostnader	-74,5	-12,0	-157,2	-53,7
Forsknings- och utvecklingskostnader	-76,3	-68,5	-256,1	-257,8
Övriga rörelseintäkter/kostnader	-2,1	9,6	1,5	9,8
Rörelseresultat	-129,1	-49,9	-311,3	83,4
Resultat från andelar i dotterföretag	675,5	-23,5	675,5	-23,5
Finansiellt netto	-2,4	-6,4	4,0	-8,8
Resultat efter finansiella poster	544,0	-79,8	368,2	51,2
Bokslutsdispositioner	37,9	-37,9	37,9	-37,9
Skatt	0,2	19,3	0,2	-9,8
Periodens resultat	582,2	-98,4	406,3	3,4

Moderbolagets rapport över totalresultat (MSEK)

	Q4		Q1-Q4	
	2016	2015	2016	2015
Periodens resultat	582,2	-98,4	406,3	3,4
Övrigt totalresultat för perioden, netto efter skatt	-	-	-	-
Summa totalresultat för perioden	582,2	-98,4	406,3	3,4

Moderbolagets balansräkning i sammandrag (MSEK)

	31-dec	31-dec
	2016	2015
Tillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	111,9	17,1
Materiella anläggningstillgångar	22,0	26,1
Aktier i dotterföretag	0,1	604,2
Finansiella anläggningstillgångar	22,2	24,3
Varulager	0,4	2,3
Kortfristiga fordringar	85,6	80,3
Kortfristiga placeringar	1 504,6	860,4
Kassa och bank	187,9	80,9
Summa tillgångar	1 934,7	1 695,6
Eget kapital och skulder		
Eget kapital	1 729,7	1 322,2
Obeskattade reserver	-	37,9
Uppskjuten skatteskuld	-	0,4
Övriga avsättningar	30,3	-
Skulder till koncernföretag	21,0	214,9
Kortfristiga skulder	153,6	120,3
Summa eget kapital och skulder	1 934,7	1 695,6

Nyckeltal, aktiedata

	Q4		Q1-Q4	
	2016	2015	2016	2015
Avkastning på den kvarvarande verksamheten:				
- eget kapital, %	-30,5	-15,5	-18,5	1,8
- sysselsatt kapital, %	-34,0	-18,3	-19,3	2,7
- totalt kapital, %	-30,7	-16,4	-17,3	2,5
Antal aktier vid periodens början, tusental	26 966	26 966	26 966	31 260
Antal aktier vid periodens slut, tusental	26 966	26 966	26 966	26 966
- varav A-aktier	606	606	606	606
- varav B-aktier	26 310	26 230	26 310	26 230
- varav återköpta B-aktier	49	130	49	130
Genomsnittligt antal utestående aktier, tusental	26 941	26 901	26 941	29 048
Utestående teckningsoptioner, tusental	63	238	63	238
Aktiekapital vid periodens slut, MSEK	157,2	157,2	157,2	157,2
Eget kapital vid periodens slut, MSEK	1 732,9	1 450,1	1 732,9	1 450,1
Resultat per aktie, SEK				
- Kvarvarande verksamhet före utspädning	-4,50	-2,12	-10,94	1,09
- Kvarvarande verksamhet efter utspädning	-4,50	-2,12	-10,94	1,08
- Avvecklad verksamhet före utspädning	19,85	0,44	21,44	1,49
- Avvecklad verksamhet efter utspädning	19,80	0,43	21,39	1,48
- Total verksamhet före utspädning	15,35	-1,68	10,50	2,59
- Total verksamhet efter utspädning	15,31	-1,68	10,47	2,56
Eget kapital per aktie, SEK	64,38	54,04	64,38	54,04
Substansvärde per aktie, SEK	64,38	54,04	64,38	54,04
Kassaflöde per aktie efter investeringar, SEK	27,59	-1,54	23,05	10,06
Soliditet, %	90,2	89,7	90,1	89,7
EBITDA	-120,7	-51,9	-278,9	95,7
EBIT	-128,9	-60,4	-312,4	55,4
Rörelsemarginal, %	-1 306,1	-175,3	-335,7	11,7
Forsknings- och utvecklingskostnader/rörelsekostnader, %	65,9	77,8	78,8	73,1

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.

FoU-kostnader/rörelsekostnader. Forsknings- och utvecklingskostnader dividerat med totala rörelsekostnader.

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.