



MEDIVIR AB – DELÅRSRAPPORT

JANUARI – JUNI 2015

Finansiell sammanfattning

April – juni 2015 (2014)

- Nettoomsättningen uppgick till 245,8 (564,0) MSEK, varav 165,6 (500,7) MSEK utgjordes av andra kvartalets royalties för simeprevir.
- Intäkterna från Medivirs egen läkemedelsförsäljning uppgick till 55,1 (62,9) MSEK, varav 13,2 (21,7) MSEK avsåg försäljning av OLYSIO® och 41,9 (41,2) MSEK avsåg försäljning av övriga läkemedel.
- Resultatet efter skatt uppgick till 64,1 (327,8) MSEK.
- Resultatet per aktie före och efter utspädning uppgick till 2,21 (10,49) SEK respektive 2,19 (10,28) SEK.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till 64,3 (88,7) MSEK.

Januari – juni 2015 (2014)

- Nettoomsättningen uppgick till 461,7 (772,2) MSEK, varav 294,2 (662,4) MSEK utgjordes av första halvårets royalties för simeprevir.
- Intäkterna från Medivirs egen läkemedelsförsäljning uppgick till 141,9 (109,2) MSEK, varav 47,4 (21,7) MSEK avsåg försäljning av OLYSIO® och 94,5 (87,5) MSEK avsåg försäljning av övriga läkemedel.
- Resultatet efter skatt uppgick till 130,7 (611,7) MSEK.
- Resultatet per aktie före och efter utspädning uppgick till 4,50 (19,57) SEK respektive 4,46 (19,18) SEK.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till 269,6 (31,0) MSEK.

Koncernens siffror i sammandrag, kvarvarande verksamheter (MSEK)

	Q2		Q1-Q2		Helår
	2015	2014	2015	2014	2014
Nettoomsättning	245,8	564,0	461,7	772,2	1 767,0
Bruttoresultat	214,9	518,8	397,7	700,9	1 593,0
Rörelseresultat före av- och nedskrivningar (EBITDA)	104,9	424,4	189,6	521,2	1 221,9
Rörelseresultat (EBIT)	96,1	416,2	172,2	504,9	1 188,7
Resultat före skatt	85,4	418,4	168,2	508,7	1 192,7
Resultat efter skatt	64,1	327,8	130,7	611,7	1 132,7
Rörelsemarginal, %	39,1	73,8	37,3	70,0	67,3
Resultat per aktie före utspädning, kr	2,21	10,49	4,50	19,57	36,24
Resultat per aktie efter utspädning, kr	2,19	10,28	4,46	19,18	35,90
Eget kapital per aktie, kr	55,7	46,9	55,7	46,9	63,4
Avkastning på eget kapital, %	5,8	32,2	9,7	43,9	84,1
Kassaflöde från löpande verksamhet	64,3	88,7	269,6	31,0	1 014,4
Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens utgång	1 043,4	430,4	1 043,4	430,4	1 395,6
Forsknings -och utvecklingskostnader/rörelsekostnader, %	60,2	62,8	61,1	59,4	60,8

VD har ordet

Vi fortsätter att bygga värden i vår forskningsportfölj och förstärkte under kvartalet ytterligare vårt fokus på kärnområdena infektionssjukdomar och onkologi.

Vi förstärkte vår forskningsportfölj inom onkologi genom att inleda ett samarbete med Cancer Research Technology (CRT) och universitetet i Marburg i Tyskland för att utveckla en ny klass av läkemedel för behandling av cancer. Syftet är bland annat att utveckla molekyler riktade mot proteinet ADAM8, som har koppling till tumöröverlevnad, cellinvasion och metastasering. CRT har ett mycket högt anseende inom internationell cancerforskning, och samarbetet är ett tecken på styrkan i Medivirs teknikplattform och en validering av dess potential inom cancerforskningen.

Ett exempel på de framsteg som gjorts inom våra interna projekt inom onkologi var att HCC-projektet för behandling av levercellscancer avancerade ett steg i utvecklingen utifrån tidigare identifierade lovande modellsubstansmolekyler. Projektets mål är att bygga på vår expertis inom nukleotid- och nukleosid-forskning för att utveckla nukleotidbaserade "prodrugs" specifikt riktade till levern.

Ett ytterligare steg i vår fokusering på kärnområdena var att vi under kvartalet valde att avsluta utvecklingen av cathepsin S-hämmaren MIV-247 efter att oförmånliga resultat erhållits från prekliniska säkerhetsstudier. Därmed lämnade vi forskningsområdet neuropatisk smärta.

Förberedelserna inför en planerad klinisk fas II-studie med MIV-711 hos artrospatienter fortskrider enligt plan. Studien beräknas kunna påbörjas vid årsskiftet och det pågående förberedelsearbetet omfattar bland annat de föreskrivna prekliniska säkerhetsstudierna. Samarbetetsdiskussioner fortsätter med ett antal potentiella partners kring Medivirs interna hepatit C-projekt, MIV-802.

Efter andra kvartalets slut kunde vi också meddela att våra utlicenserade projekt som drivs i samarbete med Janssen gjort framsteg. AL-704 (JNJ-54257099), en nukleotidbaserad NS5B polymerashämmare för behandling av kronisk hepatit C-infektion, gick in i klinisk fas I-utveckling i början av juli. Dessutom påbörjades en fas I-studie med en trippelkombinationsprodukt där det primära syftet är att undersöka den potentiella effekten av simeprevir i kombination med odalavir på farmakokinetiken hos AL-335 (en nukleotidbaserad HCV-polymerashämmare).

Som ett led i vår kontinuerliga strävan att optimera verksamheten genomförde vi en omorganisation av vår forskningsverksamhet som bland annat innebar att vi inledde ett samarbete med GVK BIO. Alla våra externa aktiviteter inom syntetisk kemi koncentreras nu till en forskningsenhet vid GVK, där ett tillskott av ytterligare ett 20-tal forskningsmedarbetare ger oss möjlighet att öka tempot i syntesarbetet. Syftet är att förbättra effektiviteten och kvaliteten i våra forskningsprojekt, men också att på sikt minska forskningskostnaderna och öka flexibiliteten. Som en följd av dessa förändringar blev omkring tio medarbetare vid Medivirs forskningsenheter i Sverige och Storbritannien övertaliga.

Under andra kvartalet uppgick royalty hänförligt till hepatit-C läkemedlet OLYSIO® (simeprevir) till 166 MSEK. En ökande konkurrens innebar att den globala nettoförsäljningen av OLYSIO® minskade jämfört med motsvarande kvartal föregående år.

Vår nordiska läkemedelsförsäljning, med de två delarna Innovative Specialty Care och Nordic Brands, nådde under kvartalet en sammanlagd försäljning om 55 MSEK. OLYSIO® bidrog med 13 MSEK och Nordic Brands presterade en ökning med 1 procent jämfört med motsvarande kvartal 2014. I Norden har OLYSIO® etablerat en nischposition där läkemedlet främst förskrivs till de mest svårbehandlade patienterna.

Sammantaget har vi under kvartalet levererat framsteg både i partnerprojekt och i våra interna projekt samtidigt som vi breddat vår pipeline genom externa samarbeten. Detta är helt enligt plan och jag är övertygad om att vi genom kontinuerliga framsteg i våra projekt kommer att fortsätta bygga långsiktiga värden.

Niklas Prager

VD och koncernchef

Medivir i korthet

Medivir är ett forskningsbaserat läkemedelsbolag med forskningsfokus på infektionssjukdomar och onkologi. Vi har ledande kompetens inom design av proteashämmare och nukleotid-/nukleosidforskning och vi är dedikerade till att utveckla innovativa läkemedel som möter stora medicinska behov. Vår kommersiella organisation tillhandahåller en växande portfölj med specialisläkemedel på den nordiska marknaden. Medivir är noterat på Nasdaq Stockholmsbörsens lista för medelstora bolag (Mid Cap).

Ytterligare information om Medivir finns på företagets hemsida, www.medivir.se

Under kvartalet stärkte Medivir sin forskningsportfölj inom onkologi genom inlicensiering av ett forskningsprogram från Cancer Research Technology (CRT) inriktat på att utveckla en ny klass av cancerläkemedel. Programmet drivs i form av ett tvåårigt forskningssamarbete med universitetet i Marburg i Tyskland med målet att optimera och utveckla små molekyler riktade mot ADAM8, ett ytprotein som kopplats till tumöröverlevnad, cellinvasion och metastasering.

Medivirs partner Janssen Sciences Ireland UC presenterade positiva resultat för simeprevir vid International Liver Congress™ 2015. Resultaten visade tydliga kliniska effekter av simeprevir som del av en oral kombinationsbehandling av ett brett spektrum av hepatit C-patienter.

Vid samma kongress presenterade Medivir den gynnsamma prekliniska profilen avseende antiviral effekt och säkerhet för bolagets helägda hepatit C-projekt MIV-802.

I mitten av juni meddelade Medivir att forskningsorganisationen (*Discovery Research*) omorganiseras för att nå en ökad fokusering på kärnområdena onkologi och infektionssjukdomar samt att ett samarbete inleds med GVK Biosciences Private Ltd. (GVK BIO) baserat i Hyderabad, Indien. Syftet är att förbättra effektiviteten och kvaliteten hos forskningsprojekten i Medivirs projektportfölj. Samtidigt beslutade bolaget att avbryta forskningen inom neuropatisk smärta som en följd av oförmånliga resultat från prekliniska säkerhetsstudier av MIV-247. Till följd av dessa förändringar blev ett tiotal forskningsmedarbetare vid Medivirs anläggningar i Storbritannien och Sverige övertaliga. Under kvartalet redovisas personalkostnader av engångskaraktär om 8,0 MSEK som administrationskostnader.

Medivir offentliggjorde även uppgifter om sitt första cancerprojekt baserat på bolagets egenutvecklade nukleotidplattform. Projektet avser en nukleotidbaserad "prodrug" specifikt riktad till leveren för behandling av hepatocellulär cancer (HCC).

Årsstämma

Årsstämman 2015 gav styrelsen bemyndigande att genomföra återköp av egna aktier motsvarande ett ägande av högst 10 procent av aktierna i bolaget. Åtgärden syftar till att möjliggöra en mer flexibel och ändamålsenlig kapitalstruktur.

Under andra kvartalet beslutade styrelsen att utnyttja en del av årsstämmans bemyndigande varvid bolaget genomförde återköp av 130 000 B-aktier till ett värde av 10,4 MSEK motsvarande 0,5 procent av samtliga aktier i bolaget.

Vidare gav årsstämman styrelsen bemyndigande att besluta om utgivning av nya B-aktier till ett sammanlagt värde motsvarande högst 10 procent av det totala antalet utestående B-aktier i bolaget efter utnyttjande av bemyndigandet. Bemyndigandet syftar till att ge styrelsen förutsättningar att arbeta med den grad av flexibilitet som erfordras för att säkerställa att bolaget kan tillföras kapital på ett ändamålsenligt sätt för att finansiera verksamheten, genomföra förvärv av verksamheter eller produkter samt för att bredda ägandet i bolaget.

I enlighet med valberedningens förslag beslutade årsstämman om omval av styrelseledamöterna Anders Ekblom, Anders Hallberg, Anna Malm Bernsten, Bertil Samuelsson och Birgitta Stymne Göransson samt att till nya styrelseledamöter välja Johan Harmenberg och Helena Levander. Birgitta Stymne Göransson omvaldes till styrelsens ordförande. Till bolagets revisorer omvaldes PriceWaterhouseCoopers AB.

Finansiell översikt, april – juni 2015

Intäkter

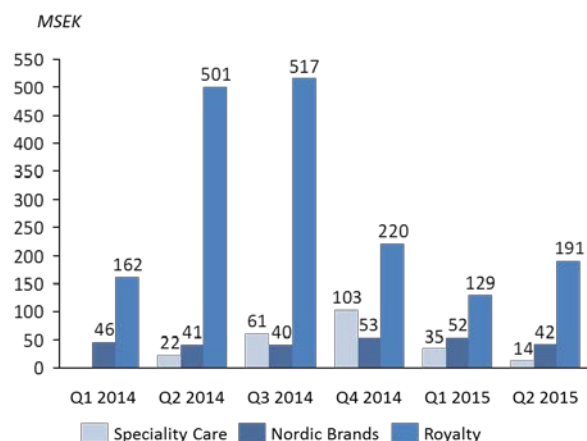
Nettoomsättningen för perioden april – juni uppgick till 245,8 (564,0) MSEK, en minskning med 318,2 MSEK. Royaltyintäkterna uppgick till 190,7 (501,1) MSEK, varav 165,6 (500,7) MSEK var hänförlig till Janssens globala försäljning av simeprevir, vilken uppgick till 264 MUSD. Vidare erhöll Medivir 24,3 MSEK avseende valutajustering av föregående års royalty. Royaltyintäkterna från GlaxoSmithKlines globala försäljning av Xerclear (Zoviduo) under perioden uppgick till 0,7 MSEK. Intäkterna från Medivirs egen

läkemedelsförsäljning på den nordiska marknaden uppgick till 55,1 (62,9) MSEK, varav försäljning av OLYSIO® svarade för 13,2 (21,7) MSEK och övriga läkemedel svarade för 41,9 (41,2) MSEK. Försäljningen av övriga läkemedel ökade med 0,7 MSEK, främst tack vare starka varumärken som Mollipect, Suscard, Paraflex och Lithionit.

Fördelning av nettoomsättning (MSEK)

	Q2		Q1-Q2		Helår
	2015	2014	2015	2014	2014
Utlicensiering- och samarbetsavtal					
Läkemedelsförsäljning, varav					
<i>Nordic brands</i>	55,1	62,9	141,9	109,2	366,8
<i>Innovative speciality care</i>	41,6	41,2	93,9	87,5	180,1
Royalty	13,5	21,7	48,0	21,7	186,7
Royalty	190,7	501,1	319,8	662,8	1 400,2
Summa	245,8	564,0	461,7	772,0	1 767,0

Nettoomsättning (MSEK), Q1 2014 – Q2 2015



* Samtliga siffror avser koncernen, om inte annat anges. Jämförelser i delårsrapporten görs, om inte annat anges, med motsvarande period 2014.

Resultat

Bruttoresultat

Kostnad för sålda varor uppgick till -30,9 (-45,2) MSEK, en minskning med 14,3 MSEK. Bruttoresultatet uppgick till 214,9 (518,8) MSEK, en minskning med 303,9 MSEK motsvarande en bruttomarginal om 87 % (92 %), vilket förklaras av övergången från royaltyintäkter till intäkter från läkemedelsförsäljning.

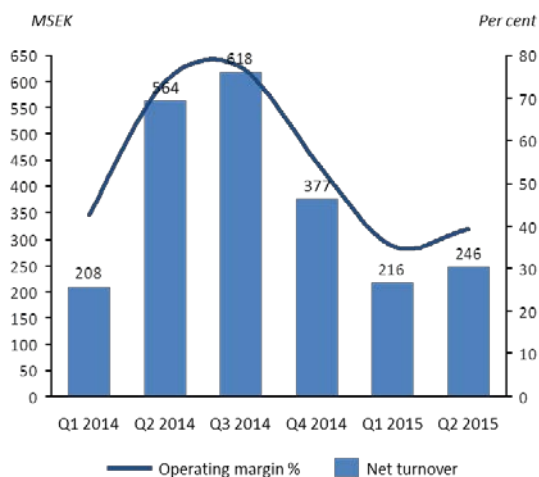
Rörelsekostnader

Försäljningskostnaderna jämfört med motsvarande period föregående år ökade med 1,7 MSEK, vilket främst förklaras av ett ökat antal anställda inom den nordiska läkemedelsförsäljningen. Trots lägre utgifter ökade administrationskostnaderna med 4,4 MSEK till följd av personalkostnader av engångskaraktär föranledda av de förändringar i forskningsorganisationen som genomfördes under perioden. Forsknings- och utvecklingskostnaderna ökade med 7,0 MSEK, främst till följd av de projekt som inlicenserats sedan tredje kvartalet 2014, exempelvis RSV- och ADAM8-projekten men även utökade toxikologistudier inom projektet med MIV-247 som avslutades under kvartalet. Övriga rörelseintäkter/-kostnader är negativa och minskade med 3,1 MSEK, främst hänförligt till valutakurseffekter. Totalt uppgick rörelsekostnaderna till -118,7 (-102,6) MSEK, en ökning med 16,1 MSEK där personalkostnader av engångskaraktär svarade för 8,0 MSEK.

Rörelseresultatet uppgick till 96,1 (416,2) MSEK, en minskning med 320,1 MSEK.

Finansnettot uppgick till -10,7 (2,2) MSEK, en minskning med 12,9 MSEK till följd av orealiserade förluster hänförliga till marknadsvärderingar av kortfristiga räntebärande placeringar.

Nettoomsättning och rörelsemarginal (MSEK)



Skatt

Periodens skattekostnad uppgick till -21,3 (-90,6) MSEK, en minskning med 69,3 MSEK, främst beroende på förändrade royaltyintäkter jämfört med andra kvartalet 2014. Koncernens skattekostnad är beräknad med beaktande av uppskjuten skattefordran och baserad på en officiell skattesats om 22 procent, vilket även förväntas vara den effektiva skattesatsen.

Finansiell översikt, januari – juni 2015

Intäkter

Nettoomsättningen för perioden januari – juni uppgick till 461,7 (772,2) MSEK, en minskning med 310,5 MSEK. Royaltyintäkterna uppgick till 319,8 (662,8) MSEK, varav 294,2 (662,4) MSEK var hänförlig till Janssens globala försäljning av simeprevir, vilken uppgick till 498 MUSD. Royaltyintäkterna från GlaxoSmithKlines globala försäljning av Xerclear (Zovido) under perioden uppgick till 1,3 MSEK. Intäkterna från Medivirs egen läkemedelsförsäljning på den nordiska marknaden uppgick till 141,9 (109,2) MSEK, varav försäljning av OLYSIO® svarade för 47,4 (21,7) MSEK och övriga läkemedel svarade för 94,5 (87,5) MSEK. Försäljningen av övriga läkemedel ökade med 7,0 MSEK, främst tack vare starka varumärken som Mollipect, Suscard, Paraflex och Lithionit.

Resultat

Bruttoresultat

Kostnad för sålda varor uppgick till -64,0 (-71,3) MSEK, en minskning med 7,3 MSEK. Bruttoresultatet uppgick till 397,7 (700,9) MSEK, en minskning med 303,2 MSEK motsvarande en bruttomarginal om 86 % (91 %), vilket förklaras av övergången från royaltyintäkter till intäkter från läkemedelsförsäljning.

Rörelsekostnader

Försäljningskostnaderna jämfört med motsvarande period föregående år ökade med 3,1 MSEK, vilket främst förklaras av ett ökat antal anställda inom den nordiska läkemedelsförsäljningen. Lägre utgifter minskade administrationskostnaderna med 0,3 MSEK, en utveckling som delvis motverkades av personalkostnader av engångskaraktär under perioden. Forsknings- och utvecklingskostnaderna ökade med 21,2 MSEK, främst till följd av de projekt som inlicenserats sedan tredje kvartalet 2014, exempelvis RSV- och ADAM8-projekten men även utökade toxikologistudier inom projektet med MIV-247 som avslutades under kvartalet. Övriga rörelseintäkter/-kostnader är negativa och minskade med 5,4 MSEK, främst hänförligt till valutakurseffekter. Totalt uppgick rörelsekostnaderna till -225,4 (-196,0) MSEK, en ökning med 29,4 MSEK där personalkostnader av engångskaraktär svarade för 8,0 MSEK.

Rörelseresultatet uppgick till 172,2 (504,9) MSEK, en minskning med 332,7 MSEK.

Finansnettot uppgick till -4,0 (3,8) MSEK, en minskning med 7,8 MSEK till följd av realiserade förluster hänförliga till marknadsvärderingar av kortfristiga räntebärande placeringar.

Skatt

Periodens skattekostnad uppgick till -37,5 (103,0) MSEK, en minskning med 65,5 MSEK, främst beroende på den aktivering av underskottsavdrag som skedde under första kvartalet 2014. Koncernens skattekostnad är beräknad med beaktande av uppskjuten skattefordran och baserad på en officiell skattesats om 22 procent, vilket även förväntas vara den effektiva skattesatsen.

Kassaflöde, investeringar och finansiell ställning

Vid slutet av perioden uppgick likvida medel, inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader, till 1 043,4 (430,4) MSEK. Motsvarande siffra vid inledningen av 2015 var 1 395,6 (402,2) MSEK, en minskning med 352,2 MSEK. Ytterligare royaltyintäkter om 190,7 MSEK väntas inflyta under tredje kvartalet. Vid periodens slut uppgick ställda säkerheter till 54,3 (54,3) MSEK. I enlighet med finanspolicyn har Medivir sina finansiella tillgångar placerade i räntebärande papper med låg risk.

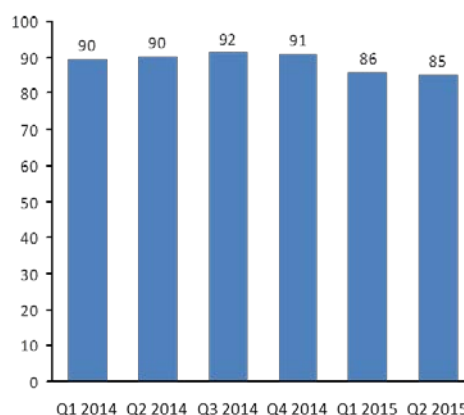
Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till 269,6 (31,0) MSEK, varav förändringar av rörelsekapital uppgick till 92,3 (-18,7) MSEK. Det positiva kassaflödet avser främst inbetald royalty för det föregående kvartalet.

Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -10,5 (-2,8) MSEK. Investeringar i forsknings- och kontorsutrustning samt IT-system uppgick till -5,4 (-5,9) MSEK, och del av betalning av köpeskilling hänförlig till avyttringen av Cross Pharma, vilken uppgick till 2,5 (2,5) MSEK.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till -611,6 (0,0) MSEK, vilket avsåg distribuerade medel till följd av inlösenprogrammet av aktier samt återköp av egna aktier.

Soliditet, %

Per cent



Periodens investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till -7,6 (-5,2) MSEK och avsåg forsknings- och kontorsutrustning samt IT-system. Avskrivningar av materiella anläggningstillgångar och immateriella anläggningstillgångar under perioden belastar periodens resultat med -5,4 (-5,0) MSEK respektive -11,7 (-11,3) MSEK.

Forskning och utveckling

Medivirs portfölj av forsknings- och utvecklingsprogram är baserad på bolagets expertis inom design av proteashämmare och nukleotid- och nukleosid-forskning. Fokus är inriktat på infektionssjukdomar och onkologi samt det pågående kliniska projektet inom artrosområdet.

Medivir har framgångsrikt utvecklat produkter från idé till färdigt läkemedel. Xerclear (Zoviduo®) godkändes 2009 för behandling av läppherpes (munsår). Meda äger marknadsrättigheterna i USA, Kanada och Mexiko medan rättigheterna i Europa och övriga världen har utlicensierats till GlaxoSmithKline (med undantag för Sydamerika, Sydkorea, Israel och Kina där Medivir innehar rättigheterna). Simeprevir

(OLYSIO®) godkändes i USA 2013 och beviljades marknadsgodkännande inom EU i maj 2014. Ytterligare marknadsgodkännanden har därefter beviljats i flera länder. Simeprevir har godkänts som del av en antiviral kombinationsbehandling av genotyp 1 kronisk hepatit C-infektion hos vuxna patienter med kompenserad leversjukdom, inklusive cirros (indikationerna varierar mellan olika marknader). Janssen ansvarar för den globala kliniska utvecklingen av simeprevir och äger de exklusiva, globala marknadsrättigheterna, med undantag för Norden där Medivir innehar marknadsrättigheterna i enlighet med ett avtal med Janssen-Cilag International NV.

Sjukdomsområde/Projekt	Forskning	Preklinisk utveckling	Fas I	Fas II
Artros MIV-711, cathepsin K-hämmare	[Bar chart showing progression from Research to Phase II]			
Hepatit C MIV-802, nukleotidbaserad NS5B polymerashämmare	[Bar chart showing progression from Research to Phase I]			
RSV-infektion RSV fusionsproteinhämmare	[Bar chart showing progression from Research to end of Phase I]			
Bukspottkörtelcancer ADAM8 hämmare	[Bar chart showing progression from Research to end of Phase I]			
Hepatocellulär cancer – HCC nukleotidbaserad DNA polymerashämmare	[Bar chart showing progression from Research to end of Phase I]			
Hepatit C AL-704, nukleotidbaserad NS5B polymerashämmare*	[Bar chart showing progression from Research to Phase I]			
HIV-infektion HIV proteashämmare*	[Bar chart showing progression from Research to end of Phase I]			

* Samarbetspartner Janssen

Ytterligare information om våra projekt finns tillgänglig på Medivirs hemsida: www.medivir.com

MIV-711

MIV-711 är en cathepsin K-hämmare i klinisk utveckling för behandling av artros. Cathepsin K är ett proteas som kan bryta ner kollagen i både ben och brosk, och en cathepsin K-hämmare har därmed potential att bromsa leddestruktionen och därmed sjukdomsförloppet, samt minska smärtan. Detta stöds av resultat från prekliniska artrosmodeller där behandling med MIV-711 haft en skyddande effekt. I en fas I-studie med postmenopausala kvinnor minskade MIV-711 biomarkörer för nedbrytning av ben med upp till 98 procent och brosk med upp till 62 procent jämfört med placebo.

Status/väsentliga händelser:

MIV-711 genomgår för närvarande ett prekliniskt säkerhetsprogram för att möjliggöra start av mer långvariga fas II-studier på artrospatienter.

MIV-802

MIV-802 är en potent, nukleotidbaserad pan-genotypisk hämmare av HCV-polymeraset NS5B, som nyligen gått in i preklinisk utvecklingsfas. Vid behandling av hepatit C-infektion används en kombination av läkemedel med olika mekanismer. Nukleotider anses vara den viktigaste komponenten i en sådan kombinationsbehandling då de förenar bred antiviral effekt, mot olika genotyper av HCV, med hög barriär mot resistensutveckling. Prekliniska data indikerar att MIV-802 kan användas med god effekt i kombination med andra klasser av antivirala läkemedel för behandling av HCV, inklusive proteashämmare och NS5A-hämmare.

Status/väsentliga händelser:

Prekliniska säkerhetsstudier för att förbereda för de första studierna på människa pågår för närvarande.

RS-virus fusionsproteinhämmare

Projektet syftar till att utveckla en oral hämmare av RS-virusets fusionsprotein. Respiratoriskt syncytial-virus (RSV) kan orsaka livshotande lung- och luftvägsinfektioner, särskilt hos barn, äldre och personer med nedsatt immunförsvar. RS-virusets fusionsprotein är bärare av virus in i värdceller och ett viktigt mål för nya mediciner. Medivir har inlicensierat RS-virusprogrammet från Boehringer Ingelheim. Avtalet omfattar exklusiva, globala rättigheter till ett läkemedelsutvecklingsprogram för behandling och förebyggande av RS-virusinfektion.

Status/väsentliga händelser:

Det inlicensierade programmet från Boehringer Ingelheim inkluderade flera serier av molekyler som hämmar RS-virusets fusionsprotein. Dessa optimeras för närvarande för att identifiera en substans med en profil som lämpar sig för fortsatt utveckling.

ADAM8-hämmare

Projektets mål är att behandla bukspottkörtelcancer (pankreascancer) genom att utveckla en molekyl som kan hämma proteasaktiviteten hos ADAM8. Cancer i bukspottkörteln har mycket hög dödlighet och det finns idag få behandlingsalternativ. Vid tidig upptäckt är 5-årsöverlevnaden cirka 20 procent, men flertalet fall upptäcks i ett framskridet skede vilket innebär ytterligare sämre prognos. Det finns således ett stort medicinskt behov av förbättrade behandlingsmetoder för denna cancersjukdom. ADAM8 är ett metalloproteas som finns på cellers yta och som bland annat reglerar inflammatoriska processer, men även tumöröverlevnad, cellinvasion och metastasering. Blockering av ADAM8-aktiviteten hos möss med cancer i bukspottkörteln har visat sig förhindra spridning av cancer och gett avsevärt förlängd överlevnad.

Status/väsentliga händelser:

Projektet, som inlicensierades från brittiska Cancer Research Technology i april 2015, fokuserar på en serie ADAM8-baserade modellsubstanser som uppvisat aktivitet in vivo i relevanta modeller med bukspottkörtelcancer. Projektet drivs som ett forskningssamarbete med universitetet i Marburg i Tyskland. ADAM8-hämmarna optimeras för behandling av bukspottkörtelcancer och andra solida tumörer.

HCC nukleotidbaserad DNA polymerashämmare

Nukleotidprojekt för hepatocellulär cancer som syftar till att leverera cancerterapi selektivt till levern. Icke-kirurgiska metoder för att behandla HCC bygger framför allt på tekniken att administrera läkemedlet direkt till levern. Medivir har utvecklat en specifik expertis kring att selektivt leverera aktiva metaboliter av nukleosid- och nukleotidanaloger till levern, tack vare lång erfarenhet av att utveckla förbättrade behandlingar för kronisk hepatit B-virus och hepatit C-virusinfektion. Dessa metoder tillämpas nu för att utveckla oralt administrerade läkemedel som är riktade till tumören i levern vid hepatocellulär cancer.

Status/väsentliga händelser:

Medivir har identifierat molekyler med utmärkt aktivitet mot en rad olika former av HCC-cellinjer och med önskade egenskaper för att möjliggöra selektiv distribution till levern. Prekliniska tester kommer att påbörjas i början av tredje kvartalet.

MIV-247

MIV-247 var en cathepsin S-hämmare i preklinisk utveckling för behandling av neuropatisk smärta.

Status/väsentliga händelser:

Till följd av oförmånliga resultat från prekliniska säkerhetsstudier av MIV-247 togs beslutet att avbryta utvecklingen av projektet.

Patent

Att säkerställa patentskyddet utgör grunden för alla nya läkemedelsprojekt, vare sig projektet har uppkommit i Medivirs laboratorier eller blivit ilicensierat. Patent och andra ensamrätter, till exempel dataexklusivitet och varumärkesskydd spelar en avgörande roll för företagets framtida kommersiella möjligheter. Medivir har för närvarande cirka 50 aktiva patentfamiljer, med över 300 beviljade nationella patent. Under andra kvartalet registrerades fyra nya patentfamiljer som del av RSV-projektet.

Royaltyåtaganden

En betydande andel av Medivirs forsknings- och utvecklingsprojekt har i sin helhet utvecklats inom bolaget. Det innebär att Medivir har rätten till samtliga intäkter gällande dessa uppfinningar. Inom Medivir finns också forskning och utveckling som har sitt ursprung från svenska universitet och läkemedelsbolag, vilket innebär att bolaget har rätten till intäkterna mot att betala royaltyersättningar. Vissa projekt har tagits fram med patentsökta forskningsverktyg som är ilicensierade från andra bolag och som betingar royaltyavgifter. Under perioden uppgick de totala royaltykostnaderna till 20,0 (35,0) MSEK.

Övriga upplysningar, januari – juni 2015

Medarbetare

Medivir hade 138 (142) anställda (omräknat till heltidstjänster) vid periodens slut, varav 57 procent (57) kvinnor. Minskningen beror främst på det gångna årets organisatoriska förändringar i ledning och forskningsorganisation.

Aktierelaterade incitamentsprogram

Avsikten med aktierelaterade incitamentsprogram är att främja bolagets långsiktiga intressen genom att motivera och belöna bolagets ledande befattningshavare och övriga medarbetare. Medivir har för närvarande två aktierelaterade incitamentsprogram, LTI 2013 och 2014. I enlighet med vissa antaganden såsom aktiekursutveckling, deltagande och personalomsättning har kostnaden för de båda programmen, inklusive kostnaden för sociala avgifter, belastat resultatet under perioden med 0,9 MSEK.

Kort om moderbolaget

Medivir AB (publ), org.nr. 556238-4361, är moderbolag i koncernen. Verksamheten utgörs av forskning och utveckling, marknadsföring och försäljning samt administrativa och företagsledande funktioner. Moderbolagets nettoomsättning uppgick till 380,3 (700,9) MSEK. Försäljning till koncernföretag uppgick till 12,5 (16,2) MSEK.

Bruttoresultatet uppgick till 336,2 (648,6) MSEK. Totalt uppgick rörelsekostnaderna till -179,6 (-168,8) MSEK. Rörelseresultatet uppgick till 156,6 (479,8) MSEK, en minskning med 323,2 MSEK. Finansnettot uppgick till -2,5 (3,3) MSEK, en minskning med 5,8 MSEK till följd av orealiserade förluster hänförliga till marknadsvärderingar av kortfristiga räntebärande placeringar.

Periodens skatt uppgick till -34,5 (107,0) MSEK.

Periodens resultat uppgick till 119,6 (590,1) MSEK, en minskning med 470,5 MSEK, främst till följd av den tidigare redovisade skatteintäkten om 107,0 MSEK.

Likvida medel, inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader, uppgick till 941,4 (420,3) MSEK.

Se avsnittet "Finansiell översikt" för ytterligare kommentarer om verksamheten.

Ett avtal träffades om andrahandsuthyrning av forskningsanläggningen i Chesterford Park vilket säkrar betalningsåtaganden för återstoden av hyreskontraktets löptid, det vill säga till 2025.

Transaktioner med närstående

Transaktioner med närstående sker till marknadsmässiga villkor. Mellan bolag tillhörande ledande befattningshavare och Medivir finns tidigare ingångna avtal från 2005 som berättigar dem till royalty på produkter som bolaget utvecklat baserat på patentskyddade uppfinningar som bolaget förvärvat från vederbörande. Under perioden har transaktioner med närstående skett till ett sammanlagt värde av 9,4 (15,1) MSEK, varav royaltyersättningar utgått till Uppsala Hallbechem AB (styrelseledamot Anders Hallberg) om 2,5 (4,8) MSEK samt till Sybesam AB (styrelseledamot Bertil Samuelsson) om 6,9 (10,3)¹ MSEK. Värdet av övriga tjänster inköpta från närstående har uppgått till 0,0 (0,2) MSEK.

¹ Sybesam AB erhöll 3,2 MSEK i royaltybetalning under första kvartalet 2014 men klassificerades inte som närstående innan Bertil Samuelsson valdes in i styrelsen i maj 2014.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

En effektiv riskbedömning förenar Medivirs affärs-
möjligheter och resultat med aktieägarnas och andra
intressenters krav på stabil långsiktig värdeutveckling
och kontroll. Forskning och läkemedelsutveckling fram
till godkänd registrering är i hög grad både en riskfylld
och kapitalkrävande process. Majoriteten av de
startade projekten kommer aldrig att nå marknads-
registrering. Om konkurrerande läkemedel tar
marknadsandelar eller konkurrerande forskningsprojekt
uppnår bättre effekt och når marknaden snabbare kan
det framtida värdet av Medivirs produkt- och
projektportfölj bli lägre än förväntat. Avgörande för
Medivirs framtid är förmågan att ta fram nya
läkemedelskandidater, ingå partnerskap för sina projekt
och framgångsrikt utveckla sina projekt till
marknadsansökan och fortsatt försäljning samt
säkerställa finansieringen av verksamheten.

Medivir är exponerat mot följande huvudkategorier av risker:

Omvärldsrisker – exempelvis
myndighetsgodkännanden, konkurrens,
prisförändringar, yttre säsongsvariationer och
patentskydd.

Rörelserisker – exempelvis integrationsrisk,
produktionsrisk och beroende av nyckelpersoner och
partnersamarbeten.

Finansiella risker – exempelvis likviditets-, ränte-,
valuta- och kreditrisk.

En mer utförlig beskrivning av riskexponering och hur
Medivir hanterar detta återfinns i årsredovisningen för
2014, sid. 35, not 08.

Väsentliga händelser efter andra kvartalet

I juli lämnade Janssen in en kompletterande
registreringsansökan (sNDA) till Food and Drug
Administration (FDA) i USA i syfte att erhålla en
etikettuppdatering för oral behandling med OLYSIO®
(simeprevir) en gång om dagen, i kombination med
sofosbuvir. Behandling med OLYSIO® tillsammans med

sofosbuvir godkändes i november 2014 baserat på data
från den kliniska fas II-studien COSMOS. Nu aktuell
sNDA baseras på resultat från fas III-studierna
OPTIMIST-1 och OPTIMIST-2 som har utvärderat tolv
och åtta veckors behandling av vuxna patienter med
kronisk hepatit C (CHC) genotyp 1 utan cirros samt tolv
veckors behandling av vuxna genotyp 1 CHC-patienter
med cirros.

Alios Biopharma Inc., ett bolag inom Janssen
Pharmaceutical-koncernen, påbörjade en klinisk fas I-
studie med AL-704 (JNJ-54257099) i juli 2015. Studien
ska utvärdera säkerhet, tolerabilitet och farmakokinetik
vid behandling med singeldoser och multipla doser hos
friska försökspersoner och patienter med kronisk
hepatit C genotyp 1 och 3. I maj 2008 ingick Medivir ett
forsknings- och utvecklingsavtal med Janssen Products
LP avseende hepatit C-polymerashämmare. AL-704 är
den andra läkemedelskandidaten inom detta avtal som
går in i klinisk utveckling. Avtalet är så konstruerat att
det inte utgår någon ytterligare milstolpebetalning för
detta utvecklingssteg. AL-704 är en nukleotidbaserad
NS5B polymerashämmare för behandling av kronisk
hepatit C-infektion i kombination med andra
direktverkande antiviraler.

I början av augusti påbörjade Alios Biopharma Inc.
även en klinisk fas I-studie för att utvärdera effekten av
simeprevir och odalasvir (ACH-3102, en NS5A-
hämmare) på farmakokinetiken hos AL-335. Studiens
primära syfte är att undersöka den potentiella effekten
av simeprevir och odalasvir på farmakokinetiken hos AL-
335, när de ges i kombination till friska försökspersoner.

Framtidsutsikter

Medivir står väl rustat för framtiden, med en globalt
erkänd teknikplattform i en dokumenterat framgångsrik
FoU-miljö, och med finansiell och organisatorisk styrka
som möjliggör investeringar för fortsatt värdeskapande.
Vi förväntar oss att konkurrensen inom hepatit C-
området kommer att fortsätta öka. I Norden drivs
denna utveckling främst av förändringar i
behandlingsriktlinjerna som har gett konkurrerande
produkter andra förutsättningar än OLYSIO®.

Intygande

Styrelsen och verkställande direktören intygar härmed att delårsrapporten ger en rättvisande bild av moderbolagets och koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver de väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderbolaget och de i koncernen ingående bolagen står inför.

Stockholm den 20 augusti 2015

Susana Ayesa Alvarez
Styrelseledamot,
arbetstagarrepresentant

Anders Eklom
Styrelseledamot

Anders Hallberg
Styrelseledamot

Johan Harmenberg
Styrelseledamot

Helena Levander
Styrelseledamot

Anna Malm Bernsten
Styrelseledamot

Bertil Samuelsson
Styrelseledamot

Birgitta Stymne Göransson
Styrelsens ordförande

Veronica Werlinder
Styrelseledamot,
arbetstagarrepresentant

Niklas Prager
VD och koncernchef

Delårsrapporten har inte varit föremål för särskild granskning av bolagets revisorer.

Informationen är sådan som Medivir ska offentliggöra enligt lagen om värdepappersmarknaden och/eller lagen om handel med finansiella instrument.

Informationen lämnades för offentliggörande den 20 augusti 2015, klockan 08.30 (CEST).

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Niklas Prager, VD och koncernchef, +46 (0) 8 407 64 30
Ola Burmark, CFO, +46 (0) 725 480 580

Telefonkonferensen kan även följas via en länk på
hemsidan: www.medivir.com

Telefonkonferens för investerare, analytiker och media

Delårsrapporten för andra kvartalet 2015 kommer att presenteras av Medivirs VD och koncernchef Niklas Prager och medlemmar ur Medivirs ledningsgrupp.

Tid: torsdagen den 20 augusti 2015, kl. 14.00 (CEST).

Telefonnummer för deltagare från:
Sverige 08-566 426 62
Europa +44 20 342 814 09
USA +1 855 831 5945

Efter telefonkonferensen kommer presentationen att finnas tillgänglig på Medivirs hemsida.

Kommande informationstillfällen:

Delårsrapport, januari-september:

20 november 2015

Rapport för helåret 2015:

18 februari 2016

Koncernens resultaträkning i sammandrag (MSEK)

	Q2		Q1-Q2		Helår
	2015	2014	2015	2014	2014
Kvarvarande verksamheter					
Nettoomsättning	245,8	564,0	461,7	772,2	1 767,0
Kostnad sålda varor	-30,9	-45,2	-64,0	-71,3	-174,0
Bruttoresultat	214,9	518,8	397,7	700,9	1 593,0
Försäljningskostnader	-27,6	-26,0	-52,5	-49,4	-103,6
Administrationskostnader	-18,2	-13,8	-31,5	-31,8	-62,5
Forsknings- och utvecklingskostnader	-71,4	-64,4	-137,7	-116,5	-245,8
Övriga rörelseintäkter/kostnader	-1,5	1,6	-3,7	1,7	7,6
Rörelseresultat	96,1	416,2	172,2	504,9	1 188,7
Finansiellt netto	-10,7	2,2	-4,0	3,8	4,0
Resultat efter finansiella poster	85,4	418,4	168,2	508,7	1 192,7
Skatt	-21,3	-90,6	-37,5	103,0	-60,0
Periodens resultat	64,1	327,8	130,7	611,7	1 132,7
Periodens resultat hänförligt till:					
Moderföretagets aktieägare	64,1	327,8	130,7	611,7	1 132,7
Resultat per aktie, räknat på resultat hänförligt till: moderföretagets aktieägare under perioden					
Resultat per aktie (SEK per aktie)					
- Kvarvarande verksamheter före utspädning	2,21	10,49	4,50	19,57	36,24
- Kvarvarande verksamheter efter utspädning	2,19	10,28	4,46	19,18	35,9
- Total verksamhet före utspädning	2,21	19,57	4,50	19,57	36,24
- Total verksamhet efter utspädning	2,19	19,18	4,46	19,18	35,90
Genomsnittligt antal aktier, tusental	29 048	31 260	29 048	31 260	31 260
Antal aktier vid periodens slut, tusental	26 836	31 260	26 836	31 260	31 260

Noter

Redovisningsprinciper

Medivir tillämpar International Financial Reporting standards (IFRS) så som de antagits av den Europeiska Unionen. Väsentliga redovisnings- och värderingsprinciper återfinns på sidorna 58-65 i årsredovisningen 2014. Koncernens delårsrapport upprättas i enlighet med IAS 34. Moderbolaget tillämpar Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2. Övriga nya eller reviderade IFRS samt tolkningsuttalanden från IFRIC som trätt i kraft efter den 31 december 2014 har inte haft någon väsentlig effekt på koncernens eller moderbolagets finansiella ställning eller resultat.

Koncernens rapport över totalresultat (MSEK)

	Q2		Q1-Q2		Helår
	2015	2014	2015	2014	2014
Periodens resultat	64,1	327,8	130,7	611,7	1 132,7
Övrigt totalresultat					
<i>Poster som kan komma att omklassificeras till resultaträkningen</i>					
Valutakursdifferenser	0,0	-0,7	0,8	-0,7	-5,4
Summa övrigt totalresultat för perioden, netto efter skatt	0,0	-0,7	0,8	-0,7	-5,4
Summa totalresultat för perioden	64,1	327,1	131,5	611,0	1 127,3
Totalresultat	64,1	327,1	131,5	611,0	1 127,3

Koncernens balansräkning i sammandrag (MSEK)

	2015	2014	2014
	30-jun	30-jun	31-dec
Tillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	410,9	421,4	417,6
Materiella anläggningstillgångar	29,1	27,6	26,9
Finansiella anläggningstillgångar	2,5	7,5	2,5
Uppskjuten skattefordran	0,0	144,5	0,0
Varulager	23,8	18,8	23,6
Kortfristiga fordringar	253,9	572,9	317,7
Kortfristiga placeringar	862,4	405,4	1 309,6
Kassa och bank	181,0	25,0	86,0
Summa tillgångar	1 763,8	1 623,1	2 183,9
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	1 502,5	1 464,7	1 982,6
Långfristiga skulder	0,0	40,0	0,0
Kortfristiga skulder	261,2	118,4	201,3
Summa eget kapital och skulder	1 763,8	1 623,1	2 183,9

Koncernens förändring i eget kapital (MSEK)

	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Valutakurs- differens	Ansamlad förlust	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2014	156,3	1 759,1	1,4	-1 064,2	852,6
Summa totalresultat för perioden	-	-	-5,4	1 132,7	1 127,3
Aktiesparprogram: värde på anställdas tjänstgöring	-	2,7	-	-	2,7
Utgående balans per 31 december 2014	156,3	1 761,8	-4,0	68,5	1 982,6
Ingående balans per 1 januari 2014	156,3	1 759,1	1,4	-1 064,2	852,6
Summa totalresultat för perioden	-	-	-0,7	611,7	611,0
Aktiesparprogram: värde på anställdas tjänstgöring	-	1,1	-	-	1,1
Utgående balans per 30 juni 2014	156,3	1 760,2	0,7	-452,5	1 464,7
Ingående balans per 1 januari 2015	156,3	1 761,8	-4,0	68,5	1 982,6
Summa totalresultat för perioden	-	-	0,8	130,7	131,5
Aktiesparprogram: värde på anställdas tjänstgöring	-	1,1	-	-	1,1
Inlösenprogram	-21,5	-579,7	-	-	-601,2
Fondemission	21,5	-21,5	-	-	0,0
Transaktionskostnader	-	-	-	-1,4	-1,4
Skatteeffekt på transaktionskostnader	-	-	-	0,3	0,3
Återköp egna aktier	-	-10,4	-	-	-10,4
Utgående balans per 30 juni 2015	156,3	1 151,4	-3,2	198,1	1 502,5

Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag (MSEK)

	Q2		Q1-Q2		Helår 2014
	2015	2014	2015	2014	
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	92,8	113,1	177,3	49,7	1 016,5
Förändringar av rörelsekapital	-28,4	-24,4	92,3	-18,7	-2,1
Kassaflöde från den löpande verksamheten	64,3	88,7	269,6	31,0	1 014,4
Investeringsverksamheten					
Förvärv/försäljning av anläggningstillgångar	-9,0	-2,6	-13,0	-7,8	-20,2
Förändring av finansiella tillgångar	-	2,5	2,5	5,0	2,5
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-9,0	-0,1	-10,5	-2,8	-17,7
Finansieringsverksamheten					
Inlösenprogram	-	-	-601,2	-	-
Återköp egna aktier	-10,4	-	-10,4	-	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-10,4	-	-611,6	-	-
Periodens kassaflöde	44,9	88,6	-352,5	28,2	996,7
Likvida medel vid periodens ingång	998,4	341,8	1 395,6	402,2	402,2
Förändring likvida medel	44,9	88,6	-352,5	28,2	996,7
Valutakursdifferens likvida medel	0,1	0,0	0,2	0,0	-3,3
Likvida medel vid periodens utgång	1 043,4	430,4	1 043,4	430,4	1 395,6

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag (MSEK)

	Q2		Q1-Q2		Helår
	2015	2014	2015	2014	2014
Nettoomsättning	210,5	531,1	380,3	700,9	1 646,4
Kostnad sålda varor och tjänster	-23,2	-36,2	-44,1	-52,3	-128,5
Bruttoresultat	187,3	494,9	336,2	648,6	1 517,9
Försäljningskostnader	-14,2	-15,1	-28,8	-26,8	-62,2
Administrationskostnader	-15,1	-11,3	-26,5	-28,2	-54,3
Forsknings- och utvecklingskostnader	-60,4	-63,9	-119,9	-115,2	-227,7
Övriga rörelseintäkter/kostnader	-2,1	1,4	-4,4	1,4	7,4
Rörelseresultat	95,5	406,0	156,6	479,8	1 181,1
Finansiellt netto	-10,0	1,5	-2,5	3,3	-48,9
Resultat efter finansiella poster	85,5	407,5	154,1	483,1	1 132,2
Bokslutsdispositioner	-	-	-	-	-181,0
Skatt	-19,4	-89,8	-34,5	107,0	-8,8
Periodens resultat	66,1	317,8	119,6	590,1	942,4

Moderbolagets rapport över totalresultat (MSEK)

	Q2		Q1-Q2		Helår
	2015	2014	2015	2014	2014
Periodens resultat	66,1	317,8	119,6	590,1	942,4
Övrigt totalresultat för perioden, netto efter skatt	66,1	317,8	119,6	590,1	942,4
Summa totalresultat för perioden	66,1	317,8	119,6	590,1	942,4

Moderbolagets balansräkning i sammandrag (MSEK)

	2015	2014	2014
	30-jun	30-jun	31-dec
Tillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	19,0	7,3	14,6
Materiella anläggningstillgångar	28,9	27,1	26,6
Finansiella anläggningstillgångar	624,5	604,2	604,2
Uppskjuten skattefordran	0,0	107,0	0,0
Varulager	2,1	1,8	3,6
Kortfristiga fordringar	231,2	555,7	292,2
Kortfristiga placeringar	862,4	405,4	1 309,6
Kassa och bank	79,1	14,9	43,3
Summa tillgångar	1 847,2	1 723,4	2 294,0
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	1 436,6	1 574,6	1 928,6
Långfristiga skulder	0,0	40,0	0,0
Kortfristiga skulder	410,6	108,8	365,5
Summa eget kapital och skulder	1 847,2	1 723,4	2 294,0

Nyckeltal, aktiedata

	Q1-Q2 2015	Q1-Q2 2014	Helår 2014
Avkastning på :			
- eget kapital, %	9,7	36,1	84,1
- sysselsatt kapital, %	7,6	35,0	82,0
- totalt kapital, %	8,7	32,1	75,2
Antal aktier vid periodens början, tusental	31 260	31 260	31 260
Antal aktier vid periodens slut, tusental	26 966	31 260	31 260
- varav A-aktier	606	660	660
- varav B-aktier	26 230	30 600	30 600
- varav återköpta B-aktier	130	-	-
Genomsnittligt antal aktier, tusental	29 048	31 260	31 260
Utestående teckningsoptioner, tusental	250	639	294
Aktiekapital vid periodens slut, MSEK	156,3	156,3	156,3
Eget kapital vid periodens slut, MSEK	1 502,5	1 464,7	1 982,6
Resultat per aktie, SEK			
- Kvarvarande verksamhet före utspädning	4,50	19,57	36,24
- Kvarvarande verksamhet efter utspädning	4,46	19,18	35,90
- Avvecklad verksamhet före och efter utspädning	-	-	-
- Total verksamhet före utspädning	4,50	19,57	36,24
- Total verksamhet efter utspädning	4,46	19,18	35,90
Eget kapital per aktie, SEK	56,0	46,9	63,4
Substansvärde per aktie, SEK	56,0	46,9	63,4
Kassaflöde per aktie efter investeringar, SEK	8,9	2,8	31,9
Soliditet, %	85,2	90,2	90,8
EBITDA	189,6	432,5	1 221,9
EBIT	172,2	416,2	1 188,7
Rörelsemarginal; %	37,3	73,8	67,3
Forsknings -och utvecklingskostnader/rörelsekostnader, %	61,1	59,4	60,8

Definitioner av nyckeltal

Avkastning på eget kapital. Resultat efter finansiella poster i procent av genomsnittligt eget kapital.

Avkastning på sysselsatt kapital. Resultat efter finansiella poster plus finansiella kostnader i procent av genomsnittligt sysselsatt kapital.

Avkastning på totalt kapital. Resultat efter finansiella poster plus finansiella kostnader i procent av genomsnittlig balansomslutning.

EBIT. Rörelseresultat efter av- och nedskrivningar.

EBITDA. Rörelseresultat före av- och nedskrivningar.

Eget kapital per aktie. Eget kapital dividerat med antal aktier vid periodens slut.

FoU-kostnader/rörelsekostnader. Forsknings- och utvecklingskostnader dividerat med totala rörelsekostnader.

Genomsnittligt antal aktier. Det ovägd genomsnittliga antalet aktier under året.

Kassaflöde per aktie efter investeringar. Kassaflöde efter investeringar dividerat med genomsnittligt antal aktier.

Resultat per aktie efter utspädning. Resultat per aktie efter finansiella poster dividerat med genomsnittligt antal aktier samt utestående teckningsoptioner justerat för eventuell utspädningseffekt.

Resultat per aktie före utspädning. Resultat per aktie efter finansiella poster dividerat med genomsnittligt antal aktier.

Rörelsemarginal. Rörelseresultatet i procent av nettoomsättningen.

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.

Sysselsatt kapital. Balansomslutning minus icke räntebärande skulder inklusive uppskjutna skatteskulder.