

MEDIVIR AB – DELÅRSRAPPORT

JANUARI – JUNI 2026

”Med tre finansierade fas 2-studier, rekrytering i FLEX-HCC enligt plan och MIV-711 breddad till en andra sällsynt skelettindikation står Medivir starkare än på mycket länge”

April – juni

Finansiell sammanfattning för kvartalet

- Nettoomsättningen uppgick till 1,2 (1,5) MSEK.
- Resultatet före av- och nedskrivningar (EBITDA) uppgick till -21,2 (-22,5) MSEK. Resultatet per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,04 (-0,20) SEK.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -18,3 (-26,2) MSEK.
- Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens utgång uppgick till 253,5 (38,2) MSEK.

Väsentliga händelser under kvartalet

- Vid årsstämman den 7 maj omvaldes styrelseledamöterna Anders Hallberg (ordförande), Angelica Loskog och Anna Törner. Kristian Tryggvason nyvaldes som styrelseledamot.
- I maj inkluderades den första patienten i FLEX-HCC, den randomiserade fas 2-studien med fostrox + lenvatinib jämfört med lenvatinib vid andra linjens avancerad levercancer.
- I juni publicerades resultaten från fas 1b/2a-studien med fostrox + lenvatinib i tidskriften Clinical Cancer Research.
- I juni beslutade styrelsen om en riktad nyemission om cirka 140 MSEK, primärt för att finansiera klinisk utveckling av MIV-711 vid Legg-Calvé-Perthes sjukdom (Perthes sjukdom).

Januari – juni

Finansiell sammanfattning för perioden

- Nettoomsättningen uppgick till 2,3 (2,1) MSEK.
- Resultatet före av- och nedskrivningar (EBITDA) uppgick till -29,9 (-35,1) MSEK. Resultatet per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,06 (-0,32) SEK.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -31,3 (-53,0) MSEK.
- Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens utgång uppgick till 253,5 (38,2) MSEK.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- Vid extra bolagsstämma den 20 juli godkändes styrelsens beslut om nyemission av 6 097 560 stamaktier till Hallberg Management AB (Tranche 2), varigenom den riktade nyemissionen om cirka 140 MSEK slutfördes.
- I juli erhöll Medivir ett Notice of Allowance från det amerikanska patentverket (USPTO) för kombinationspatentet fostrox plus lenvatinib vid hepatocellulär cancer (HCC) och levermetastaser. När patentet är beviljat ger det ett skydd och marknadsexklusivitet till åtminstone april 2041.
- Per den 31 juli 2026 uppgick det totala antalet aktier i Medivir till 626 487 237, varav 624 037 074 stamaktier och 2 450 163 C-aktier.

Medivir i korthet

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

Det andra kvartalet markerar en klinisk och finansiell vändpunkt för Medivir. Fas 1b/2a-resultaten för fostrox + lenvatinib publicerades i en av onkologins mest citerade tidskrifter, samtidigt som den första patienten inkluderades i FLEX-HCC-studien. Genom en övertecknad riktad nyemission om cirka 140 MSEK kan vi dessutom bredda MIV-711 till ytterligare en sällsynt skelettindikation (Perthes sjukdom) – och säkra finansieringen för samtliga tre fas 2-studier. Med en starkt finansiell bas och tre högpotentiella indikationer står Medivir väl rustat att skapa substantiellt värde, både för drabbade patienter och våra aktieägare.

FLEX-HCC framskrider enligt plan – det medicinska behovet är fortsatt oadresserat

I maj inkluderades den första patienten i FLEX-HCC, den randomiserade fas 2-studien som jämför fostrox + lenvatinib med lenvatinib monoterapi vid andra linjens behandling av avancerad levercancer. Studien leds av professor Hong Jae Chon inom Korean Cancer Study Group och genomförs vid 12 större sjukhus i Sydkorea. Engagemanget hos klinikerna är stort och studien utvecklas enligt planen att inkludera alla patienter inom 12 månader.

I juni publicerades fas 1b/2a-resultaten för fostrox + lenvatinib i Clinical Cancer Research – en expertgranskad bekräftelse på att fostrox leverriktade verkningsmekanism ger tumörselektiv effekt utan att leverfunktionen försämras. Att IMbrave 251-studien, som presenterades vid ASCO, missade sitt primära effektmått understryker hur stort det medicinska behovet efter behandling med immunterapi fortfarande är och hur lovande möjligheten är för att fostrox ska bli det första godkända alternativet vid andra linjens behandling av avancerad levercancer.

Osteogenesis Imperfecta (OI) – studiedesignen är klar

Förberedelserna inför proof-of-concept-studien med MIV-711 vid OI går framåt på ett mycket positivt sätt. Studiedesignen är fastställd i nära samverkan med vårt vetenskapliga expertråd och feasibility-arbetet pågår för fullt. Intresset från prövningskliniker är starkt och de fem första klinikerna är redan identifierade.

Potentialen är betydande: cirka 500 000 patienter globalt saknar godkänd behandling och marknaden bedöms uppgå till minst 2,5 miljarder USD.

MIV-711 breddas till Perthes sjukdom

Genom den riktade emissionen i juni inleder vi den kliniska utvecklingen av MIV-711 även vid Perthes sjukdom, ett sällsynt tillstånd där höftkulan bryts ned hos barn. Ingen medicinsk behandling finns vid denna

sjukdom, där ortoser och kirurgi enbart adresserar de akuta symtomen utan att förändra långtidsprognosen.

MIV-711 har redan erhållit sär läkemedelsstatus och Rare Pediatric Disease Designation från FDA vid Perthes sjukdom, och vid ett marknads godkännande i USA och Europa bedöms den årliga toppförsäljningen kunna nå cirka 1 miljard USD fem år efter lansering. Att bygga två sällsynta skelettindikationer på samma etablerade säkerhetsprofil multiplicerar värdet i en och samma läkemedelskandidat.

Förstärkt organisation, finansiering och patentskydd

För att säkerställa maximal framdrift i MIV-711-programmen har vi rekryterat en mycket erfaren Clinical Operations Lead, med ett samlat ansvar för det operationella ledarskapet och kliniska genomförandet av studierna inom både OI och Perthes sjukdom.

Den riktade emissionen som annonserades i juni blev övertecknad och tillförde nya institutionella investerare – Cicero Fonder och Storebrand – vid sidan av fortsatt stöd från Carl Bennet, Hallberg Management, LINC och Nordea Småbolagsfond Norden. Därmed har vi finansiering på plats för samtliga tre fas 2-studier.

I juli erhöll vi därutöver ett Notice of Allowance från det amerikanska patentverket för kombinationspatentet fostrox plus lenvatinib. När patentet beviljas har vi, tillsammans med godkännandena i EU, Japan, Australien och Kanada, skydd på våra viktigaste marknader till april 2041.

Värde drivare under andra halvåret

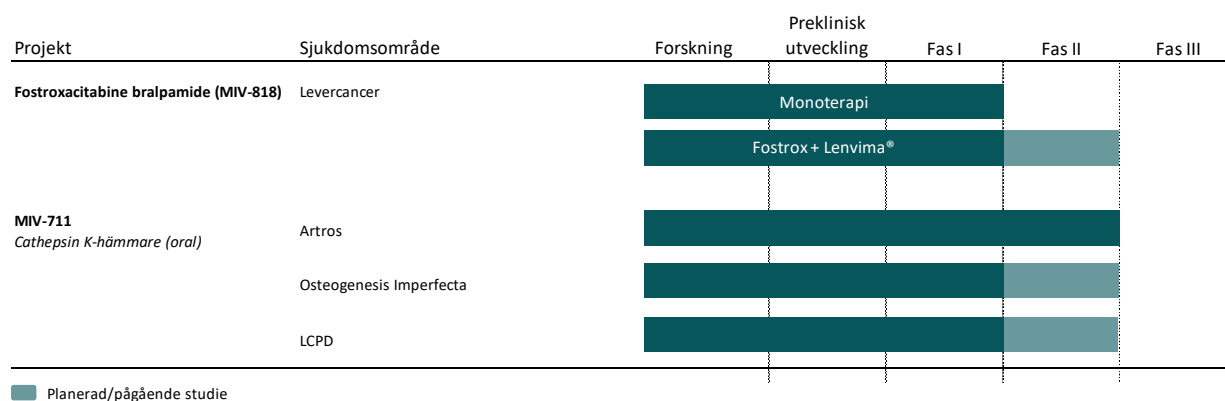
Vi går in i andra halvåret med tre tydliga värde drivare: patientrekryteringen i FLEX-HCC, förberedelserna för proof-of-concept-studier med MIV-711 vid både OI och Perthes sjukdom, samt resultat från Vetbiolix studie med MIV-701 vid tandlossning hos hund som kan generera royaltointäkter till Medivir utan väsentliga egna utvecklingskostnader.

Jag vill tacka nya och befintliga aktieägare för det förtroende som gör allt detta möjligt, och ser fram emot att hålla er uppdaterade om bolagets framsteg och de värdeskapande möjligheter som väntar framöver.



Jens Lindberg
Verkställande direktör

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 minimeras för att reducera eventuella biverkningar.

Fostrox verkningsmekanism – inhibering av cancercellernas DNA-replikation samt induktion av DNA-skador och celldöd är väl beprövad inom cancerterapi. Att fostrox är utformad som en prodrug är dessutom en beprövad strategi för att effektivt leverera aktiv substans till levern, en teknik som redan visat sig framgångsrik inom exempelvis antiviral behandling av hepatit C.

Fostrox har fått särklassificering (Orphan Drug Designation), både i USA och i EU, för behandling av levercancer HCC (hepatocellulärt karcinom).

Primär levercancer är den tredje vanligaste orsaken till cancerrelaterade dödsfall i världen¹⁾ och den snabbast växande cancerformen i USA. Befintliga behandlingar kan förlänga överlevnaden, men många patienter svarar inte på behandlingen och dödligheten är därför tyvärr fortsatt hög.

Fas 1a/1b monoterapi

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

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

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

Kombinationsstudie i fas 1b

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

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

Kombinationsstudie i fas 2a

Patienter i fas 2a-studien med fostrox i kombination med Lenvima inkluderades mellan mars och augusti 2023. I november 2024 slutfördes fas 1b/2a-studien med fostrox + Lenvima i avancerad levercancer och kvarvarande patienter i studien fick fortsatt behandling under ett så kallat compassionate use program.

Medivir har vid flera vetenskapliga kongresser under 2024 presenterat studiedata från fas 1b/2a vilka kontinuerligt har visat på en lovande tumörkontroll och god tolerabilitet. Studiens slutliga säkerhets- och effektdata publicerades i Clinical Cancer Research i juni 2026.

Resultaten i sammanfattning

De 21 patienter i fas 1b/2a som behandlades med fostrox, i kombination med Lenvima, hade en medianålder på 63 år och 86% hade fått Tecentriq/Avastin som tidigare behandling. 19% av patienterna hade fått två tidigare behandlingar och 67% hade metastaser utanför levern. Medianuppföljningstiden var 10,5 månader. Behandlingen visade på god säkerhet och tolerabilitet då endast en patient avslutade studien på grund av biverkningar relaterade till fostrox. Mediantiden till progression (TTP) var 10,9 månader, avsevärt längre än vad som tidigare setts vid andra linjens behandling av avancerad levercancer, och medianöverlevnaden (OS) var 13,7 månader. Kombinationen uppvisade en Objective Response Rate (ORR) på 24% med en median responsduration på 7 månader. Tumörminskning noterades i >75% av patienterna och klinisk nytta av behandlingen varade i snitt 11,3 månader.²⁾

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

FLEX-HCC prövarinitierad fas 2 studie startad

Den första patienten i den randomiserade fas 2-studien doserades i maj 2026. Engagemanget bland sjukhusen är stort och inklusionen i studien följer planen att inkludera alla patienter inom 12 månader. Patienter som inkluderas i studien har: 1) en lokalt avancerad eller metastaserad primär levercancer; 2) redan genomgått en immunterapikombination; samt 3) en leverfunktion som är acceptabel för denna typ av behandling (Child-Pugh A). Studien genomförs i samarbete med Korean Cancer Study Group vid 12 sjukhus i Sydkorea, med professor Hong Jae Chon som huvudprövare. Patienterna randomiseras till att få fostrox + lenvatinib eller lenvatinib monoterapi och följs för att utvärdera primärt effektmått (objective response rate (ORR)). Sekundära effektmått inkluderar progressionsfri överlevnad (PFS), tid till progression (TTP) och överlevnad (OS). Var 6:e vecka sker en utvärdering av respons/sjukdomsprogress med magnetröntgen och/eller datortomografi.

MIV-711 – selektiv cathepsin K-hämmare med potential att bli den första sjukdomsmodifierande behandlingen vid Osteogenesis Imperfecta (medfödd benskörhet) och Legg-Calvé-Perthes sjukdom (Perthes sjukdom).

I november 2025 erhöll MIV-711 sälläkemedelsstatus (Orphan Drug Designation) från FDA för behandling av Osteogenesis Imperfecta, en sällsynt genetisk sjukdom som påverkar kroppens förmåga att producera kollagen typ 1 och leder till benskörhet, smärta, skelettdeformiteter och frekventa frakturer, ofta utan föregående trauma. Det finns ett stort behov av nya behandlingar eftersom det idag inte finns några godkända läkemedel.

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

I april 2024 erhöll MIV-711 så kallad Rare Pediatric Disease Designation (RPDD) samt sälläkemedelsstatus (ODD), från FDA för behandling av Perthes sjukdom, en ovanlig och allvarlig höftsjukdom som drabbar barn i åldrarna 2-12 år. Inte heller vid Perthes sjukdom finns det några godkända läkemedelsbehandlingar.

Nästa, planerade steg i utvecklingen av MIV-711 vid Perthes sjukdom är att utveckla en pediatrik läkemedelsformulering och genomföra en randomiserad proof-of-concept studie, för att bekräfta den positiva effekt avseende att motverka deformitet av höftkulan som redan visats i en sjukdomsspecifik djurmodell. MIV-711 bedöms ha potential att generera en årlig försäljning om ca 1 miljard USD, fem år efter marknadsgodkännande, vid Perthes sjukdom.

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

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

2) Chon et al., Clinical Cancer Research, 2026

Projekt för partnerskap

Projekt	Sjukdomsområde	Preklinisk utveckling	Klinisk utveckling		
			Fas I	Fas II	Fas III
Birinapant <i>SMAC mimetikum (intravenös)</i>	Solida tumörer				
USP-7	Cancer				

PROJEKT FÖR PARTNERSKAP

Medivir har två projekt där partnerskap söks:

Birinapant – för behandling av solida tumörer och **USP-7** – för behandling av cancer

Under 2025 meddelades att IGM Biosciences köpts upp av Concentra Biosciences. Därefter återlämnades birinapant till Medivir. I dagsläget bedriver Medivir ingen aktiv klinisk utveckling av birinapant utan strävar

istället efter att ingå licens- eller samarbetsavtal för fortsatt klinisk utveckling.

I februari 2022 tecknades ett licensavtal med brittiska Ubiquigent Limited för det pre-kliniska programmet USP-7. Finansieringsutmaningar har tyvärr gjort att Ubiquigent inte har möjlighet att driva verksamheten vidare. Medivir utvärderar möjligheterna framåt för USP-7-projektet.

Utlicensierade projekt

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

■ Planerad/pågående studie

UTLICENSIERADE PROJEKT

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 utlicensierats 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 (Zovido). Dessutom har Medivir rätt till milstolpeersättning när Zovido godkänns som receptfritt läkemedel på nya marknader.

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

Remetinostat

Under oktober 2025 ingicks ett licensavtal med Biossill Inc gällande globala, exklusiva utvecklingsrättigheter för remetinostat. Avtalsvillkoren ger Medivir rätt till milstolpebetalningar upp till totalt cirka 60 miljoner USD, förutsatt att remetinostat utvecklas framgångsrikt och erhåller marknadsgodkännande. Dessutom får Medivir en royalty uppgående till en medelhög ensiffrig procentsats på framtida nettoförsäljning.

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

har visat positiv klinisk effekt och acceptabel tolerabilitet utan systemiska biverkningar i dessa tre typer av hudcancer samt i olika histologiska subtyper.

MIV-701

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

Vetbiolix rapporterade i april 2024 positiva resultat från en proof-of-concept studie i parodontit (tandlossning) hos hund med läkemedelskandidaten VBX-1000 (MIV-701). I november 2025 tillkännagav Vetbiolix publiceringen av starka, kliniska Proof-of-Concept studieresultat för VBX-1000 i tidsskriften *Frontiers in Veterinary Science*.

Vetbiolix har inlett en fas 2-studie för att bekräfta den positiva effekt med VBX-1000 (MIV-701) som visades i den banbrytande proof-of-concept-studien. Studien hade vid kvartalets slut inkluderat 29 av totalt 51 hundar och kliniska resultat väntas under fjärde kvartalet 2026.

Tandlossning är ett av de vanligaste hälsoproblemen hos hundar och endast sjukdomens allra tidigaste stadium är reversibelt; när benförlust väl har uppstått är det permanent. Att stoppa benförlusten så tidigt som möjligt är därför avgörande för att förhindra sjukdomsprogression.

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

Trots detta stora medicinska behov finns det idag inga godkända läkemedel som kan stoppa eller minska benresorptionen i käken vid tandlossning, vilket innebär en betydande kommersiell möjlighet för VBX-1000 (MIV-701).

Enligt avtalet behåller Medivir en betydande finansiell uppsida genom framtida royalties på nettoförsäljning samt en väsentlig andel av potentiella partnerskapsbetalningar från samarbeten med tredje part.

Prekliniska projekt

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 erhöll Qualified Infectious Disease Product (QIDP) beteckning från FDA 2023 och har kommunicerat avsikt att initiera fas 1-program för MET-X. I februari 2025 meddelade Infex att man tecknat ett licensavtal för klinisk utveckling av MET-X i Indien. Medivir är berättigat till en andel av de framtida intäkter som samarbetet genererar.

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, april-juni 2026

Koncernens siffror i sammandrag

(MSEK)

	Q2		Q1 - Q2		Helår
	2026	2025	2026	2025	2025
Nettoomsättning	1,2	1,5	2,3	2,1	8,5
Rörelseresultat före av- och nedskrivningar (EBITDA)	-21,2	-22,5	-29,9	-35,1	-60,1
Rörelseresultat (EBIT)	-21,2	-23,2	-30,6	-36,5	-92,6
Resultat före skatt	-20,1	-23,3	-29,5	-36,6	-94,4
Resultat per aktie före utspädning, kr	-0,04	-0,20	-0,06	-0,32	-0,66
Resultat per aktie efter utspädning, kr	-0,04	-0,20	-0,06	-0,32	-0,66
Eget kapital per aktie, kr	0,48	0,69	0,48	0,69	0,34
Avkastning på eget kapital, %	-33,0	-102,4	-26,1	-75,0	-69,7
Kassaflöde från löpande verksamhet	-18,3	-26,2	-31,3	-53,0	-73,3
Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens utgång	253,5	38,2	253,5	38,2	119,2

Intäkter

Nettoomsättningen för perioden april-juni 2026 var 1,2 (1,5) MSEK. Minskningen beror på lägre royaltyintäkter.

Rörelsekostnader

Övriga externa kostnader uppgick till -17,9 (-17,0) MSEK, en ökning med 0,9 MSEK som beror på högre kostnader för kliniska studier.

Personalkostnader uppgick till -4,3 (-7,1) MSEK, en minskning med 2,7 MSEK jämfört med samma period föregående år. De totala omkostnaderna uppgick till -22,4 (-24,9) MSEK, en minskning med 2,5 MSEK.

Rörelseresultat

Rörelseresultatet uppgick till -21,2 (-23,2) MSEK, en förbättring med 2,0 MSEK. Förbättringen beror främst på lägre personalkostnader.

Kassaflöde, investeringar och finansiell ställning

Vid slutet av perioden uppgick likvida medel, inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader, till 253,5 (38,2) MSEK, en ökning med 215,3 MSEK. Motsvarande siffra vid ingången av 2026 var 119,2 (62,5) MSEK.

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -18,3 (-26,2) MSEK, varav förändringar av rörelsekapital uppgick till 1,0 (-3,7) MSEK.

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

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 122,7 (29,3) MSEK.

Finansiell översikt, januari-juni 2026

Intäkter

Nettoomsättningen för perioden var 2,3 (2,1) MSEK. Ökningen härstammar från högre royaltyintäkter.

Rörelsekostnader

Övriga externa kostnader uppgick till -22,4 (-23,2) MSEK, en minskning med 0,8 MSEK, drivet av lägre kostnader för kliniska studier.

Personalkostnader uppgick till -9,8 (-14,1) MSEK, en minskning med 4,2 MSEK jämfört med samma period föregående år. De totala omkostnaderna uppgick till -33,0 (-39,1) MSEK, en minskning med 6,0 MSEK.

Rörelseresultat

Rörelseresultatet uppgick till -30,6 (-36,5) MSEK, en förbättring med 5,9 MSEK. Förbättringen beror främst på lägre personalkostnader.

Kassaflöde, investeringar och finansiell ställning

Vid slutet av perioden uppgick likvida medel, inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader, till 253,5 (38,2) MSEK, en ökning med 215,3 MSEK. Motsvarande siffra vid ingången av 2026 var 119,2 (62,5) MSEK.

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -31,3 (-53,0) MSEK, varav förändringar av rörelsekapital uppgick till -4,3 (-18,7) MSEK.

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

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 165,6 (28,7) MSEK.

Övriga upplysningar, januari - juni 2026

Medarbetare

Medivir hade 6 (10) anställda (omräknat till heltidstjänster) vid periodens slut, varav 67 (60) procent kvinnor. Av dessa var 1 (0) anställd under uppsägning, men har ännu ej avslutat sin anställning.

Aktie och relaterade incitamentsprogram

I juni genomförde Medivir en riktad nyemission om cirka 140 miljoner kronor för att möjliggöra klinisk utveckling av läkemedelskandidaten MIV-711 för behandling av Legg-Calvé-Perthes sjukdom. I den riktade nyemissionen tecknades 85 365 854 stamaktier.

Antal aktier	Stamaktier	C-aktier	Totala aktier
Antal aktier 1/1-2026	448 671 220	2 450 163	451 121 383
Riktad emission	90 000 000		90 000 000
Riktad emission	79 268 294		79 268 294
Antal aktier 30/6-2026	617 939 514	2 450 163	620 389 677

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

Styrelseprogram – I maj 2025 godkände styrelsen och årsstämman ett incitamentsprogram i form av ett aktiekursrelaterat program för rörlig ersättning till bolagets ledamöter. Ersättningen enligt Styrelseprogrammet ska fastställas baserat på aktiekursutvecklingen under en mätperiod som omfattar cirka ett år och som inleds den 7 maj 2026 ("startdagen") och avslutas dagen närmast före den årsstämma som hålls 2027 ("slutdagen") ("Mätperioden"). Deltagarna i Styrelseprogrammet erhåller en kontant rörlig ersättning som beräknas genom att aktiekursutvecklingen i procent under Mätperioden multipliceras med deltagarens styrelsearvode under Mätperioden. Den maximala ersättningen enligt Styrelseprogrammet uppgår till 200 procent av deltagarens styrelsearvode under Mätperioden. Om aktiekursutvecklingen under Mätperioden är negativ eller lika med noll utgår ingen rörlig ersättning enligt Styrelseprogrammet.

Aktiesparprogram - Vid ingången av perioden fanns 231 750 investeringsaktier i pågående aktiesparprogram. Totalt utestående investeringsaktier vid utgången av perioden uppgick till 199 750.

LTIP 2023

I maj 2023 godkände styrelsen och årsstämman ett 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. 105 750 investeringsaktier har förvärvats inom ramen för LTIP 2023 till en kurs om 7,34 kronor per aktie. Intjänandeperioden löper till och med offentliggörandet av delårsrapporten för januari–mars 2026. Efter omräkning föranledd av företrädesemissioner under 2023 och 2025 berättigar varje investeringsaktie till 1,22 stamaktier.

LTIP 2023 avslutades i samband med offentliggörandet av delårsrapporten för det första kvartalet 2026.

Villkoren för att erhålla prestationsaktier inom ramen för LTIP 2023 uppfylldes inte. Deltagarna i programmet tilldelades totalt 108 328 matchningsaktier i enlighet med villkoren för programmet.

LTIP 2024

I maj 2024 godkände styrelsen och årsstämman ett 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. 126 000 investeringsaktier har förvärvats inom ramen för LTIP 2024 till en kurs om 2,94 kronor per aktie. Intjänandeperioden löper till och med offentliggörandet av delårsrapporten för januari–mars 2027. Efter omräkning föranledd av företrädesemissionen 2025 är antalet matchningsaktier och prestationsaktier per investeringsaktie oförändrat.

Valutaexponering

I enlighet med Medivirs finanspolicy utvärderas behovet av valutasäkring löpande. I huvudsak 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 läkemedels-

utveckling samt av administrativa och företagsledande funktioner. I slutet av 2025 sålde Medivir AB projektet MIV-711 till sitt nystartade helägda dotterbolag OsteoCat Therapeutics AB där projektet redovisas som en immateriell anläggningstillgång.

Nettoomsättningen uppgick till 2,3 (2,1) MSEK.

Totalt uppgick rörelsekostnaderna till -31,2 (-39,1) MSEK, en minskning med 7,9 MSEK.

Rörelseresultatet uppgick till -28,7 (-36,8) MSEK, en förbättring om 8,1 MSEK.

Finansnettot uppgick till 1,2 (0,2) MSEK.

Periodens skatt uppgick till 0,0 (0,0) MSEK. Periodens resultat uppgick till -27,5 (-36,6) MSEK, en förbättring med 9,1 MSEK. Förbättringen beror främst på lägre rörelsekostnader. Likvida medel, inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader, uppgick till 249,0 (38,2) MSEK.

Transaktioner med närstående

Under perioden har inga transaktioner med närstående genomförts förutom utbetalning av styrelsearvoden.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Läkemedelsutveckling är en riskfylld och kapitalkrävande process – de flesta projekt når aldrig marknadsföringsgodkännande. 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 aktieägarvärde är förmågan att utveckla

läkemedel, ingå partnerskap samt säkerställa finansieringen av verksamheten.

Utöver de branschspecifika riskerna ska även nämnas en tilltagande osäkerhet i vår omvärld, till följd av Rysslands invasionskrig mot Ukraina, oron i Mellanöstern samt globala handelsspänningar. 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 2025, sidorna 26-27 och 35 samt i not 7 på sidorna 50-52. Årsredovisningen finns tillgänglig på bolagets hemsida: www.medivir.se.

Framtidsutsikter

Den riktade emissionen om netto cirka 134 miljoner SEK i juni/juli har stärkt bolagets finansiella position avsevärt och Medivir är nu välfinansierat, med likvida medel över en kvarts miljard kronor. Givet bolagets nuvarande projektportfölj bedömer styrelsen och ledningsgruppen att kassan räcker åtminstone in i 2030. Denna bedömning tar inte hänsyn till positivt kassaflöde från eventuell utlicensiering av fostrox och MIV-711, samt de befintliga partneravtalen med Vetbiolix avseende MIV-701 och med Biossil avseende remetinostat.

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att delårsrapporten 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 20 augusti 2026

Anders Hallberg
Styrelseordförande

Angelica Loskog
Styrelseledamot

Kristian Tryggvason
Styrelseledamot

Anna Törner
Styrelseledamot

Jens Lindberg
Verkställande direktör

Delårsrapporten har inte varit föremål för granskning av bolagets revisorer.

Informationen är sådan som Medivir ska offentliggöra enligt lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades för offentliggörande den 20 augusti 2026, klockan 08.30 CEST.

För ytterligare information vänligen kontakta:

Jens Lindberg, Verkställande direktör, 08-546 831 00.

Efter telefonkonferensen kommer presentationen att finnas tillgänglig på Medivirs hemsida.

Telefonkonferens för investerare, analytiker och media

Delårsrapporten för januari – juni 2026 kommer att presenteras av Medivirs vd Jens Lindberg.

Kontakt valberedningen:

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

Tid: Torsdagen den 20 augusti, kl. 14.00 (CEST).

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

Telefonkonferensen direktsänds och kan även följas via länk på hemsidan;
www.medivir.se/investerare/kalender

Finansiell kalender:

Delårsrapport (januari-september 2026)
5 november 2026
Helårsrapport (januari-december 2026)
18 februari 2027
Delårsrapport (januari-mars 2027)
29 april 2027

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.

Gällande införandet av IFRS 18 blir utformning och upplysningar i finansiella rapporter tillämplig för räkenskapsår som börjar den 1 januari 2027 eller senare. Standarden kommer att ersätta IAS 1 Utformning 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 kommer inte att påverka redovisningen eller värderingen av poster i de finansiella rapporterna, det vill säga ej ha någon effekt på nettoresultatet. Ledningen har under 2025 påbörjat utvärdering av konsekvenserna av tillämpningen av den nya

standarden. Inga övriga standarder, ändringar och tolkningar rörande standarder som ännu inte trätt i kraft förväntas ha någon väsentlig effekt på Medivirs finansiella rapporter. Fullständiga redovisningsprinciper som koncernen tillämpar återfinns i årsredovisningen 2025 på sidan 42-47. Det har inte skett några förändringar i redovisnings-principerna sedan årsredovisningen för 2025 publicerades. Avrundning kan medföra att vissa tabeller inte summerar.

Koncernens resultaträkning i sammandrag (MSEK)

	Q2		Q1 - Q2		Helår
	2026	2025	2026	2025	2025
Nettoomsättning	1,2	1,5	2,3	2,1	8,5
Övriga rörelseintäkter	0,0	0,3	0,2	0,5	0,4
Totala intäkter	1,2	1,8	2,5	2,6	8,9
Övriga externa kostnader	-17,9	-17,0	-22,4	-23,2	-41,4
Personalkostnader	-4,3	-7,1	-9,8	-14,1	-27,1
Av- och nedskrivningar	0,0	-0,7	-0,6	-1,4	-32,5
Övriga rörelsekostnader	-0,2	-0,2	-0,2	-0,5	-0,5
Rörelseresultat (EBIT)	-21,2	-23,2	-30,6	-36,5	-92,6
Finansiellt netto	1,1	-0,2	1,1	-0,1	-1,8
Resultat efter finansiella poster	-20,1	-23,3	-29,5	-36,6	-94,4
Skatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-20,1	-23,3	-29,5	-36,6	-94,4
Periodens resultat hänförligt till:					
Moderföretagets aktieägare	-20,1	-23,3	-29,5	-36,6	-94,4
Resultat per aktie, räknat på resultat hänförligt till: moderföretagets aktieägare under perioden					
Resultat per aktie (SEK per aktie)					
- Resultat per aktie före utspädning	-0,04	-0,20	-0,06	-0,32	-0,66
- Resultat per aktie efter utspädning	-0,04	-0,20	-0,06	-0,32	-0,66
Genomsnittligt antal aktier, tusental	567 544	114 618	524 333	114 618	142 660
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning, tusental	567 544	114 618	524 333	114 618	142 660
Antal aktier vid periodens slut, tusental	620 390	114 618	620 390	114 618	451 121

Koncernens rapport över totalresultatet (MSEK)

	Q2		Q1 - Q2		Helår
	2026	2025	2026	2025	2025
Periodens resultat	-20,1	-23,3	-29,5	-36,6	-94,4
Övrigt totalresultat					
Omräkningsdifferenser	-	-	-	-	-
Summa övrigt totalresultat	-	-	-	-	-
Summa totalresultat för perioden	-20,1	-23,3	-29,5	-36,6	-94,4

Koncernens balansräkning i sammandrag (MSEK)

	30-jun 2026	30-jun 2025	31-dec 2025
Tillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	66,5	96,3	66,5
Materiella anläggningstillgångar	5,7	8,3	6,9
Kortfristiga fordringar	5,5	4,0	4,5
Kortfristiga placeringar	241,1	7,1	87,3
Likvida medel	12,4	31,1	31,9
Summa tillgångar	331,2	146,9	197,2
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	295,8	79,6	155,2
Avsättningar	0,5	-	-
Långfristiga skulder	4,5	7,4	8,2
Kortfristiga skulder	30,5	59,9	33,8
Summa eget kapital och skulder	331,2	146,9	197,2

Koncernens förändring i eget kapital (MSEK)

	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Omräkn- differens	Ansamlad förlust	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2025	57,3	926,0	-3,3	-864,5	115,5
Summa totalresultat för perioden	-	-	-	-94,4	-94,4
Minskning av aktiekapital	-40,1	40,1	-	-	-
Nyemission	50,5	101,0	-	-	151,4
Transaktionskostnader	-	-	-	-18,7	-18,7
Aktiesparprogram	-	-	-	1,4	1,4
Utgående balans per 31 december 2025	67,7	1 067,1	-3,3	-976,2	155,2
Ingående balans per 1 januari 2026	67,7	1 067,1	-3,3	-976,2	155,2
Summa totalresultat för perioden	-	-	-	-29,5	-29,5
Nyemission	25,4	144,8	-	-	170,2
Aktiesparprogram	-	-	-	0,7	0,7
Transaktionskostnader	-	-	-	-0,8	-0,8
Utgående balans per 30 juni 2026	93,1	1 211,9	-3,3	-1 005,9	295,8

Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag (MSEK)

	Q2		Q1 - Q2		Helår
	2026	2025	2026	2025	2025
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-19,3	-22,5	-27,0	-34,3	-58,4
Förändringar av rörelsekapital	1,0	-3,7	-4,3	-18,7	-15,0
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-18,3	-26,2	-31,3	-53,0	-73,3
Investeringsverksamheten					
Förvärv/försäljning av anläggningstillgångar	-	-	-	-	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-	-	-	-
Finansieringsverksamheten					
Upptagna lån	-	30,0	-	30,0	-
Övriga förändringar av långfristiga fordringar/skulder	-1,9	-0,7	-3,7	-1,3	-2,7
Nyemission	125,2	-	170,2	-	151,4
Transaktionskostnader	-0,6	-	-0,9	-	-18,7
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	122,7	29,3	165,6	28,7	130,0
Periodens kassaflöde	104,4	3,1	134,3	-24,3	56,7
Likvida medel vid periodens ingång	149,1	35,1	119,2	62,5	62,5
Likvida medel vid periodens utgång	253,5	38,2	253,5	38,2	119,2

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag

(MSEK)	Q2		Q1 - Q2		Helår
	2026	2025	2026	2025	2025
Nettoomsättning	1,2	1,5	2,3	2,1	117,8
Övriga rörelseintäkter	0,0	0,3	0,2	0,2	2,1
Summa intäkter	1,2	1,8	2,5	2,3	119,9
Övriga externa kostnader	-16,1	-17,9	-21,2	-24,8	-44,7
Personalkostnader	-4,3	-7,1	-9,8	-14,1	-27,1
Av- och nedskrivningar	-	0,0	-	-0,1	-29,9
Övriga rörelsekostnader	-0,1	-0,2	-0,1	-0,2	-0,5
Rörelseresultat	-19,4	-23,3	-28,7	-36,8	17,8
Resultat från andelar i dotterföretag	-	-	-	-	-
Finansiellt netto	1,1	0,0	1,2	0,2	-1,2
Resultat efter finansiella poster	-18,3	-23,3	-27,5	-36,6	16,6
Skatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat (=totalresultat)	-18,3	-23,3	-27,5	-36,6	16,6

Moderbolagets balansräkning i sammandrag

(MSEK)	30-jun 2026	30-jun 2025	31-dec 2025
Tillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	66,5	96,3	66,5
Aktier i dotterföretag	109,4	0,1	109,4
Kortfristiga fordringar	11,1	4,9	5,4
Kortfristiga placeringar	241,1	7,1	87,3
Kassa och bank	7,9	31,1	31,9
Summa tillgångar	435,9	139,5	300,3
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	409,3	80,2	266,8
Övriga avsättningar	0,5	-	2,4
Skulder till koncernföretag	-	1,8	-
Kortfristiga skulder	26,1	57,5	31,2
Summa eget kapital och skulder	435,9	139,5	300,3

Nyckeltal, aktiedata

	Q2		Q1 - Q2		Helår
	2026	2025	2026	2025	2025
Avkastning på:					
- eget kapital, %	-33,0	-102,4	-26,1	-75,0	-69,7
- sysselsatt kapital, %	-32,0	-79,2	-25,1	-58,7	-63,4
- totalt kapital, %	-28,8	-63,3	-22,2	-45,2	-49,8
Antal aktier vid periodens början, tusental	541 121	114 618	451 121	114 618	114 618
Antal aktier vid periodens slut, tusental	620 390	114 618	620 390	114 618	451 121
- varav stamaktier	617 940	112 168	617 940	112 168	448 671
- varav C-aktier	2 450	2 450	2 450	2 450	2 450
Genomsnittligt antal utestående aktier, tusental	567 544	114 618	524 333	114 618	142 660
Aktiematchningsprogram (investeringsaktier), tusental	200	232	200	232	232
Utestående teckningsoptioner, tusental	-	525	-	525	-
Aktiekapital vid periodens slut, MSEK	93,1	57,3	93,1	57,3	67,7
Eget kapital vid periodens slut, MSEK	295,8	79,6	295,8	79,6	155,2
Resultat per aktie, SEK					
- Total verksamhet före utspädning	-0,04	-0,20	-0,06	-0,32	-0,66
- Total verksamhet efter utspädning	-0,04	-0,20	-0,06	-0,32	-0,66
Eget kapital per aktie, SEK	0,48	0,69	0,48	0,69	0,34
Substansvärde per aktie, SEK	0,48	0,69	0,48	0,69	0,34
Kassaflöde per aktie efter investeringar, SEK	-0,03	-0,23	-0,06	-0,46	-0,51
Soliditet, %	89,3	54,2	89,3	54,2	78,7
EBITDA	-21,2	-22,5	-29,9	-35,1	-60,1
EBIT	-21,2	-23,2	-30,6	-36,5	-92,6

Definitioner av nyckeltal

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

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.