

MEDIVIR DELÅRSRAPPORT 1 januari – 31 mars 2004

- Styrelsen för Medivir AB beslutade den 15 mars 2004 att genomföra en nyemission om cirka 322 MSEK, villkorat av ordinarie bolagsstämmas godkännande.
- I slutet av mars valdes en läkemedelskandidat i forskningsprogrammet cathepsin S, mot immunologiska sjukdomar.
- EU-patent beviljades i slutet av mars för Medivirs herpesprojekt ME-609.
- Ytterligare ett program, HCV-polymeras i Medivirs prekliniska forskning, har uppnått projektstatus under kvartalet.
- Nettoomsättningen uppgick under perioden till 4,9 (43,4 inkl CCS och 1,5 exkl CCS) MSEK.
- Resultatet efter skatt uppgick till -45,3 (-38,6 inkl CCS och -47,1 exkl CCS) MSEK och resultatet per aktie till -5,27 (-4,50) SEK.

FÖR YTTERLIGARE INFORMATION KONTAKTA

Rein Piir, Finansdirektör och ansvarig för investerarfrågor, 08-5468 3100 eller 0708-537292

KOMMANDE INFORMATIONSTILLFÄLLEN

Bolagsstämman kommer att hållas den 22 april 2004 med start klockan 15.00.

Delårsrapport för 6 månader publiceras den 6 juli 2004.

Delårsrapport för 9 månader publiceras den 26 oktober 2004.

Rapporterna finns tillgängliga på Medivirs hemsida www.medivir.se per dessa datum under rubriken Finansiell information.

Medivirkoncernen

Medivir är ett innovativt och specialiserat forskningsföretag som utvecklar läkemedel med målsättning att bli ett uthålligt och vinstgivande läkemedelsföretag. Företaget är lokaliserat i Huddinge, Sverige och Cambridge, England.

Medivirs forskning är inriktad på att utveckla nya läkemedelssubstanser baserade på polymeraser och proteaser som målenzym. Koncernen består av Medivir AB, dotterbolaget Medivir UK Ltd. och Medivir Personal AB. Vid utgången av mars 2004 hade koncernen 118 anställda. 1996 noterades Medivir på Stockholmsbörsen och sedan 1 juli 2003 noteras bolaget på O-listans Attract 40-segment.

I forskningsportföljen återfinns projekt mot HIV, gulsot, bältros, munsår, benskörhet, reumatoid artrit (RA), astma och multipel skleros (MS). Medivir har fem individuella projekt i klinisk utvecklingsfas, samtliga med en unik klinisk profil. I bolagets breda prekliniska forskningsportfölj finns fem definierade projekt och ett knappt tiotal aktiviteter i olika prekliniska faser.

Medivir AB (publ), Lunastigen 7, 141 44 Huddinge. Tel växel 08-5468 3100.

INFEKTIONSSJUKDOMAR

RP-606 mot bältros; fas II avslutad, på väg mot fas III

I de kommande fas III-studierna är förhoppningen att kunna visa att RP-606 minskar både de akuta symptomen och den svårbehandlade kroniska smärtan förknippad med bältros, PHN; postherpetisk neuralgi, som drabbar ett stort antal patienter.

Projektet är utlicensierat till Reliant Pharmaceuticals som ansvarar för de kliniska fas III-studierna, ansökan om marknadsregistrering i USA och andra länder samt efter godkännande marknadsföring och försäljning av RP-606 i Nordamerika. Medivir har behållit de nordiska marknadsrättigheterna, vidare har Medivir och Reliant ett "joint venture" för att vid lämpligt tillfälle finna marknadsföringspartner för RP-606 i Europa och Asien.

Reliants arbete har under kvartalet varit inriktat på förberedelser inför de kommande fas III- studierna.

ME-609 mot labial herpes (munsår); fas II avslutad, på väg mot fas III

ME-609 kan komma bli det första läkemedlet att förhindra uppkomsten av munsår.

Det är Medivirs ambition att ha ett projekt klart för fas III-studier och att samtidigt skapa en lämplig partnerskapstruktur för detta långt framskridna projekt.

Medivir har under kvartalet fortsatt arbetet med förberedelser inför kommande fas III-studier. Detta arbete har varit inriktat på uppskalning av tillverkningsmetoden samt förberedelser inför möte med FDA.

Den europeiska patentmyndigheten beviljade i slutet av mars ett produktpatent för ME-609. Patentet täcker alla topikala läkemedel som innehåller den antivirala substansen acyklovir och glukokortikoiden hydrokortison för behandling av herpesinfektioner. Patentet är giltigt till år 2016 och kommer troligtvis bli berättigat till ytterligare förlängning via s.k. Supplementary Protection Certificate.

Det sedan 2001 beviljade USA-patentet, som gäller för samtliga immunmodulerande och antivirala medel, är även det giltigt till 2016. Det föreligger dock i viss mån kolliderande patentanspråk i USA med Novartis. Novartis senare patent har beviljats trots att det delvis överlappar Medivirs tidigare ansökta patent. Medivirs avsikt är att försöka lösa frågan genom ett administrativt förfarande hos patentmyndigheten, eller genom avtal mellan Medivir och Novartis.

MIV-310 mot multiresistent HIV; fas II pågår

Medivir har utlicensierat projektet till Boehringer Ingelheim (BI) som ansvarar för den globala läkemedelsutvecklingen och har de exklusiva globala marknadsrättigheterna, utom de nordiska länderna vilka behållits av Medivir.

BI:s arbete under kvartalet har primärt varit inriktat på planering och förberedelser för fas IIa dos-responsstudier. Dessa studier syftar till att finna den optimala kliniska dosen för det fortsatta utvecklingsarbetet. Dessa studier startade i april, d.v.s. efter räkenskapsperiodens utgång.

MIV-210 mot HIV och hepatit B-virus (gulst); fas I avslutad

Medivir har ett globalt licensavtal med GlaxoSmithKline (GSK) som primärt kommer att fokusera vidareutvecklingen av MIV-210 på behandling av HIV. GSK är ansvarig för läkemedelsutveckling och har de globala marknadsrättigheterna, exkluderat de nordiska länderna vilka behålls av Medivir.

MIV-210 presenterades på GSK:s F & U-dag i december 2003 i mycket positiva ordalag. Under kvartalet har GSK fortsatt sitt omfattande forsknings- och utvecklingsarbete inför fortsatta kliniska studier.

MIV-150 mot HIV; fas I pågår

Medivir har utlicensierat MIV-150 till Population Council, som är en New York-baserad organisation utan vinstintresse. Population Council ansvarar för utveckling och finansiering av kommande kliniska studier. Medivir upplät utan vederlag rätten att i utvecklingsländer använda MIV-150 för topikal

användning i en vaginal mikrobicid. För användning i andra länder har Medivir rätt till intäkter och på den nordiska marknaden har Medivir option att erhålla ensamrätt.

I slutet av mars presenterade Medivir och Population Council resultat från prekliniska försök med en kombination av MIV-150 och Carraguard mot HIV på den internationella kongressen Microbicides 2004 i London. Kombinationen av MIV-150 och Carraguard i en mikrobicid gel har tre effekter; MIV-150 inaktiverar HIV utanför celler, Carraguard hindrar HIV från att tränga in i en cell och MIV-150 blockerar förökningen av HIV som eventuellt lyckats komma in i en cell. Denna kombination förväntas ge kvinnor ett mer effektivt medel att hindra HIV smitta. En sådan kombinationsprodukt kan bli ett viktigt verktyg i kampen mot den ökande spridningen av HIV.

MV026048 mot HIV; i preklinisk utvecklingsfas

MV026048 är en polymerashämmare av typen NNRTI och befinner sig i sen preklinisk utveckling. Medivir återtog i november utvecklingsansvaret från Roche som framgent har en rådgivande roll i projektet. Arbetet har fortsatt varit inriktat på prekliniskt arbete och säkerhetsstudier inför fas I.

MIV-170 mot HIV; i preklinisk optimeringsfas

MIV-170 är en ny polymerashämmare av typen NNRTI och fokuserar speciellt på terapi för den växande andelen av patienter med multiresistent HIV. Arbetet i optimeringsfasen fortskrider och för närvarande görs selektiva insatser för att säkerställa produktprofilen. Ett omfattande patentarbete avslutades 2003 och patentskydd har säkerställts.

HCV-Polymeras; i preklinisk optimeringsfas

Medivir ingick ett samarbetsavtal med Roche för att gemensamt utveckla läkemedel mot kronisk hepatit C (HCV) i november 2003. Inom ramen för samarbetet erhåller Medivir forskningsbidrag samt milestone-betalningar och royaltyintäkter. Medivir har dessutom marknadsrättigheterna i de nordiska länderna.

Forskningssamarbetet baseras på en stor gemensam kunskap om nukleosidanaloger och Roche kunnande inom hepatit C-området. Det gemensamt drivna forskningsarbetet har utvecklats mycket positivt. Projektet befinner sig i optimeringsfas, vilket innebär att det uppnått projektstatus inom Medivir under kvartalet.

IMMUNOLOGISKA SJUKDOMAR

Cathepsin S mot RA och MS; läkemedelskandidat vald, på väg in i preklinisk utvecklingsfas

Cathepsin S-projektet (proteashämmare) syftar till behandling av autoimmuna sjukdomar. Projektet drivs gemensamt med amerikanska Peptimmune med inriktning mot reumatoid artrit (RA) och multipel skleros (MS) med flera potentiella indikationer såsom kronisk smärta.

Projektet har under kvartalet gjort stora framsteg genom val av läkemedelskandidat (CD) i slutet av mars. Valet av CD är en viktig milstolpe för projektet som bereder vägen för att gå vidare till kliniska prövningar. Projektet går nu in i den myndighetsreglerade prekliniska utvecklingsfasen. Målet är att ansöka om ett myndighetsgodkännande, Investigational New Drug-ansökan (IND), och att gå vidare i kliniska studier.

ÖVRIGA TERAPIOMRÅDEN

Cathepsin K mot osteoporos; i preklinisk optimeringsfas

Cathepsin K är ett proteas vars aktivitet leder till nedbrytning av benvävnad. Vid förhöjd cathepsin K-aktivitet eller vid obalans mellan benuppbbyggnad och bennedbrytning uppstår osteoporos (benskörhet).

Det har nyligen i sjukdomsmodeller visats att den sjukdomsframkallande nedbrytningen av benvävnad kan minskas markant om cathepsin K-aktiviteten minskas. Medivirs hämmare har visat mycket god effekt i en human cellbaserad modell för benresorption (bennedbrytning).

Projektet fortsätter att utvecklas snabbt i optimeringsfasen och ett stort antal substanser uppvisar lovande data. Ambitionen är att som nästa steg i utvecklingen välja läkemedelskandidat i detta projekt.

ÖVRIGA AKTIVITETER

De prekliniska forskningsaktiviteterna fortsätter att utvecklas mycket väl och speciellt stora framsteg har nåtts inom hepatit C-proteas. Detta forskningsprogram förväntas nu gå in i optimeringsfas, d.v.s uppnå projektstatus, under året.

MEDIVIRKONCERNENS INTÄKTER OCH KOSTNADER

Koncernen

Koncernens nettoomsättning uppgick under perioden 1 januari – 31 mars 2004 till 4,9 (43,4) MSEK och rörelsekostnaderna till -51,0 (-83,3) MSEK. I dessa kostnader ingår goodwillavskrivningar på -0,4 (-0,8) MSEK. Finansnettot, uppgick till 0,7 (0,3) MSEK och resultat efter finansiella poster till -45,3 (-38,6) MSEK.

Koncernens siffror för januari-mars 2003 inkluderar CCS-koncernens intäkter och kostnader. CCS-koncernen avyttrades den 1 juli 2003 och resultatet av försäljningen av CCS-koncernen redovisas i resultaträkningen för helåret 2003 under posten resultat från finansiella investeringar.

Medivirs forskningsverksamhet

Nettoomsättningen i Medivirs forskningsverksamhet, som omfattar Medivir AB och Medivir UK Ltd, uppgick under perioden till 4,9 (1,5) MSEK. Periodens nettoomsättning avser till största del ersättning från Roche för forskningsarbete med hämmare av HCV polymeras. Rörelsekostnaderna uppgick till -51,0 (-48,9) MSEK, fördelat på externa kostnader -24,6 (-24,0) MSEK, personalkostnader -22,4 (-20,6) MSEK samt avskrivningar (inklusive goodwillavskrivningar) -4,0 (-4,3) MSEK. Rörelseresultatet uppgick till -46,0 (-47,5) MSEK och resultat efter finansiella poster till -45,3 (-47,1) MSEK.

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

Verksamheten i Medivir AB utgörs av forskningsverksamhet samt koncernsamordnande administrativa funktioner. Moderbolagets nettoomsättning uppgick under perioden till 6,2 (2,9) MSEK och rörelsekostnaderna till -46,2 (-42,1) MSEK. I dessa kostnader ingår -14,4 (-11,3) MSEK som avser ersättning till Medivir UK i Cambridge för preklinisk forskning enligt avtal. Resultatet efter finansiella poster såväl som resultatet efter skatt uppgick till -39,2 (-38,7) MSEK. Likvida medel uppgick till 197,3 (94,7) MSEK och periodens investeringar, främst i forskningsutrustning, uppgick till 2,2 (3,1) MSEK.

Finansiell ställning

Per 31 mars uppgick koncernens likvida medel inklusive kortfristiga placeringar till 197,5 (105,7) MSEK. Till detta kan läggas marknadsvärdet på noterade aktier, redovisade under "Finansiella anläggningstillgångar", om 10,2 (9,0) MSEK.

Per 31 mars fanns 3,6 (4,3) MSEK i räntebärande skulder. Det egna kapitalet uppgick till 234,4 (280,3) MSEK. Koncernens soliditet uppgick till 87,0 (83,6) procent.

Investeringar

Bruttoinvesteringarna i koncernens materiella anläggningstillgångar uppgick under perioden till 6,4 (4,4) MSEK. Investeringarna är framför allt hänförliga till anskaffandet av forskningsutrustning i Medivir AB och Medivir UK Ltd. I bruttoinvesteringarna ingår 3,3 MSEK som avser pågående arbeten för nya forskningslokaler för Medivir UK.

Medivirs planerade framtida investeringar består främst av anskaffandet av ytterligare forskningsutrustning samt investeringar i och med att Medivir UK flyttar till nya lokaler i Cambridge under hösten 2004. Totalt bedöms investeringarna i den nya lokalen i Cambridge att uppgå till ca 48 MSEK för vilket Medivir erhållit ett lånelöfte. Kostnaderna för hyra och drift för de nya lokalerna beräknas ligga strax under dagens nivå.

Nyemission

Styrelsen för Medivir AB beslutade den 15 mars 2004 att genomföra en nyemission med företrädesrätt för befintliga aktieägare om cirka 322 MSEK, villkorat av bolagsstämmans godkännande. Bolagets aktieägare skall äga rätt att för varje tvåtal aktier av serie A och/eller B teckna en ny B-aktie för 75 kronor. Genom detta kommer bolagets aktiekapital ökas med högst 21 498 410 kronor genom emission av högst

4 299 682 aktier av serie B, envar aktie på nominellt 5 kronor. Avstämningsdag för aktieägares deltagande i nyemissionen skall vara den 27 april 2004. Teckning med företrädesrätt skall ske genom kontant betalning under tiden 3-25 maj 2004.

Övrigt

Vidare förelår styrelsen att bolagsstämman fattar beslut om antagande av Medivir AB:s personaloptionsprogram 2004/2009 omfattande 210 000 optioner varav 166 000 kommer att tilldelas anställda inom Medivirkoncernen. Resterande optioner kommer innehas av Medivir Personal AB i en s.k. hedge för täckande av sociala kostnader.

Redovisningsprinciper

Denna delårsrapport har upprättats i enlighet med Årsredovisningslagen och Redovisningsrådets rekommendation RR20, Delårsrapportering. Redovisnings- och värderingsprinciper överensstämmer med Redovisningsrådets (RR) rekommendationer och uttalanden.

Från och med 1 januari 2004 tillämpar Medivir Redovisningsrådets rekommendation RR 29, Ersättningar till anställda. Medivir AB:s ITP-plan är försäkrad i Alecta, vilken skall betecknas som förmånsbestämd pensionsplan enligt uttalande från redovisningsrådets akutgrupp URA 42. Då Alecta ej har möjlighet att lämna tillräcklig information redovisas planen tills vidare som om den vore en avgiftsbestämd plan. Övriga pensionsplaner i koncernen är avgiftsbestämda. Tillämpningen av RR 29 har därför ej inneburit någon förändring av Medivirs redovisning av pensionsförpliktelser jämfört med årsredovisningen 2003.

I övrigt är redovisningsprinciper och beräkningsmetoder oförändrade jämfört med årsredovisningen 2003.

Aktien

Under perioden har 9 765 nya B-aktier emitterats via utestående personaloptioner och vid periodens utgång uppgick antalet utestående aktier till 8 599 365, varav 660 000 A-aktier och 7 939 365 B-aktier. Antalet utestående optioner uppgår till 440 135 och vid full teckning av utestående optioner uppgår det totala antalet aktier till 9 039 500.

Framtidsutsikter

Avgörande för Medivirs framtid är dess förmåga att kostnadseffektivt ta fram nya läkemedelskandidater som i kliniska prövningar utvecklas till nya läkemedel, att ingå partnerskap för sina projekt, samt att kliniska utvecklingsprojekt förs till framgångsrik marknads lansering och försäljning.

Medivirs målsättning är att kontinuerligt ingå partnerskap för att driva projekten på ett tids- och riskoptimalt sätt. Ingångna och nya partnerskap kan komma att ha stor inverkan på Medivirs intäkter och kassabehållning, men det är inte möjligt att tidsmässigt precisera intäktsflödet. Medivirs nettoforskningskostnader beräknas uppgå till cirka 175 MSEK för 2004, vilket är i linje med föregående år.

Medivir lämnar ingen resultatprognos. Anledningen till detta är att det inte säkert går att avgöra om eller när koncernen kommer att erhålla intäkter till följd av att nya partnerskap ingås och/eller utvecklingsmål uppnås.

Huddinge den 22 april 2004

Medivir
Styrelsen

Granskningsrapport

Vi har översiktligt granskat denna delårsrapport enligt den rekommendation som FAR utfärdat. En översiktlig granskning är väsentligt begränsad jämfört med en revision. Det har inte framkommit något som tyder på att delårsrapporten inte uppfyller kraven enligt Börs- och Årsredovisningslagarna.

Stockholm den 22 april 2004

Liselott Stenudd
Auktoriserad revisor

Peter Clemedtson
Auktoriserad revisor

KONCERNENS RESULTATRÄKNING

Sammandrag, MSEK

	2004	2003	2002	2003
	jan-mars	jan-mars	jan-mars	jan-dec
Rörelsens intäkter mm				
Nettoomsättning	4,9	43,4	86,6	149,0
Varulagerförändring och övriga intäkter	0,1	0,9	0,7	3,6
Summa	5,0	44,4	87,3	152,6
Rörelsens kostnader				
Råvaror och förnödenheter	0,0	-16,3	-15,2	-33,7
Övriga externa kostnader	-24,6	-30,4	-36,9	-101,8
Personalkostnader	-22,4	-30,3	-27,5	-109,0
Avskrivningar	-4,0	-6,3	-6,0	-20,4
Summa rörelsens kostnader	-51,0	-83,3	-85,5	-264,9
Rörelseresultat	-46,0	-38,9	1,8	-112,3
Resultat från finansiella investeringar	0,7	0,3	1,0	69,6
Resultat efter finansiella poster	-45,3	-38,6	2,8	-42,7
Skatt*	0,0	0,0	0,0	2,4
Periodens resultat	-45,3	-38,6	2,8	-40,3
Resultat per aktie, SEK	-5,27	-4,50	0,34	-4,69
Genomsnittligt antal aktier, tusental	8 595	8 590	8 288	8 590
Antal aktier vid periodens slut, tusental	8 599	8 590	8 288	8 590

* Det positiva skattebeloppet är i huvudsak hänförligt till skattekredit i Medivir UK, som följd av den brittiska skattelagstiftningens stöd till forskningsverksamhet.

I koncernen finns beräknade ackumulerade skattemässiga underskott som uppgår till minst ca 400 MSEK till och med år 2003.

KONCERNENS BALANSRÄKNING

Sammandrag, MSEK

	2004	2003	2002	2003
	31 mars	31 mars	31 mars	31 dec
Tillgångar				
Anläggningstillgångar				
Immateriella anläggningstillgångar	10,3	36,2	36,4	10,7
Materiella anläggningstillgångar	43,9	108,0	106,7	40,2
Finansiella anläggningstillgångar	3,1	3,1	3,1	3,1
Summa anläggningstillgångar	57,3	147,3	146,3	54,0
Omsättningstillgångar				
Varulager	0,0	36,6	45,7	0,0
Kortfristiga fordringar	14,8	45,8	49,4	14,5
Kortfristiga placeringar	190,0	87,6	164,3	229,0
Kassa och bank	7,5	18,1	11,7	10,2
Summa omsättningstillgångar	212,3	188,1	271,1	253,7
Summa tillgångar	269,6	335,4	417,4	307,7
Eget kapital och skulder				
Bundet eget kapital	553,5	584,0	569,6	552,1
Ansamlad förlust/fritt eget kapital	-319,1	-303,6	-206,3	-274,2
Summa eget kapital	234,4	280,3	363,3	277,8
Avsättningar	0,0	3,7	4,5	0,0
Långfristiga skulder, räntebärande	3,6	4,3	0,9	3,4
Kortfristiga skulder, ej räntebärande	31,6	47,1	48,7	26,5
Summa eget kapital och skulder	269,6	335,4	417,4	307,7

FÖRÄNDRING AV EGET KAPITAL (MSEK)

	2004	2003	2002
	jan-mars	jan-mars	jan-mars
Enligt balansräkningen 31 december	277,8	320,0	361,2
Nyemission personaloptioner	0,6	0,0	0,0
Valutakursdifferens	1,3	-1,0	-0,7
Periodens resultat	-45,3	-38,6	2,8
Enligt balansräkningen 31 mars	234,4	280,3	363,3

KONCERNENS KASSAFLÖDESANALYS

Sammandrag, MSEK

	2004	2003	2002	2003
	jan-mars	jan-mars	jan-mars	jan-dec
Den löpande verksamheten				
Rörelseresultat efter finansiella poster	-45,3	-38,6	2,8	-42,7
Beräknad skattecredit i dotterbolag	0,0	0,0	0,0	2,4
<i>Justering för poster som inte ingår i kassaflödet:</i>				
Försäljning av dotterbolag	0,0	0,0	0,0	-53,7
Avskrivningar och nedskrivningar	4,0	6,3	6,0	20,4
Reavinst/förlust avyttring anläggningstillgångar samt valutakursdifferens	1,0	-0,6	0,0	-2,5
Erhållen/betald skatt	-0,4	1,5	-1,1	3,2
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-40,7	-31,4	7,7	-72,9
Förändring av rörelsekapital	5,2	-2,1	-12,8	5,5
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-35,6	-33,6	-5,1	-67,4
Investeringsverksamheten				
Förvärv/försäljning av materiella anläggningstillgångar	-6,4	-4,4	-1,6	-10,0
Försäljning av dotterbolag	0,0	0,0	0,0	114,1
Minskning av långfristiga fordringar	0,0	0,0	0,0	59,5
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-6,4	-4,4	-1,6	163,6
Finansieringsverksamheten				
Upptagna lån	0,3	0,0	0,0	0,0
Amorteringar	0,0	-0,2	-0,1	-0,8
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0,3	-0,2	-0,1	-0,8
Periodens kassaflöde				
Likvida medel vid årets ingång*	239,2	143,9	182,7	143,9
Förändring likvida medel	-41,7	-38,1	-6,8	95,4
Valutakursdifferens likvida medel	0,1	-0,1	0,0	-0,1
Likvida medel vid periodens utgång*	197,5	105,7	176,0	239,2

* Likvida medel avser kassa och bank samt kortfristiga placeringar.

Till ovanstående värde kan läggas marknadsvärdet på noterade aktier redovisade under "Finansiella anläggningstillgångar", vilket uppgick till 10,2 MSEK (10,4 MSEK per 31 december 2003).

NYCKELTAL

	2004	2003	2002	2003
	jan-mars	jan-mars	jan-mars	jan-dec
Avkastning på:				
- eget kapital, %	-17,70	-12,87	0,77	-13,49
- sysselsatt kapital, %	-17,44	-12,68	0,87	-13,91
- totalt kapital, %	-15,69	-10,95	0,76	-12,43
Genomsnittligt antal aktier, tusental	8 595	8 590	8 288	8 590
Antal aktier vid periodens slut, tusental	8 599	8 590	8 288	8 590
Utestående teckningsoptioner, tusental	440,1	513,4	313,4	449,9
Resultat per aktie, SEK	-5,27	-4,50	0,34	-4,69
Eget kapital per aktie, SEK	27,26	32,64	43,83	32,35
Kassaflöde per aktie efter investeringar, SEK	-4,88	-4,42	-0,80	11,20
Resultat per aktie, SEK*	-4,97	-4,18	0,38	-4,27
Eget kapital per aktie, SEK*	31,31	37,89	48,22	36,33
Soliditet, %	86,94	83,58	87,04	90,30

Resultat per aktie, prognos för 2004, se under rubriken Framtidsutsikter i avsnittet om Medivirkoncernens intäkter och kostnader.

* Efter fullt utnyttjande av utestående teckningsoptioner.

Enligt RR18 ger inte potentiella stamaktier upphov till någon utspädningseffekt när en konvertering av dem till stamaktier medför en förbättring av resultat per aktie. Detta skulle bli fallet vid konvertering av de utestående optionerna i Medivir. Ovanstående är därför inte att betrakta som beräkning av utspädningseffekt utan en teoretisk beräkning, efter fullt utnyttjande av utestående teckningsoptioner, av resultat och eget kapital per aktie.

