



Pressmeddelande 2007-07-09

MEDIVIRS HALVÅRSRAPPORT 1 januari – 30 juni 2007

- Nettoomsättningen i koncernen under perioden uppgick till 66,8 MSEK (18,5 MSEK)
- Resultatet efter skatt uppgick till -98,0 MSEK (-108,4 MSEK).
- Likvida medel uppgick per 30 juni till 313,1 (243,7) MSEK.
- Resultat per aktie uppgick till -5,84 SEK (-8,40 SEK).

vd har ordet – kommentarer kring andra kvartalet

Under kvartalet har fokus i huvudsak legat på våra tre prioriterade projekt; Lipsovir[®], MIV-701 och Hepatit C-PI.

- Huvudstudien i fas III-programmet för Lipsovir[®] har fortsatt löpa enligt plan och vid utgången av juni hade 89 procent av patienterna behandlats.
- Utvecklingsprogram mot benskörhet, MIV-701 befinner sig i fas I och utvecklas enligt plan.
- Lovande prekliniska resultat från Medivirs och Tibotecs gemensamma Hepatit C-PI har presenterats. Programmet befinner sig för närvarande i fas I.

Resultat från de ovan nämnda kliniska studierna beräknas kunna kommuniceras före årsskiftet.

Vi har under det gångna kvartalet presenterat Medivir vid ett antal investerarmöten i Sverige och övriga Europa. Intresset för Medivir och våra kliniska projekt är stort och växande. I ett europeiskt investerarperspektiv ökar intresset för Hepatit C-PI starkt. Under hösten kommer vi att fokusera på att öka medvetenheten om Medivir bland amerikanska investerare.

2007 års höst och vinter kommer bli en viktig period där vårt operationella fokus kommer att vara att tolka och presentera data från de pågående kliniska studierna, driva de prekliniska projekten framåt på ett tidseffektivt sätt, fortsätta arbetet med att möjliggöra nya partnerskap samt öka medvetenheten om Medivir bland utländska investerare.

Huddinge, 9 juli 2007

Lars Adlersson

FÖR YTTERLIGARE INFORMATION KONTAKTA

Rein Piir, Finansdirektör och ansvarig för investerarfrågor, 08-5468 3123 eller 0708-537292.

KOMMANDE INFORMATIONSTILLFÄLLE

Delårsrapport för 9 månader publiceras den 24 oktober 2007.

Rapporten finns tillgänglig på Medivirs hemsida www.medivir.se per detta datum under rubriken IR/Media.



VÄSENTLIGA HÄNDELSE UNDER ANDRA KVARTALET 2007

89 procent av patienterna behandlade i den pivotala Lipsovir® studien

Den pivotala fas III-studien med Lipsovir® (mot munsår) genomförs i Nordamerika och fortsätter att utvecklas enligt plan. Vid utgången av juni hade 89 procent av patienterna i studien behandlats.

För att kunna marknadsföra Lipsovir® även till barn och immundefekta patienter startade Medivir i januari två mindre fas III studier, en i Sverige/Ryssland med barn i åldersgruppen 12-17 år och en i Ryssland/Ukraina med patienter som har nedsatt immunförsvar. Syftet med studierna är i första hand att visa att Lipsovir® är en säker munsårsbehandling för dessa patientkategorier. Studiedesignen har diskuterats med den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA). Dessa studier pågår och utvecklas väl.

Under våren startade arbetet med att identifiera en lämplig partner/lämpliga partners för den globala marknadsföringen av Lipsovir®. Detta arbete drivs med full kraft och det är Medivirs ambition att ingå ett partnerskapsavtal efter att resultaten från fas III-studierna sammanställts.

MIV-701 mot benrelaterade sjukdomar i fas I

I det under mars inledda försöksprogrammet, fas I, undersöker Medivir hur en oral beredningsform (ges via munnen) av MIV-701 tas upp och tolereras av kroppen. Genom att studera så kallade biomarkörer kan man dessutom få en första uppfattning om medlets effekt vid benskörhet, men också vid andra benrelaterade sjukdomar som artros (ledsvikt) och benmetastaser.

Till en början gavs enstaka doser i stigande styrka, varefter försökspersoner behandlas med upprepade doser under längre tidsperioder vilket för närvarande är pågående. I nästa steg studeras äldre kvinnor, som är en primär målgrupp för behandling av benskörhet.

KOL (kronisk obstruktiv lungsjukdom)– projekt i sen preklinisk optimeringsfas

Medivir och det kinesiska läkemedelsbolaget Hengrui avslutade planenligt sitt forskningssamarbete i juni. Det finns ett stort antal läkemedelslika mycket aktiva föreningar framtagna i detta samarbete vilka Medivir nu slutoptimerar med nästa stora delmål att välja en läkemedelskandidat (CD).

VÄSENTLIGA HÄNDELSE EFTER RÄKENSKAPSPERIODENS UTGÅNG

Medivir meddelade den 6 juli att Bristol-Myers Squibb (BMS) avslutat utvecklingen av den prekliniska HIV- substansen MIV-170 då osäkerhet föreligger om huruvida substansen kan uppnå den av BMS önskade profilen. MIV-170 tillhör den grupp av polymerashämmare vilken Medivir valt att inte utveckla vidare i egen regi och som administreras av dotterbolaget Medivir HIV Franchise AB.

MEDIVIRS PRIORITERADE PROJEKTPORTFÖLJ

Medivirs prioriterade projektportfölj består idag av Lipsovir® (tidigare kallat ME-609) mot läppherpes samt proteasprojekten mot hepatit C, benskörhet, artros, benmetastaser, reumatoid artrit, multipel skleros, HIV, KOL samt ett projekt mot högt blodtryck (Reninhämmare). För detaljerad beskrivning av Medivirs prioriterade och övriga projekt hänvisas till Medivirs hemsida, www.medivir.se under Forskning & Utveckling/Projekt Medivir AB.



Projekt	Indikation(er)	Partners/ Avtal ingånget	Avtalsvillkor	Medivirs marknader	Explorativ verksam- het	Optime rings- fas	Preklin. utv. fas*	Fas I	Fas II	Fas III
Lipsovir® (ME-609)	Läppherpes	Egen regi								
HCV PI / TMC-435	Hepatit C	Tibotec / 2004	66,5 MEUR + Royalty och forskningsstöd Quid från J&J	Norden						
MIV-701 (Cat - K)	Bensmärhet, Artros benmetastaser	Egen regi								
HCV POL	Hepatit C	Roche / 2003	Ej offentliggjort	Norden						
HIV PI	HIV	Tibotec / 2006	64 MEUR + Royalty och forskningsstöd	Norden						
KOL PI	KOL	Hengrui / 2003	Royalty	Världen exkl Kina						
Renin	Högt blodtryck	Egen regi								

* Den av myndigheter reglerade fasen av preklinisk utveckling.

■ Proteashämmare ■ Polymerashämmare ■ Polymerashämmning/hydrokortison

Övriga projekt

Utöver de prioriterade projekten finns ett antal proteasbaserade projekt som dock för närvarande inte drivs aktivt i Medivir, detta i väntan på att resurser skall frisättas när andra projekt övergår i sen preklinisk utvecklingsfas på väg mot kliniska studier. Dessa är cathepsin S (fokus på autoimmuna sjukdomar och smärta) samt ett projekt mot Alzheimers. Vidare bedrivs tidiga aktiviteter inom proteasforskning i samarbete med partners eller i nätverk med olika universitet. Dessa aktiviteter syftar till att förse Medivir med nya idéer och därmed trygga den långsiktiga projektgenereringen.

POLYMERASBASERADE PROJEKT – Medivir HIV Franchise AB

Medivir HIV Franchise AB administrerar polymerasbaserade projekt mot HIV, HBV och bältros, vilka Medivir beslutat att inte satsa egna resurser i. Två personer inom Medivir stödjer och monitorerar utvecklingen i dessa projekt.

För detaljerad beskrivning om projekten hänvisas till Medivirs hemsida www.medivir.se under Forskning & Utveckling/Medivir HIV Franchise AB.

Projekt	Indikation(er)	Partners/ Avtal ingånget	Avtalsvillkor	Medivirs marknader	Explorativ verksam- het	Optime rings- fas	Preklin. utv. fas*	Fas I	Fas II	Fas III
Valomaciklovir (ME-606)	Bältros, herpes- virus	Epiphany Bio- sciences / 2006	24,5 MUSD + Royalty Aktier i Epiphany	Norden						
Alovudine (MIV-310)	HIV	Presidio/2006	75,25 MUSD Aktier i Presidio	Norden och England Option på Europa						
MIV-210	HIV, Hepatit B	Tibotec / 2006	30 MUSD + Royalty	Norden						
MIV-150	HIV	Population Council / 2003		Option på 50% av västvärlden						
MIV-160	HIV	Lantai/2007	Aktier i Lantai Royalty	Världen exkl Kina, Taiwan och Macao						
MIV-410	HIV, CMV	Presidio/2006	Se ovan, MIV-310	Se ovan, Miv-310						
MIV-170	HIV	Bristol-Myers Squibb / 2006	104,5 MUSD + Royalty	Norden						

■ Polymerashämmare



MEDIVIRKONCERNENS INTÄKTER OCH KOSTNADER

Koncernen

Total nettoomsättning uppgick under perioden till 66,8 (18,5) MSEK.

Intäkterna är bland annat hänförliga till ersättning för en milstolpe-betalning om 22,6 MSEK (2,5MEUR) gällande HCV-proteashämmare samt ersättning för forskningssamarbete om 15,2 MSEK gällande HIV-proteashämmare från Tibotec Pharmaceuticals Ltd. De 18,4 MSEK (2 MEUR) för HIV-proteashämmare som erhöles i juli 2006 periodiseras över den tid som samarbetsavtalet löper och under perioden har 9,2 MSEK intäktsförts. Bland intäkterna ingår även ersättning i form av aktier 14,2 MSEK (ägarandel om 2%), och milstolpebetalning 3,5 MSEK (0,5MUSD) gällande bältrosprojektet MIV-606 från Epiphany Biosciences.

Rörelsekostnaderna uppgick till -170,3 (-129,5) MSEK, fördelade på externa kostnader -100,7 (-67,1) MSEK, personalkostnader -51,4 (-53,5) MSEK, avskrivningar -5,2 (-8,9) MSEK samt nedskrivningar -13,0 (0,0) MSEK. Ökningen av rörelsekostnaderna i koncernen med 40,8 MSEK är främst hänförligt till den pågående fas III-studien för projektet Lipsovir® (ME609) vars kostnader för perioden uppgick till 53,5 (16,2) MSEK. I rörelsekostnaderna ingår även nedskrivningar om -13,0 (0,0) MSEK avseende posten "anläggningstillgångar som innehas för försäljning" i Medivir UK vilka inte längre bedöms kunna säljas. Inga ytterligare nedskrivningar bedöms tillkomma.

Rörelseresultatet uppgick till -102,8 (-110,3) MSEK. Resultat från finansiella investeringar uppgick till 4,8 (1,7) MSEK och resultat efter finansiella poster till -98,0 (-108,6) MSEK. Periodens resultat för koncernen uppgick till -98,0 (-108,4) MSEK.

Som tidigare beskrivits beslutades i slutet av december 2005 att verksamheten med polymerasprojekt mot HIV/hepatit B och bältros skulle utlicensieras/avyttras. Medivir HIV Franchise som administrerat detta arbete utlicensierade i februari 2007 det sjunde och sista polymerasprojektet. Under den period då arbetet med utlicensiering pågått har separat i resultaträkningen redovisats "Avvecklade verksamheter". Resultaträkningens format har, från och med första kvartalet 2007 (med jämförelsetal), ändrats till att omfatta hela koncernens intäkter och kostnader utan någon särredovisning av polymerasprojekten som utlicensierats enligt plan.

Finansiell ställning

Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader uppgick till 313,1 (243,7) MSEK. Ökningen av likvida medel beror på den nyemission som genomfördes under första kvartalet, och som inbringade 224,5 MSEK före emissionskostnader. Per den 30 juni fanns 2,3 (13,7) MSEK i räntebärande skulder. Det egna kapitalet uppgick till 304,1 (269,1) MSEK och koncernens soliditet till 77,9 (73,9) procent.

Investeringar

Bruttoinvesteringar i materiella anläggningstillgångar uppgick under perioden till 7,3 (2,5) MSEK, främst i forskningsutrustning och i befintliga forskningslokaler. Medivirs framtida investeringar består främst av anskaffandet av ytterligare forskningsutrustning.

Fokusering

För att ytterligare fokusera företagets resurser beslutades i december 2006 att koncentrera forskningen till enheten i Huddinge i Sverige, varvid nettokostnaden beräknades sänkas med ca 50 MSEK på tolv månadersbasis från tredje kvartalet 2007 och framåt.

Under första kvartalet 2007 har fokuseringen av den operativa forskningsverksamheten avslutats och verksamheten är överflyttad till Huddinge. Förhandlingar avseende andrahandsuthyrning av



Medivir UK:s lokaler i Chesterford Research Park beräknas slutföras inom kort och därmed har inte någon förändring i avsättning för framtida hyresutgifter bedömts nödvändig.

I bokslutet 2006 uppgick avsättning för engångsutgifterna för omstrukturering till 9,2 MSEK och prognos för tillkommande utgifter 2007 uppgår till ca 9,0 MSEK. Enligt tidigare kommunicerad uppskattning skulle engångsutgifterna för omstrukturering komma att uppgå till ca 25 MSEK vilket innebär att totala utgifter beräknas bli ca 7 MSEK lägre än tidigare kommunicerat. Utöver nämnda utgifter uppgår under perioden icke kassaflödespåverkande nedskrivningar av materiella anläggningstillgångar till 13,0 MSEK eftersom ny bedömning är att nästan inga kvarvarande anläggningstillgångar kommer att kunna säljas. I bokslutet 2006 uppgick icke kassaflödespåverkande nedskrivningar av immateriella och materiella anläggningstillgångar till 29,7 MSEK. Inga ytterligare nedskrivningar på grund av omstruktureringen bedöms tillkomma.

Medivir AB, org.nr. 556238-4361, moderbolaget

Verksamheten i Medivir AB utgörs av forskningsverksamhet samt administrativa funktioner.

Moderbolagets nettoomsättning uppgick till 66,8 (23,4) MSEK. Rörelsens kostnader uppgick till -145,6 (-112,1) MSEK, fördelat på externa kostnader -93,4 (-69,7) MSEK, personalkostnader -47,1 (-37,9) MSEK samt avskrivningar -5,1 (-4,5) MSEK. Rörelseresultatet uppgick till -78,6 (-88,2) MSEK och resultat efter finansiella poster till -95,8 (-107,7) MSEK. I resultatet efter finansiella poster ingick en kostnad avseende förlusttäckning av Medivir UK Ltd om -22,0 (-22,1) MSEK. Bruttoinvesteringar i materiella anläggningstillgångar uppgick under perioden till 11,3 (1,4) MSEK. Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader uppgick till 312,7 (242,8) MSEK.

För kommentarer till verksamheten hänvisas till avsnittet om Medivirkoncernens intäkter och kostnader.

Aktier och optioner

Det totala antalet utestående aktier per 30 juni uppgick till 20 657 993, varav 660 000 A-aktier och 19 997 993 B-aktier.

I och med de genomförda nyemissionerna i juni 2004 och februari 2007 har de tidigare optionsprogrammen från år 2002, 2004 och 2005 omräknats. Teckningsoptionerna från program 2002 berättigar till konvertering av 1,4 aktie per option och program 2005 och 2007 berättigar till konvertering av 1,27 aktie per option. Lösenpris för de olika optionsprogrammen är omräknade.

Vid bolagsstämman den 24 april 2007 godkändes ett nytt personaloptionsprogram omfattande 480 000 optionsrätter till nyteckning av aktier av serie B varav cirka 360 000 personaloptioner kommer att delas ut till de anställda inom koncernen och resterande att behållas i en så kallad kassaflödeshedge för täckande av utgifter för sociala kostnader. Löptiden är 18 juni 2007 till 30 april 2012 och varje personaloption skall kunna utnyttjas för att genom dotterbolaget Medivir Personal AB:s försorg förvärva en B-aktie i Medivir AB mot betalning av ett lösenbelopp om 67 SEK. De anställda kan efter ett år konvertera 30% av tilldelade optioner, ytterligare 30% efter två år och resterande 40% efter tre år.

Under perioden har 9 869 optioner konverterats till B-aktier. Detta medför att antalet utestående optioner totalt uppgår till 1 147 126 och motsvarar 1 350 276 B-aktier vilka kan komma att öka det egna kapitalet med 94,4 MSEK. Det totala antalet aktier kan vid full konvertering komma att uppgå till 22 008 269.

Nyemission

En extra bolagsstämma i Medivir AB (publ.) beslutade den 22 december 2006 att godkänna styrelsens beslut från den 5 december 2006 om nyemission av högst 7.741.566 aktier av serie B,



varigenom aktiekapitalet kunde öka med högst 38.707.830 kronor. Rätt att teckna nya aktier under 15 januari-2 februari 2007 skulle tillkomma bolagets aktieägare, varvid 5 gamla aktier oavsett aktieslag berättigade till teckning av 3 nya aktier av serie B. Teckningskursen per aktie var 29 kronor. Hela nyemissionen fulltecknades varvid bolaget erhöll 215,1 MSEK i februari 2007 efter avdrag för emissionskostnader om 9,6 MSEK.

Framtidsutsikter inklusive väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Avgörande för Medivirs framtid är förmågan att ta fram nya läkemedelskandidater, ingå partnerskap för projekt, samt att föra fram utvecklingsprojekt till marknads lansering och försäljning. Utvecklingen inom ingångna och tillkomsten av nya partnerskap kommer att ha stor inverkan på Medivirs intäkter och kassabehållning, men det är inte möjligt att tidsmässigt precisera intäktsflödet.

För Medivir som bolag finns många riskfaktorer att ta hänsyn till under forsknings- och utvecklingsprocessen. Medivir har flera projekt i eller nära klinisk fas och många samarbetspartners för att utveckla substanser och genomföra kliniska studier. Detta sprider riskerna, både finansiellt och operativt.

Medivirs hyreskontrakt i UK löper till 2025. Förhandlingar avseende andrahandsuthyrning av lokalerna pågår och beräknas slutföras inom kort.

Då inga väsentliga förändringar skett under perioden avseende väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer hänvisas till detaljerad redovisning till förvaltningsberättelsen i årsredovisningen 2006

Intygande

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att halvårsrapporten ger en rättvisande översikt av företaget och koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som företaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Huddinge den 9 juli 2007

Anders Vedin
ordförande

Lars-Göran Andrén
styrelseledamot

Anna Malm Bernsten
styrelseledamot

Magnus Falk
Styrelseledamot

Donna Janson
styrelseledamot

Ron Long
styrelseledamot

Bo Öberg
Styrelseledamot

Lars Adlersson
verkställande direktör



KONCERNENS RESULTATRÄKNING (MSBK)	2007 jan-jun	2006 jan-jun	2006 jan-dec
Rörelsens intäkter mm			
Nettoomsättning	66,8	18,5	126,0
Övriga rörelseintäkter	0,7	0,6	3,3
Summa	67,5	19,1	129,3
Rörelsens kostnader			
Övriga externa kostnader	-100,7	-67,1	-173,5
Personalkostnader	-51,4	-53,5	-110,3
Avskrivningar	-5,2	-8,9	-17,5
Nedskrivningar	-13,0	0,0	-29,5
Summa rörelsens kostnader	-170,3	-129,5	-330,9
Rörelseresultat	-102,8	-110,3	-201,6
Resultat från finansiella investeringar	4,8	1,7	1,1
Resultat efter finansiella poster	-98,0	-108,6	-200,6
Skatt	0,0	0,2	4,9
Periodens resultat	-98,0	-108,4	-195,6
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-5,84	-8,40	-15,16
Genomsnittligt antal aktier, tusental	16 780	12 903	12 903
Antal aktier vid periodens slut, tusental	20 658	12 903	12 903

I koncernen finns beräknade ack. skattemässiga underskott som uppgår till drygt ca 800 MSEK till och med år 2006.

KONCERNENS RESULTATRÄKNING KVARTAL 2 (MSEK)	2007 april-juni	2006 april-juni
Rörelsens intäkter mm		
Nettoomsättning	13,4	9,1
Övriga rörelseintäkter	0,0	0,1
Summa	13,4	9,2
Rörelsens kostnader		
Övriga externa kostnader	-48,4	-37,3
Personalkostnader	-24,2	-27,0
Avskrivningar	-2,8	-4,4
Nedskrivningar	-13,0	0,0
Summa rörelsens kostnader	-88,3	-68,7
Rörelseresultat	-74,9	-59,5
Resultat från finansiella investeringar	2,4	1,0
Resultat efter finansiella poster	-72,5	-58,5
Skatt	0,0	0,1
Periodens resultat	-72,5	-58,4



KONCERNENS BALANSRÄKNING (MSEK)	2007 30-juni	2006 30-juni	2006 31-dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	1,2	8,0	1,4
Materiella anläggningstillgångar	35,9	75,1	33,4
Finansiella anläggningstillgångar	14,2	0,0	0,0
Summa anläggningstillgångar	51,3	83,1	34,8
Omsättningstillgångar			
Anläggningstillgångar som innehas för försäljning	0,3	0,0	13,5
Kortfristiga fordringar	25,5	37,6	43,4
Kortfristiga placeringar	307,0	235,7	172,1
Kassa och bank	6,1	8,0	23,0
Summa omsättningstillgångar	339,0	281,2	252,0
Summa tillgångar	390,3	364,3	286,8
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	304,1	269,1	186,3
Långfristiga räntebärande skulder	0,0	4,5	0,0
Upps kjuten skatteskuld	0,0	1,8	0,0
Kortfristiga räntebärande skulder	2,3	9,2	6,9
Kortfristiga ej räntebärande skulder	83,9	79,8	93,6
Summa eget kapital och skulder	390,3	364,3	286,8
FÖRÄNDRING AV EGET KAPITAL (MSEK)	2007 30-juni	2006 30-juni	2006 31-dec
Ingående balans eget kapital	186,3	378,0	378,0
Valutakursdifferens	-0,2	-1,3	2,4
Summa intäkter och kostnader redovisade direkt i eget kapital	-0,2	-1,3	2,4
Periodens resultat	-98,0	-108,4	-195,6
Summa redovisade intäkter och kostnader	-98,2	-109,7	-193,2
Nyemission	215,6	0,0	0,0
Personaloptionsprogram: värde på anställdas tjänstgöring	0,4	0,7	1,5
Utgående balans eget kapital	304,1	269,1	186,3



KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYS (MSEK)			
	2007 jan-jun	2006 jan-jun	2006 jan-dec
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat	-102,8	-110,3	-201,6
<i>Justering för poster som inte ingår i kassaflödet mm:</i>			
Avskrivningar och nedskrivningar	18,2	8,9	47,1
Övriga justeringar	-16,0	2,8	5,7
	-100,6	-98,6	-148,8
Räntor, avkastning och utdelning mm	1,6	-0,5	0,7
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-99,0	-99,1	-148,1
Förändringar av rörelsekapital	12,8	47,9	58,1
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-86,2	-51,2	-90,0
Investeringsverksamheten			
Förvärv/försäljning av anläggningstillgångar	-6,8	-2,4	-5,4
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-6,8	-2,4	-5,4
Finansieringsverksamheten			
Nyemission	215,6	0,0	0,0
Amorteringar/förändringar lån	-4,6	-4,6	-11,4
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	211,0	-4,6	-11,4
Periodens kassaflöde			
Likvida medel vid periodens ingång	195,1	301,9	301,9
Förändring likvida medel	118,0	-58,2	-106,8
Likvida medel vid periodens utgång	313,1	243,7	195,1
NYCKELTAL			
	2007 jan-jun	2006 jan-jun	2006 jan-dec
Avkastning på :			
- eget kapital, %	-40,0	-33,5	-69,3
- sysselsatt kapital, %	-39,2	-31,8	-66,6
- totalt kapital, %	-28,9	-26,3	-52,8
Genomsnittligt antal aktier, tusental	16 780	12 903	12 903
Antal aktier vid periodens slut, tusental	20 658	12 903	12 903
Utestående teckningsoptioner, tusental	1 147	677	677
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-5,84	-8,40	-15,16
Eget kapital per aktie före och efter utspädning, SEK	14,72	20,85	14,44
Kassaflöde per aktie efter investeringar, SEK	-5,54	-4,16	-7,39
Soliditet, %	77,9	73,9	65,0



MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNING (MSEK)	2007	2006	2006
	jan-jun	jan-jun	jan-dec
Rörelsens intäkter mm			
Nettoomsättning	66,8	23,4	135,2
Övriga rörelseintäkter	0,2	0,5	3,1
Summa	67,0	23,9	138,3
Rörelsens kostnader			
Övriga externa kostnader	-93,4	-69,7	-184,9
Personalkostnader	-47,1	-37,9	-72,4
Avskrivningar	-5,1	-4,5	-8,8
Summa rörelsens kostnader	-145,6	-112,1	-266,1
Rörelseresultat	-78,6	-88,2	-127,8
Resultat från finansiella investeringar	-17,2	-19,5	-91,2
Resultat efter finansiella poster	-95,8	-107,7	-219,0
Skatt	0,0	0,0	0,0
Periodens resultat	-95,8	-107,7	-219,0

MODERBOLAGETS BALANSRÄKNING (MSEK)	2007	2006	2006
	30-juni	30-juni	31-dec
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	1,2	1,5	1,4
Materiella anläggningstillgångar	35,9	31,0	29,5
Finansiella anläggningstillgångar	14,7	72,5	0,2
Summa anläggningstillgångar	51,8	105,0	31,1
Omsättningstillgångar			
Kortfristiga fordringar	19,4	26,4	33,5
Kortfristiga placeringar	307,0	235,7	172,1
Kassa och bank	5,7	7,1	22,3
Summa omsättningstillgångar	332,1	269,2	227,9
Summa tillgångar	383,9	374,2	259,0
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	305,2	295,8	185,1
Långfristiga räntebärande skulder	0,0	2,3	0,8
Kortfristiga räntebärande skulder	2,3	9,2	6,9
Kortfristiga ej räntebärande skulder	76,4	67,0	66,2
Summa eget kapital och skulder	383,9	374,2	259,0



REDOVISNINGSPRINCIPER

Koncernen

Medivir upprättar koncernredovisningen i enlighet med IFRS, sådana de antagits av EU. Detta är samma principer som tillämpats i årsredovisningen 2005. Koncernen följer förutom nämnda IFRS-regler även Redovisningsrådets rekommendationer RR 30 (Kompletterande redovisningsregler för koncerner) och RR 31 (Delårsrapportering för koncerner) samt tillämpliga akutgruppsuttalanden. Delårsrapporten är upprättad i enlighet med IAS 34 Interim Financial Reporting.

Moderbolaget

Medivir AB använder i sin redovisning liksom tidigare de principer som gäller för juridiska personer som upprättar en koncernredovisning och är noterade på en börs. Det innebär i korthet fortsatt tillämpning av Redovisningsrådets rekommendationer i den mån de är tillämpliga för ett koncernmoderbolag. Medivir AB följer därmed Redovisningsrådets rekommendation RR 32 "Redovisning för juridiska personer".

Avvecklade verksamheter

I slutet av december 2005 beslutades att Medivirs projekt mot HIV, hepatit B (HBV) och bältros, baserade på den äldre forskningsplattformen polymerashämning, skulle utlicensieras/avyttras. Medivir HIV Franchise som administrerat detta arbete utlicensierade i februari det sjunde och sista polymeras-projektet. Under den period då arbetet med utlicensiering pågått har separat i resultaträkningen redovisats "Avvecklade verksamheter". Resultatet av avvecklingen är att Medivir har kvar äganderätten till de immateriella tillgångarna. Detta innebär att ett framtida förhållande till projekten kvarstår (Medivir har bland annat behållit de Nordiska marknadsrättigheterna vilka kan komma att utnyttjas i framtiden) och att Medivir i framtiden kan erhålla intäkter. Därför har resultaträkningens format, från och med första kvartalet 2007 (med jämförelsetal), ändrats till att omfatta hela koncernens intäkter och kostnader utan någon särredovisning av polymerasprojekten som utlicensierats enligt plan.

Den forskningsverksamhet som bedrevs i UK har överflyttats till Sverige och är inte avvecklad utan det som har skett är en omstrukturering där forskningsverksamheten flyttats/koncentrerats till Sverige vilket medfört omstrukturingskostnader. För redogörelse i detalj över ursprungliga beräknade avsättningar och kostnader se avsnittet om fokusering samt årsredovisningen 2006

Anläggningstillgångar som innehas för försäljning

Eftersom forskningsverksamheten i Medivir UK till väsentliga delar överförts till Medivir AB och kvarvarande inventarier skall avyttras har materiella anläggningstillgångar som skall avyttras inom ett år omklassificerats till omsättningstillgångar, i enlighet med IFRS 5.

Finansiella tillgångar som kan säljas

I samband med en avslutad nyemission i San Franciscobaserade Epiphany Biosciences, Medivirs licenspartner för bältrosprojektet MIV-606, har Medivir erhållit aktier i företaget motsvarande en ägarandel om 2%. Medivir klassificerar dessa aktier som finansiella tillgångar som kan säljas i enlighet med IAS 39. Aktierna redovisas i posten "finansiella anläggningstillgångar" i balansräkningen.



GRANSKNINGSRAPPORT

Vi har utfört en översiktlig granskning av delårsrapporten för Medivir AB (publ) för perioden 1 januari – 30 juni 2007. Det är företagsledningen som har ansvaret för att upprätta och presentera denna finansiella delårsinformation i enlighet med årsredovisningslagen och IAS 34. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna finansiella delårsinformation grundad på vår översiktliga granskning.

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med Standard för översiktlig granskning SÖG 2410 Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagets valda revisor som är utgiven av FAR. 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 Revisionsstandard i Sverige RS och god revisionssed 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.

Grundad 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 i enlighet med årsredovisningslagen och IAS 34.

Stockholm den 9 juli 2007

Liselott Stenudd
Auktoriserad revisor
PricewaterhouseCoopers AB

Peter Clemedtson
Auktoriserad revisor
PricewaterhouseCoopers AB