

MEDIVIR AB – BOKSLUTSKOMMUNIKÉ

JANUARI – DECEMBER 2025

"Med ett stärkt ägande, en stark finansiell ställning och två banbrytande projekt i klinisk utveckling har vi nu utökade möjligheter att skapa långsiktigt värde."

Oktober - december

Finansiell sammanfattning för kvartalet

- Nettoomsättningen uppgick till 5,5 (1,0) MSEK.
- Resultatet före av- och nedskrivningar (EBITDA) uppgick till -12,0 (-26,2) MSEK. Resultatet per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,19 (-0,23) SEK.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -6,3 (-29,4) MSEK.
- Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens utgång uppgick till 119,2 (62,5) MSEK.

Väsentliga händelser under kvartalet

- 23 oktober ingicks ett licensavtal med kanadensiska Biossil, Inc., vilket ger Biossil globala, exklusiva rättigheter för remetinostat - Medivirs topikala HDAC-hämmare. Avtalet ger Medivir rätt till ersättningar upp till cirka 60 miljoner USD, samt framtida royaltyintäkter på framtida nettoförsäljning.
- 27 oktober erhöll Medivirs selektiva cathepsin K-hämmare, MIV-711, Särsläkemedelsstatus (Orphan Drug Designation; ODD) från FDA för behandling av Osteogenesis Imperfecta (medfödd benskörhet).
- 28 oktober meddelade Medivirs partner Vetbiolix publiceringen av starka, kliniska Proof-of-Concept studieresultat för VBX-1000 (MIV-701).
- I slutet av november genomfördes en företrädesemission om cirka 151 MSEK före emissionskostnader.

Januari - december

Finansiell sammanfattning för perioden

- Nettoomsättningen uppgick till 8,5 (3,5) MSEK.
- Resultatet före av- och nedskrivningar (EBITDA) uppgick till -60,1 (-124,6) MSEK. Resultatet per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,66 (-1,08) SEK.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -73,3 (-124,2) MSEK.
- Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens utgång uppgick till 119,2 (62,5) MSEK.

Väsentliga händelser efter perioden

- Vid den extra bolagsstämman den 14 januari beslutades att Medivirs styrelse ska bestå av fyra ledamöter utan suppleanter. Uli Hacksell, Angelica Loskog och Anna Törner omvaldes och Anders Hallberg nyvaldes till ordinarie styrelseledamöter, med Anders Hallberg som styrelsens ordförande.
- I januari genomförde Medivir en riktad nyemission till Carl Bennet AB om 45 miljoner kronor för att möjliggöra klinisk utveckling av läkemedelskandidaten MIV-711 för behandling av Osteogenesis Imperfecta.
- I februari tillkännagav Medivirs partner Vetbiolix att man startat en randomiserad, placebokontrollerad studie för att bekräfta den kliniska nyttan av VBX-1000 (MIV-701).

Medivir i korthet

Medivir utvecklar innovativa terapier med fokus på områden med stort ouppfyllt medicinskt behov. Dess läkemedelskandidater fokuserar på indikationer där nuvarande behandlingsalternativ är begränsade eller obefintliga, vilket erbjuder potential att ge meningsfulla förbättringar för patienterna. Medivirs två ledande program är fostrox, en leverriktad kemoterapi som är utformad för att selektivt rikta in sig på levercancer celler samtidigt som eventuella biverkningar minimeras, och MIV-711, som syftar till behandling av Osteogenesis Imperfecta (medfödd benskörhet). Båda kandidaterna har blockbusterpotential och representerar betydande möjligheter till värdeskapande för Medivirs aktieägare och drabbade patienter. Samarbeten och partnerskap spelar en nyckelroll i Medivirs affärsmodell, där läkemedelsutveckling sker antingen i egen regi eller i partnerskap. Medivir (Nasdaq Stockholm: MVIR) är noterad på Nasdaq Stockholms lista för små bolag. Mer information finns på www.medivir.se

Vd har ordet

Tack vare den riktade emissionen till Carl Bennet AB som meddelades i februari 2026 och företrädes-emissionen som slutfördes i december har Medivir en starkt finansiell position som gör att vi kan gå vidare med den planerade randomiserade studien med fostrox i andra linjens levercancer och samtidigt starta den kliniska vidareutvecklingen av MIV-711 för benskrörhetssjukdomen Osteogenesis Imperfecta, en strategiskt viktig ny indikation för Medivir med potential att skapa betydande värde för både våra aktieägare och drabbade patienter.

Beviljad sällskapsstatus stärker både utveckling och marknadspotential

Det är oerhört spännande att Medivir nu kan utöka den kliniska portföljen i egen regi och gå vidare med de kliniska möjligheterna för vår cathepsin-K-hämmare MIV-711 för behandling av Osteogenesis Imperfecta (OI). OI är en sällsynt och allvarlig genetisk sjukdom som påverkar kroppens förmåga att producera normalt kollagen typ 1 och leder till benskrörhet, skelettdeformiteter och frekventa frakturer, ofta utan föregående trauma. Det finns idag inga godkända läkemedel för behandling i en population som globalt uppskattas till cirka 500 000 patienter.

I november erhöll Medivir sällskapsstatus (Orphan Drug Designation, ODD) från FDA för behandling av OI. Ett ODD ger viktiga fördelar, däribland marknadsexklusivitet efter godkännande (sju år i USA), regulatoriskt stöd från FDA samt reducerade utvecklingskostnader. Statusen kan även möjliggöra snabbare granskning och stärker därmed både den kommersiella potentialen och utvecklings-förutsättningarna för MIV-711.

Vi ser en framtida marknadsmöjlighet för MIV-711 i OI som är jämförbar med den för fostrox inom primär levercancer. För att maximera projektets värde är nästa naturliga steg att visa klinisk proof-of-concept, ett mål som nu kan påskyndas tack vare investeringen i den riktade nyemissionen om 45 miljoner kronor. Utöver att stödja Medivir i att realisera marknadsmöjligheten inom OI kommer Carl Bennet AB – som en finansiellt stark och långsiktig aktieägare – att stärka vår position i partnerskapsdiskussioner och vid potentiell utlicensiering av Medivirs läkemedels-kandidater.

Vi stärker ytterligare potentialen för fostrox

Vår övertygelse om fostrox möjligheter att göra verklig skillnad för patienter med levercancer är fortsatt stark. Nästa steg är att genomföra den randomiserade FLEX-HCC studien för att bekräfta effektfördelen med kombinationen fostrox + Lenvima jämfört med Lenvima som monoterapi. Med konfirmerande data från denna studie skapar vi betydande värde för såväl aktieägare

som patienter i en population där det idag saknas godkända behandlingsalternativ.

Studien är en randomiserad, tvåarmad studie med 40 patienter per behandlingsarm, vars mål är att visa att fostrox i kombination med Lenvima är överlägsen Lenvima ensamt vid andra linjens behandling av avancerad levercancer. Studien kommer att vara prövarledd och utföras i samarbete med Korean Cancer Study Group, ett mycket erfaret akademiskt konsortium, under ledning av Dr. Hong Jae Chon, professor vid CHA Bundang Hospital i Sydkorea. Studien har rönt stort intresse inom den sydkoreanska gruppen och de åtta klinikerna som ska delta i studien inkluderar de tre största och mest tongivande sjukhusen i Sydkorea.

Våra hittillsvarande studieresultat med fostrox fortsätter att överträffa vad som tidigare visats inom området. Detta bekräftades även vid ASCO GI-kongressen i januari 2026, där inga nya framsteg inom andra linjens levercancer presenterades från våra konkurrenter. Ambitionen med vårt utvecklingsprogram med fostrox + Lenvima är att bli det första godkända behandlingsalternativet.

Fortsatta framsteg för MIV-701

Medivirs selektiva cathepsin-K-hämmare MIV-701, utvecklad för veterinärmedicinsk behandling, är utlicensierad till det franska biotechbolaget Vetbiolix.

I november publicerades starka, kliniska Proof-of-Concept studieresultat för VBX-1000 (MIV-701) hos hundar med parodontit, som den första läkemedels-behandlingen som visat sjukdomsmodifierande effekt.

Det finns idag inga godkända behandlingar, eller andra läkemedel under utveckling, för behandling av parodontit. Vetbiolix har initierat en randomiserad, placebo-kontrollerad studie för att bekräfta den sjukdomsmodifierande effekten med VBX-1000 (MIV-701) och har redan efter en månad inkluderat 10 av totalt 51 hundar i den trearmade studien. Resultat från studien väntas under fjärde kvartalet 2026, varefter bolaget avser utvärdera möjligheten till partneringsavtal.

Enligt avtalet med Vetbiolix behåller Medivir en betydande finansiell uppsida genom framtida royalties på nettoförsäljning samt en väsentlig andel av potentiella partnerskapsbetalningar från samarbeten med tredje part. Förutsatt att MIV-701 visar kliniskt meningsfull effekt vid tandlossning hos hundar och erhåller marknadsgodkännande i samtliga större marknader, inklusive EU och USA, bedöms projektet ha potential att generera årliga royaltyintäkter till Medivir i nivå med bolagets nuvarande börsvärde fem år efter global lansering.

Avtalet är mycket kapitaleffektivt för Medivir då Vetbiolix (eller dess framtida partner), finansierar hela den fortsatta kliniska utvecklingen och framtida

kommersialiseringen, vilket ger Medivir en attraktiv, skalbar intäktsmodell med ren uppsida och utan väsentliga kostnader.

Utlicensiering av remetinostat

I slutet av oktober ingick vi ett exklusivt licensavtal med det kanadensiska bolaget Biossil, Inc., som ger Biossil globala och exklusiva utvecklingsrättigheter för remetinostat. Läkemedelskandidaten är en topikal HDAC-hämmare i klinisk fas som visat positiva fas 2-data vid både basalcancers (BCC) och kutant T-cellslymfom (CTCL). Avtalet ger Medivir rätt till milstolpebaserade betalningar om totalt upp till cirka 60 miljoner USD, förutsatt framgångsrik utveckling och regulatoriskt godkännande, samt framtida royaltyintäkter i medelhöga ensiffriga procentsatser på nettoförsäljningen.

Efter perioden slut, vid den extra bolagsstämman den 14 januari 2026, beslutades att Medivirs styrelse ska bestå av fyra ledamöter utan suppleanter. Uli Hacksell, Angelica Loskog och Anna Törner omvaldes och Anders Hallberg nyvaldes till ordinarie styrelseledamöter för tiden intill nästa årsstämma, med Anders Hallberg som styrelsens ordförande.

Avslutningsvis kan jag konstatera att vi nu har säkrat kapital för att genomföra våra planerade fas 2-studier för fostrox inom levercancer och för MIV-711 vid Osteogenesis Imperfecta. Båda programmen adresserar betydande medicinska behov på marknader med tydlig blockbusterpotential och har därmed förutsättningar att skapa stort värde för såväl aktieägare som drabbade patienter. Samtidigt följer vi noggrant utvecklingen av våra utlicensierade läkemedelskandidater. Redan under

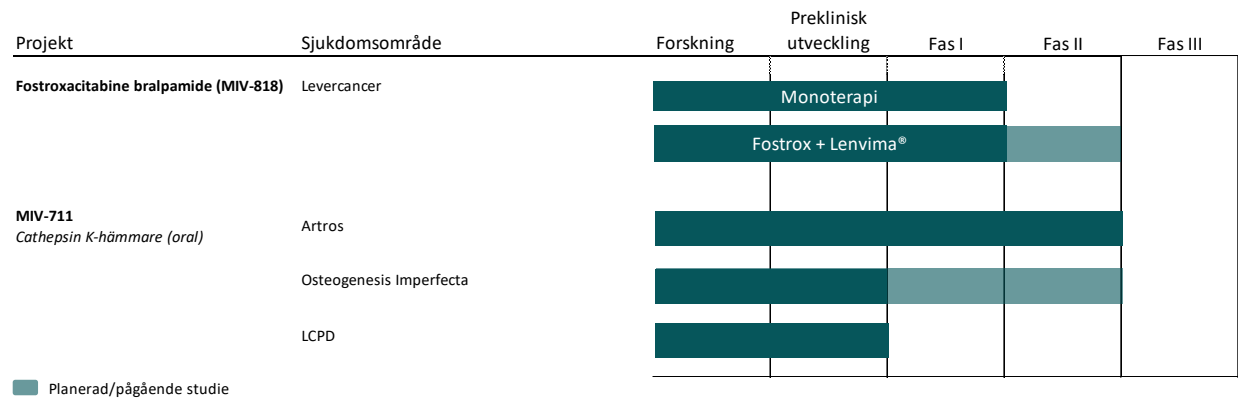
fjärde kvartalet förväntar vi oss kliniska resultat från den pågående studien med MIV-701, som syftar till att bekräfta dess potential som den första sjukdomsmodifierande behandlingen mot tandlossning hos hundar.

Jag vill tacka både befintliga och nya aktieägare som deltog i företrädesemissionen, samt Carl Bennet AB för det förtroende som möjliggjort Medivirs fortsatta tillväxtresa. Jag ser fram emot att fortsätta hålla er uppdaterade om bolagets framsteg och de betydande värdeskapande möjligheter som väntar framöver.



Jens Lindberg
Verkställande direktör

Projekt för egenutveckling



PROJEKT FÖR EGENUTVECKLING

Fostroxacitabine bralpalamide (fostrox) – för behandling av levercancer.

Fostrox är Medivirs egenutvecklade läkemedel för behandling av primär levercancer och specifikt hepatocellulär cancer (HCC). Fostrox är en leverriktad hämmare av DNA-replikation som selektivt dödar cancerceller i levern, samtidigt som koncentrationen i övriga kroppen är lägre för att minimera eventuella biverkningar.

Den verkningsmekanism som fostrox har, inhibering av cancercellernas DNA-replikation samt induktion av DNA-skador och celledöd, är väl beprövad inom cancerterapi. Denna typ av prodroger har dessutom framgångsrikt bevisat sin förmåga att leverera den aktiva substansen till levern inom antivirala läkemedel för hepatit C. Fostrox har fått särlekemedelsklassificering (ODD), både i USA och i EU, för behandling av HCC.

Primär levercancer är den tredje vanligaste orsaken till cancerrelaterade dödsfall i världen¹⁾. HCC är den vanligaste formen som uppstår i levern och den snabbast växande cancerformen i USA. Trots att existerande behandlingar för HCC kan förlänga patienternas liv svarar långt ifrån alla patienter på behandlingen och dödligheten ligger tyvärr kvar på en hög nivå.

Fas 1a/1b monoterapi

Fostrox har utvärderats både som monoterapi och i kombination med Lenvima eller Keytruda, som en ny, oral läkemedelskandidat utformad för att maximera exponeringen i levern samtidigt som systemiska biverkningar minimeras.

I den första delen av studien, fas 1a, utvärderades säkerhet och tolerabilitet vid olika doser av fostrox som monoterapi för att fastställa dosnivåer inför fas 1b-monoterapidelen. Totalt nitton patienter med olika typer av långt framskriden cancer med metastaser i levern eller primär levercancer inkluderades i

monoterapidelen av studien. Denna del av studien fastställde säkerhet och tolerabilitet i eskalerande doser med klinisk proof-of-concept för fostrox monoterapi, inklusive biopsibekräftad selektiv induktion av DNA-skada i tumörceller. Fostrox monoterapi-dos fastställdes och låg till grund för startdosen för 1b-kombinationsdelen av studien. Resultaten från studien publicerades under oktober 2024 i Journal of Hepatocellular Carcinoma.

Kombinationsstudie i fas 1b

I fas 1b-kombinationsdelen av studien gavs fostrox initialt i kombination med två andra läkemedel, antingen med Lenvima® eller Keytruda®, till patienter med avancerad HCC där förstahandsbehandlingen inte längre var verkningsfull eller tolererbar. Syftet med studien var att utvärdera säkerhet, tolerabilitet samt klinisk nytta av fostrox i respektive kombination. Patienter inkluderades vid 15 kliniker i Storbritannien, Spanien och Sydkorea. Doseskaleringsdelen (fas 1b) för kombinationen med Keytruda etablerade en säker dos för behandling av fostrox i kombination med Keytruda. Av strategiska skäl valde Medivir att fokusera på kombinationen fostrox och Lenvima i expansionsdelen av fas 2a-studien.

Doseskaleringsdelen (fas 1b) för kombinationen med Lenvima avslutades i februari 2023. De preliminära resultaten var positiva med en god säkerhets- och tolerabilitetsprofil och ingen dosbegränsande toxicitet observerades. Den rekommenderade fas 2-dosen för fostrox kunde fastställas till 30 mg i 5 dagar i 21 dagars cykler. Denna dos användes sedan i expansionsdelen (fas 2a) av studien.

Kombinationsstudie i fas 2a

Patienter i fas 2a-studien med fostrox i kombination med Lenvima, inkluderades mellan mars och augusti 2023. I november 2024 slutfördes fas 1b/2a-studien med fostrox + Lenvima i avancerad levercancer och kvarvarande patienter i studien behandlas nu under ett sk. "compassionate use-program".

Medivir har vid flera vetenskapliga kongresser under 2024 presenterat studiedata från fas 1b/2a vilka kontinuerligt har visat på en lovande tumörkontroll och god tolerabilitet. Studiens finala säkerhets- och effektdata presenterades vid konferensen European Association for the Study of the Liver (EASL) Liver Cancer Summit i Paris den 20 februari 2025.

Resultaten i sammanfattning

De 21 patienter i fas 1b/2a som fick fostrox, i kombination med Lenvima, hade en medelålder på 62 år och 86% hade fått behandling med Tecentriq/Avastin som tidigare behandling. 19 % av patienterna hade fått två tidigare behandlingar och 67% hade metastaser utanför levern. Medianuppföljningstiden var 10,5 månader. Behandling med fostrox i kombination med Lenvima visade på fortsatt god säkerhet och tolerabilitet då endast en patient avslutade studien på grund av biverkningar relaterade till fostrox. Mediantiden till progression (TTP) var 10,9 månader (95% konfidensintervall 4,1 - 18,1), avsevärt längre än vad som tidigare setts vid andra linjens behandling av levercancer, och medianöverlevnaden (OS) var 13,7 månader (95% konfidensintervall 7,6 – not reported). Kombinationen uppvisade en Objective Respons Rate (ORR) på 24% med en median responsduration på 7 månader. Tumörminskning noterades i >75% av patienterna och klinisk nytta av behandlingen varade i snitt 11,3 månader.²⁾

Dessa data ger sammantaget starkt stöd för den planerade studien vid andra linjens levercancer där kombinationen av fostrox och Lenvima jämförs med Lenvima monoterapi.

Nästa steg – FLEX-HCC prövarinitierad fas 2 studie

Den planerade randomiserade fas 2-studien kommer att inkludera patienter med lokalt avancerad eller metastaserad primär lever-cancer som har fått en immunterapikombination i första linjen och som har en leverfunktion som är acceptabel för denna typ av behandling (Child-Pugh A). Studien kommer genomföras i samarbete med Korean Cancer Study Group vid 8 centra i Korea, med Dr. Hong-Jae Chon som primary investigator. Patienterna kommer att randomiseras till att få fostrox + Lenvima eller Lenvima

monoterapi och kommer att följas för att utvärdera primärt effektmått (respons/ORR). Sekundära effektmått inkluderar progressionsfri överlevnad (PFS), tid till progression (TTP) och överlevnad (OS). Var 6:e vecka sker en utvärdering av respons/sjukdomsprogress med magnetröntgen och/eller datortomografi.

MIV-711 - cathepsin K-hämmare med potential att bli den första sjukdomsmodifierande behandlingen vid Osteogenesis Imperfecta (medfödd benskörhet).

I november erhöll MIV-711 sär-läkemedelsstatus (ODD) från FDA för behandling av Osteogenesis Imperfecta (OI). OI är en sällsynt genetisk sjukdom som påverkar kroppens förmåga att producera kollagen typ 1 och leder till benskörhet, skelettdeformiteter och frekventa frakturer, ofta utan föregående trauma. Det finns ett stort behov av nya behandlingar vid OI, eftersom det idag inte finns några godkända läkemedel.

Nästa, planerade steg i utvecklingen med MIV-711 är att genomföra en klinisk proof-of-concept studie hos vuxna patienter med OI för att bekräfta den positiva effekten på benkvalitet och benstyrka som observerats i en OI-specifik djurmodell. Den kliniska utvecklingen av MIV-711 vid OI har potential att öppna upp en marknad åtminstone i paritet med bolagets läkemedelskandidat fostrox inom primär levercancer.

Ytterligare stöd för MIV-711s sjukdomsmodifierande effekt kommer från en fas II-studie med positiva effekter på både ben och brosk i knäleder hos artrospatienter efter endast sex månaders behandling. Studien visade en signifikant skillnad med bevarande av brosk och minskad benerosion med MIV-711 jämfört med placebo.

I april 2024 erhöll MIV-711 så kallad Rare Pediatric Disease Designation (RPDD) samt, Orphan Drug Designation (ODD), från FDA för behandling av Legg-Calvé-Perthes sjukdom (LCPD), en ovanlig höftsjukdom som drabbar barn i åldrarna 2-12 år, vilket ytterligare stärker sannolikheten för positiv effekt på benremodellering och benuppbyggnad

1) <https://gco.iarc.fr/today/data/factsheets/cancers/11-Liver-fact-sheet.pdf>

2) Evans et al., EASL Liver Cancer Summit, poster PO2-13.

Projekt för partnerskap

Projekt	Sjukdomsområde	Preklinisk utveckling	Klinisk utveckling		
			Fas I	Fas II	Fas III
Birinapant <i>SMAC mimetikum (intravenös)</i>	Solida tumörer				

PROJEKT FÖR PARTNERSKAP

Medivir har ett projekt för vilket partnerskap söks:
Birinapant – för behandling av solida tumörer

birinapant till Medivir. I dagsläget bedriver Medivir ingen aktiv klinisk utveckling av birinapant utan utvärderar i stället möjligheterna att ingå licens- eller samarbetsavtal för fortsatt klinisk utveckling.

Under 2025 meddelades att IGM Biosciences köpts upp av Concentra Biosciences. Därefter återlämnades

Utlicensierade projekt

Projekt	Sjukdomsområde	Samarbetspartner	Preklinisk utveckling	Fas I	Fas II	Fas III	Marknad
Xerclear	Munsår	Haleon					
Remetinostat	Hudcancer	Biossill Inc					
USP-7	Cancer	Ubiquigent Limited					
MBL/MET-X	Infektion	INFEX Therapeutics					
MIV-701/VBX-1000	Parodontit (veterinär)	Vetbiolix					

■ Planerad/pågående studie

UTLICENSIERADE PROJEKT

Xerclear® - Xerclear® (Zoviduo®) godkändes 2009 för behandling av läppherpes (munsår). Marknadsrättigheterna för Xerclear i USA, Kanada och Mexiko avyttrades 2010. Rättigheterna i Europa och övriga världen har utlicenserats till Haleon, med undantag för Kina där Medivir utlicensierat rättigheterna till Shijiazhuang Yuanmai Biotechnology (SYB), samt Israel och Sydamerika där Medivir innehar rättigheterna.

Medivir erhåller royalty från Haleons försäljning av Xerclear (Zoviduo). Dessutom erhåller Medivir milstolpeersättningar när Zoviduo godkänns som receptfritt läkemedel på nya marknader.

Efter marknadsgodkännande och tillverkning i Kina kommer Medivir att få en fast royalty från SYB för varje såld enhet och avtalet garanterar en minimiförsäljning under de tre första åren på marknaden som uppgår till ensiffriga miljonbelopp i svenska kronor.

Remetinostat

Under 2025 ingicks ett licensavtal med Biossill Inc gällande globala, exklusiva utvecklingsrättigheter för remetinostat. Avtalsvillkoren ger Medivir rätt till betalningar på upp till totalt cirka 60 miljoner USD, förutsatt att remetinostat utvecklas framgångsrikt och erhåller godkännande, i tillägg till framtida royaltybetalningar på medelhöga ensiffriga procentsatser på framtida nettoförsäljning.

Remetinostat, för behandling av olika former av hudcancer, är en histondeacetylshämmare (HDAC), som appliceras på huden i form av en gel och bryts ner när den når blodbanan, vilket minskar risken för biverkningar som vanligtvis är associerade med HDAC inhibitorer. Tre fas II-studier med remetinostat i kutant T-cellslymfom (MF-CTCL), basalcellscancer (BCC) och skivepitelcancer (SCC) har genomförts. Remetinostat har visat positiv klinisk effekt och acceptabel

tolerabilitet utan systemiska biverkningar i dessa tre typer av hudcancer samt i olika histologiska subtyper.

USP-1/TNG348

I första kvartalet 2020 ingicks ett licensavtal med USA-baserade Tango Therapeutics för Medivirs prekliniska forskningsprogram, USP-1. Tango erhöll i september IND-godkännande från FDA och i januari 2024 doserade bolaget den första patienten i en fas 1/2-studie med TNG348, en USP-1-hämmare som utvecklats av Tango från Medivirs prekliniska forskningsprogram. I maj 2024 meddelade Tango att fas 1/2-studien med TNG348 avslutas på grund av toxicitet som observerats i de första studiekohorterna. Under 2026 har Tango meddelat att man avser lämna tillbaka projektet till Medivir.

MIV-701

Medivirs selektiva cathepsin-K-hämmare MIV-701 upptäcktes ha egenskaper som är lämpliga för användning på djur och utlicenserades till franska Vetbiolix 2019.

Vetbiolix rapporterade i april 2024 positiva resultat från en Proof-of-Concept klinisk studie i parodontit (tandlossning) hos hund med sin läkemedelskandidat VBX-1000 (MIV- 701). I november 2025 tillkännagav Vetbiolix publiceringen av starka, kliniska Proof-of-Concept studieresultat för VBX-1000, tidigare känt som MIV-701, i Canine Periodontitis i tidsskriften Frontiers in Veterinary Science.

Vetbiolix har inlett en fas 2-studie för att bekräfta den positiva effekten med VBX-1000 som visades i den banbrytande Proof-of-Concept-studien.

Tandlossning är ett av de vanligaste hälsoproblemen hos hundar. Endast sjukdomens allra tidigaste stadium är reversibelt; när benförlust väl har uppstått kan den inte återställas. Att stoppa benförlusten så tidigt som möjligt är därför avgörande för att förhindra sjukdomsprogression och permanenta skador.

Sjukdomen drabbar cirka 80 procent av alla hundar över tre års ålder, vilket motsvarar en betydande andel av husdjurspopulationen. Idag finns omkring 90 miljoner sällskapshundar i USA där motsvarande siffra i EU är omkring 70 miljoner.

Trots detta stora medicinska behov finns det idag inga godkända läkemedel som kan stoppa eller minska den alveolära benresorptionen hos sällskapsdjur. Detta

innebär en betydande kommersiell möjlighet för en sjukdomsmodifierande behandling som kan bromsa benförlusten i käken och minska långsiktiga komplikationer för hunden.

Prekliniska projekt

USP-7

I februari 2021 ingicks ett licensavtal med brittiska Ubiquigent Limited för det prekliniska forskningsprogrammet USP-7. Finansieringsutmaningar har tyvärr gjort att Ubiquigent inte har möjlighet att driva verksamheten vidare. Medivir utvärderar möjligheterna framåt för USP-7-projektet.

MBLI/MET-X

Medivirs metallo-beta-lactamase (MBLI)/MET-X-program som syftar till att möta hotet från resistent bakterier utlicenserades 2017 till AMR Centre (idag Infex Therapeutics) i England. Infex erhöll Qualified Infectious Disease Product (QIDP) beteckning från FDA 2023 och har kommunicerat avsikt att initiera fas 1-program för MET-X. I februari 2025 meddelade Infex att man tecknat ett licensavtal för klinisk utveckling av MET-X i Indien. Medivir är berättigat till en andel av potentiella framtida intäkter.

Projektbeskrivningar

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

Finansiell översikt, oktober-december 2025

Koncernens siffror i sammandrag

(MSEK)

	Q4		Q1 - Q4	
	2025	2024	2025	2024
Nettoomsättning	5,5	1,0	8,5	3,5
Rörelseresultat före av- och nedskrivningar (EBITDA)	-12,0	-26,2	-60,1	-124,6
Rörelseresultat (EBIT)	-42,5	-26,9	-92,6	-127,3
Resultat före skatt	-43,2	-26,7	-94,4	-123,3
Resultat per aktie före utspädning, kr	-0,19	-0,23	-0,66	-1,08
Resultat per aktie efter utspädning, kr	-0,19	-0,23	-0,66	-1,08
Eget kapital per aktie, kr	0,59	1,01	0,59	1,01
Avkastning på eget kapital, %	-104,8	-82,9	-49,7	-74,0
Kassaflöde från löpande verksamhet	-6,3	-29,4	-73,3	-124,2
Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens utgång	119,2	62,5	119,2	62,5

Intäkter

Nettoomsättningen för perioden oktober-december 2025 var 5,5 (1,0) MSEK, ökning avser främst utlicensering av remetinostat jämfört med samma period förra året.

Rörelsekostnader

Övriga externa kostnader uppgick till -10,2 (-20,6) MSEK, en minskning med 10,4 MSEK som avser främst lägre kostnader för kliniska studier.

Personalkostnader uppgick till -7,2 (-6,8) MSEK, en ökning med 0,4 MSEK jämfört med samma period föregående år. Ökningen avser avsättning för personal under uppsägning. De totala omkostnaderna uppgick till -47,8 (-28,3) MSEK, en ökning med 19,5 MSEK som avser nedskrivning av birinapant.

Rörelseresultat

Rörelseresultatet uppgick till -42,5 (-26,9) MSEK, en försämring med 15,6 MSEK som avser nedskrivning av birinapant som delvis kompenseras av lägre kostnader för kliniska studier.

Kassaflöde, investeringar och finansiell ställning

Vid slutet av perioden uppgick likvida medel, inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader, till 119,2 (62,5) MSEK, en ökning med 56,7 MSEK. Motsvarande siffra vid ingången av 2025 var 62,5 (169,5) MSEK.

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -6,3 (-29,4) MSEK, varav förändringar av rörelsekapital uppgick till 3,9 (-5,0) MSEK.

Periodens investeringar i materiella och immateriella anläggningstillgångar uppgick till 0,0 (0,0) MSEK.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 102,0 (-0,6) MSEK.

Finansiell översikt, januari-december 2025

Intäkter

Nettoomsättningen för perioden januari-december 2025 var 8,5 (3,5) MSEK, en ökning med 5,0 MSEK jämfört med samma period förra året. Ökningen avser främst utlicenseringen av remetinostat.

Rörelsekostnader

Övriga externa kostnader uppgick till -41,4 (-101,3) MSEK, en minskning med 59,9 MSEK som avser främst lägre kostnader för kliniska studier.

Personalkostnader uppgick till -27,1 (-27,2) MSEK. De totala omkostnaderna uppgick till -101,5 (-131,8) MSEK, en minskning med 30,3 MSEK.

Rörelseresultat

Rörelseresultatet uppgick till -92,6 (-127,3) MSEK, en förbättring med 34,7 MSEK. Förbättringen avser främst lägre kostnader för kliniska studier som delvis kompenseras negativt av nedskrivningen av birinapant.

Kassaflöde, investeringar och finansiell ställning

Vid slutet av perioden uppgick likvida medel, inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader, till 119,2 (62,5) MSEK, en ökning med 56,7

MSEK. Motsvarande siffra vid ingången av 2025 var 62,5 (169,5) MSEK.

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -73,3 (-124,2) MSEK, varav förändringar av rörelsekapital uppgick till -15,0 (-4,8) MSEK.

Periodens investeringar i materiella och immateriella anläggningstillgångar uppgick till 0,0 (0,0) MSEK.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 130,0 (17,2) MSEK.

Övriga upplysningar, januari - december 2025

Medarbetare

Medivir hade 10 (10) anställda (omräknat till heltidstjänster) vid periodens slut, varav 60 procent (60 %) kvinnor. Av dessa är 4 (0) anställda under uppsägning, men har ännu ej avslutat sin anställning.

Aktie och relaterade incitamentsprogram

Den 8 oktober 2025 offentliggjorde styrelsen att man beslutat om att genomföra en fullt garanterad nyemission av aktier med företrädesrätt för befintliga aktieägare. Styrelsens beslut om företrädesemissionen godkändes vid en extra bolagsstämma som hölls den 10 november 2025. Slutliga utfallet i företrädesemissionen visar att 336 503 415 stamaktier tecknats.

Antal aktier	Stamaktier	C-aktier	Totala aktier
Antal aktier 1/1-2025	112 167 805	2 450 163	114 617 968
Företrädesemission	336 503 415		336 503 415
Antal aktier 31/12-2025	448 671 220	2 450 163	451 121 383

Medivirs innehav uppgår till 2 450 163 egna C-aktier i bolaget.

Teckningsoptioner - Vid ingången av perioden fanns 525 000 utestående teckningsoptioner i pågående incitamentsprogram. Under december 2025 förföll 525 000 teckningsoptioner i programmet 2022. Totalt utestående teckningsoptioner vid utgången av perioden uppgick till 0 stycken.

I maj 2022 godkände styrelsen och årsstämman ett nytt långsiktigt incitamentsprogram. Under fjärde kvartalet 2022 köpte Medivirs anställda 525 000 teckningsoptioner varav vd köpte 250 000 teckningsoptioner. Teckningsoptionerna köptes till ett marknadsvärde om 0,77 kronor vardera med ett lösenpris av 14,13 kronor per aktie. Teckningsoptionerna kan utnyttjas för teckning av nya stamaktier under perioden 1 december 2025 fram till och med den 15 december 2025. Värderingsberäkningen för 2022 baserades på följande siffror: löptid 3,12 år, lösenpris, 14,13 kronor, VWAP, 8,07 kronor, riskfri ränta, 2,14 procent, volatilitet, 36

procent. Efter omräkning föranledd av företrädesemission under kvartal 4 2023, berättigar varje sådan teckningsoption till teckning av 1,06 nya stamaktier i bolaget till en teckningskurs om 13,30 kronor. Under december 2025 förföll 525 000 teckningsoptioner i programmet 2022. Det skedde ingen teckning av aktier.

Aktiesparprogram - Vid ingången av perioden fanns 231 750 investeringsaktier i pågående aktiesparprogram. Det skedde ingen förändringar under perioden. Totalt utestående investeringsaktier vid utgången av perioden uppgick till 231 750.

I maj 2023 godkände styrelsen och årsstämman ett nytt långsiktigt incitamentsprogram i form av ett aktiematchningsprogram. För varje investeringsaktie har deltagarna möjlighet, under förutsättning att vissa villkor uppfylls, att vederlagsfritt erhålla en (1) stamaktie inom ramen för LTIP 2023 ("matchningsaktier") och därutöver, under förutsättning att vissa prestationsvillkor uppfylls, maximalt fem (5) ytterligare stamaktier ("prestationsaktier") vederlagsfritt enligt programmets villkor. Per 31 december 2025 har Medivirs anställda köpt 105 750 investeringsaktier till en kurs om 7,34 kr. Intjänade perioden är till och med offentliggörande av delårsrapporten för januari-mars 2026. Efter omräkning föranledd av företrädesemission under kvartal 4 2023, berättigar varje investeringsaktie till 1,22 stamaktier.

I maj 2024 godkände styrelsen och årsstämman ett nytt långsiktigt incitamentsprogram i form av ett aktiematchningsprogram. För varje investeringsaktie har deltagarna möjlighet, under förutsättning att vissa villkor uppfylls, att vederlagsfritt erhålla en (1) stamaktie inom ramen för LTIP 2024 ("matchningsaktier") och därutöver, under förutsättning att vissa prestationsvillkor uppfylls, maximalt fem (5) ytterligare stamaktier ("prestationsaktier") vederlagsfritt enligt programmets villkor. Per 31 december 2025 har Medivirs anställda köpt 126 000 investeringsaktier till en kurs om 2,94 kr. Intjänade perioden är till och med offentliggörande av delårsrapporten för januari-mars 2027.

Valutaexponering

I enlighet med Medivirs finanspolicy valutasäkras en stor del av euroflödet. För övriga valutor har koncernen inte använt sig av valutasäkring vilket innebär att intäkter och kostnader har påverkats av fluktuationer i utländska valutakurser. All handel i utländsk valuta har skett till den bästa kurs som kunnat erhållas vid varje växlingstillfälle. Många av Medivirs kontrakt innebär betalning i EUR, CHF, USD och GBP, vilket innebär att leverantörsskulder och kundfordringar har en valutaexponering.

Kort om moderbolaget

Medivir AB (publ), org.nr. 556238 - 4361, är moderbolag i koncernen. Verksamheten utgörs av läkemedelsutveckling samt administrativa och företagsledande funktioner. I slutet av 2025 sålde Medivir AB projektet MIV-711 till sitt nystartade helägda dotterbolag OsteoCat Therapeutics AB där projektet redovisas som en immateriell anläggningstillgång.

Nettoomsättningen uppgick till 117,8 (3,5) MSEK, ökningen avser främst försäljningen av MIV-711 till dotterbolaget.

Totalt uppgick rörelsekostnaderna till -102,1 (-132,4) MSEK, en minskning med 30,3 MSEK. Under året har projektet birinapant skrivits ner till 0.

Rörelseresultatet uppgick till 17,8 (-128,0) MSEK, en förbättring om 145,8 MSEK.

Finansnettot uppgick till -1,2 (4,8) MSEK, en minskning med 6,0 MSEK.

Periodens skatt uppgick till 0,0 (0,0) MSEK. Periodens resultat uppgick till 16,6 (-123,2) MSEK, en förbättring med 139,8 MSEK. Förbättringen avser främst försäljning av MIV-711 till ett helägt dotterbolag och lägre kliniska kostnader. Likvida medel, inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader, uppgick till 119,1 (62,5) MSEK.

Transaktioner med närstående

Under perioden har inga transaktioner med närstående genomförts förutom styrelsearvoden.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Läkemedelsutveckling fram till regulatoriskt marknadsföringsgodkännande är i hög grad både en riskfylld och kapitalkrävande process, många projekt når aldrig marknaden. Om konkurrerande läkemedel tar marknadsandelar eller konkurrerande projekt 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 utveckla läkemedel, ingå partnerskap samt säkerställa finansieringen av verksamheten.

Utöver de branschspecifika riskerna ska även läggas en tilltagande osäkerhet i vår omvärld, såväl till följd av Rysslands invasionskrig mot Ukraina, oron i Mellanöstern samt konflikten kring Taiwan. Även om centralbankerna för tillfället verkar ha inflationen under kontroll finns fortfarande risk för att politiska och geopolitiska konflikter påverkar samhällsekonomin och inflationen i negativ riktning.

En mer utförlig beskrivning av Medivirs riskexponering och riskhantering återfinns i årsredovisningen för 2024, sidorna 23-25 och 32 samt i not 7 på sidorna 47-49. Årsredovisningen finns tillgänglig på bolagets hemsida: www.medivir.se.

Framtidsutsikter

Den genomförda företrädesemissionen och den riktade emissionen till Carl Bennet AB har stärkt bolagets finansiella position avsevärt. Medivirs framtida investeringar avses huvudsakligen ske i kliniska läkemedelsprojekten fostrox och MIV-711. Det är styrelsens och ledningens bedömning att befintliga likvida medel är tillräckliga för att täcka bolagets behov för att slutföra de planerade fas 2-studierna vid levercancer och Osteogenesis Imperfecta.

Utdelning

Styrelsen föreslår ingen utdelning för verksamhetsåret 2025.

Styrelsens och verkställande direktörens försäkran

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att bokslutskommunikén 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 18 februari 2026

Uli Hacksell
Styrelseledamot

Anders Hallberg
Styrelseordförande

Angelica Loskog
Styrelseledamot

Anna Törner
Styrelseledamot

Jens Lindberg
Verkställande direktör

Bokslutskommunikén 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 18 februari 2026, klockan 08.30 CET.*

För ytterligare information vänligen kontakta:

Magnus Christensen, Finanschef, +46 (0)8 5468 3100.

Telefonkonferens för investerare, analytiker och media

Bokslutskommunikén för januari – december 2025 kommer att presenteras av Medivirs vd Jens Lindberg.

Tid: Onsdagen den 18 februari, kl. 14.00 (CET).

För att ringa in till konferensen - [Registrera dig här!](#)
Om du önskar delta via webcasten - [Använd denna länk!](#)

Telefonkonferensen direktsänds och kan även följas via länk på hemsidan;
www.medivir.se/investerare/kalender
Efter telefonkonferensen kommer presentationen att finnas tillgänglig på Medivirs hemsida.

Kontakt valberedningen

Aktieägare som vill lämna förslag till valberedningen kan skicka förslaget via e-post till: valberedning@medivir.se

Finansiell kalender:

Årsredovisning 2025

Publiceras vecka 14

Delårsrapport (januari-mars 2026)

29 april 2026

Årsstämma 2026

7 maj 2026

Delårsrapport (januari-juni 2026)

20 augusti 2026

Delårsrapport (januari-september 2026)

5 november 2026

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), årsredovisningslagen samt tillämpliga uttalanden från Rådet för finansiell rapportering. Koncernen använder anskaffningsvärde för balansposters värdering där inte annat framgår. Moderbolaget finansiella rapporter är upprättade i enlighet med årsredovisningslagen och RFR 2 Redovisning för juridiska personer.

Delårsrapporten är upprättad enligt IAS 34. IFRS 18 Utformning och upplysningar i finansiella rapporter blir tillämplig för räkenskapsår som börjar den 1 januari 2027 eller senare. Standarden kommer att ersätta IAS 1, Utformningen av finansiella rapporter, och införa nya krav som kommer att bidra till att uppnå jämförbarhet i resultatrapporteringen för liknande företag och ge användarna mer relevant information och transparens.

IFRS 18 inte kommer att påverka redovisningen eller värderingen av poster i de finansiella rapporterna, dvs ej ha någon effekt på nettoresultatet. Ledningen har under 2025 påbörjat utvärdering av konsekvenserna av tillämpningen av den nya standarden. Inga övriga standarder, ändringar och tolkningar rörande standarder som ännu inte trätt i kraft förväntas ha någon väsentlig effekt på Medivirs finansiella rapporter. Fullständiga redovisnings-principer som koncernen tillämpar återfinns i årsredovisningen 2024 på sidan 39-44. Det har inte skett några förändringar i redovisnings-principerna sedan årsredovisningen för 2024 lämnades. Avrundning kan medföra att vissa tabeller inte summerar.

Koncernens resultaträkning i sammandrag (MSEK)

	Q4		Q1 - Q4	
	2025	2024	2025	2024
Nettoomsättning	5,5	1,0	8,5	3,5
Övriga rörelseintäkter	-0,2	0,4	0,4	1,0
Totala intäkter	5,3	1,4	8,9	4,5
Övriga externa kostnader	-10,2	-20,6	-41,4	-101,3
Personalkostnader	-7,2	-6,8	-27,1	-27,2
Av- och nedskrivningar	-30,5	-0,7	-32,5	-2,7
Övriga rörelsekostnader	0,1	-0,2	-0,5	-0,6
Rörelseresultat (EBIT)	-42,5	-26,9	-92,6	-127,3
Finansiellt netto	-0,7	0,2	-1,8	4,0
Resultat efter finansiella poster	-43,2	-26,7	-94,4	-123,3
Skatt	-	-	-	-
Periodens resultat	-43,2	-26,7	-94,4	-123,3
Periodens resultat hänförligt till:				
Moderföretagets aktieägare	-43,2	-26,7	-94,4	-123,3
Resultat per aktie, räknat på resultat hänförligt till: moderföretagets aktieägare under perioden				
Resultat per aktie (SEK per aktie)				
- Resultat per aktie före utspädning	-0,19	-0,23	-0,66	-1,08
- Resultat per aktie efter utspädning	-0,19	-0,23	-0,66	-1,08
Genomsnittligt antal aktier, tusental	226 786	114 618	142 660	114 051
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning, tusental	226 786	114 618	142 660	114 051
Antal aktier vid periodens slut, tusental	451 121	114 618	451 121	114 618

Koncernens rapport över totalresultatet (MSEK)

	Q4		Q1 - Q4	
	2025	2024	2025	2024
Periodens resultat	-43,2	-26,7	-94,4	-123,3
Övrigt totalresultat				
Omräkningsdifferenser	-	-	-	-
Summa övrigt totalresultat	-	-	-	-
Summa totalresultat för perioden	-43,2	-26,7	-94,4	-123,3

Koncernens balansräkning i sammandrag (MSEK)

	31-Dec 2025	31-Dec 2024
Tillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	175,7	96,3
Materiella anläggningstillgångar	6,9	9,6
Kortfristiga fordringar	4,5	4,1
Kortfristiga placeringar	87,3	51,7
Likvida medel	31,9	10,8
Summa tillgångar	306,4	172,6
Eget kapital och skulder		
Eget kapital	264,5	115,5
Långfristiga skulder	8,2	8,6
Kortfristiga skulder	33,8	48,5
Summa eget kapital och skulder	306,4	172,6

Koncernens förändring i eget kapital (MSEK)

	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Omräkn- differens	Ansamlad förlust	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2024	52,7	910,3	-3,3	-741,7	217,9
Summa totalresultat för perioden	-	-	-	-123,3	-123,3
Nyemission	3,8	16,2	-	-	20,0
Aktiesparprogram	0,9	-0,5	-	1,2	1,6
Transaktionskostnader	-	-	-	-0,7	-0,7
Utgående balans per 31 december 2024	57,3	926,0	-3,3	-864,5	115,5
Ingående balans per 1 januari 2025	57,3	926,0	-3,3	-864,5	115,5
Summa totalresultat för perioden	0,0	-	-	-94,4	-94,4
Aktivering forskningsprojekt MIV-711	-	-	-	109,2	109,2
Minskning av aktiekapital	-40,1	40,1	-	-	0,0
Nyemission	50,5	101,0	-	-	151,4
Transaktionskostnader	-	-	-	-18,7	-18,7
Aktiesparprogram	-	-	-	1,4	1,4
Utgående balans per 31 december 2025	67,7	1 067,1	-3,3	-867,0	264,5

Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag (MSEK)

	Q4		Q1 - Q4	
	2025	2024	2025	2024
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-10,2	-24,4	-58,4	-119,4
Förändringar av rörelsekapital	3,9	-5,0	-15,0	-4,8
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-6,3	-29,4	-73,3	-124,2
Investeringsverksamheten				
Förvärv/försäljning av anläggningstillgångar	-	-	-	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-	-	-
Finansieringsverksamheten				
Upptagna/amortering lån	-30,0	-	-	-
Övriga förändringar av långfristiga fordringar/skulder	-0,7	-0,6	-2,7	-2,5
Nyemission	151,4	-	151,4	20,4
Transaktionskostnader	-18,7	-	-18,7	-0,7
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	102,0	-0,6	130,0	17,2
Periodens kassaflöde	95,7	-30,1	56,7	-107,0
Likvida medel vid periodens ingång	23,5	92,6	62,5	169,5
Likvida medel vid periodens utgång	119,2	62,5	119,2	62,5

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (MSEK)

	Q4		Q1 - Q4	
	2025	2024	2025	2024
Nettoomsättning	114,7	1,0	117,8	3,5
Övriga rörelseintäkter	2,0	0,4	2,1	1,0
Summa intäkter	116,7	1,4	119,9	4,5
Övriga externa kostnader	-11,0	-21,4	-44,7	-104,5
Personalkostnader	-7,2	-6,8	-27,1	-27,2
Av- och nedskrivningar	-29,8	0,0	-29,9	-0,1
Övriga rörelsekostnader	-0,3	-0,2	-0,5	-0,6
Rörelseresultat	68,4	-27,1	17,8	-128,0
Resultat från andelar i dotterföretag	-	-	-	-
Finansiellt netto	-0,5	0,4	-1,2	4,8
Resultat efter finansiella poster	67,8	-26,6	16,6	-123,2
Skatt	-	-	-	-
Periodens resultat (=totalresultat)	67,8	-26,6	16,6	-123,2

Moderbolagets balansräkning i sammandrag (MSEK)

	31-Dec 2025	31-Dec 2024
Tillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	66,5	96,3
Materiella anläggningstillgångar	-	0,1
Aktier i dotterföretag	109,4	0,1
Kortfristiga fordringar	5,4	4,9
Kortfristiga placeringar	87,3	51,7
Kassa och bank	31,9	10,8
Summa tillgångar	300,3	163,9
Eget kapital och skulder		
Eget kapital	266,8	116,1
Avsättningar	2,4	-
Skulder till koncernföretag	-	1,8
Kortfristiga skulder	31,2	46,0
Summa eget kapital och skulder	300,3	163,9

Nyckeltal, aktiedata

	Q4		Q1 - Q4	
	2025	2024	2025	2024
Avkastning på:				
- eget kapital, %	-104,8	-82,9	-49,7	-74,0
- sysselsatt kapital, %	-89,8	-75,6	-46,1	-68,4
- totalt kapital, %	-77,5	-56,2	-38,4	-53,2
Antal aktier vid periodens början, tusental	114 618	114 618	114 618	105 371
Antal aktier vid periodens slut, tusental	451 121	114 618	451 121	114 618
- varav stamaktier	448 671	112 168	448 671	112 168
- varav C-aktier	2 450	2 450	2 450	2 450
Genomsnittligt antal utestående aktier, tusental	226 786	114 618	142 660	114 051
Aktiematchningsprogram (investeringsaktier), tusental	232	232	232	232
Utestående teckningsoptioner, tusental	-	525	-	525
Aktiekapital vid periodens slut, MSEK	67,7	57,3	67,7	57,3
Eget kapital vid periodens slut, MSEK	264,5	115,5	264,5	115,5
Resultat per aktie, SEK				
- Total verksamhet före utspädning	-0,19	-0,23	-0,66	-1,08
- Total verksamhet efter utspädning	-0,19	-0,23	-0,66	-1,08
Eget kapital per aktie, SEK	0,59	1,01	0,59	1,01
Substansvärde per aktie, SEK	0,59	1,01	0,59	1,01
Kassaflöde per aktie efter investeringar, SEK	-0,03	-0,26	-0,51	-1,09
Soliditet, %	86,3	66,9	86,3	66,9
EBITDA	-12,0	-26,2	-60,1	-124,6
EBIT	-42,5	-26,9	-92,6	-127,3

Definitioner av nyckeltal

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

Resultat per aktie före utspädning. Resultat 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 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.