

Medivir erhåller en lånefacilitet om 30 miljoner kronor

- Lånefaciliteten uppgår till maximalt 30 MSEK och kan användas av Medivir på begäran.
- Faciliteten kommer att tas i bruk endast vid behov, som ett sekundärt finansieringsalternativ. Andra finansieringsalternativ, som aktiefinansiering eller partneravtal, kommer att prioriteras.
- Faciliteten kan utnyttjas genom uttag fram till den 30 juni 2025 och låneperioden löper till den 30 juni 2026. Lånet är amorteringsfritt under låneperioden. Medivir har dock rätt att amortera valfritt belopp under låneperioden.

Medivir AB (Nasdaq Stockholm: MVIR), ett läkemedelsföretag inriktat på att utveckla innovativa behandlingar av cancersjukdomar med stora medicinska behov, meddelade idag att bolaget tecknat ett avtal med Linc AB som omfattar en lånefacilitet på 30 miljoner kronor.

Bakgrund och motiv för finansieringen

Med den idag tillgängliga kassan, i slutet av juni 126,7 MSEK, tillsammans med lånefaciliteten på 30 MSEK, uppskattas Medivirs tillgängliga medel fram till Q4 2025 vara tillräckliga för att slutföra den pågående fas 1b/2a-kombinationsstudien och förbereda den randomiserade fas 2b-studien med fostrox + Lenvima vid avancerad levercancer (HCC). Bolaget fortsätter att utvärdera sina strategiska alternativ, inklusive potentiella avtal och finansiering för att stödja utvecklingen av fas 2b-studien.

“Jag är mycket nöjd med det stöd och förtroende vi får från vår största aktieägare Linc. Fostrox + Lenvima har potential att bli det första, godkända behandlingsalternativet efter första linjens behandling med immunterapikombination i HCC, en population där det otillfredsställda medicinska behovet är betydande. Om vi i fas 2b-studien kan nå resultat i nivå med våra nuvarande data tror vi att vårt underlag för *breakthrough therapy designation* följt av *accelerated approval*” är starkt”, säger Medivirs VD Jens Lindberg.

För ytterligare information kontakta:

Magnus Christensen, finanschef, Medivir AB

Telefon: 08-5468 3100

E-post: magnus.christensen@medivir.com

Denna information är sådan information som Medivir AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersoners försorg, för offentliggörande den 2024-10-24 08:50 CEST.

Om fostrox

Fostrox är en leverriktad hämmare av DNA-replikation som levererar den celledödande substansen selektivt till tumören samtidigt som den skadliga effekten på normala celler minimeras. Detta uppnås genom att koppla en aktiv kemoterapi (troxacitabin) till en prodrug-svans. Utformningen gör det möjligt för fostrox att administreras oralt och färdas direkt till levern där den aktiva substansen frisätts lokalt i levern. Med denna unika mekanism har fostrox potential att bli det första leverriktade, oralt administrerade läkemedlet som kan hjälpa patienter med olika typer av levercancer. En fas 1b-monoterapistudie med fostrox har avslutats och en fas 1b/2a-kombinationsstudie i HCC pågår, där fostrox har visat uppmuntrande anticancer effektivitet med en god säkerhets- och tolerabilitetsprofil (ref Chon et al., ESMO 2024, Poster 986).

Om Medivir

Medivir utvecklar innovativa läkemedel med fokus på cancersjukdomar där de medicinska behoven är stora. Läkemedelskandidaterna riktas mot 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 viktiga delar 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.