

## MEDIVIR AB – DELÅRSRAPPORT JANUARI – SEPTEMBER 2024

” De förbättrade resultaten som presenterades på ESMO och samarbetsavtalet med Eisai har stärkt fostrox förutsättningar att bli den första godkända behandlingen vid andra linjens levercancer ”

### *Juli - september*

#### Finansiell sammanfattning för kvartalet

- Nettoomsättningen uppgick till 0,9 (0,8) MSEK.
- Resultatet före av- och nedskrivningar (EBITDA) uppgick till -35,1 (-23,4) MSEK. Resultatet per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,30 (-0,42) SEK.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -33,4 (-21,0) MSEK.
- Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens utgång uppgick till 92,6 (61,1) MSEK.

#### Väsentliga händelser under kvartalet

- 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. Resultaten visade en mediantid till progression (TTP) på 10,9 månader<sup>1</sup> och en Objektiv Respons Rate (ORR) på 24 % med en median responsduration på 7,0 månader (4,1 – 18,1).

1) *Chon et al., ESMO 2024, Poster 986*

### *Januari - september*

#### Finansiell sammanfattning för perioden

- Nettoomsättningen uppgick till 2,5 (3,2) MSEK.
- Resultatet före av- och nedskrivningar (EBITDA) uppgick till -98,4 (-68,5) MSEK. Resultatet per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,85 (-1,23) SEK.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -94,8 (-55,1) MSEK.
- Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens utgång uppgick till 92,6 (61,1) MSEK.

#### Händelser efter perioden

- 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 en randomiserad fas 2b-studie vid avancerad levercancer.

#### 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 bralpapamide (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

---

*Idag finns inga godkända läkemedel vid andra linjens behandling av avancerad levercancer. Vid ESMO-kongressen i Barcelona i september presenterade vi data som indikerar att kombinationen fostrox + Lenvima® är avsevärt bättre än de läkemedel som används idag vid andra linjen, däribland Lenvima. Dessa resultat positionerar kombinationen fostrox + Lenvima i framkant att kunna bli det första godkända alternativet för dessa patienter. En möjlighet som stärks ytterligare genom samarbetsavtalet med Eisai.*

Resultat från vår pågående fas 1b/2a-studie av fostrox + Lenvima vid avancerad levercancer är mycket lovande. Mediantiden till progression (TTP) på 10,9 månader<sup>1</sup> (4,1 – 18,1) är avsevärt längre än vad som tidigare setts vid andra linjens levercancer och kombinationen uppvisar en Objective Response Rate (ORR) på 24 % med en median responsduration på 7,0 månader. Det ska sättas i relation till den dystra prognosen andra linjens levercancerpatienter generellt har med ett behandlingssvar på 5 – 10 % och en förväntad TTP på endast 3 – 4 månader.

Intresset för våra studieresultat har stegrats i takt med att data blivit alltmer mogna och kontinuerligt visat på en förbättrad klinisk nytta. Vid ESMO i Barcelona visade prövare från länder vi tidigare inte pratat med, ett starkt intresse av fostrox och den planerade fas 2b-studien.

Användningen av immunterapikombinationer i första linjen har förbättrat behandlingsresultaten och medfört att fler patienter är i bättre skick att klara en andra linjens behandling. Men utan tillgång till godkända behandlingar efter immunterapi, är behovet av nya behandlingsalternativ betydande för dessa patienter.

Vi har designat fostrox för att endast rikta in sig på tumörceller lokalt i levern, utan att skada friska celler. Tolerabilitetsprofilen i studien bekräftar den tumörselektiva effekten och möjliggör att patienterna kan fortsätta med behandlingen under lång tid, vilket i sig bidrar till förlängd klinisk nytta. Den riktade anti-tumöreffekten i levern bekräftades även i fas 1-studien med fostrox monoterapi som nyligen publicerades i Journal of Hepatocellular Carcinoma.

Det är således med stark tillförsikt som vi fortsätter förberedelserna för att inleda den planerade fas 2b-studien där fostrox + Lenvima jämförs med enbart Lenvima i en randomiserad studie för att bekräfta effektiviteten med kombinationen.

Vi är mycket nöjda med det samarbets- och supplyavtal vi ingick med Eisai i november. Utöver att Eisai bidrar med Lenvima till studien kommer vi, som en del i avtalet, att bilda en Joint Development Committee med Eisai för planering och genomförande av studien. Samarbetet och Eisais engagemang i studien ger en positiv validering av kombinationens möjlighet till ökad patientnytta.

Förberedelserna fortgår enligt plan och vi avser att öppna en IND i USA under fjärde kvartalet 2024.

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 partneringsavtal.

Det finns ett tydligt behov och en uppenbar plats för fostrox i behandlingslandskapet. De 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.

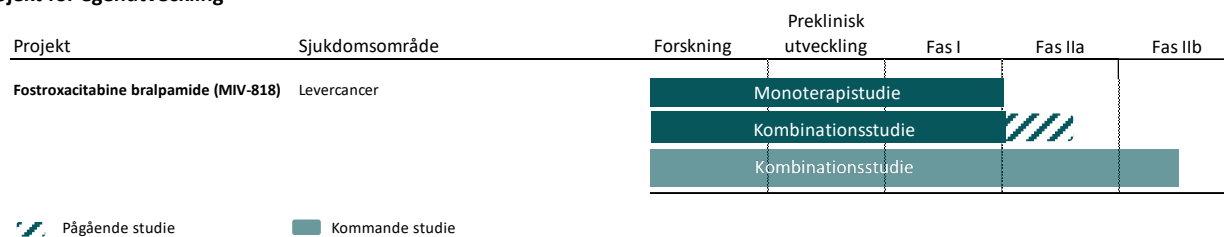
Jag ser fram emot att fortsätta hålla er informerade om Medivirs spännande utveckling.



**Jens Lindberg,**  
Verkställande direktör

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

## Projekt för egenutveckling



## PROJEKT FÖR EGENUTVECKLING

### Fostroxacitabine bralpapamide (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>2)</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. Resultaten var positiva med en god säkerhets- och tolerabilitetsprofil och en rekommenderad fas 2 dos fastställdes.

I monoterapistudien inkluderades och utvärderades totalt nitton patienter med olika typer av långt framskriden cancer i levern. Dessa patienter hade uttömt samtliga möjliga godkända behandlingar innan de inkluderades i studien.

Ett positivt tecken på effekt var att fyra av sju patienter med primär levercancer visade stabil sjukdom i levern. Dessutom bekräftade leverbiopsier från patienter att fostrox nått levern samt visat en selektiv effekt av fostrox på cancerceller vid olika typer av cancer. 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 tyrosinkinas-hämmare som hämmar blodkärlsnybildning i tumören, eller Keytruda, en anti-PD-1-checkpoint-hämmare som stimulerar immunsystemet, till patienter med HCC där dagens behandling i första linjen visat sig otillräcklig eller inte tolererbar. Syftet med studien är att utvärdera säkerhet, tolerabilitet samt att även få en indikation på effekt av fostrox i respektive kombination. Studien initierades vid 15 kliniker i Storbritannien, Spanien och Sydkorea och pågår fortfarande. Intresset för att delta i studien har varit stort. Doseskaleringsdelen (fas 1b) för kombinationen med Lenvima avslutades i februari 2023. De preliminära resultaten var positiva med en god säkerhets- och tolerabilitetsprofil och ingen dosbegränsad toxicitet observerades. Den rekommenderade fas 2-dosen för fostrox i kombination med Lenvima kunde därmed fastställas, och expansionsdelen (fas 2a) av studien inledas.

Patienter i fas 2a studien med fostrox i kombination med Lenvima, inkluderades mellan mars och augusti 2023. Studiedata från fas 1b/2a har visat på en lovande tumörkontroll och god tolerabilitet.

Doseskaleringsdelen (fas 1b) för kombinationen med Keytruda avslutades i juni 2023, och etablerade en säker dos för behandling med fostrox i kombination med Keytruda. Medivir har dock fokuserat på kombinationen fostrox och Lenvima i expansionsdelen av fas 2a-studien och i en planerad fas 2b-studie, och avser att i ett kommande skede, utforska möjligheten för fostrox i trippelkombination med immunterapi i tidigare behandlingslinje.

Medivir presenterade i januari 2024 kliniska data på ASCO Gastrointestinal Cancers Symposium i San Francisco och gav uppdateringar av data i juni vid European Society for Medical Oncology (ESMO) Gastrointestinal (GI) Cancers Congress i München samt vid European Society for Medical Oncology (ESMO) Congress i Barcelona i september.

Effektdata har kontinuerligt förbättrats och data som presenterades på ESMO i september visade en mediantid till progression (TTP) på 10,9 månader<sup>1</sup> (4,1 – 18,1) och en ORR på 24 % med en median

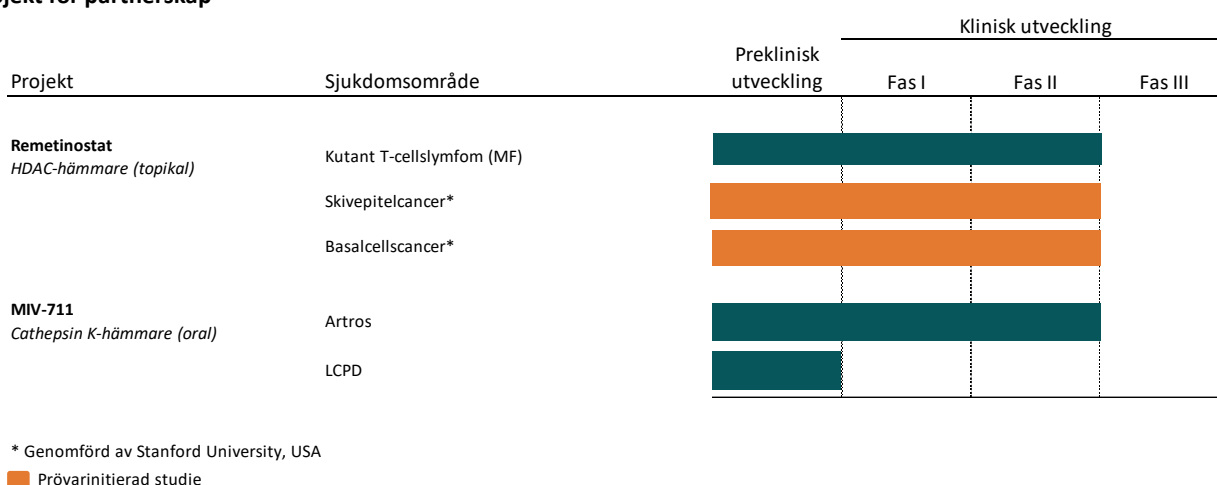
responsduration på 7,0 månader. Den patient som haft längst nytta av fostrox + Lenvima kvarstår fortfarande på behandling med pågående partiell respons efter drygt 2 år. Biopsier bekräftar selektiv DNA-skada på tumörceller utan inverkan på normal leverfunktion utifrån uppmätta leverenzymvärden (ALT/AST) 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 med andra linjens HCC-patienter där kombinationen av fostrox och Lenvima jämförs med Lenvima monoterapi.

- 1) *Chon et al., ESMO 2024, Poster 986*
- 2) <https://gco.iarc.fr/today/data/factsheets/cancers/11-Liver-fact-sheet.pdf>

## Projekt för partnerskap



## 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 dessa 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 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. LCPD är en sjukdom där det idag inte finns några effektiva behandlingsalternativ.

## Utlicensierade projekt

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

Pågående studie

## UTLICENSIERADE PROJEKT

**Xerclear®** - Xerclear® (Zovido®) 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 GlaxoSmithKline, 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 GlaxoSmithKlines försäljning av Xerclear (Zovido). Dessutom erhåller Medivir milstolpeersättningar när Zovido 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 erhölet 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 erhölet 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. Bolaget förbereder nu 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 royaltyersättningar 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)-program som syftar till att möta hotet från resistent bakterier utlicensierades 2017 till AMR Centre (idag INFEX Therapeutics) i England.

INFEX presenterade under 2022 ytterligare prekliniska data och erhöll patentgodkännande för substansen i USA. I januari 2023 erhöll MET-X Qualified Infectious Disease Product (QIDP) beteckning från FDA och i augusti erhöles patentgodkännande i Europa. INFEX har kommunicerat sin avsikt att initiera fas 1-program under 2024 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, juli-september 2024

### Koncernens siffror i sammandrag

(MSEK)

	Q3		Q1 - Q3		Helår
	2024	2023	2024	2023	2023
Nettoomsättning	0,9	0,8	2,5	3,2	7,6
Rörelseresultat före av- och nedskrivningar (EBITDA)	-35,1	-23,4	-98,4	-68,5	-88,7
Rörelseresultat (EBIT)	-35,7	-24,1	-100,4	-70,6	-91,4
Resultat före skatt	-34,6	-23,6	-96,7	-69,1	-89,3
Resultat per aktie före utspädning, kr	-0,30	-0,42	-0,85	-1,23	-1,48
Resultat per aktie efter utspädning, kr	-0,30	-0,42	-0,85	-1,23	-1,48
Eget kapital per aktie, kr	1,24	2,20	1,24	2,20	2,07
Avkastning på eget kapital, %	-87,1	-69,2	-71,7	-58,0	-43,5
Kassaflöde från löpande verksamhet	-33,4	-21,0	-94,8	-55,1	-59,7
Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens utgång	92,6	61,1	92,6	61,1	169,5

### Intäkter

Nettoomsättningen för perioden juli-september 2024 var 0,9 (0,8) MSEK, en ökning med 0,1 MSEK jämfört med samma period förra året. Ökningen avser högre royaltyintäkter.

### Rörelsekostnader

Övriga externa kostnader uppgick till -29,6 (-18,1) MSEK, en ökning med 11,6 MSEK som avser främst högre kostnader för kliniska studier.

Personalkostnader uppgick till -6,3 (-5,8) MSEK, en ökning med 0,4 MSEK jämfört med samma period föregående år som avser främst kostnad för aktiesparprogrammet som implementerades under kvartal 2 2024. De totala omkostnaderna uppgick till -36,9 (-25,0) MSEK, en ökning med 11,9 MSEK.

### Rörelseresultat

Rörelseresultatet uppgick till -35,7 (-24,1) MSEK, en försämring med 11,7 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 92,6 (61,1) MSEK, en ökning med 31,4 MSEK. Motsvarande siffra vid ingången av 2024 var 169,5 (117,4) MSEK.

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -33,4 (-21,0) MSEK, varav förändringar av rörelsekapital uppgick till 0,5 (2,0) MSEK.

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

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

## Finansiell översikt, januari-september 2024

### Intäkter

Nettoomsättningen för perioden januari-september 2024 var 2,5 (3,2) MSEK, en minskning med 0,7 MSEK jämfört med samma period förra året. Minskningen avser främst lägre royaltyintäkter under kvartal 2 2024.

### Rörelsekostnader

Övriga externa kostnader uppgick till -80,6 (-52,4) MSEK, en ökning med 28,2 MSEK som avser främst högre kostnader för kliniska studier.

Personalkostnader uppgick till -20,4 (-19,5) MSEK, en ökning med 0,9 MSEK jämfört med samma period föregående år som avser främst kostnad för aktiesparprogrammet som implementerades under kvartal 2 2024. De totala omkostnaderna uppgick till -103,5 (-74,9) MSEK, en ökning med 28,6 MSEK.

### Rörelseresultat

Rörelseresultatet uppgick till -100,4 (-70,6) MSEK, en försämring med 29,8 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 92,6 (61,1) MSEK, en ökning med 31,4 MSEK. Motsvarande siffra vid ingången av 2024 var 169,5 (117,4) MSEK.

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -94,8 (-55,1) MSEK, varav förändringar av rörelsekapital uppgick till 0,2 (12,8) MSEK.

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

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 17,8 (-0,9) MSEK.



## Övriga upplysningar, januari - september 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 30/9-2024</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. Det skedde ingen förändring under perioden. Totalt utestående teckningsoptioner vid utgången av perioden uppgick till 1 060 000 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.

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 30 september 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.



## 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 2,5 (3,2) MSEK.

Totalt uppgick rörelsekostnaderna till -104,0 (-75,0) MSEK, en ökning med 29,0 MSEK.

Rörelseresultatet uppgick till -100,9 (-71,0) MSEK, en försämring om 29,9 MSEK.

Finansnettot uppgick till 4,4 (2,8) MSEK, en förbättring med 1,6 MSEK.

Periodens skatt uppgick till 0,0 (0,0) MSEK. Periodens resultat uppgick till -96,5 (-68,2) MSEK, en försämring med 28,3 MSEK. Försämringen avser främst högre kliniska kostnader. Likvida medel, inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader, uppgick till 92,5 (61,1) 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

## Telefonkonferens för investerare, analytiker och media

Delårsrapporten för januari – september 2024 kommer att presenteras av Medivirs vd Jens Lindberg.

*Tid:* Onsdagen den 6 november 2024, kl. 14.00 (CET).

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

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.

Huddinge den 6 november 2024

## Jens Lindberg

*Verkställande Direktör*

*Denna rapport är översiktligt granskad av företagets revisorer.*

## För ytterligare information vänligen kontakta:

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

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.

## Kontakt valberedningen

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

## Finansiell kalender:

### Bokslutskommuniké (januari-december 2024)

18 februari 2025

### Delårsrapport (januari-mars 2025)

29 april 2025

### Årsstämma 2025

7 maj 2025

### Delårsrapport (januari-juni 2025)

21 augusti 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 är under konstant utveckling, nya standarder och tolkningar publiceras fortlöpande. Inga nya standarder som bedöms påverka periodens resultat och finansiella ställning har trätt i kraft. Fullständiga redovisningsprinciper som koncernen tillämpar återfinns i årsredovisningen 2023 på sidan 39-44. Det har inte skett några förändringar i redovisnings-principerna sedan årsredovisningen för 2023 lämnades. Avrundning kan medföra att vissa tabeller inte summerar.

### Koncernens resultaträkning i sammandrag

(MSEK)	Q3		Q1 - Q3		Helår
	2024	2023	2024	2023	2023
Nettoomsättning	0,9	0,8	2,5	3,2	7,6
Övriga rörelseintäkter	0,3	0,2	0,5	1,1	1,4
<b>Totala intäkter</b>	<b>1,2</b>	<b>1,0</b>	<b>3,1</b>	<b>4,3</b>	<b>9,0</b>
Övriga externa kostnader	-29,6	-18,1	-80,6	-52,4	-68,9
Personalkostnader	-6,3	-5,8	-20,4	-19,5	-27,4
Av- och nedskrivningar	-0,7	-0,7	-2,0	-2,1	-2,7
Övriga rörelsekostnader	-0,3	-0,4	-0,4	-1,0	-1,4
<b>Rörelseresultat (EBIT)</b>	<b>-35,7</b>	<b>-24,1</b>	<b>-100,4</b>	<b>-70,6</b>	<b>-91,4</b>
Finansiellt netto	1,1	0,5	3,8	1,6	2,1
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-34,6</b>	<b>-23,6</b>	<b>-96,7</b>	<b>-69,1</b>	<b>-89,3</b>
Skatt	-	-	-	-	-
<b>Periodens resultat</b>	<b>-34,6</b>	<b>-23,6</b>	<b>-96,7</b>	<b>-69,1</b>	<b>-89,3</b>
<b>Periodens resultat hänförligt till:</b>					
Moderföretagets aktieägare	-34,6	-23,6	-96,7	-69,1	-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	-0,30	-0,42	-0,85	-1,23	-1,48
- Resultat per aktie efter utspädning	-0,30	-0,42	-0,85	-1,23	-1,48
Genomsnittligt antal aktier, tusental	114 618	56 706	113 862	56 275	60 438
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning, tusental	114 618	56 706	113 862	56 275	60 438
Antal aktier vid periodens slut, tusental	114 618	56 706	114 618	56 706	105 371

Koncernens rapport över totalresultatet (MSEK)	Q3		Q1 - Q3		Helår
	2024	2023	2024	2023	2023
Periodens resultat	-34,6	-23,6	-96,7	-69,1	-89,3
Övrigt totalresultat					
Omräkningsdifferenser	-	0,1	-	0,2	-0,1
<b>Summa övrigt totalresultat</b>	<b>-</b>	<b>0,1</b>	<b>-</b>	<b>0,2</b>	<b>-0,1</b>
<b>Summa totalresultat för perioden</b>	<b>-34,6</b>	<b>-23,4</b>	<b>-96,7</b>	<b>-68,8</b>	<b>-89,4</b>

Koncernens balansräkning i sammandrag (MSEK)	30-Sep	30-Sep	31-Dec
	2024	2023	2023
<b>Tillgångar</b>			
Immateriella anläggningstillgångar	96,3	96,3	96,3
Materiella anläggningstillgångar	10,3	13,0	12,4
Kortfristiga fordringar	5,0	5,6	9,7
Kortfristiga placeringar	80,3	54,2	144,0
Likvida medel	12,2	6,9	25,6
<b>Summa tillgångar</b>	<b>204,2</b>	<b>176,1</b>	<b>287,9</b>
<b>Eget kapital och skulder</b>			
Eget kapital	141,8	124,5	217,9
Långfristiga skulder	9,5	11,9	11,3
Kortfristiga skulder	52,9	39,7	58,7
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>204,2</b>	<b>176,1</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	-	-	-	-68,8	-68,8
Nyemission	0,5	0,3	-	-	0,8
Transaktionskostnader	-	-	-	-0,3	-0,3
<b>Utgående balans per 30 september 2023</b>	<b>28,4</b>	<b>805,6</b>	<b>-3,2</b>	<b>-706,3</b>	<b>124,5</b>
<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	-	-	-	-96,7	-96,7
Nyemission	3,8	16,2	-	-	20,0
Aktiesparprogram	0,9	-0,5	-	0,8	1,2
Transaktionskostnader	-	-	-	-0,7	-0,7
<b>Utgående balans per 30 september 2024</b>	<b>57,3</b>	<b>926,0</b>	<b>-3,3</b>	<b>-838,2</b>	<b>141,8</b>

**Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag**

(MSEK)	Q3		Q1 - Q3		Helår
	2024	2023	2024	2023	2023
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>	<b>-33,9</b>	<b>-23,1</b>	<b>-95,0</b>	<b>-67,9</b>	<b>-86,1</b>
Förändringar av rörelsekapital	0,5	2,0	0,2	12,8	26,4
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-33,4</b>	<b>-21,0</b>	<b>-94,8</b>	<b>-55,1</b>	<b>-59,7</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>					
Förvärv/försäljning av anläggningstillgångar	-	-	-	-0,3	-0,3
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>-0,3</b>	<b>-0,3</b>
<b>Finansieringsverksamheten</b>					
Övriga förändringar av långfristiga fordringar/skulder	-0,6	-0,6	-1,8	-1,4	-2,0
Nyemission	-	-	20,4	0,8	129,7
Transaktionskostnader	-	-	-0,7	-0,3	-15,7
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>-0,6</b>	<b>-0,6</b>	<b>17,8</b>	<b>-0,9</b>	<b>112,1</b>
<b>Periodens kassaflöde</b>	<b>-34,1</b>	<b>-21,6</b>	<b>-76,9</b>	<b>-56,2</b>	<b>52,1</b>
Likvida medel vid periodens ingång	126,7	82,8	169,5	117,4	117,4
Valutakursdifferens likvida medel	-	-0,1	-	-0,1	-0,1
<b>Likvida medel vid periodens utgång</b>	<b>92,6</b>	<b>61,1</b>	<b>92,6</b>	<b>61,1</b>	<b>169,5</b>

**Moderbolagets resultaträkning i sammandrag**

(MSEK)	Q3		Q1 - Q3		Helår
	2024	2023	2024	2023	2023
Nettoomsättning	0,9	0,8	2,5	3,2	7,6
Övriga rörelseintäkter	0,3	-0,1	0,5	0,9	1,4
<b>Summa intäkter</b>	<b>1,2</b>	<b>0,7</b>	<b>3,1</b>	<b>4,0</b>	<b>9,0</b>
Övriga externa kostnader	-30,4	-18,9	-83,1	-54,7	-72,0
Personalkostnader	-6,3	-5,8	-20,4	-19,5	-27,4
Av- och nedskrivningar	0,0	0,0	-0,1	-0,1	-0,1
Övriga rörelsekostnader	-0,3	-0,2	-0,4	-0,7	-1,4
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-35,9</b>	<b>-24,2</b>	<b>-100,9</b>	<b>-71,0</b>	<b>-91,9</b>
Resultat från andelar i dotterföretag	-	0,5	-	0,5	0,5
Finansiellt netto	1,3	0,7	4,4	2,2	3,0
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-34,6</b>	<b>-22,9</b>	<b>-96,5</b>	<b>-68,2</b>	<b>-88,4</b>
Skatt	-	-	-	-	-
<b>Periodens resultat (=totalresultat)</b>	<b>-34,6</b>	<b>-22,9</b>	<b>-96,5</b>	<b>-68,2</b>	<b>-88,4</b>

**Moderbolagets balansräkning i sammandrag**

(MSEK)	30-Sep	30-Sep	31-Dec
	2024	2023	2023
<b>Tillgångar</b>			
Immateriella anläggningstillgångar	96,3	96,3	96,3
Materiella anläggningstillgångar	0,1	0,2	0,2
Aktier i dotterföretag	0,1	0,1	0,1
Kortfristiga fordringar	6,0	6,3	10,5
Kortfristiga placeringar	80,3	54,2	144,0
Kassa och bank	12,2	6,9	25,5
<b>Summa tillgångar</b>	<b>195,0</b>	<b>164,0</b>	<b>276,6</b>
<b>Eget kapital och skulder</b>			
Eget kapital	142,3	124,8	218,3
Skulder till koncernföretag	1,8	1,8	1,8
Kortfristiga skulder	50,9	37,4	56,5
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>195,0</b>	<b>164,0</b>	<b>276,6</b>

## Nyckeltal, aktiedata

	Q3		Q1 - Q3		Helår
	2024	2023	2024	2023	2023
Avkastning på:					
- eget kapital, %	-87,1	-69,2	-71,7	-58,0	-43,5
- sysselsatt kapital, %	-80,6	-62,0	-66,5	-52,5	-40,2
- totalt kapital, %	-62,1	-49,7	-52,1	-44,4	-33,9
Antal aktier vid periodens början, tusental	114 618	56 706	105 371	55 736	55 736
Antal aktier vid periodens slut, tusental	114 618	56 706	114 618	56 706	105 371
- varav stamaktier	112 168	55 841	112 168	55 841	104 506
- varav B-aktier	-	-	-	-	-
- varav C-aktier	2 450	865	2 450	865	865
Genomsnittligt antal utestående aktier, tusental	114 618	56 706	113 862	56 275	60 438
Aktiematchningsprogram (investeringsaktier), tusental	232	106	232	106	106
Utestående teckningsoptioner, tusental	1 060	1 587	1 060	1 587	1 060
Aktiekapital vid periodens slut, MSEK	57,3	28,4	57,3	28,4	52,7
Eget kapital vid periodens slut, MSEK	141,8	124,5	141,8	124,5	217,9
Resultat per aktie, SEK					
- Total verksamhet före utspädning	-0,30	-0,42	-0,85	-1,23	-1,48
- Total verksamhet efter utspädning	-0,30	-0,42	-0,85	-1,23	-1,48
Eget kapital per aktie, SEK	1,24	2,20	1,24	2,20	2,07
Substansvärde per aktie, SEK	1,24	2,20	1,24	2,20	2,07
Kassaflöde per aktie efter investeringar, SEK	-0,29	-0,37	-0,83	-0,98	-0,99
Soliditet, %	69,4	70,7	69,4	70,7	75,7
EBITDA	-35,1	-23,4	-98,4	-68,5	-88,7
EBIT	-35,7	-24,1	-100,4	-70,6	-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.

# Revisors rapport över översiktlig granskning av finansiell delårsinformation i sammandrag (delårsrapport) upprättad i enlighet med IAS 34 och 9 kap. årsredovisningslagen (1995:1554)

## Inledning

Vi har utfört en översiktlig granskning av den finansiella delårsinformationen i sammandrag (delårsrapport) för Medivir AB per 30 september 2024 och den niomånadersperiod som slutade per detta datum. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna delårsrapport i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna delårsrapport grundad på vår översiktliga granskning.

## Den översiktliga granskningens inriktning och omfattning

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med International Standard on Review Engagements ISRE 2410 Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagets valda revisor. En översiktlig granskning består av att göra förfrågningar, i första hand till personer som är ansvariga för finansiella frågor och redovisningsfrågor, att utföra analytisk granskning och att vidta andra översiktliga granskningsåtgärder. En översiktlig granskning har en annan inriktning och en betydligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt ISA och god revisions sed i övrigt har. De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för oss att skaffa oss en sådan säkerhet att vi blir medvetna om alla viktiga omständigheter som skulle kunna ha blivit identifierade om en revision utförts. Den uttalade slutsatsen grundad på en översiktlig granskning har därför inte den säkerhet som en uttalad slutsats grundad på en revision har.

## Slutsats

Grundat på vår översiktliga granskning har det inte kommit fram några omständigheter som ger oss anledning att anse att delårsrapporten, inte i allt väsentligt, är upprättad för koncernens del i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen samt för moderbolagets del i enlighet med årsredovisningslagen.

Stockholm den 6 november 2024

Grant Thornton Sweden AB

Therese Utengen  
*Auktoriserad revisor*