

MEDIVIR AB – DELÅRSRAPPORT JANUARI – MARS 2019

Kliniska studier fortskrider enligt plan

Januari - Mars

Väsentliga händelser under kvartalet

- Fas II-studien med en kombination av birinapant och Keytruda® i patienter med tjocktarmscancer fortskrider enligt plan. En futilitetsanalys planeras att genomföras senast i fjärde kvartalet 2019.
- Fas Ia-studien med MIV-818 i patienter med levercancer planeras vara avslutad under andra kvartalet 2019.
- Som en följd av omstruktureringen av Medivir bedrivs inte längre någon preklinisk forskning på företaget. Den nya organisationen fokuserar på klinisk utveckling samt affärsutveckling. Den slimmade organisationen fungerar väl och arbetar effektivt på ett mer flexibelt sätt.
- I februari meddelades att CFO Erik Björk beslutat att lämna företaget. Lotta Ferm utsågs till interim CFO från och med den 1 mars 2019.

Finansiell sammanfattning

- Nettoomsättningen uppgick till 2,0 (4,5) MSEK.
- Resultatet före av- och nedskrivningar (EBITDA) uppgick till -54,2 (-73,1) MSEK. Resultatet per aktie före och efter utspädning uppgick till -2,30 (-3,17) SEK respektive -2,30 (-3,17) SEK.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -56,3 (-87,1) MSEK.
- Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens utgång uppgick till 228,6 (522,6) MSEK.

Väsentliga händelser efter kvartalets utgång

- I april rekryterades Magnus Christensen som ny CFO och han tillträder sin tjänst i augusti 2019.

Medivir i korthet

Medivir utvecklar innovativa läkemedel med fokus på cancersjukdomar där de medicinska behoven är stora. Företaget satsar på indikationsområden där tillgängliga behandlingsmetoder är begränsade eller saknas och det finns stora möjligheter att erbjuda betydande förbättringar till patienterna. Samarbeten och partnerskap är en viktig del av Medivirs affärsmodell och läkemedelsutvecklingen såväl som kommersialiseringen bedrivs antingen i egen regi eller i partnerskap. Medivirs aktie (ticker: MVIR) är noterad på Nasdaq Stockholms lista för små bolag (Small Cap). www.medivir.se.

Vd har ordet

Första kvartalet 2019 har löpt planenligt för Medivir. Efter de omvälvande förändringar som genomfördes förra året är det glädjande att konstatera att den nya organisationen nu arbetar fokuserat, effektivt och omsorgsfullt med bolagets kliniska portfölj samt affärsutveckling. Genom förändringarna förra året kunde vi samtidigt sänka de löpande kostnaderna i verksamheten. Målet är att dessa ska vara en tredjedel av tidigare nivå, vilket vi beräknar nå i Q3.

Låt mig här sammanfatta status i vår kliniska portfölj.

Remetinostat är vår topikala HDAC-hämmare under utveckling för behandling av mycosis fungoides, den vanligaste formen av kutant T-cellslymfom. Det är en ovanlig blodcancerform som först uppträder i huden. Vi arbetar nu med att fastställa fas III-designen utifrån de klargöranden vi erhöll från FDA i slutet av förra året. Vi avser att söka en samarbetspartner för den fortsatta utvecklingen och kommersialisering av remetinostat.

I vårt samarbete med Stanford University School of Medicine i Kalifornien pågår för närvarande en prövarinitierad fas II-studie med remetinostat på patienter med basalcellscancer.

Birinapant är Medivirs SMAC-mimetikum som utvecklas som behandling i kombination med MSDs anti-PD-1-behandling Keytruda® (pembrolizumab) för patienter med tjocktarmscancer. Studien som utförs på flera kliniker, främst i USA, har en öppen singel-arm design och utförs i två delar. Den initiala doseskaleringsdelen av studien (fas I) visade en positiv säkerhetsprofil och dessutom noterades en intressant effektsignal på en av patienterna med mikrosatellit-stabil (MSS) tjocktarmscancer, en cancerform där behandling med enbart Keytruda® mycket sällan ger effekt.

Inklusionen av den första tjocktarmscancerpatienten i fas II-delen av studien ägde rum strax före jul. I denna studie utvärderas preliminär effekt såväl som fortsatt säkerhet och tolerabilitet för birinapant i kombination med Keytruda® i patienter med tjocktarmscancer. En futilitetsanalys av studien planeras till Q4 2019.

Enligt vårt avtal med Merck & Co tillhandahåller de Keytruda® kostnadsfritt till Medivir. Medivir behåller alla rättigheter till birinapant såväl som till studiens data.

MIV-818 är Medivirs nukleotid-prodrog som utvecklas för behandling av levercancer. I en pågående fas I-

studie har redan sex patienter inkluderats. Syftet med denna första studie i människa är att studera säkerhet, tolerabilitet och farmakokinetik hos MIV-818 i patienter med långt framskriden levercancer, en dödlig sjukdom med mycket få tillgängliga behandlingsalternativ. Vi förväntar oss att resultaten från den första delen av fas I-studien ska vara tillgängliga för analys under Q2 2019.

I slutet av förra året valdes Medivirs egenutvecklade substans **MIV-828** till läkemedelskandidat för behandling av akut myeloid leukemi (AML) och andra former av blodcancer. MIV-828 är en nukleotidbaserad prodrog som är designad för att övervinna de resistensmekanismer som kan hämma effekten av nukleosidanaloger som idag används för behandling av AML.

För **MIV-711**, Medivirs cathepsin K-hämmare för behandling av artros, kunde vi under förra året presentera mycket positiva fas II-data. I FDAs nya preliminära riktlinjer för utveckling av sjukdomsmodifierande artrosbehandlingar öppnas för strukturpåverkan som behandlingsmål i kliniska studier och för möjligheten att erhålla s.k. "accelerated approval". Medivir fortsätter att sikta mot att etablera ett licens- eller samarbetsavtal för MIV-711.

Organisationen har i dagarna rekryterat en ny CFO, Magnus Christensen. Han ansluter i augusti till ett team med bred kompetens och erfarenhet av såväl utveckling av läkemedel som affärsutveckling. Tillsammans arbetar vi hårt och ihärdigt för att våra läkemedelskandidater ska utvecklas i rätt riktning för att förbättra terapin för patienter med stora medicinska behov och därmed i slutändan skapa stora värden för våra aktieägare.



Uli Hacksell
Vd och koncernchef

Interna projekt

Projekt	Sjukdomsområde	Forskning	Klinisk utveckling				Marknad
			Preklinisk utveckling	Fas I	Fas II	Fas III	
Remetinostat <i>HDAC-hämmare (topikal)</i>	Kutant T-cellslymfom (MF)						
	Basalcellscancer*						
Birinapant <i>SMAC mimetikum (intravenös)</i>	Solida tumörer, kombination med Keytruda™						
MIV-818 , Nukleotidbaserad DNA polymerashämmare (oral)	Hepatocellulär cancer						
MIV-828 , Nukleotidbaserad DNA polymerashämmare (intravenös)	Blodcancer (akut myeloisk leukemi)						
MIV-711 <i>Cathepsin K-hämmare (oral)</i>	Artros						

Partnerprojekt

Projekt	Sjukdomsområde	Samarbetspartner	Klinisk utveckling				Marknad
			Preklinisk utveckling	Fas I	Fas II	Fas III	
Xerclear	Munsår	GSK					
MIV-802 , nukleotidbaserad NSSB polymerashämmare	Hepatit C	Ascleitis (Kina, Taiwan, Hong Kong och Macao) Trek Therapeutics (övriga världen)					

* Genomförs av Stanford University

Väsentliga händelser i projektportföljen under kvartalet

- Fas Ia-studien med MIV-818 i patienter med levercancer planeras vara avslutad under andra kvartalet 2019.
- Fas II-studien med en kombination av birinapant och Keytruda® i patienter med tjocktarmscancer fortskrider enligt plan. En futilitetsanalys planeras att genomföras senast i fjärde kvartalet 2019.

Projektportfölj

- Fullständiga beskrivningar av Medivirs samtliga utvecklingsprojekt, med nuvarande status och pågående studier, finns tillgängliga på Medivirs hemsida: <http://www.medivir.com/our-projects>.

INTERNA PROJEKT

Remetinostat - för förbättrad behandling av MF-CTCL.

Mycosis fungoides (MF) är den vanligaste typen av kutant T-cellslymfom (CTCL). MF-CTCL är en ovanlig form av blodcancer som först uppträder i huden. Det främsta behovet hos patienter i de tidiga faserna av MF-CTCL är behandlingar med effekt på hudförändringarna och på klådan som är ett besvärande symptom.

Det är känt att oralt eller intravenöst administrerade HDAC-hämmare är effektiva mot MF-CTCL men de har påtagliga biverkningar och används därför enbart i senare stadier av sjukdomen. Reteminostat, en HDAC-hämmare som appliceras på huden i form av en gel, är aktiv enbart på huden och bryts ner när den når blodbanan, vilket minskar risken för biverkningar. Projektets mål är nu att hitta en kommersiell partner för fas III och kommersialisering av reteminostat. Reteminostat har även potential för behandling av andra cancerindikationer. I en pågående prövarinitierad studie i samarbete med forskare vid Stanford University ges reteminostat till patienter med basalcellscancer.

Birinapant – för behandling av solida tumörer.

Birinapant utvecklas för att förbättra behandlingsresponsen och förlänga överlevnaden hos patienter med solida tumörer där tillgängliga behandlingar inte ger tillräcklig överlevnad eller där patienten inte längre har något behandlingsalternativ.

Medivir genomför nu en klinisk fas II-studie av birinapant i kombination med Keytruda® för att kliniskt påvisa birinapants effekt som kombinationsbehandling för patienter med behandlingsresistenta solida tumörer. Studien inkluderar patienter med mikrosatellit-stabil tjocktarmscancer som inte har svarat på någon annan tillgänglig terapi. Patienterna får behandlingen med Keytruda® och birinapant (22mg/m²) så länge inte tumören växer eller allvarliga biverkningar uppstår. Målet är att inkludera 28 patienter med tjocktarmscancer i studien och en futilitetsanalys är planerad efter högst 14 patienter. Planen är att ha resultatet från en futilitetsanalys senast under Q4 2019.

MIV-818 – för behandling av levercancer.

MIV-818, vår egenutvecklade prodrug av troxacitabin för behandling av levercancer är nu i klinisk utvecklingsfas. Levercancer är den tredje vanligaste orsaken till cancerrelaterade dödsfall i världen. Trots att existerande behandlingar för levercellscancer (hepatocellulärt carcinom, HCC) kan förlänga patienternas liv är behandlingsfördelarna ofta marginella och dödligheten ligger kvar på en hög nivå. MIV-818 har utvecklats för att nå maximal koncentration av den aktiva substansen i levern, samtidigt som nivåerna av den aktiva substansen i

resten av kroppen hålls nere för att minska biverkningarna. I oktober 2018 inledde Medivir den första kliniska studien med MIV-818. Det primära syftet med denna fas I-studie är att studera MIV-818:s säkerhet, tolerabilitet och farmakokinetik hos patienter med avancerad cancer i levern. Vi förväntar oss att resultaten från den första delen av fas I-studien ska vara tillgängliga för analys under Q2 2019.

MIV-711 – med potential att bli den första sjukdomsmodifierande behandlingen av artros.

Medivir har genomfört en fas II-studie som visar positiva effekter på både ben och brosk i leder hos artrospatienter efter endast sex månaders behandling med MIV-711. Behandling med MIV-711 under totalt 12 månader gav fortsatt behandlingseffekt på ben och brosk och patienterna behöll dessutom responsnivån på egenrapporterad smärta samt andra kliniska symptom.

Medivir fortsätter att sikta mot att ingå ett licens- eller samarbetsavtal för den fortsatta utvecklingen av MIV-711 som det första sjukdomsmodifierande läkemedlet mot artros.

MIV-828 - för behandling av blodcancer.

MIV-828 är Medivirs egenutvecklade läkemedelskandidat för behandling av akut myeloisk leukemi (AML) och andra former av blodcancer. En stor andel av patienterna tål inte de behandlingar som för närvarande används för att behandla sjukdomen. Prekliniska data indikerar att MIV-828 kan komma att erbjuda patienter med AML och andra cancerformer i blodet ett läkemedel med bättre tolerabilitet och effekt.

PARTNERPROJEKT

MIV-802 – är en potent nukleotidbaserad hämmare av HCV-polymeraset NS5B och verkar mot flera genotyper av hepatit C (HCV). Prekliniska data indikerar att MIV-802 kan användas med god effekt i kombination med andra klasser av antivirala läkemedel för behandling av HCV.

Ascletis har de exklusiva rättigheterna att utveckla, tillverka och kommersialisera MIV-802 i Kina, Taiwan, Hongkong och Macao. Avtalsvillkoren berättigar Medivir till milstolpebetalningar vid uppnådda utvecklingsmål samt stegvis upptrappade royaltybetalningar från nettoförsäljningen av produkter där MIV-802 ingår.

Den Investigational New Drug (IND)-ansökan för MIV-802 (ASC21) som Ascletis lämnat in godkändes under kvartalet av de kinesiska myndigheterna (NMPA).

Koncernens siffror i sammandrag (MSEK)

	Q1		Helår
	2019	2018	2018
Nettoomsättning	2,0	4,5	23,9
Rörelseresultat före av- och nedskrivningar (EBITDA)	-54,2	-73,1	-326,5
Rörelseresultat (EBIT)	-56,2	-75,3	-351,0
Resultat före skatt	-55,9	-72,0	-350,5
Resultat per aktie före utspädning, kr	-2,30	-3,17	-14,62
Resultat per aktie efter utspädning, kr	-2,30	-3,17	-14,62
Eget kapital per aktie, kr	10,36	24,14	12,67
Avkastning på eget kapital, %	-80,0	-53,0	-85,3
Kassaflöde från löpande verksamhet	-56,3	-87,1	-318,6
Likvida medel och kortfristiga placeringar vid periodens utgång	228,6	522,6	286,3

Intäkter

Nettoomsättningen för perioden januari– mars 2019 var 2,0 (4,5) MSEK, en minskning med 2,5 MSEK jämfört med samma period förra året. Förändringen är på grund av lägre royaltyintäkter för simeprevir.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till -1,6 (143,8) MSEK.

Periodens investeringar i materiella och immateriella anläggningstillgångar var lägre än förra året och uppgick till -0,2 (-2,3) MSEK.

Rörelsekostnader

Övriga externa kostnader uppgick till -40,7 (-53,8) MSEK, en minskning med 13,1 MSEK.

Personalkostnader uppgick till -15,6 (-24,5) MSEK, en minskning med 8,9 MSEK. De totala omkostnaderna uppgick till -58,3 (-80,5) MSEK, en minskning med 22,2 MSEK. Sänkningen av kostnaderna förklaras främst av lägre kostnader i och med den organisationsförändring som har genomförts.

Rörelseresultat

Rörelseresultatet uppgick till -56,2 (-75,3) MSEK, en förbättring med 19,1 MSEK. Förbättringen förklaras av lägre kostnader i och med den omstrukturering som gjordes i fjärde kvartalet 2018.

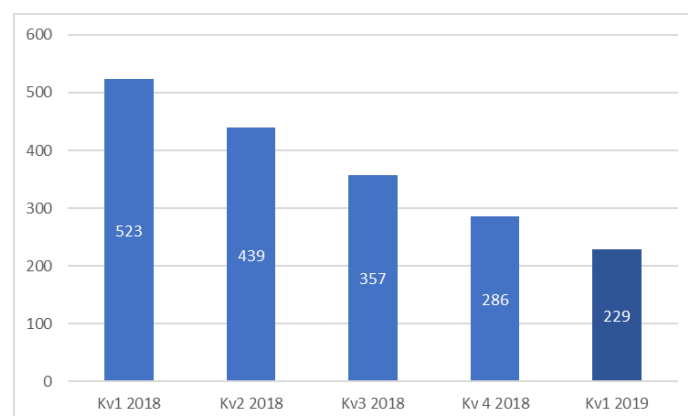
Kassaflöde, investeringar och finansiell ställning

Vid slutet av perioden uppgick likvida medel, inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader, till 228,6 (522,6) MSEK, en minskning med 294 MSEK. Motsvarande siffra vid ingången av 2019 var 286,3 (467,8) MSEK.

I enlighet med finanspolicyn är Medivirs finansiella tillgångar placerade i räntebärande papper med låg risk.

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -56,3 (-87,1) MSEK, varav förändringar av rörelsekapital uppgick till -2,4 (-15,6) MSEK.

Likvida medel och kortfristiga omsättningstillgångar (MSEK)



Medarbetare

Medivir hade 36 (82) anställda (omräknat till heltidstjänster) vid periodens slut, varav 50% (52%) kvinnor. Av dessa utgör 26 (5) anställda som är under uppsägning, men som ännu ej avslutat sin anställning.

Aktierelaterade incitamentsprogram

Styrelsen föreslog år 2017 ett långsiktigt incitamentsprogram vilket godkändes på årsstämman 2017. Teckningsrätten erbjöds till alla bolagets ledande befattningshavare och övrigt fast anställda i Medivir. Marknadsvärdet fastställdes med hjälp av Black & Scholes värderingsmodell baserat på löptid, lösenpris, viktat aktiepris under teckningsperioden (VWAP), riskfri ränta och volatilitet. Teckningskursen för samtliga utestående teckningsoptioner per aktie ska motsvara 133 procent av den volymvägda genomsnittsräntan för B-aktien under teckningsperioden.

Medivirs anställda köpte 48 515 teckningsoptioner under andra kvartalet 2017 som en del av detta incitamentsprogram. Teckningsoptionerna utfärdades till ett marknadsvärde om 9,41 kronor med ett lösenpris om 89,36 kronor per aktie. Under fjärde kvartalet 2017 köpte Medivirs anställda ytterligare 9 320 teckningsoptioner. Dessa teckningsoptioner utfärdades till ett marknadsvärde om 3,98 kronor med ett lösenpris om 89,36 kronor per aktie. De sammanlagda 57 835 teckningsoptionerna kan utnyttjas för teckning av nya B-aktier under perioden 16 december 2020 till och med 15 januari 2021. Värderingsberäkningen för 2017 baserades på följande siffror: löptid 3,66 år; lösenpris, 89,36 kronor; VWAP, 67,19 kronor; riskfri ränta, -0,35 procent; volatilitet, 32 procent.

I maj 2018 godkände styrelsen och årsstämman ett nytt långsiktigt incitamentsprogram med samma struktur. Under andra kvartalet 2018 köpte Medivirs anställda 51 864 teckningsoptioner till ett marknadsvärde om 5,63 kronor vardera med ett lösenpris av 52,75 kronor per aktie. Teckningsoptionerna kan utnyttjas för teckning av nya B-aktier under perioden 16 december 2021 fram till och med den 15 januari 2022. Värderingsberäkningen för 2018 baserades på följande siffror: löptid 3,66 år, lösenpris, 52,75 kronor, VWAP, 39,66 kronor, riskfri ränta, -0,16 procent, volatilitet, 32 procent.

Kort om moderbolaget

Medivir AB (publ), org.nr. 556238 - 4361, är moderbolag i koncernen. Verksamheten utgörs av läkemedelsutveckling samt administrativa och företagsledande funktioner.

Moderbolagets totala intäkter uppgick till 2 (4,5) MSEK.

Rörelseresultatet uppgick till -54,4 (-75,7) MSEK, en förbättring om 20,9 MSEK. Totalt uppgick rörelsekostnaderna till -56,6 (-80,5) MSEK. Finansnettot uppgick till 0,3 (3,3) MSEK, en minskning med 3 MSEK.

Periodens skatt uppgick till 0,0 (-0,9) MSEK. Periodens resultat uppgick till -54,1 (-72,9) MSEK, en förbättring med 18,8 MSEK.

Likvida medel, inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader, uppgick till 220,5 (515,4) MSEK.

Transaktioner med närstående

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 0,002 (0,02) MSEK, vilka avser royaltyersättningar som utgått till Uppsala Hallbechem AB (styrelseledamoten Anders R Hallberg). Bolaget köpte inga ytterligare tjänster från närstående under perioden.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Läkemedelsutveckling fram till regulatoriskt marknadsföringsgodkännande är i hög grad både en riskfylld och kapitalkrävande process, många projekt når aldrig marknaden. Om konkurrerande läkemedel tar marknadsandelar eller konkurrerande projekt uppnår bättre effekt och når marknaden snabbare kan det framtida värdet av Medivirs produkt- och projektportfölj bli lägre än förväntat. Avgörande för Medivirs framtid är förmågan att utveckla läkemedel, ingå partnerskap samt säkerställa finansieringen av verksamheten.

En mer utförlig beskrivning av Medivirs risk-exponering och riskhantering återfinns i årsredovisningen för 2018 sidorna 31-32 och 40-41 samt i not 7 på sidorna 63-65. Årsredovisningen finns tillgänglig på bolagets hemsida: www.medivir.se.

Utdelning

Styrelsen föreslår att ingen utdelning ska utgå för verksamhetsåret 2018.

Årsstämma

Årsstämma kommer att hållas klockan 14.00 den 9 maj 2019 på IVA's konferenscenter, Grev Turegatan 16, Stockholm.

Framtidsutsikter

Medivirs framtida investeringar avses huvudsakligen ske i kliniska läkemedelsprojekt inom onkologi. I och med att bolaget genomfört en omstrukturering kommer de samlade utgifterna att minska väsentligt efter sommaren 2019. Det är styrelsens och ledningens bedömning att befintliga likvida medel är tillräckliga för att täcka bolagets behov för att slutföra pågående kliniska aktiviteter.

Huddinge den 3 maj 2019

Uli Hacksell
Vd och koncernchef

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

Informationen lämnades för offentliggörande den 3 maj 2019, klockan 08.30 CET.

För ytterligare information vänligen kontakta:

Uli Hacksell, vd och koncernchef, +46 (0)8 5468 3100
Lotta Ferm, Tf CFO, +46 (0)73 125 17 13

Telefonkonferens för investerare, analytiker och media

Delårsrapport januari – mars 2019 kommer att presenteras av Medivirs vd och koncernchef Uli Hacksell.

Tid: Fredagen den 3 maj 2019, kl. 14.00 (CET).

Telefonnummer för deltagare från:

Sverige 08-505 583 68

Europa +44 33 3300 9267

USA +1 833 526 8381

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

Efter telefonkonferensen kommer presentationen att finnas tillgänglig på Medivirs hemsida.

Finansiell kalender:

Årsstämma

9 maj 2019

Delårsrapport (januari – juni 2019)

28 augusti 2019

Delårsrapport (januari – september 2019)

27 november 2019

Redovisningsprinciper

Medivir upprättar koncernredovisningen i enlighet med IFRS, International Financial Reporting Standards, så som de antagits av EU. Koncernen följer förutom nämnda IFRS-regler även Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 1 (Kompletterande redovisningsregler för koncerner) samt tillämpliga uttalanden från Rådet för finansiell rapportering. Koncernen använder anskaffningsvärde för balansposters värdering där inte annat framgår. IFRS är under konstant utveckling, nya standarder och tolkningar publicerats fortlöpande av vilka endast vissa har trätt i kraft. Nedan följer en bedömning av den påverkan som införandet av dessa standarder och uttalanden har haft, samt kan få, på Medivirs finansiella rapporter. Endast de förändringar som har, eller skulle kunna ha, en väsentlig påverkan på Medivirs redovisning kommenteras. Fullständiga redovisningsprinciper som koncernen tillämpar återfinns i årsredovisningen 2018 på sidan 52-59.

Nya och uppdaterade redovisningsprinciper

Per den 1 januari 2019 tillämpas IFRS 16 för leasingkontrakt och bolaget har valt att använda förenklad övergångsmetod för IFRS 16. För Medivir innebär det att vi inte gör en omräkning av 2018 utan istället justerar ingående balans för 2019. Tillgångarna har ökat med totalt 50,5 MSEK. Leasade tillgångar ingår i materiella anläggningstillgångar, som ökar med 18,7 MSEK p.g.a. IFRS 16 vid övergångsperioden. Finansiella anläggningstillgångar i form av långfristig del av leasingfordringar uppgår till 25,4 MSEK samt kortfristiga leasingfordringar till 6,6 MSEK. På skuldsidan ökar långfristiga skulder med 41,9 MSEK samt kortfristiga skulder med 8,6 MSEK vid ingången av 2019. Skulden har amorterats med 1,6 MSEK under Q1. Ytterligare upplysningar som förklarar skillnaden mellan utgående balans 2018 och ingående balans 2019 kommer att lämnas i årsredovisningen 2019. Moderbolaget tillämpar undantaget i RFR 2 och redovisar därmed leasing som operation enligt tidigare metod.

Koncernens resultaträkning i sammandrag**(MSEK)**

	Q1		Helår
	2019	2018	2018
Nettoomsättning	2,0	4,5	23,9
Övriga rörelseintäkter	0,2	2,3	5,5
Totala intäkter	2,1	6,8	29,3
Övriga externa kostnader	-40,7	-53,8	-235,1
Personalkostnader	-15,6	-24,5	-118,2
Av- och nedskrivningar	-2,0	-2,2	-24,5
Övriga rörelsekostnader	-	-1,5	-2,5
Rörelseresultat (EBIT)	-56,2	-75,3	-351,0
Finansiellt netto	0,3	3,3	0,6
Resultat efter finansiella poster	-55,9	-72,0	-350,5
Skatt	-	-0,9	0,2
Periodens resultat	-55,9	-72,9	-350,3
Periodens resultat hänförligt till:			
Moderföretagets aktieägare	-55,9	-72,9	-350,3
Resultat per aktie, räknat på resultat hänförligt till: moderföretagets aktieägare under perioden			
Resultat per aktie (SEK per aktie)			
- Resultat per aktie före utspädning	-2,30	-3,17	-14,62
- Resultat per aktie efter utspädning	-2,30	-3,17	-14,62
Genomsnittligt antal aktier, tusental	24 288	22 961	23 956
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning, tusental	24 288	23 019	23 956
Antal aktier vid periodens slut, tusental	24 288	24 288	24 288

Koncernens rapport över totalresultat**(MSEK)**

	Q1		Helår
	2019	2018	2018
Periodens resultat	-55,9	-72,9	-350,3
Övrigt totalresultat			
Omräkningsdifferenser	0,1	-1,6	-0,4
Summa övrigt totalresultat	0,1	-1,6	-0,4
Summa totalresultat för perioden	-55,8	-74,5	-350,8

Koncernens balansräkning i sammandrag

(MSEK)	31-mar	31-mar	31-dec
	2019	2018	2018
Tillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	96,7	112,7	96,9
Materiella anläggningstillgångar	28,6	14,5	10,8
Långfristiga fordringar	24,4	-	-
Kortfristiga fordringar	22,5	24,8	25,3
Kortfristiga placeringar	159,5	480,5	239,1
Likvida medel	69,2	42,2	47,2
Summa tillgångar	400,9	674,7	419,4
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	251,7	586,3	307,6
Långfristiga skulder	54,7	-	14,8
Kortfristiga skulder	94,5	88,4	96,9
Summa eget kapital och skulder	400,9	674,7	419,4

Koncernens förändring i eget kapital (MSEK)

	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Omräkn- differens	Ansamlad förlust	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2018	157,7	295,9	-3,0	63,5	514,1
Summa totalresultat för perioden	-	-	-1,6	-71,2	-72,9
Nyemission	30,8	124,0	-	-	154,8
Transaktionskostnader	-	-	-	-8,1	-8,1
Utgående balans per 31 mars 2018	188,5	419,9	-4,6	-17,5	586,3
Ingående balans per 1 januari 2018	157,7	295,9	-3,0	63,5	514,1
Summa totalresultat för perioden	-	-	-0,4	-350,3	-350,8
Nyemission	30,8	124,0	-	-	154,8
Teckningsoptioner	-	0,3	-	-	0,3
Transaktionskostnader	-	-	-	-10,8	-10,8
Utgående balans per 31 december 2018	188,5	420,1	-3,5	-297,6	307,6
Ingående balans per 1 januari 2019	188,5	420,1	-3,5	-297,6	307,6
Summa totalresultat för perioden	-	-	0,1	-55,9	-55,8
Utgående balans per 31 mars 2019	188,5	420,1	-3,3	-353,7	251,7

Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag (MSEK)

	Q1		Helår
	2019	2018	2018
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-53,9	-71,5	-290,6
Förändringar av rörelsekapital	-2,4	-15,6	-28,0
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-56,3	-87,1	-318,6
Investeringsverksamheten			
Förvärv/försäljning av anläggningstillgångar	-0,2	-2,3	-5,0
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-0,2	-2,3	-5,0
Finansieringsverksamheten			
Övriga förändringar av skulder	-1,6	-	-
Teckningsoptioner	-	-	0,3
Riktad nyemission	-	154,8	154,8
Transaktionskostnader	-	-11,0	-10,8
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-1,6	143,8	144,3
Periodens kassaflöde	-58,1	54,5	-181,2
Likvida medel vid periodens ingång	286,3	467,8	467,8
Valutakursdifferens likvida medel	0,4	0,4	-0,3
Likvida medel vid periodens utgång	228,6	522,6	286,3

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag
(MSEK)

	Q1		Helår
	2019	2018	2018
Nettoomsättning	2,0	4,5	23,9
Övriga rörelseintäkter	0,2	0,0	9,4
Summa intäkter	2,1	4,5	33,3
Övriga externa kostnader	-39,7	-52,0	-235,1
Personalkostnader	-15,6	-24,5	-118,2
Av- och nedskrivningar	-1,3	-2,2	-24,5
Övriga rörelsekostnader	-	-1,5	-6,5
Rörelseresultat	-54,4	-75,7	-351,0
Finansiellt netto	0,3	3,4	0,6
Resultat efter finansiella poster	-54,1	-72,3	-350,5
Skatt	-	-	0,2
Periodens resultat (=totalresultat)	-54,1	-72,3	-350,3

Moderbolagets balansräkning i sammandrag
(MSEK)

	31-mar	31-mar	31-dec
	2019	2018	2018
Tillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	96,7	112,7	96,9
Materiella anläggningstillgångar	10,6	14,5	10,8
Aktier i dotterföretag	0,1	0,1	0,1
Fordringar hos koncernföretag	24,9	25,7	24,3
Kortfristiga fordringar	14,5	18,1	19,5
Kortfristiga placeringar	159,5	480,5	239,1
Kassa och bank	61,0	34,9	36,7
Summa tillgångar	367,2	686,6	427,4
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	247,0	580,7	301,5
Avsättningar	33,8	2,7	37,7
Skulder till koncernföretag	22,8	22,1	21,3
Kortfristiga skulder	63,7	81,1	69,9
Summa eget kapital och skulder	367,2	686,6	430,4

Nyckeltal, aktiedata

	Q1		Helår
	2019	2018	2018
<hr/>			
Avkastning på:			
- eget kapital, %	-80,0	-53,0	-85,3
- sysselsatt kapital, %	-63,1	-52,3	-85,3
- totalt kapital, %	-54,5	-44,6	-67,7
<hr/>			
Antal aktier vid periodens början, tusental	24 288	20 319	20 319
Antal aktier vid periodens slut, tusental	24 288	24 288	24 288
- varav A-aktier	-	475	-
- varav B-aktier	24 288	23 813	24 288
- varav återköpta B-aktier	11	11	11
Genomsnittligt antal utestående aktier, tusental	24 288	22 961	23 956
Utestående teckningsoptioner, tusental	110	58	110
<hr/>			
Aktiekapital vid periodens slut, MSEK	188,5	188,5	188,5
Eget kapital vid periodens slut, MSEK	251,7	586,3	307,6
Resultat per aktie, SEK			
- Total verksamhet före utspädning	-2,30	-3,17	-14,62
- Total verksamhet efter utspädning	-2,30	-3,17	-14,62
Eget kapital per aktie, SEK	10,36	24,14	12,67
Substansvärde per aktie, SEK	10,36	24,14	12,67
Kassaflöde per aktie efter investeringar, SEK	-2,33	-3,89	-13,51
Soliditet, %	62,8	86,9	73,4
<hr/>			
EBITDA	-54,2	-73,1	-326,5
EBIT	-56,2	-75,3	-351,0

Definitioner av nyckeltal

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

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

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

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

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

EBIT. Rörelseresultat efter av- och nedskrivningar.

EBITDA. Rörelseresultat före av- och nedskrivningar.

Soliditet. Eget kapital i relation till balansomslutningen.

Substansvärde per aktie. Eget kapital plus dolda tillgångar i marknadsnoterade aktier dividerat med antalet aktier vid periodens slut.

Rörelsemarginal. Rörelseresultatet i procent av nettoomsättningen.

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

Avkastning på eget kapital. Resultat efter skatt i procent av genomsnittligt eget kapital.

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

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

Ovan angivna nyckeltal bedöms vara relevanta för den typ av verksamhet Medivir bedriver och bidrar till en ökad förståelse för den finansiella rapporten.