

## MEDIVIR AB – BOKSLUTSKOMMUNIKÉ JANUARI – DECEMBER 2024

“Vi är inom kort startklara för fas 2b-studien - med målet att fostrox + Lenvima ska bli den första godkända läkemedelsbehandlingen vid andra linjens levercancer”

### Oktober - december

#### Finansiell sammanfattning för kvartalet

- Nettoomsättningen uppgick till 1,0 (4,4) MSEK.
- Resultatet före av- och nedskrivningar (EBITDA) uppgick till -26,2 (-20,1) MSEK. Resultatet per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,23 (-0,28) SEK.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -29,4 (-4,6) MSEK.
- Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens utgång uppgick till 62,5 (169,5) MSEK.

#### Väsentliga händelser under kvartalet

- I oktober erhöll Medivir ett lånelöfte om 30 miljoner kronor från Linc AB. Lånet kommer endast att utnyttjas vid behov, som ett sekundärt finansieringsalternativ. Prioritet kommer ges till andra finansieringsalternativ såsom emission eller partneringavtal.
- I oktober utsågs Medivirs valberedning inför årsstämman 2025. Valberedningen består av Karl Tobieson, utsedd av Linc AB, Richard Torgerson, utsedd av Nordea Funds AB, Anders Hallberg, utsedd av Hallberg Management AB och Uli Hacksell, styrelseordförande Medivir AB.
- I oktober publicerades resultaten från fas 1 studien, som visade på proof-of-concept med fostrox monoterapi vid cancer i levern, i Journal of Hepatocellular Carcinoma.

- I november ingick Medivir ett nytt samarbets- och supplyavtal med Eisai för att utvärdera fostrox i kombination med Lenvima i den planerade randomiserade fas 2b-studien vid avancerad levercancer.
- I slutet av november meddelade Medivir att fas 1b/2a-studien med fostrox + Lenvima i avancerad levercancer slutförts samt att återstående patienter i studien överförts till compassionate use.
- I december godkände FDA Medivirs US Investigational New Drug Application (IND) för utvärdering av fostrox + Lenvima jämfört med Lenvima + placebo i den planerade fas 2b-studien i andra linjens avancerad levercancer.

### Januari - december

#### Finansiell sammanfattning för perioden

- Nettoomsättningen uppgick till 3,5 (7,6) MSEK.
- Resultatet före av- och nedskrivningar (EBITDA) uppgick till -124,6 (-88,7) MSEK. Resultatet per aktie före och efter utspädning uppgick till -1,08 (-1,48) SEK.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -124,2 (-59,7) MSEK.
- Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens utgång uppgick till 62,5 (169,5) MSEK.

#### Medivir i korthet

Medivir utvecklar innovativa läkemedel med fokus på cancersjukdomar där de medicinska behoven är stora. Företaget satsar på indikationsområden där tillgängliga behandlingsmetoder är begränsade eller saknas och det finns stora möjligheter att erbjuda betydande förbättringar till patienterna. Medivir fokuserar på utvecklingen av fostroxacitabine bralpamide (fostrox), en läkemedelskandidat som har utformats för att selektivt behandla cancerceller i levern samtidigt som eventuella biverkningar minimeras. Samarbeten och partnerskap är en viktig del av Medivirs affärsmodell och läkemedelsutvecklingen bedrivs antingen i egen regi eller i partnerskap. Medivirs aktie (ticker: MVIR) är noterad på Nasdaq Stockholms lista för små bolag (Small Cap). [www.medivir.se](http://www.medivir.se).

## Vd har ordet

---

I september kunde vi presentera uppdaterade studieresultat från Medivirs fas 1b/2a-studie med fostrox + Lenvima® i avancerad levercancer. Efter att ha stängt studien i november, ser vi fram emot att presentera finala studiedata vid EASL Liver Cancer Summit i Paris om ett par dagar. Uppdateringen i september visade på en mediantid till sjukdomsprogress på 10.9 månader och en response rate på 24%<sup>1</sup>. Det är avsevärt bättre än vad som tidigare visats vid andra linjens levercancer och stärker vår tro på att kombinationen fostrox + Lenvima kan bli det första godkända alternativet för dessa patienter.

2024 har varit ett år där vi kunnat följa hur de starka resultaten i fas 1b/2a-studien gradvis förbättrats. Vi avslutade studien i november och de patienter som stod kvar i studien har överförs till compassionate use för fortsatt behandling. Vi är exalterade över de goda resultaten vi hittills rapporterat då det idag saknas godkända behandlingar för patienter där immunterapi slutat fungera och som behöver ett andra linjens alternativ. Prognosen för andra linjens levercancer-patienter är dyster då de generellt har ett behandlingssvar på 5-10% och en förväntad tid till progression (TTP) på endast 3-4 månader.

Studieresultaten har väckt stor uppmärksamhet och intresset hos den kliniska expertisen för vårt nästa steg är stort. Styrkan med behandlingen ligger till stor del i att fostrox endast riktar in sig på tumörceller lokalt i levern, utan att skada friska celler. Att behandlingen inte skadar levern möjliggör att patienterna kan fortsätta med behandlingen under lång tid, vilket i sig bidrar till förlängd klinisk nytta.

De finala resultaten från studien, som presenteras vid konferensen European Association for the Study of the Liver (EASL) Liver Cancer Summit i Paris den 20 februari 2025, förväntas ytterligare stärka vår utgångspunkt inför nästa stora och avgörande steg - den planerade fas 2b-studien i andra linjens avancerad levercancer. Studieförberedelserna har fallit väl ut. Typ C-mötet med FDA i april gav positivt utfall avseende fortsatt klinisk utvecklingsplan av fostrox. Vi utsåg i somras en global CRO-partner med en stark meritlista inom onkologistudier, i synnerhet inom HCC. Vårt samarbets- och supplyavtal med Eisai innebär att Medivir och Eisai bildar en Joint Development Committee med ansvar för studiens planering och genomförande. Dessutom tillhandahåller Eisai Lenvima till studien. Medivir behåller samtliga rättigheter till fostrox. I december godkände FDA Medivirs US Investigational New Drug Application (IND) för utvärdering av fostrox + Lenvima jämfört med Lenvima + placebo i den planerade randomiserade fas 2b-studien.

Vi arbetar nu intensivt med förberedelserna för studien med syfte att visa på förbättrad effektivitet med kombinationen av fostrox + Lenvima. Studien ska

inkludera patienter med lokalt avancerad eller metastaserad primär levercancer som fått en immunterapikombination i första linjen. Studien är dubbel-blindad och patienterna kommer att få antingen fostrox + Lenvima eller placebo + Lenvima och kommer att följas för att utvärdera primärt effektmått i 6 månader och i 24 månader för överlevnad. Den första delen av studien kommer också att utvärdera den optimerade dosen av fostrox.

För att hålla tempo i arbetet med studien erhöll Medivir i oktober ett lånelöfte om 30 miljoner kronor från Linc AB. Lånet kommer endast att utnyttjas vid behov, som ett sekundärt finansieringsalternativ. Prioritet kommer att ges till andra finansieringsalternativ.

Medivirs partner Vetbiolix, ett veterinärt bioteknikbolag baserat i Frankrike, meddelade under året positiva resultat från en klinisk Proof-of-Concept studie i parodontit hos hund med sin läkemedelskandidat VBX-1000, tidigare känd som MIV-701. Vetbiolix har kommunicerat intention att inleda en fas 2/3-studie för att ytterligare stärka dokumentationen av effekterna av VBX-1000. I april erhöll vårt projekt för partnering, MIV-711, så kallad Rare Pediatric Disease Designation (RPDD) samt särklassificering, 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.

Vi står nu inför en spännande resa. Våra resultat hitintills visar att det finns en uppenbar plats för fostrox i behandlingslandskapet. Att behovet är stort understryks av att godkända behandlingar idag saknas. Våra presenterade data indikerar att fostrox + Lenvima kan bli den första godkända läkemedelsbehandlingen vid andra linjens levercancer - en marknad värd ~2,5 miljarder USD årligen. Förberedelserna för den planerade fas 2b-studien fortskrider enligt plan och vi är i princip ready-to-go.

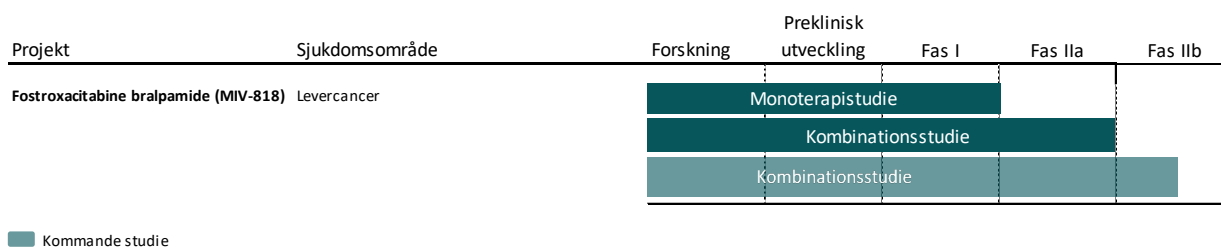
Jag ser fram emot att fortsätta hålla er informerade om Medivirs spännande utveckling.



**Jens Lindberg,**  
Verkställande direktör

1) Chon et al., ESMO 2024, Poster 9864

## Projekt för egenutveckling



## PROJEKT FÖR EGENUTVECKLING

### Fostroxacitabine bralpamide (fostrox) – för behandling av levercancer.

Fostrox är Medivirs egenutvecklade läkemedel för behandling av levercancer. 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 särklassificering (ODD), både i USA och i EU, för behandling av HCC.

Primär levercancer är den tredje vanligaste orsaken till cancerrelaterade dödsfall i världen<sup>1</sup>. Hepatocellulär cancer (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 kvar på en hög nivå.

### Fas 1a/1b monoterapistudien

I den första studien med fostrox monoterapi, fas 1a, utvärderades säkerhet och tolerabilitet vid olika doser för att fastställa dosnivåer inför fas 1b-studien. Totalt nitton patienter med olika typer av långt framskriden cancer med metastaser i levern eller primär levercancer inkluderades. Studien utvärderade säkerhet och preliminär effekt av fostrox i eskalerande doser, som en ny, oral läkemedelskandidat utformad för att maximera exponeringen i levern samtidigt som systemiska biverkningar minimeras. Studien fastställde säkerhet och tolerabilitet 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-kombinationsstudien.

Resultaten från studien publicerades under oktober 2024 i Journal of Hepatocellular Carcinoma.

### Kombinationsstudie i fas 1b/2a

I december 2021 initierades fas 1b/2a kombinationsstudien med fostrox i kombination med två andra läkemedel, antingen med Lenvima®, en multi tyrosinkinashämmare som bland annat hämmar blodkärlsnybildning i tumören, eller Keytruda, en anti-PD-1-checkpointhämmare som stimulerar immunsystemet, till patienter med HCC där dagens behandling i första linjen visat sig otillräcklig eller inte tolererbar. Syftet med studien var att utvärdera säkerhet, tolerabilitet och preliminär effektivitet av fostrox i respektive kombination. Studien initierades vid 15 kliniker i Storbritannien, Spanien och Sydkorea.

Doseskaleringsdelen (fas 1b) för kombinationen med Lenvima avslutades i februari 2023. De preliminära resultaten var positiva med en god säkerhets- och tolerabilitetsprofil och ingen observerad dosbegränsad toxicitet. Den rekommenderade fas 2-dosen för fostrox i kombination med Lenvima kunde därmed fastställas, och expansionsdelen (fas 2a) av studien inledas.

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.

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 återstående patienter i studien överfördes till compassionate use.

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 kommer att presenteras vid konferensen European Association for the Study of the Liver (EASL) Liver Cancer Summit i Paris den 20 februari 2025.

### Mediantid till progression på 10.9 månader - substantiellt bättre än standardbehandling

Resultaten från fas 2a-studien av fostrox + Lenvima vid avancerad levercancer är mycket lovande. 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 spridning utanför levern med metastaser i olika organ.

Under ESMO Cancer Congress i Barcelona i september presenterade Medivir uppdaterade kliniska data från fas 1b/2a studien med fostrox vid andra linjens behandling av avancerad levercancer<sup>2)</sup>. Behandling med fostrox i kombination med Lenvima visade på fortsatt god säkerhet och tolerabilitet då endast en patient avslutade studien på grund av biverkningar.

Mediantiden till progression (TTP) var 10,9 månader (95% CI 4,1-18,1), avsevärt längre än vad som tidigare sett vid andra linjens levercancer. Kombinationen uppvisade en Objective Response Rate (ORR) på 24% med en median responsduration på 7 månader. Den patient som haft

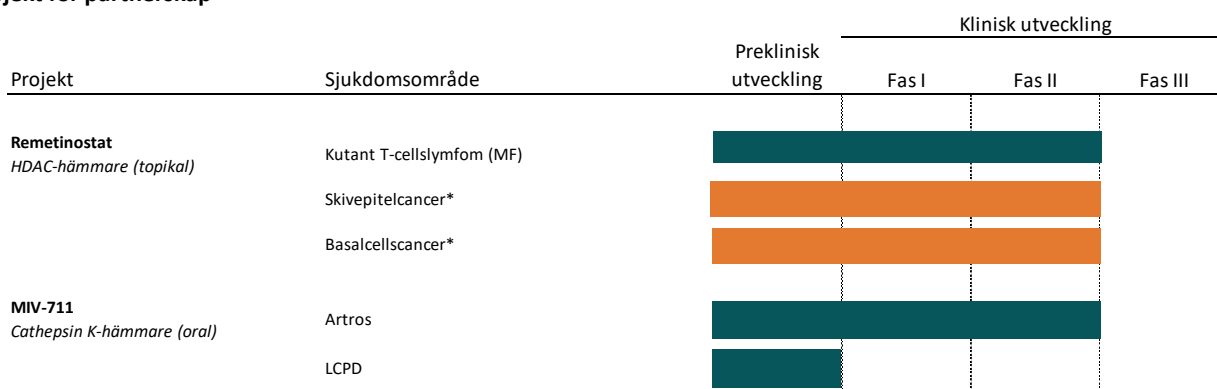
längst nytta av fostrox + Lenvima kvarstår fortfarande på behandling med pågående partiell respons efter 2,5 års behandling. Biopsier bekräftar selektiv DNA-skada på tumörceller utan inverkan på normal leverfunktion utifrån uppmätta leverenzymvärden (ALT/AST) tillsammans med stabila ALBI-värden (som mäter leverfunktion) över tid. Uppdateringen visade även på fortsatt god tolerabilitet utan några nya oväntade biverkningar.

Dessa data ger sammantaget starkt stöd för den planerade randomiserade fas 2b-studien vid andra linjens levercancer där kombinationen av fostrox och Lenvima jämförs med Lenvima monoterapi.

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

2) Chon et al., ESMO 2024, Poster 986

## Projekt för partnerskap



\* Genomförd av Stanford University, USA

■ Prövarinitierad studie

## PROJEKT FÖR PARTNERSKAP

Medivir har två projekt för vilka partnerskap söks:

**Remetinostat** - *histondeacetylas-hämmare för behandling av olika former av cancer i huden.*

**MIV-711** – *cathepsin K-hämmare med potential att bli den första sjukdomsmodifierande behandlingen vid bland annat artros, men även vid vissa ovanliga, benrelaterade, sjukdomar hos barn.*

I dagsläget bedriver Medivir ingen aktiv klinisk utveckling av remetinostat eller MIV-711 utan utvärderar i stället möjligheterna att ingå licens- eller samarbetsavtal för den fortsatta utvecklingen för respektive projekt.

## Remetinostat vid cancer i huden

Tre fas II-studier med remetinostat har genomförts, en i kutant T-cellslymfom (MF) samt två prövarinitierade studier i basalcellscancer och kutan skivepitelcancer. Remetinostat har visat positiv klinisk effekt och acceptabel tolerabilitet utan systemiska biverkningar i dessa tre typer av cancer.

## MIV-711

Medivir har genomfört en fas II-studie med positiva effekter på både ben och brosk i leder hos artrospatienter efter endast sex månaders behandling med MIV-711.

I februari 2022 publicerades en subgruppsanalys av Medivirs fas II-studie med MIV-711 mot artros som visar signifikant minskad artrosrelaterad smärta.

I april 2024 erhöill 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. LCPD är en sjukdom där det idag inte finns några effektiva behandlingsalternativ.

## Utlicensierade projekt

Projekt	Sjukdomsområde	Samarbetspartner	Preklinisk utveckling	Fas I	Fas II	Fas III	Marknad
<b>Xerclear</b>	Munsår	Haleon					
<b>Birinapant (9427) och IGM-8444</b> <i>SMAC mimetikum (intravenös)</i>	Solida tumörer	IGM Biosciences					
<b>USP-7</b>	Cancer	Ubiquigent Limited					
<b>MBLI/MET-X</b>	Infektion	INFEX Therapeutics					
<b>MIV-701/VBX-1000</b>	Parodontit (veterinär)	Vetbiolix					

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.

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

I januari 2021 ingick Medivir ett licensavtal med IGM Biosciences avseende de globala och exklusiva rättigheterna att utveckla birinapant.

Medivir erhöill en betalning på 1 miljon USD när avtalet ingicks, vilket sedan följdes av ytterligare 1,5 miljoner USD när IGM i november 2021 initierade en klinisk fas I-studie i solida cancerformer med birinapant i kombination med sin egen DR5-agonist antikropp IGM-8444/aplitabart. Under fjärde kvartalet slutfördes den femte doseskaleringkohorten och ingen dosbegränsande toxicitet har hittills observerats.

IGM kommunicerade i december 2023 en strategisk pipelineprioritering i besparingssyfte och meddelade i slutet av september att bolaget avser fokusera helt på immunologi framöver. Medivir för en dialog med IGM i syfte att kunna bestämma vad som är bästa vägen framåt för birinapant.

### **USP-1/TNG348**

I första kvartalet 2020 ingicks ett licensavtal med USA-baserade Tango Therapeutics för Medivirs prekliniska forskningsprogram, USP-1. Tango erhöill 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 meddelade Tango att fas 1/2-studien med TNG348 avslutas på grund av toxicitet som observerats i de första studiekohorterna. Tango har kvar det prekliniska USP-1-programmet och utvärderar potentiella alternativ framåt.

### **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 sjukdom hos hund med sin läkemedelskandidat VBX-1000 (MIV-701). En sjukdom där det idag inte finns några godkända behandlingar

och där den globala marknaden för munvård hos husdjur uppskattas till 3 miljarder kronor årligen.

Vetbiolix har kommunicerat en intention att inleda en fas 2/3-studie för att ytterligare stärka dokumentationen av effekterna av VBX-1000. Avtalet ger Medivir rätt till mindre utvecklings- och regulatoriska milstolpeersättningar och den värdeskapande potentialen ligger i framtida royalty-ersättningar på nettoförsäljning och/eller andel av ersättningar som Vetbiolix erhåller i händelse av framtida partneringavtal med VBX-1000.

### **Prekliniska projekt**

#### *USP-7*

I februari 2021 ingicks ett licensavtal med brittiska Ubiquigent Limited för det prekliniska forskningsprogrammet USP-7. Avtalet ger Ubiquigent en exklusiv global licens att utveckla och kommersialisera programmets alla tillhörande substanser i samtliga terapeutiska indikationer i utbyte mot överenskommen intäktsdelning med Medivir vid framgångsrik utveckling eller kommersialisering.

#### *MBLI/MET-X*

Medivirs metallo-beta-lactamase (MBLI)/MET-X-program som syftar till att möta hotet från resistent bakterier utlicensierades 2017 till AMR Centre (idag INFEX Therapeutics) i England. INFEX har under 2023 erhållit Qualified Infectious Disease Product (QIDP) beteckning från FDA för och har kommunicerat avsikt att initiera ett fas 1-program för MET-X. 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 2024

### Koncernens siffror i sammandrag

(MSEK)

	Q4		Q1 - Q4	
	2024	2023	2024	2023
Nettoomsättning	1,0	4,4	3,5	7,6
Rörelseresultat före av- och nedskrivningar (EBITDA)	-26,2	-20,1	-124,6	-88,7
Rörelseresultat (EBIT)	-26,9	-20,8	-127,3	-91,4
Resultat före skatt	-26,7	-20,3	-123,3	-89,3
Resultat per aktie före utspädning, kr	-0,23	-0,28	-1,08	-1,48
Resultat per aktie efter utspädning, kr	-0,23	-0,28	-1,08	-1,48
Eget kapital per aktie, kr	1,01	2,07	1,01	2,07
Avkastning på eget kapital, %	-82,9	-47,4	-74,0	-43,5
Kassaflöde från löpande verksamhet	-29,4	-4,6	-124,2	-59,7
Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens utgång	62,5	169,5	62,5	169,5

#### Intäkter

Nettoomsättningen för perioden oktober-december 2024 var 1,0 (4,4) MSEK, en minskning med 3,5 MSEK jämfört med samma period förra året. Minskningen avser milstolpeersättning från Tango föregående år.

#### Rörelsekostnader

Övriga externa kostnader uppgick till -20,6 (-16,5) MSEK, en ökning med 4,2 MSEK som avser främst högre kostnader för kliniska studier.

Personalkostnader uppgick till -6,8 (-7,9) MSEK, en minskning med 1,1 MSEK jämfört med samma period föregående år. De totala omkostnaderna uppgick till -28,3 (-25,5) MSEK, en ökning med 2,8 MSEK.

#### Rörelseresultat

Rörelseresultatet uppgick till -26,9 (-20,8) MSEK, en försämring med 6,1 MSEK. Försämringen avser främst högre 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 62,5 (169,5) MSEK, en minskning med 107,0 MSEK. Motsvarande siffra vid ingången av 2024 var 169,5 (117,4) MSEK.

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -29,4 (-4,6) MSEK, varav förändringar av rörelsekapital uppgick till -5,0 (13,7) MSEK.

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

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till -0,6 (113,0) MSEK.

## Finansiell översikt, januari-december 2024

#### Intäkter

Nettoomsättningen för perioden januari-december 2024 var 3,5 (7,6) MSEK, en minskning med 4,1 MSEK jämfört med samma period förra året. Minskningen avser främst milstolpeersättning från Tango föregående år.

#### Rörelsekostnader

Övriga externa kostnader uppgick till -101,3 (-68,9) MSEK, en ökning med 32,4 MSEK som avser främst högre kostnader för kliniska studier.

Personalkostnader uppgick till -27,2 (-27,4) MSEK, en minskning med 0,2 MSEK jämfört med samma period föregående år. De totala omkostnaderna uppgick till -131,8 (-100,4) MSEK, en ökning med 31,4 MSEK.

#### Rörelseresultat

Rörelseresultatet uppgick till -127,3 (-91,4) MSEK, en försämring med 35,9 MSEK. Försämringen avser främst högre kliniska kostnader.

#### Kassaflöde, investeringar och finansiell ställning

Vid slutet av perioden uppgick likvida medel, inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader, till 62,5 (169,5) MSEK, en minskning med 107,0 MSEK. Motsvarande siffra vid ingången av 2024 var 169,5 (117,4) MSEK.

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -124,2 (-59,7) MSEK, varav förändringar av rörelsekapital uppgick till -4,8 (26,4) MSEK.

Periodens investeringar i materiella och immateriella anläggningstillgångar uppgick till 0,0 (-0,3) MSEK.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 17,2 (112,1) MSEK.

## Övriga upplysningar, januari - december 2024

### Medarbetare

Medivir hade 10 (10) anställda (omräknat till heltidstjänster) vid periodens slut, varav 60 procent (60 %) kvinnor.

### Aktie och relaterade incitamentsprogram

I januari 2024 genomförde bolaget en riktad emission av 7 547 170 stamaktier till Hallberg Management AB vilket medförde att Medivir erhöll ca 20 miljoner kronor före emissionskostnader.

Vid årsstämman den 7 maj 2024 beslutades att anta ett nytt långsiktigt incitamentsprogram i form av ett aktiematchningsprogram (LTIP 2024). Med bakgrund av LTIP 2024 har en nyemission skett om 1 700 000 C-aktier under andra kvartalet och av dessa har 114 587 omvandlats till stamaktier. De omvandlade aktierna samt 11 413 befintliga stamaktier som innehölls av bolaget, totalt 126 000, har överlåtits till deltagarna i LTIP 2024 såsom Investeringsaktier.

Antal aktier	Stamaktier	C-aktier	Totala aktier
<b>Antal aktier 1/1-2024</b>	<b>104 506 048</b>	<b>864 750</b>	<b>105 370 798</b>
Riktad emission	7 547 170	-	7 547 170
LTIP 2024	114 587	1 585 413	1 700 000
<b>Antal aktier 31/12-2024</b>	<b>112 167 805</b>	<b>2 450 163</b>	<b>114 617 968</b>

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

**Teckningsoptioner** - Vid ingången av perioden fanns 1 060 000 utestående teckningsoptioner i pågående incitamentsprogram. Under december 2024 förföll 535 000 teckningsoptioner i programmet 2021. Totalt utestående teckningsoptioner vid utgången av perioden uppgick till 525 000 stycken.

I maj 2021 godkände styrelsen och årsstämman ett nytt långsiktigt incitamentsprogram. Under andra kvartalet 2021 köpte Medivirs anställda 230 000 teckningsoptioner till ett marknadsvärde om 1,00 kronor vardera med ett lösenpris av 13,79 kronor per aktie. Under fjärde kvartalet 2021 köpte Medivirs anställda ytterligare 305 000 teckningsoptioner, varav tillträdande vd köpte 240 000. Dessa teckningsoptioner utfärdades till ett marknadspris om 1,71 kronor med ett lösenpris om 13,79 kronor per aktie. Teckningsoptionerna kan utnyttjas för teckning av nya stamaktier under perioden 1 december 2024 fram till och med den 15 december 2024. Värderingsberäkningen för 2021 baserades på följande siffror: löptid 3,60 år, lösenpris, 13,79 kronor,

VWAP, 7,88 kronor, riskfri ränta, 0,4 procent, volatilitet, 41 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 12,98 kronor. Under december 2024 förföll 535 000 teckningsoptioner i programmet 2021. Det skedde ingen teckning av aktier.

I maj 2022 godkände styrelsen och årsstämman ett nytt långsiktigt incitamentsprogram med liknande villkor som programmet 2021. 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.

**Aktiesparprogram** - Vid ingången av perioden fanns 105 750 investeringsaktier i pågående aktiesparprogram. Under kvartal 2 2024 implementerade ett nytt aktiesparprogram och deltagarna förvärvade totalt 126 000 investeringsaktier. 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 2023 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 2024 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.

#### **Prövning av nedskrivningsbehov**

Ett impairment test har utförts per utgången av 2024 och analysen visar att ingen indikation på nedskrivningsbehov föreligger. Impairment testet inkluderar bland annat bedömningar om antal patienter som kommer behandlas, behandlingstid, uppskattat pris och antal år på marknaden baserad på patentsituationen. En WACC om 10 procent har använts i beräkningen.

#### **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. All verksamhet i koncernen bedrivs i moderbolaget.

Nettoomsättningen uppgick till 3,5 (7,6) MSEK.

Totalt uppgick rörelsekostnaderna till -132,4 (-100,9) MSEK, en ökning med 31,5 MSEK.

Rörelseresultatet uppgick till -128,0 (-91,9) MSEK, en försämring om 36,1 MSEK.

Finansnettot uppgick till 4,8 (3,5) MSEK, en förbättring med 1,3 MSEK.

Periodens skatt uppgick till 0,0 (0,0) MSEK. Periodens resultat uppgick till -123,2 (-88,4) MSEK, en försämring med 34,8 MSEK. Försämringen avser främst högre kliniska kostnader. Likvida medel, inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader, uppgick till 62,5 (169,5) MSEK.

#### **Transaktioner med närstående**

Under perioden har inga transaktioner med närstående genomförts förutom styrelsearvodet.

#### **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 2023, sidorna 23-25 och 32 samt i not 7 på sidorna 47-49. Årsredovisningen finns tillgänglig på bolagets hemsida: [www.medivir.se](http://www.medivir.se).

#### **Framtidsutsikter**

Medivirs framtida investeringar avses huvudsakligen ske i kliniska läkemedelsprojekt inom onkologi.

Det är styrelsens och ledningens bedömning att befintliga likvida medel är tillräckliga för att täcka bolagets behov för att slutföra den pågående kombinationsarmen i fas 2a. De befintliga likvida medlen tillsammans med lånelöftet från Linc bedöms uppfylla bolagets likviditetsbehov till Q4 2025 enligt nuvarande planer och antaganden. Bolaget utvärderar olika finansieringsalternativ och styrelsen och ledningen gör bedömningen att koncernen har goda förutsättningar att inom 12 månader säkra finansiering för att säkerställa koncernens fortsatta drift och fortsätta utvecklingen av fostrox-programmet.

#### **Utdelning**

Styrelsen föreslår ingen utdelning för verksamhetsåret 2024.

#### **Kontakt valberedningen:**

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

## 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 2025

**Uli Hacksell**  
Styrelseordförande

**Lennart Hansson**  
Styrelseledamot

**Angelica Loskog**  
Styrelseledamot

**Yilmaz Mahshid**  
Styrelseledamot

**Anna Törner**  
Styrelseledamot

**Bengt Westermark**  
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 2025, 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 2024 kommer att presenteras av Medivirs vd Jens Lindberg.

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

För information om telefonkonferensen och åtkomst till webbsändningen, vänligen klicka [HÄR!](#)

Telefonkonferensen direktsänds och kan följas via länk på hemsidan; [www.medivir.se/investerare/kalender](http://www.medivir.se/investerare/kalender)

Efter telefonkonferensen kommer presentationen att finnas tillgänglig på Medivirs hemsida.

### Finansiell kalender:

#### Årsredovisning 2024

Publiceras vecka 14

#### Delårsrapport (januari-mars 2025)

29 april 2025

#### Årsstämma 2025

7 maj 2025

#### Delårsrapport (januari-juni 2025)

21 augusti 2025

#### Delårsrapport (januari-september 2025)

6 november 2025

## 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 kommer under 2025 att påbörja 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 redovisningsprinciper som koncernen tillämpar återfinns i årsredovisningen 2023 på sidan 39-44. Det har inte skett några förändringar i redovisningsprinciperna sedan årsredovisningen för 2023 lämnades. Avrundning kan medföra att vissa tabeller inte summerar.

### Koncernens resultaträkning i sammandrag (MSEK)

	Q4		Q1 - Q4	
	2024	2023	2024	2023
Nettoomsättning	1,0	4,4	3,5	7,6
Övriga rörelseintäkter	0,4	0,2	1,0	1,4
<b>Totala intäkter</b>	<b>1,4</b>	<b>4,7</b>	<b>4,5</b>	<b>9,0</b>
Övriga externa kostnader	-20,6	-16,5	-101,3	-68,9
Personalkostnader	-6,8	-7,9	-27,2	-27,4
Av- och nedskrivningar	-0,7	-0,7	-2,7	-2,7
Övriga rörelsekostnader	-0,2	-0,4	-0,6	-1,4
<b>Rörelseresultat (EBIT)</b>	<b>-26,9</b>	<b>-20,8</b>	<b>-127,3</b>	<b>-91,4</b>
Finansiellt netto	0,2	0,5	4,0	2,1
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-26,7</b>	<b>-20,3</b>	<b>-123,3</b>	<b>-89,3</b>
Skatt	-	-	-	-
<b>Periodens resultat</b>	<b>-26,7</b>	<b>-20,3</b>	<b>-123,3</b>	<b>-89,3</b>
<b>Periodens resultat hänförligt till:</b>				
Moderföretagets aktieägare	-26,7	-20,3	-123,3	-89,3
<b>Resultat per aktie, räknat på resultat hänförligt till: moderföretagets aktieägare under perioden</b>				
Resultat per aktie (SEK per aktie)				
- Resultat per aktie före utspädning	-0,23	-0,28	-1,08	-1,48
- Resultat per aktie efter utspädning	-0,23	-0,28	-1,08	-1,48
Genomsnittligt antal aktier, tusental	114 618	72 928	114 051	60 438
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning, tusental	114 618	72 928	114 051	60 438
Antal aktier vid periodens slut, tusental	114 618	105 371	114 618	105 371

## Koncernens rapport över totalresultatet

(MSEK)	Q4		Q1 - Q4	
	2024	2023	2024	2023
Periodens resultat	-26,7	-20,3	-123,3	-89,3
Övrigt totalresultat				
Omräkningsdifferenser	-	0,0	-	-0,1
<b>Summa övrigt totalresultat</b>	<b>-</b>	<b>0,0</b>	<b>-</b>	<b>-0,1</b>
<b>Summa totalresultat för perioden</b>	<b>-26,7</b>	<b>-20,3</b>	<b>-123,3</b>	<b>-89,4</b>

## Koncernens balansräkning i sammandrag

(MSEK)	31-Dec 2024	31-Dec 2023
<b>Tillgångar</b>		
Immateriella anläggningstillgångar	96,3	96,3
Materiella anläggningstillgångar	9,6	12,4
Kortfristiga fordringar	4,1	9,7
Kortfristiga placeringar	51,7	144,0
Likvida medel	10,8	25,6
<b>Summa tillgångar</b>	<b>172,6</b>	<b>287,9</b>
<b>Eget kapital och skulder</b>		
Eget kapital	115,5	217,9
Långfristiga skulder	8,6	11,3
Kortfristiga skulder	48,5	58,7
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>172,6</b>	<b>287,9</b>

## Koncernens förändring i eget kapital

(MSEK)	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Omräkn- differens	Ansamlad förlust	Summa eget kapital
<b>Ingående balans per 1 januari 2023</b>	<b>27,9</b>	<b>805,3</b>	<b>-3,2</b>	<b>-637,2</b>	<b>192,8</b>
Summa totalresultat för perioden	-	-	-0,1	-89,3	-89,4
Nyemission	24,3	104,6	-	-	129,0
Aktiesparprogram	0,5	0,3	-	0,5	1,2
Transaktionskostnader	0,0	0,0	0,0	-15,7	-15,7
<b>Utgående balans per 31 december 2023</b>	<b>52,7</b>	<b>910,3</b>	<b>-3,3</b>	<b>-741,7</b>	<b>217,9</b>
<b>Ingående balans per 1 januari 2024</b>	<b>52,7</b>	<b>910,3</b>	<b>-3,3</b>	<b>-741,7</b>	<b>217,9</b>
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
<b>Utgående balans per 31 december 2024</b>	<b>57,3</b>	<b>926,0</b>	<b>-3,3</b>	<b>-864,5</b>	<b>115,5</b>

## Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag

(MSEK)	Q4		Q1 - Q4	
	2024	2023	2024	2023
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>	<b>-24,4</b>	<b>-18,2</b>	<b>-119,4</b>	<b>-86,1</b>
Förändringar av rörelsekapital	-5,0	13,7	-4,8	26,4
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-29,4</b>	<b>-4,6</b>	<b>-124,2</b>	<b>-59,7</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>				
Förvärv/försäljning av anläggningstillgångar	-	-	-	-0,3
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>-0,3</b>
<b>Finansieringsverksamheten</b>				
Övriga förändringar av långfristiga fordringar/skulder	-0,6	-0,6	-2,5	-2,0
Nyemission	-	129,0	20,4	129,7
Transaktionskostnader	-	-15,4	-0,7	-15,7
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>-0,6</b>	<b>113,0</b>	<b>17,2</b>	<b>112,1</b>
<b>Periodens kassaflöde</b>	<b>-30,1</b>	<b>108,4</b>	<b>-107,0</b>	<b>52,1</b>
Likvida medel vid periodens ingång	92,6	61,1	169,5	117,4
Valutakursdifferens likvida medel	-	-	-	-0,1
<b>Likvida medel vid periodens utgång</b>	<b>62,5</b>	<b>169,5</b>	<b>62,5</b>	<b>169,5</b>

## Moderbolagets resultaträkning i sammandrag

(MSEK)	Q4		Q1 - Q4	
	2024	2023	2024	2023
Nettoomsättning	1,0	4,4	3,5	7,6
Övriga rörelseintäkter	0,4	0,5	1,0	1,4
<b>Summa intäkter</b>	<b>1,4</b>	<b>5,0</b>	<b>4,5</b>	<b>9,0</b>
Övriga externa kostnader	-21,4	-17,2	-104,5	-72,0
Personalkostnader	-6,8	-7,9	-27,2	-27,4
Av- och nedskrivningar	0,0	0,0	-0,1	-0,1
Övriga rörelsekostnader	-0,2	-0,7	-0,6	-1,4
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-27,1</b>	<b>-20,9</b>	<b>-128,0</b>	<b>-91,9</b>
Resultat från andelar i dotterföretag	-	-	-	0,5
Finansiellt netto	0,4	0,8	4,8	3,0
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-26,6</b>	<b>-20,2</b>	<b>-123,2</b>	<b>-88,4</b>
Skatt	-	-	-	-
<b>Periodens resultat (=totalresultat)</b>	<b>-26,6</b>	<b>-20,2</b>	<b>-123,2</b>	<b>-88,4</b>

## Moderbolagets balansräkning i sammandrag

(MSEK)	31-Dec	31-Dec
	2024	2023
<b>Tillgångar</b>		
Immateriella anläggningstillgångar	96,3	96,3
Materiella anläggningstillgångar	0,1	0,2
Aktier i dotterföretag	0,1	0,1
Kortfristiga fordringar	4,9	10,5
Kortfristiga placeringar	51,7	144,0
Kassa och bank	10,8	25,5
<b>Summa tillgångar</b>	<b>163,9</b>	<b>276,6</b>
<b>Eget kapital och skulder</b>		
Eget kapital	116,1	218,3
Skulder till koncernföretag	1,8	1,8
Kortfristiga skulder	46,0	56,5
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>163,9</b>	<b>276,6</b>

## Nyckeltal, aktiedata

	Q4		Q1 - Q4	
	2024	2023	2024	2023
Avkastning på:				
- eget kapital, %	-82,9	-47,4	-74,0	-43,5
- sysselsatt kapital, %	-75,6	-43,3	-68,4	-40,2
- totalt kapital, %	-56,2	-34,6	-53,2	-33,9
Antal aktier vid periodens början, tusental	114 618	56 706	105 371	55 736
Antal aktier vid periodens slut, tusental	114 618	105 371	114 618	105 371
- varav stamaktier	112 168	104 506	112 168	104 506
- varav B-aktier	-	-	-	-
- varav C-aktier	2 450	865	2 450	865
Genomsnittligt antal utestående aktier, tusental	114 618	72 928	114 051	60 438
Aktiematchningsprogram (investeringsaktier), tusental	232	106	232	106
Utestående teckningsoptioner, tusental	525	1 060	525	1 060
Aktiekapital vid periodens slut, MSEK	57,3	52,7	57,3	52,7
Eget kapital vid periodens slut, MSEK	115,5	217,9	115,5	217,9
Resultat per aktie, SEK				
- Total verksamhet före utspädning	-0,23	-0,28	-1,08	-1,48
- Total verksamhet efter utspädning	-0,23	-0,28	-1,08	-1,48
Eget kapital per aktie, SEK	1,01	2,07	1,01	2,07
Substansvärde per aktie, SEK	1,01	2,07	1,01	2,07
Kassaflöde per aktie efter investeringar, SEK	-0,26	-0,06	-1,09	-0,99
Soliditet, %	66,9	75,7	66,9	75,7
EBITDA	-26,2	-20,1	-124,6	-88,7
EBIT	-26,9	-20,8	-127,3	-91,4

## 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.