



Pressmeddelande 6 maj 2013

Delårsrapport 1 januari – 31 mars 2013*

Första kvartalet 2013 (januari-mars)

- Nettoomsättningen uppgick till 282,6 (137,9) MSEK.
- Resultatet efter skatt uppgick till 77,6 (-37,7) MSEK.
- Resultatet per aktie före och efter utspädning uppgick till 2,48 (-1,21) SEK.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -19,1 (-45,8) MSEK, likvida medel och kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 264,4 (485,6) MSEK.

Väsentliga händelser under första kvartalet

- Samarbetsavtal ingicks för fas II kombinationsstudier med simeprevir, TMC647055 och IDX719.
- Registreringsansökan lämnades in för simeprevir till Ministry of Health & Welfare i Japan och till FDA i USA, vilket triggar 15 miljoner euro i milstolpebetalning till Medivir. Ansökningarna avser behandling av vuxna med kronisk hepatit C av genotyp 1.
- Resultat presenterades från första delen av fas IIa-studien med simeprevir och sofosbuvir i hepatit C-patienter som inte svarat på tidigare behandling.
- F&U-organisationen delades och stärktes med ett breddat ledarskap.
- Valberedningen lämnade förslag till ny styrelse inför årsstämman 2013.

Väsentliga händelser efter första kvartalets utgång

- Studieresultat med simeprevir presenterades vid EASL-mötet i Amsterdam den 24-28 april.
- Registreringsansökan lämnades in för simeprevir i Europa för behandling av vuxna med kronisk hepatit C av genotyp 1 och 4.

KONCERNENS RESULTATRÄKNING I SAMMANDRAG (MSEK)	2013	2012	2012
	jan-mar	jan-mar	jan-dec
Nettoomsättning	282,6	137,9	555,0
Bruttoresultat	171,3	40,9	152,3
Rörelseresultat före av- och nedskrivningar (EBITDA)	84,7	-29,9	-151,0
Rörelseresultat (EBIT)	83,0	-38,3	-185,8
Resultat före skatt	83,0	-37,5	-192,9
Resultat efter skatt	77,6	-37,7	-219,1
Rörelsemarginal, %	29,4%	-27,8%	-33,5%
Resultat per aktie före och efter utspädning, kr	2,48	-1,21	-7,01

* Samtliga siffror avser koncernen, om inte annat anges. Jämförelser i delårsrapporten sker, om inte annat anges, med motsvarande period 2012.

Medivir är ett dynamiskt och samverkande läkemedelsbolag med ett F&U-fokus på infektionssjukdomar och en ledande ställning inom hepatit C. Vi är passionerade och hängivna i vår strävan att utveckla och tillhandahålla innovativa läkemedel som förbättrar människors hälsa och livskvalitet.

VDs kommentar gällande första kvartalet 2013

”Ett historiskt kvartal i Medivirs historia då registreringsansökningar för Simeprevir lämnades in i flera världsdelar”

Vi inledde året med en rad mycket positiva händelser för simeprevir, en potent proteashämmare i sen klinisk fas III-utveckling för behandling av patienter med hepatit C. Under kvartalet lämnades registreringsansökningar in för simeprevir i Japan och USA, vilket gav 15 miljoner euro i milstolpebetalning till Medivir. I april skickades även registreringsansökan in för marknadsgodkännande i Europa. Ansökan avser behandling med simeprevir en gång om dagen under tolv veckor tillsammans med pegylerat interferon och ribavirin. Simeprevir utvecklas i samarbete med vår partner Janssen.

Under kvartalet presenterades också resultaten från de första interferon- och ribavirinfria studierna med simeprevir och sofosbuvir. Resultaten uppnådde de högt ställda förväntningarna, vilket stödjer det framtida målet att utveckla en helt interferon- och ribavirinfri behandling. Den andra delen av denna kombinationsstudie pågår och resultaten väntas bli presenterade under hösten.

Ytterligare en viktig händelse för simeprevir är det kliniska samarbetsavtal som ingicks mellan Janssen och Idenix. Avtalet avser fas II kombinationsstudier med simeprevir, TMC647055 och IDX719. Syftet är att utvärdera en oral, interferonfri antiviral kombinationsterapi för behandling av hepatit C. Därmed pågår fem olika interferon- och ribavirinfria studier med simeprevir.

Bolagets forskningsorganisation förstärktes genom rekryteringen av Dr. Richard Bethell, som kommer att ansvara för den prekliniska forskningen. Richard kommer närmast från Boehringer Ingelheim i Kanada där han arbetade som chef för Biological Sciences. Charlotte Edenius kommer att ansvara för utvecklingsorganisationen och driva läkemedelsutvecklingen efter valet av en läkemedelskandidat.

Vi är övertygade om att vi går ett händelserikt år till mötes. Registreringsansökningarna för simeprevir som har lämnats in i Japan, USA och Europa genomgår nu läkemedelsmyndigheternas granskning. Parallellt med detta förbereder vi oss för att skapa de bästa förutsättningarna för vår egen lansering i Norden under det första halvåret 2014.

Bolagets affärsverksamhet

Vår läkemedelsförsäljning utvecklades planenligt under kvartalet. Mollipect, Citodon, Lithionit, Laxabon och Paraflex var försäljningsmässigt de största produkterna. Utöver försäljningen av befintliga produkter arbetar marknadsavdelningen med förberedelserna inför en förväntad marknadsintroduktion av simeprevir i Norden under 2014 och detta arbete löper enligt plan.

Forskning och utveckling

Hepatit C

Vi har ett starkt fokus på hepatit C-forskning. Data som redovisades vid en vetenskaplig kongress i mars visar att vi gör goda framsteg. De samarbetsavtal som tecknades för kombinationsstudier med simeprevir och andra substanser för behandling av hepatit C är också tydliga tecken på att simeprevir har potentialen att bli en viktig komponent i en framtida behandling helt utan interferon och ribavirin.

Övriga projekt

Data från cathepsin K-studien håller på att sammanställas och analyseras. Målet är att dessa data ska presenteras under de kommande månaderna. Inom cathepsin S-projektet har vi tagit fram substanser för slutlig utvärdering inför kommande val av läkemedelskandidat. Tillsammans med vår partner Janssen R&D har vi beslutat stoppa aktiviteterna i det tidiga prekliniska samarbetet i dengue-projektet. Trots olika angreppssätt har vi inte gjort de framsteg som krävs för att motivera fortsatta investeringar.

Parallellimporten i Cross Pharma

Under första kvartalet såg vi en fortsatt positiv omsättningstrend för Cross Pharma. Vi strävar efter att utöka produktportföljen och därmed kunna erbjuda apotekskedjorna en större bredd av läkemedel, vilket leder till ökad tillväxt.

Maris Hartmanis,
Vd och koncernchef

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Rein Piir, EVP Corporate Affairs & IR, +46 (0) 708 537292
Maris Hartmanis, vd +46 (0) 8 5468 3113

Telefonkonferens för investerare, analytiker och media

Delårsrapporten för första kvartalet 2013 kommer att presenteras av vd Maris Hartmanis och medlemmar ur Medivirs ledningsgrupp.

Tid: Måndagen den 6 maj 2013, kl. 16.30 (CET).

Deltagares telefonnummer:

Sverige +46 (0) 8 505 204 24
Europa +44 (0) 20 3003 2666
USA +1 866 966 5335

Telefonkonferensen kan även följas via länk på hemsidan, www.medivir.se

Kommande informationstillfällen 2013

Årsstämma hålls den 6 maj klockan 14.00

Delårsrapport för januari-juni publiceras den 22 augusti

Delårsrapport för januari-september publiceras den 21 november

Väsentliga händelser under första kvartalet 2013

Samarbetsavtal för fas II kombinationsstudier med Simeprevir, TMC647055 och IDX719

I januari 2013 ingicks ett icke-exklusivt samarbetsavtal mellan Janssen och Idenix för fas II-kombinationsstudier med simeprevir, TMC647055/r (icke-nukleosid polymerashämmare utvecklad av Janssen, förstärkt med en låg dos av ritonavir) och IDX719 (NS5A-replikationskomplexhämmare, utvecklad av Idenix). De kliniska utvecklingsplanerna omfattar läkemedelsinteraktionsstudier följt av fas II-studier enligt överenskommelse mellan företagen och efter tillstånd från regulatoriska myndigheter. Fas II-programmet avser att först utvärdera en direktverkande antiviral kombination med IDX719 och simeprevir samt ribavirin under 12 veckors behandling av behandlingsnaiva hepatit C-patienter. Därefter planerar företagen att utvärdera en trippel direktverkande antiviral kombination med IDX719, simeprevir och TMC647055/r, med eller utan tillägg av ribavirin.

Registreringsansökan lämnades in för Simeprevir i Japan för behandling av patienter med hepatit C genotyp 1

Janssen lämnade i februari in en registreringsansökan till den japanska myndigheten Ministry of Health & Welfare. Ansökan avser marknadsgodkännande för behandling med simeprevir i kombination med pegylerat interferon (Peg-IFN) och ribavirin (RBV) för patienter med kronisk hepatit C av genotyp 1. Ansökan omfattar behandling av patienter som inte behandlats tidigare, inte svarat på tidigare behandling eller återinsjuknat efter behandling med Peg-IFN med eller utan tillägg av RBV.

Fyra japanska fas III-studier ligger till grund för registreringsansökan i Japan. I samtliga studier har patienterna behandlats med simeprevir en gång om dagen under tolv veckor i kombination med Peg-IFN och RBV.

I samband med att registreringsansökan skickades in berättigades Medivir en milstolpebetalning på fem miljoner euro från Janssen.

Första interimdata presenterades från fas II-studie med Simeprevir och Sofosbuvir i hepatit C-patienter som inte svarat på tidigare behandling

Interimsdata från COSMOS-studien (**C**ombination **O**f **S**imeprevir and **S**ofosbuvir in HCV genotype I infected patient**S**) presenterades i mars vid den vetenskapliga konferensen "20th Conference on Retroviruses and Opportunistic Infections" (CROI), Atlanta, Georgia, USA.

COSMOS-studien är en randomiserad öppen fas IIa studie med simeprevir och sofosbuvir, med och utan ribavirin, i genotyp 1 hepatit C-patienter. Syftet är att undersöka effekt och säkerhet vid 12 eller

24 veckors behandling. I del 1 av studien ingick totalt 80 patienter som tidigare inte svarat på behandling med pegylerat interferon och ribavirin, samtliga klassade F0-2 enligt METAVIR-skalan.

Vid tidpunkten för interimspanalysen hade 26 av 27 patienter (96,3%) i 12-veckorsgruppen med RBV uppnått SVR4 och 13 av 14 patienter (92,9%) i 12-veckorsgruppen utan RBV hade uppnått SVR4. Påföljande analys bekräftade att alla patienter med SVR4 även hade uppnått SVR8. I 24-veckorsgruppen var andelen som uppnådde SVR4 med RBV 66,7 procent (en patient avbröt behandlingen på grund av biverkan och en patient beslöt själv att avbryta behandlingen). I gruppen utan RBV var det 100 procent. Antalet patienter som nått den tidpunkten för uppföljning i studien var begränsat.

Virologiskt svar med 150 mg simeprevir (SMV) och 400 mg sofosbuvir (SOF) q.d. med och utan ribavirin (RBV).

Patienter n/N	SMV + SOF +RBV 24 veckor (n=24)	SMV + SOF 24 veckor (n=15)	SMV + SOF +RBV 12 veckor (n=27)	SMV + SOF 12 veckor (n=14)
RVR (week 4)	18/22 (81.8)	10/15 (66.7)	23/27 (85.2)	8/14 (57.1)
EoT*	10/12 (83.3)	8/9 (88.9)	27/27 (100)	14/14 (100)
Relapse, n	0	0	1	1
SVR4	4/6 (66.7)	5/5 (100)	26/27 (96.3)	13/14 (92.9)
SVR8	4/6 (66,7)	5/5 (100)	26/27 (96.3)	13/14 (92.9)

*q.d.: en gång om dagen; RVR; snabbt virologiskt svar (Rapid Viral Response), EoT: behandlingsslut; SVR4 och SVR8: patienter med odetekterbara nivåer HCV RNA (<25 IU/mL odetekterbar) 4 respektive 8 veckor efter avslutad behandling; *= odetekterbara nivåer vid behandlingens slut. (SVR: Sustained Virologic Response)*

Behandlingen med simeprevir och sofosbuvir med eller utan ribavirin var i allmänhet väl tolererad och inga allvarliga biverkningar rapporterades under behandlingsperioden.

Den andra delen av COSMOS-studien syftar till att undersöka samma behandlingar och behandlingstider i patienter som är infekterade med hepatit C av genotyp 1, som tidigare inte svarat på behandling eller är behandlingsnaiva samt har avancerad leversjukdom, F3-4 enligt METAVIR-skalan.

Registreringsansökan för Simeprevir lämnades in till FDA gällande behandling av vuxna med kronisk hepatit C av genotyp 1

En registreringsansökan (NDA) för simeprevir lämnades in till den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA i slutet av mars.

I samband med registreringsansökan erhöll Medivir en milstolpebetalning på tio miljoner euro från Janssen.

Data från tre pivotala fas III-studier ligger till grund för registreringsansökan. De aktuella studierna är QUEST-1 och QUEST-2 i behandlingsnaiva patienter samt PROMISE som endast inkluderar patienter som har återinsjuknat efter tidigare behandling med interferon och ribavirin. Alla studierna inkluderade även patienter med avancerad leversjukdom. Patienterna behandlades med 150 mg simeprevir en gång om dagen under tolv veckor samt pegylerat interferon och ribavirin under 24 eller 48 veckor.

Väsentliga händelser efter räkenskapsperiodens utgång

Registreringsansökan för Simeprevir lämnades in till den Europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA) för behandling av patienter med kronisk hepatit C av genotyp 1 och 4

Medivirs partner Janssen lämnade i april in en registreringsansökan för simeprevir till EMA (European Medicines Agency). Ansökan avser behandling med simeprevir en gång om dagen i kombination med pegylerat interferon (Peg-IFN) och ribavirin (RBV) för behandling av kronisk hepatit C av genotyp 1 och 4. Ansökan omfattar behandling av patienter som inte har behandlats tidigare (behandlingsnaiva), inte svarat på tidigare behandling (non-responders) eller återinsjuknat efter behandling med pegylerat interferon med eller utan tillägg av ribavirin (relapsers).

Nya studieresultat från fas III studierna QUEST-1 och QUEST-2 med Simeprevir i hepatit C-patienter presenterades

Six abstract var accepterade för presentation vid "International Liver Congress", som anordnades av European Association for the Study of the Liver (EASL) i Amsterdam 24-28 April. Två "late breaker abstracts" presenterade data från två pivotala fas III-studier med simeprevir för behandling av kronisk hepatit C (QUEST-1 och -2).

QUEST-1 och QUEST-2 är globala, dubbelblinda, placebokontrollerade fas III-studier. Syftet med dessa studier är att studera effekt, säkerhet och tolerabilitet av simeprevir i tillägg till pegylerat interferon och ribavirin jämfört med enbart pegylerat interferon och ribavirin. Patienterna som ingår i dessa studier är vuxna patienter med kronisk hepatit C av genotyp 1 som inte har behandlats tidigare. Upp till 22-30% av patienterna i studierna hade avancerad leversjukdom (F3-F4 på METAVIR-skalan*). Behandling med proteashämmaren simeprevir i kombination med pegylerat interferon och ribavirin, ledde till varaktigt virologisk respons 12 veckor efter avslutad behandling (SVR 12) hos 80 respektive 81 procent av patienterna jämfört med 50 procent av patienterna i respektive studie som behandlades med enbart pegylerat interferon och ribavirin.

I QUEST-1 och -2 randomiserades 394 respektive 391 patienter till simeprevir (150 mg) en-gång-om-dagen eller placebo i tillägg till pegylerat interferon och ribavirin under 12 veckor, följt av enbart pegylerat interferon och ribavirin under 12 eller 36 veckor (baserat på responsstyrda behandlingskriterier, RGT). För patienter som uppfyllde RGT-kriterierna avbröts all behandling i vecka 24. För övriga patienter fortsatte behandlingen till vecka 48. I QUEST-1 och -2 uppfyllde 85% respektive 91% av patienterna som behandlats med simeprevir RGT-kriterierna och kunde minska behandlingstiden med pegylerat interferon och ribavirin till 24 veckor. Bland dessa patienter uppnåddes SVR12 hos 91 (QUEST-1) respektive 86 procent (QUEST-2).

Urvalet av patienter stratifierades efter IL28B genotyp (en submarkör) där gruppen TT representerar de mest svårbehandlade patienterna. I respektive IL28B genotyp-grupp som behandlades med simeprevir i QUEST-1 uppnåddes SVR12 hos 94 (CC), 76 (CT) respektive 65 procent (TT) i QUEST-1 och hos 96 (CC), 80 (CT) respektive 58 procent (TT) i QUEST-2. Bland patienter med METAVIR gradering F3 och F4 uppnåddes SVR12 hos 70 respektive 66 procent av patienterna som behandlades med simeprevir i QUEST-1 respektive QUEST-2.

De vanligaste biverkningarna hos simeprevir-behandlade patienter i QUEST-1 var trötthet (42 procent mot 41 procent för placebo), klåda (26 procent mot 16 procent för placebo) och huvudvärk (33 procent mot 39 procent för placebo). De vanligaste biverkningarna hos patienter som behandlades med simeprevir i QUEST-2 var trötthet (37 procent mot 42 procent för placebo), klåda (25 procent mot 25 procent för placebo), huvudvärk (39 procent mot 37 procent för placebo), feber (31 procent mot 40 procent för placebo) och influensaliknande symtom (26 procent mot 26 procent för placebo). I både simeprevir- och placebo-gruppen i QUEST-1 avbröts behandlingen av 3 procent av patienterna till följd av biverkningar. I QUEST-2 avbröts behandlingen till följd av biverkningar för 2 procent av patienterna i simeprevirgruppen respektive 1 procent av patienterna i placebogruppen.

* METAVIR-skalan används för att gradera patienter med leversjukdom i fyra stadier efter inflammations- och fibrosgrad, där F3-4 representerar den längst framskridna leversjukdomen.

Övriga studier som presenterades:

- *Simeprevir (TMC435) with peginterferon/ribavirin for chronic HCV genotype-1 infection in Pharmacokinetics of simeprevir (TMC435) in volunteers with moderate or severe hepatic impairment*
- *Improved SVR with simeprevir (TMC435) associated with reduced time with patient-reported fatigue in treatment-naïve, HCV-infected patients in the PILLAR phase IIb trial*
- *Adding simeprevir (TMC435) to pegylated interferon/ribavirin does not increase patient reported fatigue in treatment-experienced patients with chronic HCV infection: results from the ASPIRE trial*
- *Combination therapy of TMC647055 with simeprevir (TMC435) in genotype 1 HCV patients*

Projektportfölj

Medivir har en bred projektportfölj för behandling av flera infektionssjukdomar. Bolaget kommer att fortsätta fokusera på att utveckla denna portfölj och samtidigt söka efter nya möjligheter genom förvärv eller licensiering.

Medivir kommer fortsatt att söka partners och ingå framtida samarbetsavtal för produktutveckling, men avser att behålla de kommersiella rättigheterna för de egna projekten i Norden.

Bolagets projektportfölj sammanfattas i figuren nedan. Tidiga forskningsprojekt pågår kontinuerligt, men de är inte medräknade i projektbilden nedan. För ytterligare information se hemsidan: www.medivir.se.

Område	Produkt/ Projekt	Partner	Preklinisk fas		Klinisk fas			Marknad	
			Forskning	Utveckling	Fas I	Fas IIa	Fas IIb		Fas III
VIRUSHÄMMANDE									
Läppherpes	Xerclear® (Zovido, Zovirax Duo)	GlaxoSmithKline (GSK)							
Hepatit C	Simeprevir (TMC435), NS3 proteashämmare	Janssen Pharmaceuticals							
Hepatit B	Lagociclovir valactate (MIV-210)	Daewoong							
Hepatit C	NS5B nukleotid polymerashämmare	Janssen Pharmaceuticals							
Hepatit C	NS5B nukleotid polymerashämmare								
Hepatit C	NS5A replikationskomplexhämmare								
HIV	Proteashämmare	Janssen Pharmaceuticals							
ANDRA SJUKDOMSOMRÅDEN									
Benrelaterade sjukdomar	Cathepsin K-hämmare								
Neuropatisk smärta	Cathepsin S-hämmare								

Koncernens resultat och finansiella ställning*

* Samtliga siffror avser koncernen, om inte annat anges. Jämförelser i delårsrapporten sker, om inte annat anges, med motsvarande period 2012.

Intäkter 1 januari – 31 mars 2013

Nettoomsättningen uppgick till 282,6 (137,9) MSEK, vilket är en ökning med 144,7 MSEK. Engångsbetalningar för utlicensieringar- och samarbetsavtal uppgick till 126,8 MSEK och avsåg dels registreringsansökan för simeprevir till Ministry of Health & Welfare i Japan (5 MEUR) och dels till FDA i USA (10 MEUR). Försäljningen av läkemedel ökade med 5,0 MSEK. Parallellimporterade produkter uppvisade en försäljningsökning om 12,9 MSEK.

Fördelning av nettoomsättning (MSEK)	2013	2012	2012
	jan-mar	jan-mar	jan-dec
Utlicensiering- och samarbetsavtal			
Engångsbetalningar	126,8	-	4,4
Läkemedelsförsäljning	51,3	46,3	164,9
Parallellimport	104,5	91,6	384,4
Övriga tjänster	0,0	0,0	1,3
Summa	282,6	137,9	555,0

Kostnader och resultat 1 januari – 31 mars 2013

Kostnaden för sålda varor uppgick till -111,3 (-97,0) MSEK, en ökning med 14,3 MSEK. Bruttoresultatet uppgick till 171,3 (40,9) MSEK, motsvarande en bruttomarginal på 61% (30)%. Ökningen med 130,4 MSEK förklaras främst av högre engångsbetalningar.

Försäljningskostnaderna ökade med 2,3 MSEK, främst till följd av planering inför en nordisk marknadsintroduktion av simeprevir. Administrationskostnaderna var i nivå med föregående period. Forsknings- och utvecklingskostnaderna ökade med 8,6 MSEK, främst till följd av högre kostnader för royalty samt en breddning av den tidiga forskningsverksamheten. Totalt uppgick funktionskostnaderna till -88,8 (-78,5) MSEK, vilket är en ökning med 10,3 MSEK. Övriga rörelseintäkter och kostnader uppgick till 0,5 (-0,7) MSEK.

Rörelseresultatet uppgick till 83,0 (-38,3) MSEK, en ökning med 121,3 MSEK. Den positiva förändringen förklaras främst av det högre bruttoresultatet till följd av periodens engångsbetalningar. Resultat från finansiellt netto uppgick till 0,0 (0,8) MSEK.

Periodens skattekostnad uppgick till -5,4 (-0,2) MSEK. I koncernen nyttjades skattemässiga underskottsavdrag till ett värde av 25,5 MSEK, vilket minskat den uppskjutna skattefordran med 5,2 MSEK. Periodens resultat uppgick till 77,6 (-37,7) MSEK. Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till 2,48 (-1,21) SEK.

Segment Läkemedel

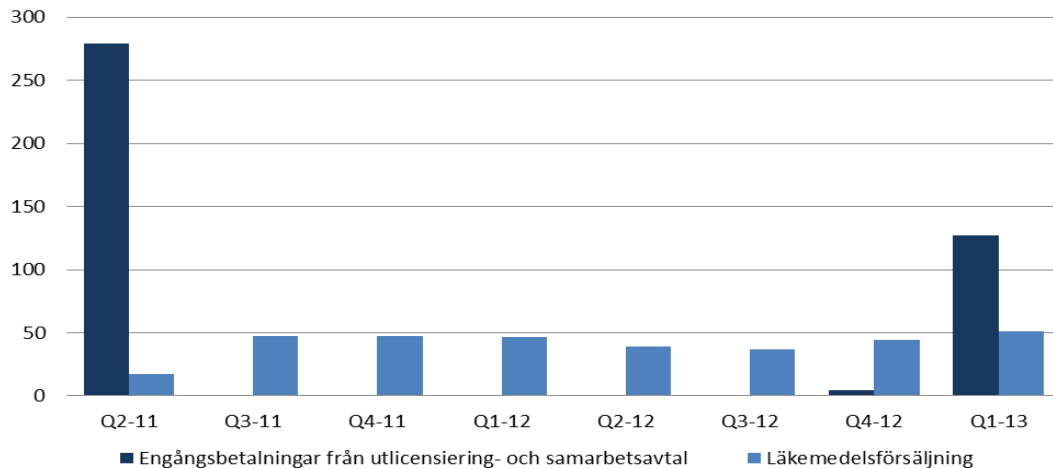
Segment Läkemedel (MSEK)	2013	2012	2012
	jan-mar	jan-mar	jan-dec
Nettoomsättning	178,1	46,3	170,6
EBITDA	80,2	-34,1	-165,3
EBITDA %	45,1%	-73,7%	-96,9%

Intäkter och resultat 1 januari – 31 mars 2013

Nettoomsättningen uppgick till 178,1 (46,3) MSEK, en ökning med 131,8 MSEK. Av den totala nettoomsättningen utgjordes 51,3 (46,3) MSEK av läkemedelsförsäljning och 126,8 (0,0) MSEK av engångsbetalningar för utlicensierings- och samarbetsavtal. Försäljningen av läkemedel ökade med 5,0 MSEK med fortsatt hög EBITDA-marginal där de viktigaste produkterna var Mollipect, Citodon och Lithionit. Engångsbetalningar avsåg dels registreringsansökan för simeprevir till Ministry of Health &

Welfare i Japan och dels till FDA i USA. Rörelseresultatet före av- och nedskrivningar (EBITDA) uppgick till 80,2 (-34,1) MSEK, vilket är en positiv förändring om 114,3 MSEK främst till följd av högre engångsbetalningar. I EBITDA ingår forsknings- och utvecklingskostnader om -55,3 (-46,7) MSEK, en ökning med 8,6 främst till följd av högre kostnader för royalty samt en breddning av den tidiga forskningsverksamheten.

Nettoomsättning segment Läkemedel kv 2, 2011 - kv 1, 2013*



*BioPhausiakoncernen ingår från 31 maj 2011.

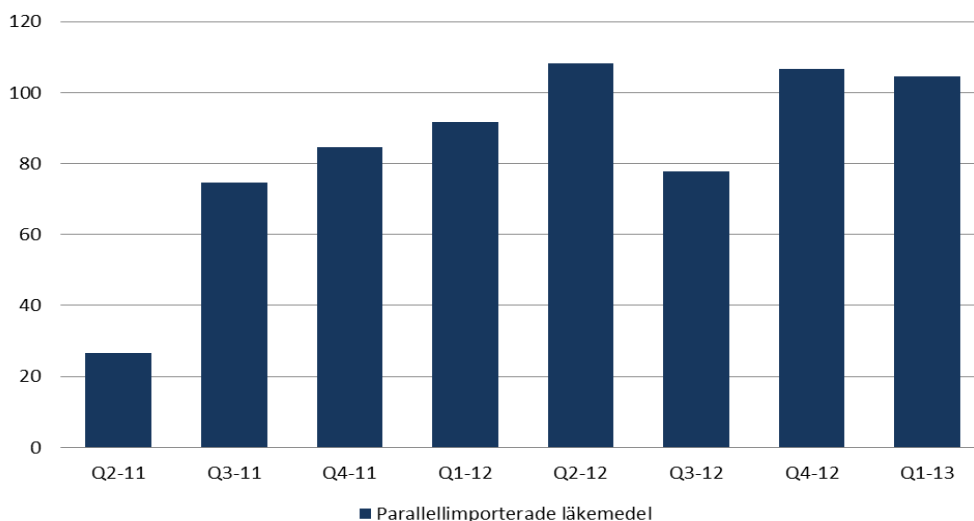
Segment Parallelimport

Segment Parallelimport (MSEK)	2013 jan-mar	2012 jan-mar	2012 jan-dec
Nettoomsättning	104,5	91,6	384,4
EBITDA	4,5	4,2	14,4
EBITDA %	4,3%	4,6%	3,7%

Intäkter och resultat 1 januari – 31 mars 2013

Nettoomsättningen för perioden uppgick till 104,5 (91,6) MSEK, en ökning med 12,9 MSEK. Ambitionen är fortsatt tillväxt genom att erbjuda apotekskedjorna en större bredd av läkemedel via en utökad produktportfölj under kommande perioder. Rörelseresultatet före av- och nedskrivningar (EBITDA) för perioden ökade till 4,5 (4,2) MSEK, vilket motsvarar en marginal om 4,3% (4,6%).

Nettoomsättning segment Parallelimport per kvartal 2, 2011 - kvartal 1 2013, MSEK*



*BioPhausiakoncernen ingår från 31 maj 2011.

Kassaflöde och finansiell ställning

Vid ingången av 2013 uppgick likvida medel, inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader, till 296,7 (536,3) MSEK samt vid periodens slut till 264,4 (485,6) MSEK. Det innebär en förändring om -32,3 (-50,8) MSEK. Vid periodens slut uppgick ställda säkerheter till 143,8 (138,3) MSEK. I enlighet med finanspolicyn har Medivir sina finansiella medel placerade i räntebärande papper med låg risk. Bolagets befintliga finansiella tillgångar bedöms säkra finansieringen av verksamheten.

Kassaflöde från den löpande verksamheten uppgick till -19,1 (-45,8) MSEK, varav förändringar av rörelsekapital uppgick till -110,4 (-17,8) MSEK. Rörelsekapitalets förändring avsåg främst ökade kundfordringar om 105,9 MSEK.

Kassaflöde från investeringsverksamheten uppgick till -0,2 (2,6) MSEK och avsåg främst investeringar i forskningsutrustning.

Kassaflöde från finansieringsverksamheten uppgick till -13,1 (-7,5) MSEK och avsåg främst amortering av lån.

Investeringar och avskrivningar

Periodens investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 0,3 (5,8) MSEK och avsåg främst forskningsutrustning. Avskrivningar under perioden för materiella anläggningstillgångar belastar resultatet med -2,7 (-2,7) MSEK. Avskrivningar under perioden för immateriella anläggningstillgångar belastar resultatet med -6,0 (-5,8) MSEK.

Medarbetare

Antalet anställda vid periodens slut var 159 (172), varav 63% (63%) kvinnor.

Royaltyåtaganden

En betydande andel av Medivirs forsknings- och utvecklingsprojekt har uteslutande utvecklats inom Medivir. Det innebär att Medivir har rätten till samtliga intäkter gällande dessa uppfinningar. En mindre andel av Medivirs projekt har sitt ursprung från svenska universitet, vilket innebär att Medivir har rätten till intäkterna mot att betala royaltyersättningar. Därutöver finns några projekt som tidigare varit utlicensierade till tredje part men som har återtagits och Medivir har förbundit sig att betala royalty till tidigare licenstagare. Under perioden uppgick totala royaltykostnader till 6,3 (0,0) MSEK.

Kort om moderbolaget 1 januari – 31 mars 2013

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 126,9 (1,1) MSEK, en ökning med 125,8 MSEK genom högre engångsbetalningar. Periodens engångsbetalningar avsåg dels registreringsansökan för simeprevir till Ministry of Health & Welfare i Japan (5 MEUR) och dels till FDA i USA (10 MEUR). Bruttoresultatet uppgick till 126,2 (1,1) MSEK, en ökning med 125,1 MSEK.

Försäljningskostnaderna ökade med 4,7 MSEK, främst till följd av planering inför en nordisk marknadsintroduktion av simeprevir. Administrationskostnaderna var i nivå med föregående period. Forsknings- och utvecklingskostnaderna ökade med 8,1 MSEK, främst till följd av högre kostnader för royalty samt en breddning av den tidiga forskningsverksamheten. Totalt uppgick funktionskostnaderna till -75,5 (-60,5) MSEK, en ökning med 15,0 MSEK. Övriga rörelseintäkter och kostnader uppgick till 7,8 (-0,6) MSEK, en ökning med 7,1 MSEK. I övriga rörelseintäkter ingår tjänster till koncernföretag.

Rörelseresultatet uppgick till 58,6 (-60,0) MSEK, en ökning med 118,6 MSEK. Den positiva förändringen förklaras främst av det högre bruttoresultatet till följd av periodens engångsbetalningar. Resultat från finansiellt netto uppgick till 0,7 (3,3) MSEK. Periodens resultat uppgick till 59,3 (-56,7) MSEK.

Kassaflöde från den löpande verksamheten uppgick till -23,1 (-55,5) MSEK, varav förändringar av rörelsekapital uppgick till -84,2 (-1,3) MSEK. Rörelsekapitalets förändring avsåg främst ökade kundfordringar om 87,8 MSEK.

Investeringar i materiella och immateriella anläggningstillgångar uppgick till 0,3 (5,0) MSEK och avsåg främst investeringar i forskningsutrustning.

Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader uppgick till 249,1 (455,8) MSEK.

För ytterligare kommentarer till verksamheten hänvisas till avsnittet om "koncernens resultat och finansiella ställning".

Aktiestructur, resultat per aktie och eget kapital

Aktiekapitalet vid periodens slut uppgick till 156,3 (156,3) MSEK och eget kapital till 953,4 (1 058,0) MSEK. Antalet aktier i Medivir AB vid periodens slut uppgick till 31 260 027 (31 253 827), varav 660 000 (660 000) A-aktier och 30 600 027 (30 593 827) B-aktier med ett kvotvärde om 5 SEK. Genomsnittligt antal aktier under perioden uppgick till 31 260 027 (31 253 827).

Aktiestructur 31 mars 2013					Aktier efter fullt utnyttjade av optionsrätter
Aktieslag	Antal aktier	Antal röster	% av kapital	% av röster	
A 10 röster	660 000	6 600 000	2,1%	17,7%	660 000
B 1 röst	30 600 027	30 600 027	97,9%	82,3%	31 029 923
Total	31 260 027	37 200 027	100,0%	100,0%	31 689 923

Resultat per aktie före och efter utspädning, baserat på ett vägt genomsnitt av antalet utestående aktier, uppgick till 2,48 (-1,21) SEK. Eget kapital per aktie uppgick till 30,50 (33,85) SEK. Soliditet uppgick till 83,2% (79,9%).

Aktieägare

Per den 28 mars 2013 hade Medivir AB 11 034 aktieägare. Förhållandena i tabellen nedan avser läget vid denna tidpunkt enligt ägarförteckning förd av Euroclear Sweden AB.

Namn	Aktier A	Aktier B	% Röster	% Kapital
Bo Öberg	284 000	262 475	8,3%	1,8%
Staffan Rasjö	0	2 967 348	8,0%	9,5%
Nils Gunnar Johansson	284 000	76 575	7,8%	1,2%
AFA Försäkring	0	1 520 572	4,1%	4,9%
Skandia Fonder	0	1 513 867	4,1%	4,8%
UNIONEN	0	1 204 200	3,2%	3,9%
Handelsbanken Fonder	0	1 174 632	3,2%	3,8%
Christer Sahlberg	92 000	29 881	2,6%	0,4%
Goldman Sachs & Co	0	935 349	2,5%	3,0%
DnB Carlsson Fonder	0	918 806	2,5%	2,9%
Alecta Pensionsförsäkring	0	900 000	2,4%	2,9%
Tredje AP-Fonden	0	829 233	2,2%	2,7%
Länsförsäkringar				
Fondförvaltning	0	635 110	1,7%	2,0%
JPM Chase NA	0	616 238	1,7%	2,0%
Gladiator	0	597 987	1,6%	1,9%
Totalt 15 största aktieägarna	660 000	14 182 273	55,9%	47,6%
Totalt övriga aktieägare		16 417 754	44,1%	52,4%

Framtidsutsikter

Medivir är ett forskningsbaserat läkemedelsbolag med fokus på infektionssjukdomar. Målet är att inom tre år vara ett lönsamt nordiskt läkemedelsbolag med stark tillväxt. Medivir arbetar målmedvetet och strategiskt för att skapa bästa möjliga förutsättningar att utveckla bolaget snabbt och riskbalanserat. Bolaget har en solid finansiell ställning.

Medivir har flera attraktiva projekt i utvecklingsfas, där simeprevir är det projekt som har nått längst. Registreringsansökan har lämnats in för simeprevir under perioden i Japan, USA samt efter periodens utgång i Europa. Detta har ökat sannolikheten att simeprevir når marknaden under 2014. Dessa faktorer i kombination med ambitionen att hitta nya affärsmöjligheter i Norden utgör grunden i det fortsatta arbetet att utveckla Medivir mot lönsamhet.

KONCERNENS RESULTATRÄKNING I SAMMANDRAG (MSEK)	2013	2012	2012
	jan-mar	jan-mar	jan-dec
Nettoomsättning	282,6	137,9	555,0
Kostnad sålda varor	-111,3	-97,0	-402,7
Bruttoresultat	171,3	40,9	152,3
Försäljningskostnader	-19,0	-16,7	-69,7
Administrationskostnader	-14,5	-15,1	-64,5
Forsknings- och utvecklingskostnader	-55,3	-46,7	-203,3
Övriga rörelseintäkter/kostnader	0,5	-0,7	-0,6
Rörelseresultat	83,0	-38,3	-185,8
Finansiellt netto	0,0	0,8	-7,1
Resultat efter finansiella poster	83,0	-37,5	-192,9
Skatt	-5,4	-0,2	-26,2
Periodens resultat	77,6	-37,7	-219,1
Periodens resultat hänförligt till:			
Moderföretagets aktieägare	77,6	-37,7	-219,1
Resultat per aktie, räknat på resultat hänförligt till moderföretagets aktieägare under perioden			
Resultat per aktie före och efter utspädning, (SEK per aktie)	2,48	-1,21	-7,01
Genomsnittligt antal aktier, tusental	31 260	31 254	31 257
Antal aktier vid periodens slut, tusental	31 260	31 254	31 260

KONCERNENS RAPPORT ÖVER TOTALRESULTAT (MSEK)	2013 jan-mar	2012 jan-mar	2012 jan-dec
Periodens resultat	77,6	-37,7	-219,1
Övrigt totalresultat			
Poster som senare kan återföras i resultaträkningen: Valutakursdifferenser	0,9	-0,1	-2,2
Övrigt totalresultat för perioden, netto efter skatt	0,9	-0,1	-2,2
Summa totalresultat för perioden	78,5	-37,8	-221,3
Summa totalresultat hänförligt till: Moderföretagets aktieägare	78,5	-37,8	-221,3

KONCERNENS BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG (MSEK)	2013 31 mar	2012 31 mar	2012 31 dec
Tillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	508,1	523,1	514,5
Materiella anläggningstillgångar	33,8	38,9	36,0
Finansiella anläggningstillgångar	0,0	9,7	0,0
Uppskjuten skattefordran	44,0	78,2	49,2
Varulager	100,1	88,2	87,3
Kortfristiga fordringar	195,0	99,7	92,5
Kortfristiga placeringar	198,0	428,3	257,5
Kassa och bank	66,4	57,3	39,2
Summa tillgångar	1 145,4	1 323,4	1 076,2
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	953,4	1 058,0	874,9
Långfristiga skulder	32,9	63,1	40,5
Kortfristiga skulder	159,1	202,3	160,8
Summa eget kapital och skulder	1 145,4	1 323,4	1 076,2

KONCERNENS FÖRÄNDRING I EGET KAPITAL (MSEK)	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Valutakurs- differens	Ansamlad förlust	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2012	156,3	1 757,3	5,8	-823,8	1 095,6
Summa totalresultat för perioden			-2,2	-219,1	-221,3
Konvertering av optioner		0,4			0,4
Personaloptionsprogram: värde på anställdas tjänstgöring		0,2			0,2
Utgående balans per 31 december 2012	156,3	1 757,9	3,6	-1 042,9	874,9
Ingående balans per 1 januari 2012	156,3	1 757,3	5,8	-823,8	1 095,6
Summa totalresultat för perioden			-0,1	-37,7	-37,8
Personaloptionsprogram: värde på anställdas tjänstgöring		0,2			0,2
Utgående balans per 31 mars 2012	156,3	1 757,5	5,7	-861,5	1 058,0
Ingående balans per 1 januari 2013	156,3	1 757,9	3,6	-1 042,9	874,9
Summa totalresultat för perioden			0,9	77,6	78,5
Utgående balans per 31 mars 2013	156,3	1 757,9	4,6	-965,4	953,4

KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYS			
I SAMMANDRAG	2013	2012	2012
(MSEK)	jan-mar	jan-mar	jan-dec
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	91,3	-28,0	-147,4
Förändringar av rörelsekapital	-110,4	-17,8	7,9
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-19,1	-45,8	-139,5
Investeringsverksamheten			
Förvärv/försäljning av anläggningstillgångar	-0,2	-5,8	-15,7
Försäljning av verksamheter	-	8,4	8,4
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-0,2	2,6	-7,3
Finansieringsverksamheten			
Konvertering av optioner	-	-	0,4
Amortering av lån	-7,5	-7,5	-93,2
Övriga förändringar av skulder	-5,6	-	0,0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-13,1	-7,5	-92,8
Periodens kassaflöde			
Likvida medel vid periodens ingång	296,7	536,3	536,3
Förändring likvida medel	-32,3	-50,8	-239,6
Likvida medel vid periodens utgång	264,4	485,6	296,7

NYCKELTAL, AKTIEDATA, OPTIONER	2013	2012	2012
	jan-mar	jan-mar	jan-dec
Avkastning på :			
- eget kapital, %	2,3%	-3,5%	-22,2%
- sysselsatt kapital, %	8,4%	-2,7%	-14,8%
- totalt kapital, %	7,6%	-2,5%	-14,0%
Antal aktier vid periodens början, tusental	31 260	31 254	31 254
Emissioner	0	0	6
Antal aktier vid periodens slut, tusental	31 260	31 254	31 260
- varav A-aktier	660	660	660
- varav B-aktier	30 600	30 594	30 600
Genomsnittligt antal aktier, tusental	31 260	31 254	31 257
Utestående teckningsoptioner, tusental	394	713	394
- berättigar till B-aktier vid konvertering, tusental	430	777	430
Aktiekapital vid periodens slut, MSEK	156,3	156,3	156,3
Eget kapital vid periodens slut, MSEK	953,3	1 058,0	874,9
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	2,48	-1,21	-7,01
Eget kapital per aktie, SEK	30,50	33,85	27,99
Substansvärde per aktie, SEK	30,50	33,85	27,99
Kassaflöde per aktie efter investeringar, SEK	-0,62	-1,38	-4,69
Soliditet, %	83,2%	79,9%	81,3%
EBITDA	84,7	-29,9	-150,9
EBIT	83,0	-38,3	-185,8
Rörelsemarginal; %	29,4	-27,8	-33,5

Definitioner till nyckeltal

Avkastning på eget kapital. Resultat efter finansiella poster i procent av genomsnittligt eget kapital.

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

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

EBIT. Rörelseresultat efter av- och nedskrivningar

EBITDA. Rörelseresultat före av- och nedskrivningar

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

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

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

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

Resultat per aktie före utspädning. Resultat per aktie efter finansiella poster 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.

MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNING I SAMMANDRAG (MSEK)	2013 jan-mar	2012 jan-mar	2012 jan-dec
Nettoomsättning	126,9	1,1	34,3
Kostnad sålda varor	-0,7	0,0	-0,3
Bruttoresultat	126,2	1,1	34,1
Försäljningskostnader	-5,0	-0,3	-3,8
Administrationskostnader	-15,2	-13,0	-56,1
Forsknings- och utvecklingskostnader	-55,3	-47,2	-206,3
Övriga rörelseintäkter/kostnader	7,8	-0,6	7,3
Rörelseresultat	58,6	-60,0	-224,8
Finansiellt netto	0,7	3,3	-25,1
Resultat efter finansiella poster	59,3	-56,7	-249,9
Periodens resultat	59,3	-56,7	-249,9

MODERBOLAGETS RAPPORT ÖVER TOTALRESULTAT (MSEK)	2013 jan-mar	2012 jan-mar	2012 jan-dec
Periodens resultat	59,3	-56,7	-249,9
Övrigt totalresultat för perioden, netto efter skatt	59,3	-56,7	-249,9
Summa totalresultat för perioden	59,3	-56,7	-249,9

MODERBOLAGETS BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG (MSEK)	2013 31-mars	2012 31-mars	2012 31-dec
Tillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	13,1	3,6	13,8
Materiella anläggningstillgångar	30,9	35,8	32,5
Finansiella anläggningstillgångar	604,3	614	604,3
Varulager	0,0	0,3	0,0
Kortfristiga fordringar	106,9	18,6	24,8
Kortfristiga placeringar	198,0	428,3	257,5
Kassa och bank	51,1	27,5	14,9
Summa tillgångar	1 004,4	1 128,1	947,8
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	942,7	1076,3	883,4
Kortfristiga skulder	61,7	51,8	64,4
Summa eget kapital och skulder	1 004,4	1 128,1	947,8

MODERBOLAGETS KASSAFLÖDEANALYS I SAMMANDRAG (MSEK)	2013	2012	2012
	jan-mar	jan-mar	jan-dec
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	61,1	-54,1	-202,3
Förändringar av rörelsekapital	-84,2	-1,3	-27,5
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-23,1	-55,5	-229,8
Investeringsverksamheten			
Förvärv/försäljning av anläggningstillgångar	-0,3	-5,0	-14,5
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-0,3	-5,0	-14,5
Finansieringsverksamheten			
Konvertering av optioner	-	-	0,4
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0,0	0,0	0,4
Periodens kassaflöde			
Likvida medel vid periodens ingång	272,4	516,3	516,3
Förändring likvida medel	-23,3	-60,5	-243,9
Likvida medel vid periodens utgång	249,1	455,8	272,4

Redovisningsprinciper

Medivir tillämpar International Financial Reporting Standards (IFRS) så som de antagits av den Europeiska Unionen. Väsentliga redovisnings- och värderingsprinciper återfinns på sidorna 59-66 i årsredovisningen 2012. Koncernens delårsrapport upprättas i enlighet med IAS 34. Moderbolaget tillämpar principer enligt rådet för finansiell rapportering RFR 2. Övriga nya eller reviderade IFRS samt tolkningsuttalanden från IFRIC som trätt i kraft efter den 31 december 2012 har inte haft någon väsentlig effekt på koncernens eller moderbolagets finansiella ställning eller resultat.

Segmentsredovisning

Medivir är organiserat i två rörelsesegment. Segmentet Läkemedel består av forskning och utveckling samt marknadsföring och försäljning av läkemedel. I segmentet Läkemedel ingår koncernens forskningsportfölj, det egenutvecklade munsårsläkemedlet Xerclear samt de originalläkemedel som det helägda dotterbolaget BioPhausia äger. Det andra rörelsesegmentet utgörs av parallellimport av läkemedel, vilket sker via BioPhausias dotterbolag Cross Pharma.

Redovisning av rörelsesegment, jan-mar (MSEK)	2013	2012	2013	2012	2013	2012
	Läkemedel		Parallellimport		Totalt	
Nettoomsättning	178,1	46,3	104,5	91,6	282,6	137,9
EBITDA	80,2	-34,1	4,5	4,2	84,7	-29,9
Av- och nedskrivningar					-1,8	-8,4
Finansnetto					0,0	0,8
Resultat efter finansiella poster					82,9	-37,5

Säsongsvariationer

Medivirs försäljning och rörelseresultat är i viss utsträckning beroende av yttre säsongsmissiga variationer som bolaget inte kan påverka. Försäljningen av influensa- och förkylningsrelaterade produkter under det första och fjärde kvartalet påverkas av influensa- och förkylningssäsongen, beroende på under vilket kvartal den inträffar. Denna risk begränsas dock genom att Medivir har ett antal andra produkter inom andra terapiområdena.

Transaktioner med närstående

Transaktioner med närstående sker till marknadsmässiga villkor. Mellan bolag tillhörande nyckelpersoner med ledande ställning och Medivir finns avtal som berättigar till royalty på produkter som bolaget kan komma att utveckla baserat på patentskyddade uppfinningar som bolaget förvärvat från vederbörande. Under perioden har ersättningar utfallit om 3,3 (0,0) MSEK. Övriga köpta tjänster från närstående uppgår till 0,0 (0,2) MSEK. Försäljning inom koncernen har uppgått till 0,0 (1,0) MSEK.

Finansiella tillgångar och skulder värderade till verkligt värde

Enligt IFRS 13 klassificeras finansiella instrument i en hierarki i tre olika nivåer utifrån den information som används för att fastställa dess verkliga värde. Nivå 1 avser när verkligt värde fastställs utifrån noterade priser på en aktiv marknad för identiska finansiella tillgångar och skulder. Nivå 2 avser när verkligt värde fastställs utifrån annan observerbar information än noterade priser inkluderade i nivå 1. Nivå 3 avser när det verkliga värdet fastställs utifrån värderingsmodeller där väsentlig indata baseras på icke observerbar data.

Koncernen innehar kortfristiga placeringar i nivå 1. De kortfristiga placeringarna i form av räntefonder hanteras som en grupp av finansiella tillgångar och redovisar dessa till verkligt värde över resultaträkningen. Koncernen innehar finansiella tillgångar som kan säljas i nivå 3 vilka inte bedöms ha något värde.

Övriga finansiell tillgångar och skulder

För finansiella instrument som kundfordringar, leverantörsskulder och andra ej räntebärande finansiella tillgångar och skulder, vilka redovisas till upplupet anskaffningsvärde med avdrag för eventuell nedskrivning, bedöms det verkliga värdet överensstämma med det redovisade värdet på grund av den korta förväntade löptiden.

Optionsprogram

Avsikten med optionsprogram är att främja bolagets långsiktiga intressen genom att motivera och belöna bolagets ledande befattningshavare och övriga medarbetare.

Optionsprogram 2010-2013

Vid årsstämman 2010 antogs ett optionsprogram omfattande 394 400 optionsrätter. Cirka 343 000 optioner har fördelats till de anställda inom koncernen, och resterande optioner har behållits för att täcka utgifter för sociala kostnader. För varje teckningsoption som förvärvats erhålls dessutom vederlagsfritt en personaloption. Löptiden på programmet är 30 april 2010 till 31 maj 2013. Varje optionsrätt skall efter intjänande kunna utnyttjas mot betalning av ett lösenpris till nyteckning av aktier av serie B.

Utestående optioner, inlösen och förverkan

Medivir hade vid ingången av av 2013 ett utestående optionsprogram (2010-2013) om 394 400 optioner, vilket motsvarar 429 896 B-aktier. Under perioden har inga förändringar skett. Antalet utestående optioner motsvarar cirka 1,4% av kapitalet och cirka 1,2% av rösterna. Vid full konvertering kan eget kapital öka med 56,9 MSEK och det totala antalet aktier kan därmed uppgå till 33 689 923. Efter företrädesemissionen andra kvartalet 2010 omräknades konverteringsvillkor och lösenpris för optionsprogrammen och berättigar vid konvertering till 1,09 aktie per option.

Utestående optionsprogram 31 mars 2013					
Sort	Löptid	Antal	Lösen- pris SEK	Berättigar till antal aktier	Utest. aktier idag och vid full konvertering
Antal aktier 31 mars 2013					31 260 027
Optionsprogram	2010-2013	394 400	132,30	429 896	429 896
Total		394 400		429 896	31 689 923

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 exponerad mot följande huvudkategorier av risker:

- Omvärldsrisker - såsom myndighetsgodkännanden, konkurrens, prisförändringar, yttre säsongvariationer och patentskydd.
- Rörelserisker - såsom integrationsrisk, produktionsrisk och beroende av nyckelpersoner och partnersamarbeten.
- Finansiella risker - såsom likviditets-, ränte-, valuta- och kreditrisk.

Någon förändring av risker och osäkerhetsfaktorer har inte skett under perioden. En mer utförlig beskrivning av riskexponering och hur Medivir hanterar detta återfinns i årsredovisningen för 2012.

Rapporten har inte varit föremål för granskning av bolagets revisorer.

Stockholm den 6 maj 2013

Maris Hartmanis

Verkställande direktör