



Pressmeddelande 2008-02-13

MEDIVIRS BOKSLUTSKOMMUNIKÉ 1 januari – 31 december 2007

- Nettoomsättningen i koncernen under perioden uppgick till 249,6 (126,0) MSEK.
- Resultatet efter skatt uppgick till -29,3 (-195,6) MSEK.
- Likvida medel uppgick per 31 december till 329,3 (195,1) MSEK.
- Resultat per aktie uppgick till -1,74 (-15,16) SEK.

vd har ordet – kommentarer kring fjärde kvartalet

Årets fjärde kvartal vart det mest händelse- och framgångsrika i Medivirs historia. Samtliga våra prioriterade kliniska projekt har gjort stora framsteg. Vi har stärkt vår finansiella ställning genom betydande intäkter från våra utlicensierade projekt och vi har påbörjat arbetet med att etablera en försäljningsorganisation för att sälja läkemedel i Norden.

- Vi rapporterade under kvartalet viktiga framsteg och positiva resultat för vårt kliniska Hepatit C-projekt, TMC435350, vilket drivs tillsammans med Tibotec. Projektet har i mycket snabb takt avancerat från start av fas I-studier (februari) till fas IIa-studier, vilka påbörjades i slutet av november. Dessa framsteg berättigade Medivir till två milstolpebetalningar om sammanlagt MSEK 160, den största milstolpebetalningen någonsin för Medivir.
- Samtliga studier i fas III-programmet för Lipsovir® är avslutade och nu är arbetet inriktat på sammanställning, utvärdering och avrapportering av data. Dagens bedömning är att resultaten kommer att kunna presenteras kring månadsskiftet mars/april.
- De kliniska resultaten från fas I-studien med MIV-701 (mot benrelaterade sjukdomar) visar att vi uppnått så kallad proof-of-principle. Dessa visar att hämning av enzymet cathepsin K reducerar bennedbrytnings takten på ett kliniskt relevant sätt. Vi kommer nu påbörja processen med att finna en industriell partner för cathepsin K-programmet.
- Milstolpebetalningen från Tibotec stärkte vår finansiella position avsevärt, vilket underlättar etableringen av en nordisk försäljnings- och marknadsorganisation samt ger oss en bättre förhandlingssitt i kommande partnerskapsförhandlingar. Vår målsättning är att redan under 2008 ingå co-marketingssamarbeten för den nordiska marknaden.

Huddinge, 13 februari 2008

Lars Adlersson

FÖR YTTERLIGARE INFORMATION KONTAKTA

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

VÄSENTLIGA HÄNDELSE UNDER FJÄRDE KVARTALET 2007

TMC435350 - Hepatit C proteashämmare har gått in i kliniska fas IIa-studier

Tibotec Pharmaceuticals Ltd. samarbetar med Medivir i utvecklingen av läkemedelskandidaten TMC435350, som avancerat in i fas II av det kliniska utvecklingsprogrammet.

Den första fas IIa-studien initierades av Tibotec i slutet av november, vilket berättigade Medivir till en milstolpebetalning om 5 MEUR (cirka 47 MSEK). I samband med detta erhöll Medivir även en engångsbetalning på 12 MEUR (cirka 113 MSEK), dvs inte mindre än totalt 17 MEUR. Denna senare betalning hänför sig till att Medivir har valt att avsäga sig möjligheten att vid en framtida tidpunkt av Tibotec erhålla marknads- och försäljningsrättigheterna för ett av Johnson&Johnsons godkända läkemedel för försäljning i Norden.

Under kvartalet har bland annat data från fas Ia-studien (friska frivilliga) presenterats vid AASLD-mötet i Boston, USA den 6 November 2007. I den efterföljande Ib-studien gavs 200 mg TMC435350 en gång om dagen i fem dagar till patienter kroniskt infekterade med genotyp 1 hepatit C-virus (HCV). Den reduktion av virusnivåerna som sågs hos dessa patienter efter bara fem dagars behandling uppnådde de högt uppsatta målen för studien. Resultaten kommer att presenteras i sin helhet i april 2008.

Fas IIa-studien (TMC435350-C201) är randomiserad, dubbel-blind och placebokontrollerad och genomförs för att undersöka effekt, tolererbarhet, farmakokinetik och säkerhet av fyra olika doser av TMC435350. 25, 75, 200 eller 400 mg av substansen kommer att ges oralt (via munnen) en gång per dag till sammanlagt 130 patienter med kronisk HCV genotyp 1-infektion. 96 tidigare obehandlade patienter och 34 patienter som tidigare inte svarat på standardterapi kommer att ingå i studien som utförs vid mer än 20 kliniker i Europa.

Patienterna kommer antingen att få TMC435350 eller placebo, en tablett om dagen under 28 dagar tillsammans med "Standard of Care (SoC)-behandling" med peginterferon alpha-2a (Pegasys®) och ribavirin (Copegus®). Efter de första 28 dagarna behandlas patienten fortsatt med peginterferon och ribavirin under sammanlagt 24 (om viruset snabbt försvinner från blodet) eller 48 veckor. Efter avslutad standardbehandling kommer patienterna att följas under ytterligare 24 veckor för att fastställa den kvarstående behandlingseffekten, vilken mäts som avsaknad av detekterbart virus i blodet.

Samtliga patienter behandlade i fas III-programmet för Lipsovir®

De fem studierna i Lipsovirs fas III-program är nu avslutade och sammanställning av data för utvärdering och analys pågår. Om resultaten är positiva kommer arbetet med att förhandla fram en partnerstruktur för framtida försäljning av Lipsovir® att genomföras under 2008. Planen är att kunna lämna in en registreringsansökan (NDA) under senvåren/sommaren 2008 och Medivir räknar med att kunna erhålla sitt första marknadsgodkännande under första halvåret 2009.

I den pivotala studien rekryterades 2 450 patienter varav 1 450 behandlades med antingen Lipsovir®, aciklovir eller placebo. Syftet med studien är att påvisa att tidig behandling med Lipsovir® kan förhindra uppkomsten av munsår. Två ytterligare fas III-studier startades och avslutades under året, omfattande 430 rekryterade patienter varav 240 behandlades. Vidare har en fotosensibiliserings- och en fototoxicitetsstudie omfattande 80 patienter genomförts.

Proof-of-principle uppnått i cathepsin K-programmet

MIV-701 hämmar ett enzym, cathepsin K, som bryter ned ben och som sannolikt även bidrar till brosknedbrytning vid ledsjukdomar. I laboratorieförsök och omfattande prekliniska studier har medlet visat sig vara effektivt och kraftigt minskat nedbrytningen av ben.

I det under fjärde kvartalet avslutade kliniska fas I-programmet har Medivir undersökt hur en oral beredningsform (ges via munnen) av MIV-701 tas upp och tolereras av kroppen. Genom att studera så kallade biomarkörer (ämnen i blodet som förändras av sjukdom) har vi dessutom fått en första uppfattning om medlets effekt vid benskörhet.

Den sista delen i studien inkluderade en grupp post-menopausala kvinnor (en grupp som ofta drabbas av benskörhet), hos vilka effekten av MIV-701 mätt på biomarkörer för benskörhet studerats. Vid oral dosering med MIV-701 en gång per dag under 14 dagar visar effekten på biomarkörer att bennedbrytningen minskade med cirka 50 procent. Resultaten innebär att så kallad "proof-of-principle" har uppnåtts i cathepsin K-programmet.

Nästa steg i projektet blir nu att söka en industriell partner för vidareutvecklingen av vårt cathepsin K-projekt mot en marknadsregistrering. Detta kommer att ske på basen av de kliniska resultaten för MIV-701 och vårt breda prekliniska forskningsprogram, där ytterligare en läkemedelskandidat kommer att kunna väljas under våren 2008.

Epiphany Biosciences har startat två kliniska fas II-studier med MIV-606

Det amerikanska bolaget Epiphany Biosciences ansvarar för och driver den kliniska utvecklingen av valomaciclovir (MIV-606). Under senhösten startades två kliniska fas II-prövningar, varav den första riktar sig mot bältros där MIV-606 jämförs med dagens marknadsledande läkemedel Valtrex. Den andra studien riktar sig mot körtelfeber.

Ungefär en miljon fall av bältros inträffar varje år i USA och nuvarande terapi kräver frekvent dosering, vanligen tre till fem gånger per dag. En sådan dosering kan vara problematisk för patienter som redan tar flera läkemedel för andra besvär. Den under hösten startade studien är avsedd att undersöka säkerhet och effekt av valomaciclovir doserad en gång om dagen i jämförelse med nuvarande behandling, Valtrex, doserad tre gånger om dagen. Studien har en storlek som tillåter utvärdering av ett antal effektparametrar.

I den andra studien prövas MIV-606 för behandling av körtelfeber (mononukleos). Körtelfeber är en vanlig och långdragen sjukdom framför allt hos tonåringar. Det finns idag inget godkänt läkemedel för behandling av körtelfeber.

Ny partner för MIV-310

Presidio Pharmaceuticals Inc. valde att återlämna licensrättigheten till den antivirala HIV-substansen MIV-310, detta för att Medivir skulle kunna överföra licensrättigheterna till Beijing Mefuvir Medicinal Technology Co. Ltd som skall utveckla MIV-310 för framtida HIV-behandling.

Det totala avtalsvärdet för licensavtalet som Medivir och Presidio ingick i december 2006 uppgick till MUSD 75.25. Avtalsvärdet har nu justerats till följd av att licensrättigheten för MIV-310 överförs från Presidio. Kvarvarande milstolpebetalningar uppgår till MUSD 52.25 och avser den prekliniska substansen MIV-410 (PPI-801/802), vilken inte berörs av denna avtalsförändring.

Enligt det nya licensavtalet för MIV-310 kommer Mefuvir att finansiera den kliniska utvecklingen samt arbetet med att nå marknadsregistrering i Asien. Mefuvir har marknadsrättigheterna till Asien exklusive Japan. Medivir behåller marknadsrättigheterna för övriga världen. Avtalsvillkoren inklusive royaltynivåerna i detta avtal kommer inte att kommuniceras.

VÄSENTLIGA HÄNDELSE EFTER RÄKENSKAPSPERIODENS UTGÅNG

Samarbetsavtalet med Tibotec gällande HIV-proteashämmare förlängt

Medivir förlängde under januari forskningssamarbetet med Tibotec gällande HIV-proteashämmare. Förlängningen gäller för ett år och innebär att Medivir kommer att erhålla fortsatt forskningsstöd under 2008. Projektet befinner sig för närvarande i preklinisk optimeringsfas.

Resultaten från Lipsovir®-programmet beräknas vara klara i månadsskiftet mars/april

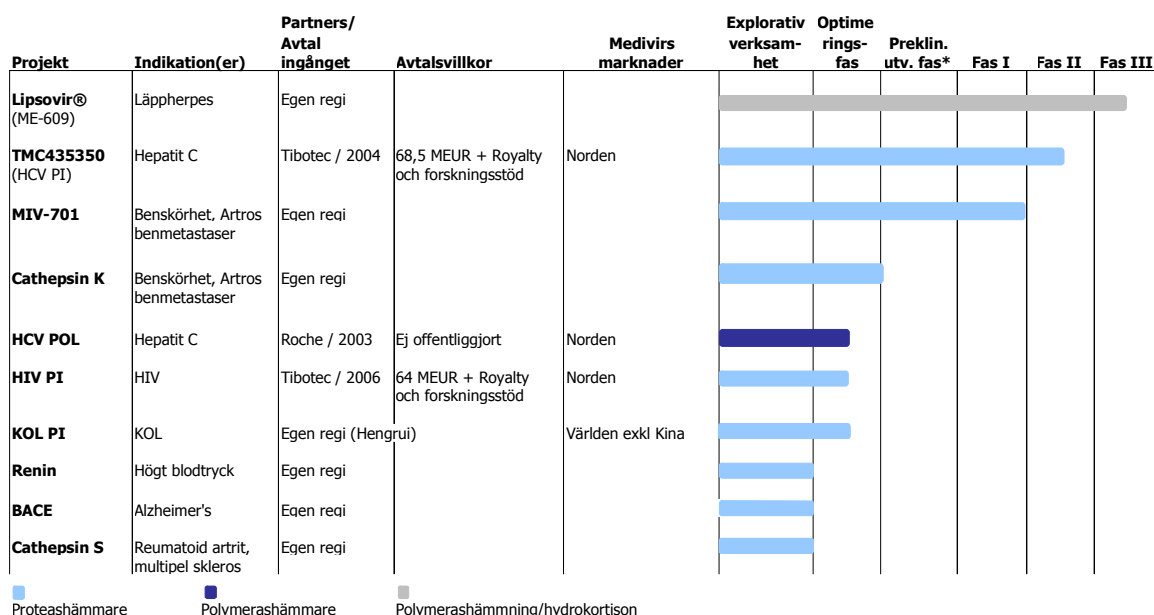
Resultaten från det kliniska programmet sammanställs och bearbetas under första kvartalet 2008. Tidplanen för den finala avrapporteringen styrs av en omfattande datainsamling innan koden kan brytas och resultatutvärdering av den pivotala studien kan ske. För närvarande beräknas detta ske så att samtliga resultat från de fem genomförda kliniska studierna kan presenteras i månadsskiftet mars/april.

I dagsläget är den separata studien som inkluderade munsårspatienter med nedsatt immunförsvar färdiganalyserad. Det primära syftet med studien var att påvisa att behandling med Lipsovir® var minst lika bra som med aciklovir vad gäller sårhelningstid, vilket bekräftades av resultaten.

MEDIVIRS PRIORITERADE PROJEKTPORTFÖLJ

Medivirs prioriterade kliniska projekt består idag av Lipsovir® mot läppherpes samt proteasprojekten mot hepatit C och mot benskörhet, artros och benmetastaser (MIV-701). De prioriterade och för närvarande fullt resurssatta projekten i den prekliniska portföljen är cathepsin K och HIV-PI.

Utöver de prioriterade projekten finns ett antal proteasbaserade projekt som för närvarande inte är fullt resurssatta och väntar på att resurser skall frisättas i takt med att andra projekt övergår i sen preklinisk utvecklingsfas på väg mot kliniska studier. Bland dessa återfinns projekteten mot KOL (kronisk obstruktiv lungsjukdom), Alzheimers sjukdom, ett projekt mot högt blodtryck (reninhämmare) samt cathepsin S (fokus på autoimmuna sjukdomar såsom RA, MS och kronisk smärta).



Polymerasbaserade projekt

Medivir HIV Franchise AB administrerar de polymerasbaserade projekten mot HIV, HBV, bältros och körtelfeber.

Projekt	Indikation(er)	Partners/ Avtal inriktning	Avtalsvillkor	Medivirs marknader	Explorativ verksam- het	Optime rings- fas	Preklin. utv. fas*	Fas I	Fas II	Fas III
Valomaciklovir (MIV-606)	Bältros, körtelfeber	Epiphany Bio- sciences /2006	24,5 MUSD + Royalty Aktier i Epiphany	Norden						
Alovudine (MIV-310)	HIV	Mefuvir/2007	Royalty	Världen exkl Asien						
MIV-210	Hepatit B, HIV	Hainan Noken	7 MUSD + Royalty	Världen exkl Asien						
MIV-150	HIV	Population Council / 2003		Option på 50% av västvärlden						
MIV-160	HIV	Mefuvir	Aktier i Mefuvir + Royalty	Världen exkl Kina, Taiwan och Macao						
MIV-410	HIV, CMV	Presidio/2006	52,25 MUSD + Royalty Aktier i Presidio	Norden och England Option på Europa						
MIV-170	HIV									

■ Polymerashämmare

För detaljerad beskrivning om samtliga projekt hänvisas till Medivirs hemsida www.medivir.se under Forskning & Utveckling

FINANSIELL INFORMATION

Kommentarer till koncernens resultat januari - december 2007

Nettoomsättningen under året uppgick till 249,6 (126,0) MSEK. Intäkterna är bland annat hänförliga till tre milstolpebetalningar om sammanlagt 182,3 MSEK (19,5 MEUR) gällande HCV-proteashämmare från Tibotec Pharmaceuticals Ltd samt en milstolpebetalning om 3,5 MSEK (0,5MUSD) gällande projektet MIV-606 från Epiphany Bioscience. I intäkterna ingår ersättning för forskningssamarbete om 34,1 MSEK gällande HCV och HIV-proteashämmare från Tibotec Pharmaceuticals Ltd. I juli 2006 erhöles 18,4 MSEK (2 MEUR) från Tibotec Pharmaceuticals Ltd, kopplat till ett samarbetsavtal kring HIV-proteashämmare. Beloppet har periodiserats över den tid som samarbetsavtalet löper och under perioden har 9,2 MSEK intäktsförts.

Bland intäkterna ingår även ersättning i form av aktier om totalt 18,8 MSEK varav 14,2 MSEK gällande projektet MIV-606 från Epiphany Biosciences samt 4,6 MSEK gällande de antivirala substanserna alovudine (MIV-310) och PPI-801/802 (MIV-410) från Presidio Pharmaceuticals, Inc. I december återlämnade Presidio Pharmaceuticals Inc licensrättigheterna till substansen MIV-310, detta för att Medivir skulle kunna överföra licensrättigheterna till Beijing Mefuvir Medicinal Technology Co. Ltd. Medivirs aktiepost i Presidio är oförändrad och återlämandet har inte gett upphov till några kostnader. I Beijing Mefuvir Medicinal Technology Co. Ltd:s licensrättigheter för HIV-substansen MIV-160 ingår en skyldighet att på Medivirs begäran göra en betalning i form av aktier. Att erhålla aktier i företaget är beroende av kinesiska myndigheters godkännande. På grund av detta förbehåll är inte någon intäkt ännu redovisad.

Den stora ökningen av nettoomsättning jämfört med föregående år förklaras framförallt av årets tre milstolpebetalningar gällande HCV-proteashämmare från Tibotec Pharmaceuticals Ltd.

Rörelsekostnaderna uppgick till -290,8 (-330,9) MSEK, fördelade på externa kostnader

-168,1 (-173,5) MSEK, personalkostnader -99,0 (-110,3) MSEK, avskrivningar -10,8 (-17,5) MSEK samt nedskrivningar -12,9 (-29,5) MSEK. Årets lägre rörelsekostnader är främst hänförliga till lägre kostnader genom koncentration av forskningen till enheten i Huddinge. Årets nedskrivningar avser balansposten "anläggningstillgångar som innehås för försäljning" i Medivir UK vilka inte har kunnat säljas. Föregående års nedskrivningar avsåg nedskrivningar av anläggningstillgångar genom koncentration av forskningen till enheten i Huddinge. Rörelseresultatet uppgick till -37,3 (-201,6) MSEK. Resultatförbättringen förklaras huvudsakligen av högre nettoomsättning men även av lägre rörelsekostnader. Resultat från finansiella investeringar uppgick till 8,5 (1,1) MSEK. Ökningen av resultat från finansiella investeringar beror framförallt på stigande räntor. Årets resultat uppgick till -29,3 (-195,6) MSEK.

Kommentarer till koncernens resultat oktober - december 2007

Nettoomsättningen under perioden uppgick till 168,8 (38,0) MSEK. Intäkterna är främst hänförliga till två milstolpebetalningar om sammanlagt 159,7 MSEK (17,0 MEUR) gällande HCV-proteashämmare från Tibotec Pharmaceuticals Ltd samt ersättning för forskningssamarbete om 8,5 MSEK gällande HIV-proteashämmare från Tibotec Pharmaceuticals Ltd.

Rörelsens kostnader uppgick till -65,5 (-124,2) MSEK, fördelat på externa kostnader -35,1 (-57,8) MSEK, personalkostnader -27,6 (-32,6) MSEK samt avskrivningar -2,8 (-4,3) MSEK. Periodens lägre rörelsekostnader är främst hänförliga till lägre kostnader i den pågående fas III-studien för projektet Lipsovir® samt lägre kostnader genom koncentration av forskningen till enheten i Huddinge. Rörelseresultatet uppgick till 106,1 (-83,6) MSEK, finansnettot till 8,5 (1,1) MSEK och resultat efter finansiella poster till 108,5 (-85,1) MSEK. Periodens resultat uppgick till 108,5 (-80,6) MSEK.

Likviditet och finansiell ställning

Kassaflödet för den löpande verksamheten under året uppgick till -70,4 (-90,0) MSEK. Kassaflödet från den löpande verksamheten har påverkats positivt av den högre nettoomsättningen och av det förbättrade rörelseresultatet.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten under året uppgick till 217,3 (-11,4) MSEK. Ökningen förklaras huvudsakligen av årets nyemission som inbringade 215,1 MSEK. Vid årets slut fanns 0,0 (6,9) MSEK i räntebärande skulder, då ett banklån har amorterats under året. Koncernens soliditet vid utgången av året uppgick till 83,7 (65,0) procent.

Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader uppgick vid periodens slut till 329,3 (195,1) MSEK.

Investeringar

Bruttoinvesteringar i materiella och immateriella anläggningstillgångar uppgick under året till 12,9 (5,6) MSEK, och avser främst forskningsutrustning och ombyggnad av befintliga forskningslokaler. Medivirs framtida investeringar består främst av anskaffandet av ytterligare forskningsutrustning.

Fokusering

I december 2006 beslutades att fokusera företagets resurser och koncentrera forskningen till enheten i Huddinge. Under första kvartalet 2007 överflyttades den operativa forskningsverksamheten från den tidigare enheten i Chesterford, England. Sedan juli 2007 är Medivirs forskningsanläggning i Chesterford Research Park andrahandsuthyrd till BioFocus Ltd till år 2015 med rätt till förlängning till år 2025 då Medivirs hyresavtal går ut. Någon avsättning för framtida hyresutgifter har inte bedömts nödvändig. Fokuseringen av verksamheten till enheten i Huddinge är därmed avslutad och effekten i form av kostnadsbesparingar når full kraft på rullande 12-månadsbasis från tredje kvartalet 2007 och framåt.

Under året uppgår engångsutgifter för omstrukturering till ca 9,0 MSEK samt icke kassaflödespåverkande nedskrivningar av materiella anläggningstillgångar till 12,9 MSEK. Avsättningar i bokslutet 2006 för engångsutgifter för omstrukturering uppgick till 9,2 MSEK samt icke kassaflödespåverkande nedskrivningar av immateriella och materiella till 29,7 MSEK, vilka har utnyttjats under året. Inga ytterligare utgifter eller 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 för perioden uppgick till 254,3 (135,1) MSEK. Rörelsens kostnader uppgick till -273,8 (-266,1) MSEK, fördelat på externa kostnader -168,4 (-184,9) MSEK, personalkostnader -94,7 (-72,4) MSEK samt avskrivningar -10,8 (-8,8) MSEK. Rörelseresultatet uppgick till -17,1 (-127,8) MSEK och resultat efter finansiella poster till -27,2 (-219,0) MSEK. I resultatet efter finansiella poster ingick en kostnad avseende förlusttäckning av Medivir UK Ltd om -18,9 (-65,7) MSEK, som Medivir AB utgav för att stärka dotterbolagets egna kapital. Föregående år ingick i finansiella poster även en nedskrivning av andelar i dotterbolaget med -28,4 MSEK på grund av överflyttningen av väsentliga delar av verksamheten från Medivir UK till Medivir AB.

Bruttoinvesteringar i materiella anläggningstillgångar uppgick under perioden till 16,9 (4,1) MSEK. Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader uppgick till 326,0 (194,4) MSEK.

För kommentarer till verksamhetens resultat hänvisas till avsnittet om Medivirkoncernens intäkter och kostnader.

Eget kapital, aktiedata och optioner

Koncernens eget kapital vid periodens slut uppgick till 384,0 (186,3) MSEK och det totala antalet aktier uppgick till 20 843 547 (12 902 611), varav 660 000 (660 000) A-aktier och 20 183 547 (12 242 611) B-aktier. Årets nyemissioner har ökat det egna kapitalet med 224,2 MSEK. Vid ingången av året fanns 676 995 utestående optioner, under året har 142 408 optioner konverterats till B-aktier, 44 587 optioner har löpt ut och 480 000 optioner har tillkommit varmed antalet utestående optioner vid året slut uppgick till 970 000, vilket motsvarar 1 102 300 B-aktier. Antalet utestående optioner kan komma att öka eget kapital med 82,9 MSEK och det totala antalet aktier kan vid full konvertering komma att uppgå till 21 945 847.

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 har delats ut till de anställda inom koncernen och resterande har behållits för täckande av utgifter för sociala kostnader. Löptiden är 18 juni 2007 till 30 april 2012 och varje personaloption skall kunna utnyttjas 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. Koncernens soliditet vid utgången av året uppgick till 83,7 (65,0) procent. Resultat per aktie för året, baserat på ett vägt genomsnitt av antalet utestående aktier, uppgick till -1,74 (-15,16) och eget kapital per aktie vid årets slut 18,42 (14,44) SEK.

Nyemission

En extra bolagsstämma i Medivir AB (publ.) beslutade den 22 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 perioden 15 januari - 2 februari 2007 tillkom bolagets aktieägare, varvid fem gamla aktier oavsett aktieslag berättigade till teckning av tre nya aktier av

serie B. Teckningskursen per aktie var 29 kronor. Nyemissionen fulltecknades varvid bolaget i februari 2007 erhöll 215,1 MSEK efter avdrag för emissionskostnader om 9,6 MSEK.

Medarbetare

Antalet anställda i koncernen per den 31 december 2007 var 97 (133) och medelantalet anställda under året var 97 (126) personer. Minskningen av antalet anställda förklaras av fokusering av företagets resurser och koncentration av forskningen till enheten i Huddinge.

Utdelning

Styrelsen föreslår ingen utdelning för verksamhetsåret 2007.

Årsstämma

Årsstämma äger rum i konferenslokalen Polstjärnan, Sveavägen 77, Stockholm.
Tisdagen 23 april 2008, klockan 15.00.

Årsredovisning

Medivirs årsredovisning kommer att finnas tillgänglig på bolagets hemsida, www.medivir.se, från och med den 20 mars 2008. En tryckt årsredovisning kommer att distribueras till aktieägarna.

Nomineringskommittén 2007-2008

Enligt beslut från årets bolagsstämma skall nomineringskommittén 2007-2008 bestå av representanter för minst de tre största aktieägarna vid utgången av tredje kvartalet 2007 samt styrelsens ordförande. Nomineringskommittén avseende 2008 års ordinarie bolagsstämma består av Eva Gottfridsdotter-Nilsson (representant för Länsförsäkringar Fonder), Joachim Spetz (representant för Handelsbanken Fonder), Bo Öberg (representant för A-aktieägarna) samt Medivirs styrelseordförande Anders Vedin.

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.

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.

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

Intygande

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att helårsrapporten ger en rättvisande översikt av företagets 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 13 februari 2008

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 (MSEK)	2007 jan-dec	2006 jan-dec	2007 okt-dec	2006 okt-dec
Rörelsens intäkter mm				
Nettoomsättning	249,6	126,0	168,8	38,0
Övriga rörelseintäkter	3,8	3,3	2,8	2,6
Summa	253,5	129,3	171,6	40,6
Rörelsens kostnader				
Övriga externa kostnader	-168,1	-173,5	-35,1	-57,8
Personalkostnader	-99,0	-110,3	-27,6	-32,6
Avskrivningar	-10,8	-17,5	-2,8	-4,3
Nedskrivningar	-12,9	-29,5	0,0	-29,5
Summa rörelsens kostnader	-290,8	-330,9	-65,5	-124,2
Rörelseresultat	-37,3	-201,6	106,1	-83,6
Resultat från finansiella investeringar	8,5	1,1	2,4	-1,5
Resultat efter finansiella poster	-28,8	-200,5	108,5	-85,1
Skatt	-0,5	4,9	0,0	4,5
Periodens resultat	-29,3	-195,6	108,5	-80,6
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-1,74	-15,16	5,24	-6,24
Genomsnittligt antal aktier, tusental	16 873	12 903	20 751	12 903
Antal aktier vid periodens slut, tusental	20 844	12 903	20 844	12 903

KONCERNENS BALANSRÄKNING (MSEK)	2007 31-december	2006 31-december
Tillgångar		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	0,9	1,4
Materiella anläggningstillgångar	35,9	33,4
Finansiella anläggningstillgångar	18,8	0,0
Summa anläggningstillgångar	55,6	34,8
Omsättningstillgångar		
Anläggningstillgångar som innehas för försäljning	0,0	13,5
Kortfristiga fordringar	73,9	43,4
Kortfristiga placeringar	311,5	172,1
Kassa och bank	17,8	23,0
Summa omsättningstillgångar	403,3	252,0
Summa tillgångar	458,9	286,8
Eget kapital och skulder		
Eget kapital	384,0	186,3
Kortfristiga räntebärande skulder	0,0	6,9
Kortfristiga ej räntebärande skulder	74,9	93,6
Summa eget kapital och skulder	458,9	286,8
FÖRÄNDRING AV EGET KAPITAL (MSEK)	2007 31-december	2006 31-december
Ingående balans eget kapital	186,3	378,0
Valutakursdifferens	0,7	2,4
Summa intäkter och kostnader redovisade direkt i eget kapital	0,7	2,4
Årets resultat	-29,3	-195,6
Summa redovisade intäkter och kostnader	-28,6	-193,2
Nyemission	224,2	0,0
Personaloptionsprogram: värde på anställdas tjänstgöring	2,1	1,5
Utgående balans eget kapital	384,0	186,3

KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYS (MSEK)	2007 jan-dec	2006 jan-dec
Den löpande verksamheten		
Rörelseresultat	-37,3	-201,6
<i>Justering för poster som inte ingår i kassaflödet mm:</i>		
Avskrivningar och nedskrivningar	23,7	47,1
Övriga justeringar	-15,8	5,7
	-29,4	-148,8
Räntor, avkastning och utdelning mm	13,1	0,7
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-16,3	-148,1
Förändringar av rörelsekapital	-54,1	58,1
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-70,4	-90,0
Investeringsverksamheten		
Förvärv/försäljning av anläggningstillgångar	-12,4	-5,4
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-12,4	-5,4
Finansieringsverksamheten		
Nyemission	224,2	0,0
Amorteringar/förändringar lån	-6,9	-11,4
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	217,3	-11,4
Periodens kassaflöde		
Likvida medel vid årets ingång	195,1	301,9
Förändring likvida medel	134,2	-106,8
Likvida medel vid årets utgång	329,3	195,1

NYCKELTAL	2007 jan-dec	2006 jan-dec
Avkastning på :		
- eget kapital, %	-10,3	-69,3
- sysselsatt kapital, %	-9,9	-66,6
- totalt kapital, %	-7,6	-52,8
Genomsnittligt antal aktier, tusental	16 873	12 903
Antal aktier vid periodens slut, tusental	20 844	12 903
Utestående teckningsoptioner, tusental	970	677
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-1,74	-15,16
Eget kapital per aktie före och efter utspädning, SEK	18,42	14,44
Kassaflöde per aktie efter investeringar, SEK	-4,91	-7,39
Soliditet, %	83,7	65,0

MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNING (MSEK)	2007	2006
	jan-dec	jan-dec
Rörelsens intäkter mm		
Nettoomsättning	254,3	135,1
Övriga rörelseintäkter	2,4	3,2
Summa	256,7	138,3
Rörelsens kostnader		
Övriga externa kostnader	-168,4	-184,9
Personalkostnader	-94,7	-72,4
Avskrivningar	-10,8	-8,8
Summa rörelsens kostnader	-273,8	-266,1
Rörelseresultat	-17,1	-127,8
Resultat från finansiella investeringar	-10,1	-91,2
Resultat efter finansiella poster	-27,2	-219,0
Årets resultat	-27,2	-219,0

MODERBOLAGETS BALANSRÄKNING (MSEK)	2007	2006
	31-december	31-december
Tillgångar		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	0,9	1,4
Materiella anläggningstillgångar	35,9	29,5
Finansiella anläggningstillgångar	19,0	0,2
Summa anläggningstillgångar	55,8	31,1
Omsättningstillgångar		
Kortfristiga fordringar	69,5	33,5
Kortfristiga placeringar	311,5	172,1
Kassa och bank	14,5	22,3
Summa omsättningstillgångar	395,5	227,9
Summa tillgångar	451,3	259,0
Eget kapital och skulder		
Eget kapital	384,2	185,1
Långfristiga räntebärande skulder	0,6	0,8
Kortfristiga räntebärande skulder	0,0	6,9
Kortfristiga ej räntebärande skulder	66,5	66,2
Summa eget kapital och skulder	451,3	259,0

REDOVISNINGSPRINCIPER

Koncernen

Medivir upprättar koncernredovisningen i enlighet med IFRS, sådana de antagits av EU. Detta är samma principer som tillämpats i årsredovisningen 2006. Koncernen följer förutom nämnda IFRS-regler även Redovisningsrådets rekommendationer RR 30:06 (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 32:06 "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 2007 det sjunde och sista polymerasprojektet. Under den period då arbetet med utlicensiering pågått har separat i resultaträkningen redovisats "Avvecklade verksamheter". Resultatet av det arbete som utfördes med polymerasprojekten innebar att Medivir i samtliga fall 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 Storbritannien har överflyttats till Sverige och är inte avvecklad, det som har skett är en omstrukturering där forskningsverksamheten flyttats/koncentrerats till Sverige vilket medfört omstrukturingskostnader. För redogörelse över avsättningar, utgifter och nedskrivningar, se avsnittet om fokusering samt årsredovisningen 2006.

Finansiella tillgångar som kan säljas

Medivir har erhållit aktier i samband med nyemission i Epiphany Biosciences, Medivirs licenspartner för projektet MIV-606, samt erhållit aktier i samband med nyemission i Presidio Pharmaceuticals, Inc., Medivirs licenspartner för de antivirala substanserna alovudine (MIV-310) och PPI-801/802 (MIV-410).

Medivir klassificerar aktierna som finansiella tillgångar som kan säljas i enlighet med IAS 39 och aktierna redovisas i balansposten "Finansiella anläggningstillgångar". Då det inte finns någon aktiv marknad för dessa aktier kommer det inte bli någon löpande värdeförändring i balansposten men Medivir kommer att bevaka om det föreligger behov av nedskrivning.

GRANSKNINGSRAPPORT

Vi har utfört en översiktlig granskning av rapporten för Medivir AB (publ) för perioden 1 januari – 31 december 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 13 februari 2008

Liselott Stenudd
Auktoriserad revisor
PricewaterhouseCoopers AB

Peter Clemedtson
Auktoriserad revisor
PricewaterhouseCoopers AB

KOMMANDE INFORMATIONSTILLFÄLLEN

Delårsrapport för 3 månader publiceras den 23 april 2008.
Årsstämma hålls den 23 april 2008.

Rapporterna finns tillgängliga på Medivirs hemsida www.medivir.se per dessa datum under rubriken IR/Media.