

## MEDIVIR AB – DELÅRSRAPPORT JANUARI – JUNI 2018

### Framgångsrik utveckling i de kliniska projekten

#### **April – Juni**

##### **Väsentliga händelser under kvartalet**

- Positiva top-line resultat från fas IIa-fortsättningsstudien med MIV-711 för artros. Det primära målet uppnåddes i studien, vilket visade att MIV-711 doserad 200 mg har en godtagbar säkerhets- och tolerabilitetsprofil.
- Prekliniska data för MIV-818 presenterades vid AACRs årliga konferens.
- Studiedesignen för den pågående fas I/II-studien med birinapant i kombination med Keytruda®, inklusive de planerade fas II dosexpansionsgrupperna, presenterades vid det årliga mötet för American Society for Clinical Oncology 2018.
- Ytterligare data från fas II-studien av remetinostat i patienter med kutant T-cellslymfom (CTCL) i tidigt stadium presenterades vid konferensen International Investigative Dermatology.
- På grund av behovet av fortsatta diskussioner med FDA om utformningen av den planerade registreringsgrundande kliniska fas III-studien med remetinostat, kommer studien inte kunna startas under 2018 som tidigare förväntats.
- Samtliga A-aktier har konverterats till B-aktier och nu finns endast en aktieklass i bolaget.

##### **Finansiell sammanfattning**

- Nettoomsättningen uppgick till 2,8 (9,5) MSEK.
- Resultatet före av- och nedskrivningar (EBITDA) uppgick till -89,9 (-90,9) MSEK. Resultatet per aktie före och efter utspädning uppgick till -3,88 (-3,91) SEK respektive -3,88 (-3,91) SEK.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -82,7 (-82,1) MSEK.
- Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens utgång uppgick till 438,6 (624,2) MSEK.

#### **Januari - Juni**

##### **Finansiell sammanfattning**

- Nettoomsättningen uppgick till 7,3 (27,3) MSEK.
- Resultatet före av- och nedskrivningar (EBITDA) uppgick till -163,0 (-171,8) MSEK. Resultatet per aktie före och efter utspädning uppgick till -6,96 (-7,50) SEK respektive -6,96 (-7,50) SEK.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -169,7 (-206,0) MSEK.
- Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens utgång uppgick till 438,6 (624,2) 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) (ticker: MVIR). *Ytterligare information om Medivir finns på företagets hemsida, [www.medivir.com](http://www.medivir.com)*

Under andra kvartalet 2018 fortsatte vi att framgångsrikt utveckla våra projekt. Intresset för dessa från vetenskapligt håll är stort, vilket framgick under våren då samtliga kliniska projekt i portföljen presenterades av de ansvariga studieläkarna vid viktiga och välrenommerade vetenskapliga konferenser.

Data från den initiala fas IIa-studien med MIV-711, som visar på sjukdomsmodifierande effekt hos patienter med måttlig knäartros, presenterades av Dr Philip Conaghan, vid University of Leeds, under Osteoarthritis Research Society International (OARSI) World Congress i Liverpool i april.

Vi är mycket nöjda med de top-line resultat från fas IIa- fortsättningsstudien med MIV-711 mot artros som meddelades i slutet av kvartalet. Resultaten visade en godtagbar säkerhets- och tolerabilitetsprofil samt bestående positiva signaler på kliniska symptom, vilket ger stöd för en vidare utveckling av MIV-711 som sjukdomsmodifierande behandling av artros.

Våra diskussioner med potentiella partners om MIV-711 som sjukdomsmodifierande artrosbehandling fortsätter, nu stärkta av resultaten från fortsättningsstudien.

Resultat från fas II-studien av remetinostat för patienter med kutant T-cellslymfom (CTCL) i tidig fas, som belyser remetinostats förmåga att minska klåda, presenterades av dr Madeleine Duvic, vid MD Anderson Cancer Center i USA, vid konferensen International Investigative Dermatology (IID) i Orlando i maj.

Dialogen med FDA om utformningen av den kliniska fas III-studien med remetinostat fortsätter för att säkerställa en pivotal studie som förutsatt positiva resultat kan leda till ett godkännande av läkemedlet till patienter med kutant T-cellslymfom i tidigt stadium.

Studiedesignen för den pågående fas I/II-studien med birinapant i kombination med Keytruda® till patienter med cancer i långt framskriden fas presenterades av studiens huvudprövare professor Russell J. Schilder, Thomas Jefferson University Hospital i USA, vid det årliga mötet för American Society of Clinical Oncology (ASCO) i Chicago i juni.

Vi ser fram emot resultaten från fas I-delen av fas I/II-studien med birinapant i kombination med

Keytruda® för att i fas II kunna studera birinapants förmåga att förbättra patientsvaren vid vissa cancerformer där birinapant förmodas ha särskild effekt.

Vidare fortsätter MIV-818 att visa på förmågan hos vår forskningsorganisation att utveckla nya innovativa läkemedelskandidater. MIV-818 är vår egenhändigt framtagna nukleotidbaserade prodrog för behandling av levercellscancer och andra former av levercancer. Prekliniska effektdata för MIV-818 presenterades av våra egna forskare vid det årliga mötet för American Association for Cancer Research (AACR) i Chicago i april. Presentationen fokuserade på prekliniska effektdata för MIV-818 i kombination med sorafenib, den enda substans som är godkänd som primär behandling för långt framskriden levercellscancer i USA.










Vi avser att ta MIV-818 in i kliniska studier för att utveckla en specifik behandling för patienter med levercancer.

Vi fortsätter att utveckla Medivirs verksamhet genom att tillämpa vår vetenskapliga spetskompetens i syfte att utveckla banbrytande läkemedel och skapa betydelsefulla resultat samt starka partnerskap. Jag är övertygad om att Medivir, med vår expertis, vårt idoga och konsekventa genomförande, kommer att skapa resultat som gör skillnad för patienter och skapar värden för våra aktieägare.









**Christine Lind**  
*Vd och koncernchef*

### Interna projekt

Projekt	Sjukdomsområde	Preklinisk utveckling	Klinisk utveckling			Marknad
			Fas I	Fas II	Fas III	
<b>Remetinostat</b> <i>HDAC-hämmare för topikal behandling</i>	Kutant T-cellslymfom					
<b>Birinapant</b> <i>SMAC mimetikum</i>	Solida tumörer, kombination med Keytruda™					
<b>MIV-818</b> , Nukleotidbaserad DNA polymerashämmare	Hepatocellulär cancer					
<b>MIV-711</b> <i>Cathepsin K-hämmare</i>	Artros					

### Partnerprojekt

Projekt	Sjukdomsområde	Samarbetspartner	Preklinisk utveckling	Klinisk utveckling			Marknad
				Fas I	Fas II	Fas III	
<b>Xerclear</b>	Munsår	GSK och Meda					
<b>MIV-802</b> , nukleotidbaserad NS5B polymerashämmare	Hepatit C	Ascleitis (Kina, Taiwan, Hong Kong och Macao) Trek Therapeutics (övriga världen)					

### Väsentliga händelser inom forskning och utveckling under kvartalet

- Positiva top-line resultat från fas IIa- fortsättningsstudien med MIV-711 för artros. Det primära målet uppnåddes i studien som visade att MIV-711 doserad 200 mg har en godtagbar säkerhets- och tolerabilitetsprofil.
- Prekliniska data för MIV-818 presenterades vid AACRs årliga möte.
- Studiedesignen för den pågående fas I/II-studien med birinapant i kombination med Keytruda®, inklusive de planerade fas II dosexpansionsgrupperna, presenterades vid det årliga mötet för American Society for Clinical Oncology 2018.
- Ytterligare data från fas II-studien av remetinostat för patienter med kutant T-cellslymfom (CTCL) i tidigt stadium presenterades vid konferensen International Investigative Dermatology.
- På grund av behovet av fortsatta diskussioner med FDA om utformningen av den planerade registreringsgrundande kliniska fas III-studien med remetinostat, kommer studien inte kunna startas under 2018 som tidigare förväntats.

### Forsknings- och utvecklingsportfölj

- Fullständiga beskrivningar av Medivirs samtliga utvecklingsprojekt, med nuvarande status och pågående studier, finns tillgängliga på Medivirs hemsida: <http://www.medivir.com/our-projects>.

## INTERNA PROJEKT

### **Remetinostat** - för förbättrad behandling av CTCL.

Kutant T-cellslymfom (CTCL) är en ovanlig form av blodcancer som först uppträder i huden. Ett centralt behov hos patienter i de tidiga faserna av CTCL är behandlingar med effekt på hudlesionerna och på klådan som är ett besvärande symptom.

Det är känt att oralt eller intravenöst administrerade HDAC-hämmare är effektiva mot CTCL men de har påtagliga biverkningar och används därför enbart i långt framskridna faser av sjukdomen. Remetinostat, en gel som appliceras på huden, är aktiv enbart på huden och bryts ner när den når blodbanan, vilket minskar risken för biverkningar. Nästa utvecklingssteg är att nå en överenskommelse med FDA i USA om designen av fas III-studien.

### **Birinapant** – för behandling av solida tumörer.

Birinapant utvecklas för att förbättra behandlingsresponsen och förlänga överlevnaden hos patienter med solida tumörer där tillgängliga behandlingar inte ger tillräcklig överlevnad eller där patienten inte längre har något behandlingsalternativ.

I augusti 2017 inledde Medivir en klinisk fas I/II-studie av birinapant i kombination med Keytruda® för att kliniskt påvisa birinapants effekt som kombinationsbehandling för patienter med behandlingsresistenta solida tumörer. När den rekommenderade dosen av birinapant har fastställts, vilket förväntas ske senare under året, avses dosexpansionsstudien att inledas. I denna studie avses patienter som har stora medicinska behov och behandlingsresistenta solida tumörer, t ex kolorektalcancer, äggstockscancer och livmoderhalscancer, att behandlas.

Framöver kan ytterligare kombinationer komma att undersökas i kliniska studier med birinapant.

### **MIV-818** – för behandling av levercancer.

MIV-818, vår egenutvecklade läkemedelskandidat för behandling av levercancer, står nu inför klinisk utvecklingsfas. MIV-818 har utformats för levercancer både i sättet den riktas mot levern och genom sin verkningsmekanism som ska göra den mer effektivt specifikt mot levercancer celler.

I januari 2018 kunde de prekliniska säkerhetsstudier som möjliggör start av kliniska prövningar framgångsrikt slutföras. För närvarande pågår förberedelser av de regulatoriska ansökningar och godkännanden som krävs för att starta den första kliniska studien med MIV-818. Denna förväntas kunna inledas under andra hälften av 2018.

### **MIV-711** – med potential att bli den första

*sjukdomsmodifierande behandlingen av artros.*

Cathepsin K är ett proteas som bryter ner kollagen, ett protein som spelar en viktig roll för den strukturella

integriteten i både ben och broskvävnad. MIV-711 är en cathepsin K-hämmare som påverkar den artrosdrabbade leden positivt genom att förbättra dess gemensamma ben- och broskvävnader.

Positiva resultat från den initiala delen av den kliniska fas IIa-studien presenterades i september 2017. Detta var första gången som kliniska data påvisade positiva effekter på både ben och brosk i leder hos artrospatienter efter endast sex månaders behandling.

I juni 2018, rapporterades positiva top-line resultat, denna gång från MIV-711 fas IIa- fortsättningsstudien. Denna studie visade att sex månaders ytterligare behandling med MIV-711 efter den initiala fas IIa-studien (MIV-711-201) (totalt 12 månader) visade på en godtagbar säkerhets- och tolerabilitetsprofil, vilket var det primära syftet med studien. Den patientgrupp som behandlades med 200 mg MIV-711 i 6+6 månader behöll dessutom responsnivån på de positiva signalerna när det gällde egenrapporterad smärta samt andra kliniska symptom som påvisats i den initiala delen av fas IIa-studien. Den övergripande säkerhets- och tolerabilitetsprofilen i fortsättningsstudien, tillsammans med ackumulerade säkerhetsdata, ger stöd för vidare klinisk utveckling av MIV-711.

Arbetet med att söka en kommersiell partner för vidare utveckling pågår.

**Forskningsprojekt** - Medivirs tillvägagångssätt för framtagande och utveckling av nya cancerläkemedel bygger på bolagets kärnvetenskapliga kompetensområden inom nukleosid- och nukleotidvetenskap samt design av proteashämmare.

Ett exempel på Medivirs pågående nukleotidforskning är Leukotide-projektet. Leukotide-projektets mål är att utveckla en substans med både bättre tolerabilitet samt effekt, och som kan ge patienter med akut myeloid leukemi (AML) och andra former av blodcancer förbättrade behandlingsmöjligheter.

Proteaser är inblandade i ett flertal andra processer som är nödvändiga för att initiera och bibehålla tumörtillväxt. Deubiquitinaser (DUB) är proteaser som klyver ubiquitin från exempelvis proteiner. Ubiquitin är ett protein vars huvudsakliga syfte är att "märka" andra intracellulära proteiner som ska brytas ner. Medivir använder sin expertis inom design av proteashämmare för att utvärdera ett antal DUB-baserade målprotein.

Medivir presenterade sitt arbete på en av dessa DUBs, USP14, vid Drug Discovery Chemistry-konferensen som hölls i april 2018. USP14 har föreslagits som ett målprotein för cancer av ett antal olika akademiska grupper och vår presentation beskrev vår utveckling av potenta och selektiva hämmare av just detta DUB målprotein.

## PARTNERPROJEKT

**MIV-802** - en potent, nukleotidbaserad hämmare av HCV-polymeraset NS5B som verkar mot flera genotyper, och som befinner sig i preklinisk utvecklingsfas. 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.

De exklusiva rättigheterna att utveckla, tillverka och kommersialisera MIV-802 har utlicensierats till Trek Therapeutics globalt, med undantag för Kina, Taiwan, Hongkong och Macao och, i dessa områden, till Ascletis.

Enligt avtalsvillkoren fick Medivir en engångsersättning och är berättigat till milstolpebetalningar vid uppnådda utvecklingsmål i form av kommersiell lansering samt stegvis upptrappade royaltybetalningar från nettoförsäljningen av produkter där MIV-802 ingår. Under det andra kvartalet 2018 meddelade Ascletis sin avsikt att göra en Investigational New Drug (IND)-ansökan för MIV-802 (ASC21) i Kina under det tredje kvartalet 2018.

Koncernens siffror i sammandrag (MSEK)	Q2		Q1 - Q2	
	2018	2017	2018	2017
Nettoomsättning	2,8	9,5	7,3	27,3
Rörelseresultat före av- och nedskrivningar (EBITDA)	-89,9	-90,9	-163,0	-171,8
Rörelseresultat (EBIT)	-92,3	-92,9	-167,6	-178,6
Resultat före skatt	-92,7	-92,4	-164,7	-176,7
Resultat per aktie före utspädning, kr	-3,88	-3,91	-6,96	-7,50
Resultat per aktie efter utspädning, kr	-3,88	-3,91	-6,96	-7,50
Eget kapital per aktie, kr	20,33	34,41	20,33	34,41
Avkastning på eget kapital, %	-72,8	-30,4	-65,30	-29,14
Kassaflöde från löpande verksamhet	-82,7	-82,1	-169,7	-206,0
Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens utgång	438,6	624,2	438,6	624,2

### Intäkter

Nettoomsättningen för perioden april – juni 2018 var 2,8 MSEK, en minskning med 6,7 MSEK jämfört med samma period förra året. Förändringen beror på minskade royaltyintäkter avseende simeprevir.

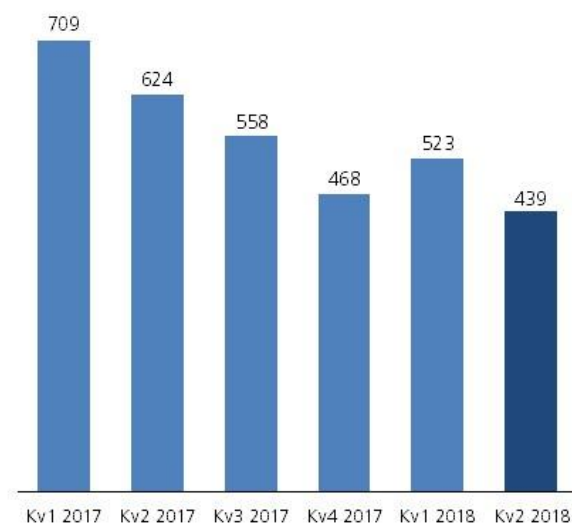
### Rörelsekostnader

Övriga externa kostnader uppgick till -67,4 (-76,3) MSEK, en minskning med 8,9 MSEK vilket främst förklaras av lägre kostnader för läkemedelsutveckling. Personalkostnader uppgick till -27,2 (-26,1) MSEK, en ökning med 1,1 MSEK. De totala omkostnaderna uppgick till -94,5 (-102,4) MSEK.

### Rörelseresultat

Rörelseresultatet uppgick till -92,3 (-92,9) MSEK, en förbättring med 0,6 MSEK. Förbättringen förklaras av de lägre externa kostnaderna.

### Likvida medel och kortfristiga omsättningstillgångar (MSEK)



### Intäkter

Nettoomsättningen för perioden januari - juni 2018 var 7,3 MSEK, en minskning med 20,0 MSEK jämfört med samma period förra året. Förändringen beror på minskade royaltyintäkter avseende simeprevir.

### Rörelsekostnader

Övriga externa kostnader uppgick till -121,2 (-140,9) MSEK, en minskning med 19,7 MSEK vilket främst förklaras av lägre kostnader för läkemedelsutveckling.

Personalkostnader uppgick till -51,7 (-59,5) MSEK, en minskning med 7,8 MSEK jämfört med föregående år. De totala omkostnaderna uppgick till -172,9 (-200,4) MSEK.

### Rörelseresultat

Rörelseresultatet uppgick till -167,6 (-178,6) MSEK, en förbättring med 11,0 MSEK. Förbättringen förklaras av de lägre externa kostnaderna samt lägre personalkostnader.

### Kassaflöde, investeringar och finansiell ställning

Vid slutet av perioden uppgick likvida medel, inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader, till 438,6 (624,2) MSEK, en minskning med 240,4 MSEK. Motsvarande siffra vid ingången av 2018 var 467,8 (1 698,5) MSEK. Vid periodens slut uppgick ställda säkerheter till 0,0 (90,0) MSEK.

I enlighet med finanspolicyn är Medivirs finansiella tillgångar placerade i räntebärande papper med låg risk.

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -169,7 (-206,0) MSEK, varav förändringar av rörelsekapital uppgick till -4,9 (-36,6) MSEK.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 144,0 (-857,0) MSEK och hänför sig huvudsakligen till den riktade nyemissionen under perioden. Periodens investeringar i materiella och immateriella anläggningstillgångar uppgick till -3,9 (-11,3) MSEK och avsåg forsknings- och kontorsutrustning samt IT-system.

### Medarbetare

Medivir hade 79 (106) anställda (omräknat till heltidstjänster) vid periodens slut, varav 52% (58%) kvinnor. Av dessa utgör 3 (28) anställda som är under uppsägning, men som ännu ej avslutat sin anställning.

### Aktierelaterade incitamentsprogram

För att möjliggöra för bolagets anställda att ta del av och bidra till en positiv värdeutveckling inom bolaget och för att stärka bolagets förutsättningar att behålla och attrahera nya, kompetenta och motiverade medarbetare emitterade bolaget 48 515 teckningsoptioner under andra kvartalet, som en del av incitamentprogrammet som beslutades av årsstämman 2017. Teckningsoptionerna emitterades till marknadsvärdet 9,41 SEK per option och med lösenpriset 89,36 SEK per aktie. I det fjärde kvartalet emitterade bolaget ytterligare 9 320 till bolagets anställda. Teckningsoptionerna emitterades till marknadsvärdet 3,98 SEK per option och med lösenpriset 89,36 per aktie. De totalt 57 835 teckningsoptionerna kan lösas in för att teckna nya B-aktier under perioden från 16 december 2020 till och med 15 januari 2021.

I maj 2018 föreslog styrelsen för årsstämman som beslutade i enlighet med styrelsens förslag att genomföra ett nytt incitamentprogram, i allt väsentligt med samma upplägg som 2017. Under andra kvartalet 2018 köpte Medivirs anställda 51 784 nyemitterade teckningsoptioner till marknadsvärdet 5,63 kronor per teckningsoption. Lösenpriset är 52,69 och berättigar till tecknande av B-aktier under perioden 16 december 2021 till 15 januari 2022.

### 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 6,5 (27,5) MSEK.

Rörelseresultatet uppgick till -168,7 (-178,6) MSEK, en förbättring om 9,9 MSEK. Totalt uppgick rörelsekostnaderna till -175,2 (-206,0). MSEK.

Finansnettot uppgick till 3,1 (2,1) MSEK, en ökning med 1,0 MSEK.

Periodens skatt uppgick till 0,0 (-0,6) MSEK. Periodens resultat uppgick till -165,6 (-177,2) MSEK, en förbättring med 11,6 MSEK.

Likvida medel, inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader, uppgick till 430,6 (615,9) MSEK.

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

### 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 regulatoriskt marknadsföringsgodkännande är i hög grad både en riskfylld och kapitalkrävande process. Majoriteten av de startade projekten kommer aldrig att nå marknaden. 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 och framgångsrikt utveckla projekt samt säkerställa finansieringen av verksamheten.

En mer utförlig beskrivning av Medivirs risk-exponering och riskhantering återfinns i årsredovisningen för 2017 sidorna 40-41 samt i not 7 på sidorna 63-65.

Årsredovisningen finns tillgänglig på bolagets hemsida: [www.medivir.se](http://www.medivir.se)

### Framtidsutsikter

Medivirs framtida investeringar avses huvudsakligen ske inom onkologi där bolaget bygger vidare på sin ledande kompetens inom design av proteashämmare samt nukleotid-/nukleosidforskning.



## 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 2018

**Uli Hacksell**  
Styrelseledamot

**Anders Hallberg**  
Styrelseledamot

**Lennart Hansson**  
Styrelseledamot

**Bengt Julander**  
Styrelseledamot

**Björn Klasson**  
Styrelseledamot,  
Arbetsstagarrepresentant

**Helena Levander**  
Styrelseledamot

**Stina Lundgren**  
Styrelseledamot,  
arbetstagarrepresentant

**Anna Malm Bernsten**  
Styrelseordförande

**Bengt Westermark**  
Styrelseledamot

**Christine Lind**  
Verkställande direktör  
och koncernchef

*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 25 juli 2018, klockan 08.45 CET.*

**För ytterligare information vänligen kontakta:**

Christine Lind, vd och koncernchef, +46 (0)8 5468 3100  
Erik Björk, CFO, +46 (0)72-228 2831

**Telefonkonferens för investerare, analytiker och media**

Delårsrapporten kommer att presenteras av Medivirs vd och koncernchef Christine Lind.

Tid: Onsdagen den 25 juli 2018, kl. 14.00 (CET).

**Telefonnummer för deltagare från:**

Sverige 08-566 426 62  
Europa + 44 20 3008 9804  
USA + 1 855 753 2236

Telefonkonferensen kan även följas via en länk på hemsidan: [www.medivir.com](http://www.medivir.com)

Efter telefonkonferensen kommer presentationen att finnas tillgänglig på Medivirs hemsida.

**Finansiell kalender:**

**Delårsrapport (januari – september 2018)**

26 oktober 2018

**Bokslutskommuniké (januari – december 2018)**

14 februari 2019

**Delårsrapport (januari – mars 2019)**

3 maj 2019

## Koncernens resultaträkning i sammandrag

(MSEK)

	Q2		Q1 - Q2	
	2018	2017	2018	2017
<b>Kvarvarande verksamheter</b>				
Nettoomsättning	2,8	9,5	7,3	27,3
Övriga rörelseintäkter	1,8	1,9	4,1	4,4
<b>Totala intäkter</b>	<b>4,6</b>	<b>11,5</b>	<b>11,4</b>	<b>31,7</b>
Handelsvaror	-	0,0	-	-1,7
Övriga externa kostnader	-67,4	-76,3	-121,2	-140,9
Personalkostnader	-27,2	-26,1	-51,7	-59,5
Av- och nedskrivningar	-2,4	-2,0	-4,6	-6,8
Övriga rörelsekostnader	-	-	-1,5	-1,4
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-92,3</b>	<b>-92,9</b>	<b>-167,6</b>	<b>-178,6</b>
Finansiellt netto	-0,4	0,5	2,9	1,9
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-92,7</b>	<b>-92,4</b>	<b>-164,7</b>	<b>-176,7</b>
Skatt	1,0	0,1	0,2	-0,5
<b>Periodens resultat</b>	<b>-91,7</b>	<b>-92,3</b>	<b>-164,5</b>	<b>-177,2</b>
<b>Periodens resultat hänförligt till:</b>				
Moderföretagets aktieägare	-91,7	-92,3	-164,5	-177,2
<b>Resultat per aktie, räknat på resultat hänförligt till: moderföretagets aktieägare under perioden</b>				
Resultat per aktie (SEK per aktie)				
- Resultat per aktie före utspädning	-3,88	-3,91	-6,96	-7,50
- Resultat per aktie efter utspädning	-3,88	-3,91	-6,96	-7,50
Genomsnittligt antal aktier, tusental	23 625	23 686	23 625	23 612
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning, tusental	23 676	23 686	23 686	23 612
Antal aktier vid periodens slut, tusental	24 288	20 308	24 288	20 308

## Koncernens rapport över totalresultat

(MSEK)

	Q2		Q1 - Q2	
	2018	2017	2018	2017
<b>Periodens resultat</b>	<b>-91,7</b>	<b>-92,3</b>	<b>-164,5</b>	<b>-177,2</b>
<b>Övrigt totalresultat</b>				
<i>Poster som kan komma att omklassificeras till resultaträkningen</i>				
Omräkningsdifferenser	0,4	0,2	-1,2	0,2
<b>Summa övrigt totalresultat</b>	<b>0,4</b>	<b>0,2</b>	<b>-1,2</b>	<b>0,2</b>
<b>Summa totalresultat för perioden</b>	<b>-91,3</b>	<b>-92,1</b>	<b>-165,7</b>	<b>-176,9</b>
<b>Totalresultat</b>	<b>-91,3</b>	<b>-92,1</b>	<b>-165,7</b>	<b>-176,9</b>

## Noter

### Redovisningsprinciper

Medivir upprättar koncernredovisningen i enlighet med IFRS, International Financial Reporting Standards, så som de antagits av EU. Koncernen följer förutom nämnda IFRS-regler även Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 1 (Kompletterande redovisningsregler för koncerner) samt tillämpliga uttalanden från Rådet för finansiell rapportering. Koncernen använder anskaffningsvärde för balansposters värdering där inte annat framgår. IFRS är under konstant utveckling, nya standarder och tolkningar publicerats fortlöpande av vilka endast vissa har trätt i kraft. Nedan följer en bedömning av den påverkan som införandet av dessa standarder och uttalanden har haft, samt kan få, på Medivirs finansiella rapporter. Endast de förändringar som har, eller skulle kunna ha, en väsentlig påverkan på Medivirs redovisning kommenteras.

### Nya och uppdaterade redovisningsprinciper

IFRS 15 intäkter från avtal med kunder ersätter alla tidigare utgivna standarder och tolkningar som handlar om intäkter i en sammanhängande modell för intäktsredovisning. Bolaget tillämpar den nya standarden per den 1 januari 2018 och har bedömt IFRS 15 och dess effekter på koncernens bokslut. Bedömningen visar att ingen förändring förväntas annat än ytterligare upplysningskrav. IFRS 9 finansiella instrument omfattar redovisning av finansiella tillgångar och skulder och ersätter IAS 39 finansiella instrument: redovisning och mätning. Koncernen tillämpar den nya standarden per den 1 januari 2018 och har bedömt IFRS 9 och dess effekter på bolagets bokslut. Bedömningen visar ingen inverkan på bolagets resultat och finansiella ställning. Vidare förväntas inga förändringar i noten finansiella instrument.

### Koncernens balansräkning i sammandrag (MSEK)

	30-jun 2018	30-jun 2017
<b>Tillgångar</b>		
Immateriella anläggningstillgångar	111,9	121,0
Materiella anläggningstillgångar	14,5	17,3
Kortfristiga fordringar	22,0	57,6
Kortfristiga placeringar	391,1	458,4
Likvida medel	47,5	165,7
<b>Summa tillgångar</b>	<b>587,0</b>	<b>820,0</b>
<b>Eget kapital och skulder</b>		
Eget kapital	493,8	698,7
Avsättningar	-	29,8
Kortfristiga skulder	93,2	91,4
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>587,0</b>	<b>820,0</b>

## Koncernens förändring i eget kapital (MSEK)

	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Omräkn- differens	Ansamlad förlust	Summa eget kapital
<b>Ingående balans per 1 januari 2017</b>	<b>157,2</b>	<b>1 153,4</b>	<b>-3,1</b>	<b>425,4</b>	<b>1 732,9</b>
Summa totalresultat för perioden	-	-	0,2	-177,2	-176,9
Inlösenprogram	-38,7	-818,8	-	-	-857,5
Fondemission	39,3	-39,3	-	-	-
<b>Utgående balans per 30 juni 2017</b>	<b>157,7</b>	<b>295,4</b>	<b>-2,8</b>	<b>248,4</b>	<b>698,7</b>
<b>Ingående balans per 1 januari 2017</b>	<b>157,2</b>	<b>1 153,4</b>	<b>-3,1</b>	<b>425,4</b>	<b>1 732,9</b>
Summa totalresultat för perioden	-	-	0,0	-360,2	-360,2
Inlösenprogram	-38,7	-818,8	-	-	-857,5
Fondemission	39,3	-39,3	-	-	-
Teckningsoptioner	-	0,5	-	-	0,5
Transaktionskostnader	-	-	-	-1,7	-1,7
<b>Utgående balans per 31 december 2017</b>	<b>157,7</b>	<b>295,9</b>	<b>-3,0</b>	<b>63,5</b>	<b>514,1</b>
<b>Ingående balans per 1 januari 2018</b>	<b>157,7</b>	<b>295,9</b>	<b>-3,0</b>	<b>63,5</b>	<b>514,1</b>
Summa totalresultat för perioden	-	-	-1,2	-164,5	-165,7
Nyemission	30,8	124,0	-	-	154,8
Teckningsoptioner	-	0,3	-	-	0,3
Fondemission	-	-	-	-	-
Transaktionskostnader	-	-	-	-9,6	-9,6
<b>Utgående balans per 30 juni 2018</b>	<b>188,5</b>	<b>420,1</b>	<b>-4,2</b>	<b>-110,6</b>	<b>493,8</b>

## Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag (MSEK)

	Q2		Q1 - Q2	
	2018	2017	2018	2017
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>	<b>-93,4</b>	<b>-99,0</b>	<b>-164,9</b>	<b>-169,4</b>
Förändringar av rörelsekapital	10,7	16,9	-4,9	-36,6
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-82,7</b>	<b>-82,1</b>	<b>-169,7</b>	<b>-206,0</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>				
Förvärv/försäljning av anläggningstillgångar	-1,6	-3,0	-3,9	-11,3
Försäljning av verksamheter	-	-	-	-
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>-1,6</b>	<b>-3,0</b>	<b>-3,9</b>	<b>-11,3</b>
<b>Finansieringsverksamheten</b>				
Inlösenprogram	-	0,5	-	-857,0
Riktad nyemission	0,3	-	155,1	-
Transaktionskostnader	-0,1	-	-11,1	-
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>0,2</b>	<b>0,5</b>	<b>144,0</b>	<b>-857,0</b>
<b>Periodens kassaflöde</b>	<b>-84,1</b>	<b>-84,7</b>	<b>-29,6</b>	<b>-1 074,3</b>
Likvida medel vid periodens ingång	522,6	708,9	467,8	1 698,5
Valutakursdifferens likvida medel	0,1	0,0	0,4	-
<b>Likvida medel vid periodens utgång</b>	<b>438,6</b>	<b>624,2</b>	<b>438,6</b>	<b>624,2</b>

**Moderbolagets resultaträkning i sammandrag**

<b>(MSEK)</b>	<b>Q2</b>		<b>Q1 - Q2</b>	
	<b>2018</b>	<b>2017</b>	<b>2018</b>	<b>2017</b>
Nettoomsättning	2,8	9,5	7,3	27,3
Övriga rörelseintäkter	0,7	-0,2	-0,8	0,2
<b>Summa intäkter</b>	<b>3,5</b>	<b>9,3</b>	<b>6,5</b>	<b>27,5</b>
Handelsvaror	-	0,0	-	-1,7
Övriga externa kostnader	-65,2	-74,0	-117,1	-136,7
Personalkostnader	-27,4	-26,1	-51,9	-59,5
Av- och nedskrivningar	-2,4	-2,0	-4,6	-6,8
Övriga rörelsekostnader	-1,5	-	-1,5	-1,4
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-93,0</b>	<b>-92,8</b>	<b>-168,7</b>	<b>-178,6</b>
Resultat från andelar i dotterföretag	-	-	-	-
Finansiellt netto	-0,3	0,6	3,1	2,1
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-93,3</b>	<b>-92,2</b>	<b>-165,6</b>	<b>-176,5</b>
Skatt	0,0	0,1	0,0	-0,6
<b>Periodens resultat (=totalresultat)</b>	<b>-93,3</b>	<b>-92,1</b>	<b>-165,6</b>	<b>-177,2</b>

**Moderbolagets balansräkning i sammandrag**

<b>(MSEK)</b>	<b>30-jun</b>	<b>30-jun</b>
	<b>2018</b>	<b>2017</b>
<b>Tillgångar</b>		
Immateriella anläggningstillgångar	111,9	121,0
Materiella anläggningstillgångar	14,5	17,3
Aktier i dotterföretag	0,1	0,1
Fordringar hos koncernföretag	25,8	22,1
Kortfristiga fordringar	15,0	56,3
Kortfristiga placeringar	391,1	458,4
Kassa och bank	39,5	157,5
<b>Summa tillgångar</b>	<b>597,9</b>	<b>832,6</b>
<b>Eget kapital och skulder</b>		
Eget kapital	487,4	695,1
Avsättningar	0,6	29,8
Skulder till koncernföretag	22,1	20,7
Kortfristiga skulder	87,9	87,0
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>597,9</b>	<b>832,6</b>

## Nyckeltal, aktiedata

	Q2		Q1 - Q2	
	2018	2017	2018	2017
Avkastning på den kvarvarande verksamheten:				
- eget kapital, %	-72,8	-30,4	-65,3	-29,1
- sysselsatt kapital, %	-68,7	-49,6	-65,4	-29,1
- totalt kapital, %	-58,8	-42,3	-54,8	-25,8
Antal aktier vid periodens början, tusental	24 288	26 966	24 288	26 917
Antal aktier vid periodens slut, tusental	24 288	20 319	24 288	20 270
- varav A-aktier	475	475	475	475
- varav B-aktier	23 813	19 844	23 813	19 844
- varav återköpta B-aktier	-	-	-	-
Genomsnittligt antal utestående aktier, tusental	23 625	23 637	23 625	23 612
Utestående teckningsoptioner, tusental	52	-	61	49
Aktiekapital vid periodens slut, MSEK	188,5	157,2	188,5	157,2
Eget kapital vid periodens slut, MSEK	493,8	698,7	493,8	698,7
Resultat per aktie, SEK				
- Total verksamhet före utspädning	-3,88	-3,91	-6,96	-7,50
- Total verksamhet efter utspädning	-3,88	-3,91	-6,96	-7,50
Eget kapital per aktie, SEK	20,33	34,41	20,33	34,41
Substansvärde per aktie, SEK	20,33	34,41	20,33	34,41
Kassaflöde per aktie efter investeringar, SEK	-3,57	-3,60	-7,35	-9,20
Soliditet, %	84,1	85,2	84,1	85,2
EBITDA	-89,9	-90,9	-163,0	-171,8
EBIT	-92,3	-92,9	-167,6	-178,6

### Definitioner av nyckeltal

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

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

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

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

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

**EBIT.** Rörelseresultat efter av- och nedskrivningar.

**EBITDA.** Rörelseresultat före av- och nedskrivningar.

**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.

**Rörelsemarginal.** Rörelseresultatet i procent av nettoomsättningen.

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

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

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

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

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