



ÅRSREDOVISNING
2024

MEDIVIR

2024 i korthet

Fostroxacitabine bralpamide (fostrox)

- Positiva resultat från fas 1b/2a-studien i avancerad levercancer (hepatocellulär cancer (HCC)), som visade på lovande respons och tid till progression, presenterades på ASCO GI-kongressen i San Francisco i januari.
- I april meddelades att Medivir genomfört ett så kallat Typ C-möte med FDA och att förberedelserna för den planerade fas 2b-studien i fostrox-programmet fortskrider enligt plan, med ett par justeringar i studiedesign som har begränsad inverkan på tidslinje och storlek av studie.
- I juni meddelades att Medivir valt en global CRO-partner för den planerade fas 2b-studien som utvärderar fostrox+ Lenvima® jämfört med placebo + Lenvima i andra linjens levercancer.
- I juni presenterades nya positiva data som visar på ytterligare förbättrad effekt och längre tid till progression i Medivirs fas 1b/2a-studie av fostrox + Lenvima vid avancerad levercancer vid ESMO GI Cancer Congress i München.
- I september, vid ESMO Cancer Congress i Barcelona, presenterades uppdaterade kliniska data från fas 1b/2a studien med fostrox + Lenvima vid andra linjens behandling av avancerad levercancer. Resultaten visade en mediantid till progression (TTP) på 10,9 månader och en Objective Response Rate (ORR) på 24 % med en median responsduration på 7,0 månader (4,1 – 18,1)¹⁾.
- I oktober publicerades resultaten från fas 1 monoterapidelen av fostrox-studien, som visade på proof-of-concept vid cancer i levern, i Journal of Hepatocellular Carcinoma.
- I november ingick Medivir ett samarbets- och supplyavtal med Eisai för att utvärdera fostrox i kombination med Lenvima i den planerade randomiserade fas 2b-studien vid avancerad levercancer.
- I slutet av november meddelade Medivir att fas 1b/2a-studien med fostrox + Lenvima i avancerad levercancer slutförts samt att återstående patienter i studien överförts till ett compassionate use-program.

- I december godkände FDA Medivirs US Investigational New Drug Application (IND) för utvärdering av fostrox + Lenvima jämfört med Lenvima + placebo i den planerade fas 2b-studien i andra linjens avancerad levercancer.

Övriga projekt

- I januari meddelade Tango Therapeutics att bolaget doserat den första patienten med TNG348, en ny USP1-hämmare från det prekliniska USP1-programmet som inlicenserades från Medivir 2020. I maj 2024 meddelade Tango att man avslutat studien på grund av toxicitet som observerats i de första studiekohorterna.
- I april meddelades att Medivirs partner Vetbiolix, ett veterinärt bioteknikbolag baserat i Frankrike, rapporterat positiva resultat från en klinisk Proof-of-Concept studie i parodontit hos hund med sin läkemedelskandidat VBX-1000, tidigare känd som MIV-701.
- I april erhöll MIV-711 så kallad Rare Pediatric Disease Designation (RPDD) samt sär läkemedelsklassificering, Orphan Drug Designation (ODD), från FDA för behandling av Legg-Calvé-Perthes sjukdom (LCPD), en ovanlig höftsjukdom som drabbar barn i åldrarna 2–12 år.

Bolaget

- I januari genomfördes en riktad emission till Hallberg Management AB om cirka 20 MSEK före avdrag för emissionskostnader.
- I februari meddelades att Medivirs valberedning förändras då Anders Hallberg, utsedd av Healthinvest Partners, lämnar valberedningen och ersätts av Stefan Bengtsson, utsedd av CA Fastigheter AB.
- Vid årsstämman i maj omvaldes Uli Hacksell, Lennart Hansson, Bengt Westermark, Yilmaz Mahshid och nyvaldes Angelica Loskog och Anna Törner till styrelseledamöter. Uli Hacksell omvaldes som styrelsens ordförande.
- I oktober erhöll Medivir ett lånelöfte om 30 miljoner kronor från Linc AB. Lånet kommer endast att utnyttjas vid behov, som ett sekundärt finansieringsalternativ. Prioritet kommer ges till andra finansieringsalternativ såsom emission eller partneringsavtal.

- I oktober utsågs Medivirs valberedning inför årsstämman 2025. Valberedningen består av Karl Tobieson, utsedd av Linc AB, Richard Torgerson, utsedd av Nordea Funds AB, Anders Hallberg, utsedd av Hallberg Management AB och Uli Hacksell, styrelseordförande Medivir AB.

Väsentliga händelser efter årets utgång

- I februari presenterades finala data från fas 1b/2a-studien med fostrox + Lenvima i avancerad levercancer vid EASL Liver Cancer Summit. Daten visade på en medianöverlevnad (OS) på 13,7 månader hos andra eller tredje linjens avancerade levercancer-patienter²⁾.
- I februari meddelade Medivirs partner Inflex Therapeutics att man tecknat ett licensavtal för klinisk utveckling av MET-X i Indien. MET-X har sitt ursprung i Medivirs Metallo Beta Lactamase (MBLI)-program som syftar till att möta hotet från resistent bakterier.
- I mars erhölls ett europeiskt patent för fostrox plus lenvatinib för behandling av hepatocellulär cancer (HCC) och cancermetastaser i levern. Patentet ger skydd och marknadsexklusivitet fram till april 2041.
- Ny styrelse föreslås genom omval av Uli Hacksell, Lennart Hansson, Angelica Loskog, Yilmaz Mahshid, Anna Törner och Bengt Westermark som styrelseledamöter. Som styrelseordförande kommer valberedningen föreslå omval av Uli Hacksell.

Nyckeltal

MSEK	2024	2023	2022	2021	2020
Nettoomsättning	3	8	4	26	14
Rörelseresultat	-127	-91	-87	-62	-43
Likvida medel	63	170	117	221	70
Soliditet, %	67	76	82	84	74
Antal medarbetare	10	10	9	9	11

1) Chon et al., ESMO, 2024, Poster 986.

2) Evans et al., EASL Liver Cancer Summit, poster PO2-13.

Vd har ordet:

Våra studieresultat är avsevärt bättre än vad som tidigare visats vid andra linjens avancerad levercancer

I februari 2025 kunde vi vid EASL Liver Cancer Summit i Paris presentera finala studiedata från Medivirs fas 1b/2a-studie med fostrox + Lenvima® i avancerad levercancer. De finala resultaten visade på en mediantid till sjukdomsprogress på 10,9 månader och en objective response rate (ORR) på 24%¹⁾. Mer än 75% av patienterna uppvisade tumörreduktion och kombinationen fostrox + Lenvima visade en utmärkt säkerhets- och tolerabilitetsprofil. Våra studieresultat är avsevärt bättre än vad som tidigare visats vid andra linjens levercancer och stärker vår tro på att kombinationen fostrox + Lenvima har potential att bli det första godkända alternativet för dessa patienter.

2024 var ett år där vi kunde följa hur de starka resultaten i fas 1b/2a-studien med fostrox + Lenvima gradvis förbättrades. Vi avslutade studien i november och de patienter som stod kvar i studien överfördes till compassionate use för fortsatt behandling. Vi är exalterade över de goda finala resultaten vi presenterade vid konferensen European Association for the Study of the Liver (EASL) Liver Cancer Summit i Paris den 20 februari 2025, i synnerhet då det idag saknas godkända behandlingar för patienter där immunterapi slutat fungera och som behöver ett andra linjens alternativ. Prognosen för andra linjens levercancer-patienter är dystert då de generellt har ett behandlingssvar på 5–10% och en förväntad tid till progression (TTP) på endast 3–4 månader.

Våra studieresultat har väckt stor uppmärksamhet och intresset hos den kliniska expertisen för vårt nästa steg är stort. Styrkan med behandlingen ligger till stor del i att fostrox endast riktar in sig på tumörceller lokalt i levern, utan att skada friska celler. Att behandlingen inte skadar levern möjliggör att patienterna kan fortsätta med behandlingen under lång tid, vilket i sig bidrar till förlängd klinisk nytta.

De finala resultaten från vår fas 1b/2a-studie har stärkt vår utgångspunkt inför nästa stora och avgörande steg - den planerade fas 2b-studien i andra linjens avancerad levercancer. Studieförberedelserna har fallit väl ut. Typ C-mötet med FDA i april gav oss stöd för vår fortsatta kliniska utvecklingsplan av fostrox. Vi utsåg i somras en global CRO-partner med en stark meritlista inom onkologistudier, i synnerhet inom HCC. Vårt samarbets- och supplyavtal med Eisai innebär att Medivir och Eisai bildar en Joint Development Committee med ansvar för studiens planering och genomförande. Dessutom tillhandahåller Eisai Lenvima till studien. Medivir behåller samtliga rättigheter till fostrox. I december godkände FDA Medivirs US Investigational New Drug Application (IND) för utvärdering av fostrox + Lenvima jämfört med Lenvima + placebo i den planerade randomiserade fas 2b-studien.

Vi arbetar nu intensivt med förberedelserna för studien med syfte att visa på förbättrad effektivitet med kombinationen fostrox + Lenvima jämfört med Lenvima. Studien ska inkludera patienter med lokalt avancerad eller metastaserad primär levercancer som fått en



1) Evans et al., EASL Liver Cancer Summit 2025, Poster P02-13.

immunterapi-kombination i första linjen. Studien är dubbel-blindad och patienterna kommer att få antingen fostrox + Lenvima eller placebo + Lenvima och kommer att följas för att utvärdera primärt effektmått i 6 månader och för överlevnad i 24 månader. Den första delen av studien kommer också att utvärdera den optimerade dosen av fostrox.

För att hålla tempo i arbetet med studien erhöll Medivir i oktober ett lånelöfte om 30 miljoner kronor från Linc AB. Lånet kommer endast att utnyttjas vid behov, som ett sekundärt finansieringsalternativ. Prioritet kommer att ges till andra finansieringsalternativ.

Medivirs partner Vetbiolix, ett veterinärt bioteknik-bolag baserat i Frankrike, meddelade under året positiva resultat från en klinisk

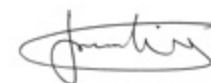
Proof-of-Concept studie i parodontit hos hund med sin läkemedelskandidat VBX-1000, tidigare känd som MIV-701. Vetbiolix har kommunicerat intention att inleda en fas 2/3-studie för att ytterligare stärka dokumentationen av effekterna av VBX-1000.

I april erhöll vårt projekt för partnering, MIV-711, så kallad Rare Pediatric Disease Designation (RPDD) samt särklassificering, Orphan Drug Designation (ODD), från FDA för behandling av Legg-Calvé-Perthes sjukdom (LCPD), en ovanlig höftsjukdom som drabbar barn i åldrarna 2–12 år.

Vi står nu inför en spännande resa. Våra resultat hitintills visar att det finns en uppenbar plats för fostrox i behandlingslandskapet. Att behovet är stort understryks av att godkända behandlingar idag

saknas. Våra presenterade data indikerar att fostrox + Lenvima kan bli den första godkända läkemedelsbehandlingen vid andra linjens levercancer - en marknad värd ~2,5 miljarder USD årligen. Förberedelserna för den planerade fas 2b-studien fortskrider enligt plan och vi är i princip ready-to-go.

Jag ser fram emot att fortsätta hålla er informerade om Medivirs spännande utveckling.



Jens Lindberg
VD

”De finala resultaten från studien har stärkt vår utgångspunkt inför nästa stora och avgörande steg - den planerade fas 2b-studien i andra linjens avancerad levercancer.”



Att fostrox kan bli det första leverriktade, oralt administrerade läkemedlet vid olika typer av levercancer är ingen slump

Att utveckla ett cancerläkemedel med målspecifik verkan kräver kunskap om målet, eller målorganet. Grunden till att fostrox, med sin unika verkningsmekanism i levern, framgångsrikt har kunnat utvecklas ligger i Medivirs historik.

Läkemedelsutvecklingen på Medivir var initialt fokuserad på virus-sjukdomar och bolaget hade en stark kompetens inom virologi och infektion. Xerclear® godkändes mot herpes 2009 och blev bolagets första lanserade läkemedel. Därefter följde Olysio® (simeprevir), som 2013, efter nio års utveckling, blev godkänt och lanserat mot hepatit C.

Under 2010-talet vidgades Medivirs inriktning mot onkologi med målet att utveckla nya och innovativa cancerläkemedel. Det var ett naturligt steg då företagets två vetenskapliga plattformar båda hade tydlig potential för utveckling av läkemedel mot cancer. Den specifika kunskap och kompetens som byggts upp för att selektivt tillföra läkemedel till levern, med nukleotidbaserade hepatit C virus-hämmare, utnyttjades igen i Medivirs forskning för att nu styra cancerläkemedel till levern, för behandling av exempelvis levercancer.

Fostrox ser dagens ljus

År 2016 presenterade Medivir sitt första onkologiprojekt baserat på den egna plattformen. Det var läkemedelskandidaten fostrox (tidigare kallad MIV-818) inriktad på behandling av hepatocellulär cancer (HCC),

den vanligaste formen av primär levercancer. I likhet med tidigare hepatit C-kandidater har cancerläkemedlet fostrox en prodrug-svans kopplad till den aktiva substansen som möjliggör en lokal, leverriktad effekt. Det innebär att läkemedlet aktiveras först när det når levern och ger där en hög koncentration och begränsar samtidigt påverkan på resten av kroppen. Fostrox verkar genom att angripa celler i samband med att de delar sig, vilket innebär att när fostrox väl är i levern utövas den celldödande effekten selektivt på delande tumörceller samtidigt som den skadliga effekten på friska leverceller, som normalt inte delar sig, minimeras.

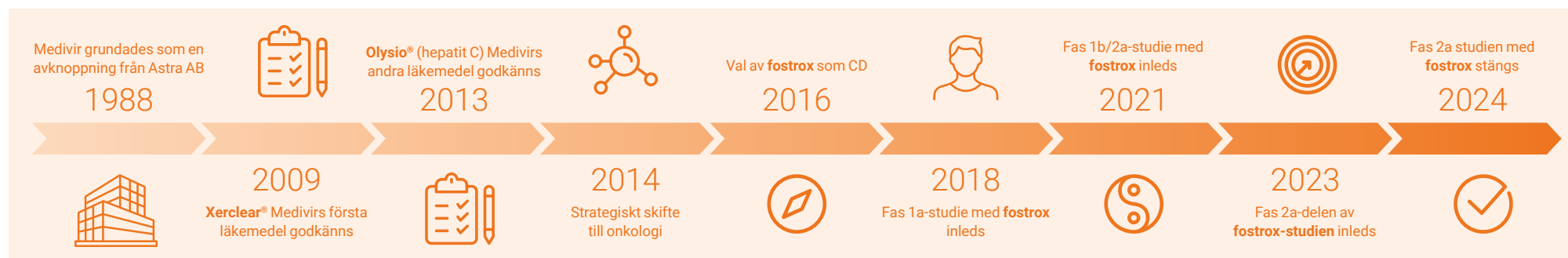
Lovande data i det kliniska programmet

2018 inleddes det kliniska utvecklingsprogrammet av fostrox med en fas 1a-studie med fostrox som monoterapi. 2021 inleddes en fas 1b/2a-studie där fostrox kombinerades med två andra läkemedel, antingen med Lenvima®, en tyrosinkinashämmare, eller Keytruda®, en anti-PD1-checkpointhämmare. Fas 2a-delen av studien fokuserades på kombinationen fostrox och Lenvima vid andra linjens avancerad

levercancer. Studien var färdigrekryterad under det tredje kvartalet 2023 och de data som presenterats under studiens behandling och uppföljning har varit mycket lovande. Den aktiva delen av studien avslutades i november 2024 och vid den vetenskapliga kongressen EASL Liver Cancer Summit i Paris i februari 2025 presenterades de finala studieresultaten som visade på en lång mediantid till sjukdomsprogress på 10,9 månader, en medianöverlevnad på 13,7 månader och en respons rate på 24%¹⁾.

På väg mot ett potentiellt godkännande

I slutet av 2024 godkände FDA Medivirs Investigational New Drug Application (IND) för utvärdering av fostrox + Lenvima jämfört med placebo + Lenvima i en randomiserad fas 2b-studie i andra linjens avancerad levercancer. Med den planerade fas 2b-studien strävar Medivir efter att göra kombinationen fostrox + Lenvima till det första godkända behandlingsalternativet för avancerad levercancer vid andra linjens behandling efter sjukdomsprogress på immunterapi.



1) Evans et al., EASL Liver Cancer Summit, poster P02-13.

Affärsidé, affärsmodell och strategi

Affärsidé

Medivir skapar aktieägarvärde genom att utveckla innovativa cancerläkemedel för stora medicinska behov, i egen regi eller i partnerskap med andra bolag.

Affärsmodell

Medivir avser att optimera värdet av varje projekt. För kommersialisering av ett specialisläkemedel kan bolaget välja att marknadsföra i egen regi inom vissa territorier, där antalet förskrivande läkare är begränsat. För andra indikationer som kräver en stor marknadsföringsorganisation avser Medivir att söka partners för att säkerställa den snabbaste vägen till marknaden och kommersiell framgång. Medivir samarbetar med expertis inom akademi, sjukvård och industri för att vid behov tillföra specialistkunskap, erfarenhet och specifika kompetenser till våra projekt.

Verksamhet

Medivirs verksamhet fokuserar på egenutveckling av bolagets helägda projekt för cancerindikationer där de medicinska behoven är stora. Medivirs läkemedelskandidat fostrox har potential att bli det första leverriktade och oralt administrerade läkemedlet som kan hjälpa patienter med olika cancerformer i levern. Fostrox, som tagits fram inom bolaget och ägs helt av Medivir, har särklassificering för behandling av hepatocellulär cancer (HCC), både i USA och i EU. Fostrox planeras utvärderas i en randomiserad fas 2b-studie där kombinationen fostrox + Lenvima jämförs med placebo + Lenvima.

Medivir har vidare fem utlicensierade projekt, MIV-701, birinapant, USP-1/TNG348, USP-7 och MBLI/MET-X, som har potential att generera framtida intäkter.

Medivirs egenutvecklade produkt Xerclear®, godkändes 2009 för behandling av läppherpes (munsår), och genererar intäkter i form av royalty.

Ytterligare två läkemedelsprojekt i Medivirs portfölj, remetinostat, och MIV-711, är i klinisk utvecklingsfas. Medivir bedriver ingen klinisk utveckling av dessa projekt på egen hand utan söker i stället partners för den fortsatta utvecklingen.

Strategiska prioriteringar

- 1 Att med hög effektivitet ta läkemedelskandidater genom klinisk utveckling**
Effektivt och tvärfunktionellt driva utveckling av egna läkemedelskandidater fram till färdiga läkemedel med stor medicinsk nytta och kommersiell potential.
- 2 Att vara en respekterad samarbetspartner och generera intäkter genom partnerskap**
Skapa och vårda meningsfulla och ömsesidigt fördelaktiga partnerskap för att accelerera utvecklingen samt minska finansiell risk.
- 3 Att kontinuerligt utveckla en inspirerande företagskultur byggd på affärsmässighet, professionalism, samarbetsförmåga och kreativitet**
Odlar kreativ, inspirerande och professionell företagskultur som stärker vår förmåga att arbeta effektivt.

Vad är cancer?

En cancertumör uppstår när celler delar sig på ett okontrollerat sätt. Genetiska förändringar leder till att cellerna stimulerar sin egen tillväxt och samtidigt stimulerar tillväxten av blodkärl till och från tumören. Dessutom utvecklar tumörerna en resistens mot kroppens immunförsvar som annars skulle orsakat cancercellernas död. När tumörer växer kan de bli mer aggressiva och börja invadera omgivande vävnad, och ofta sprider sig tumören till andra vävnader – de bildar dottertumörer (metastaser). Behandling av cancer försvåras ofta av att läkemedelsterapi bidrar till att skapa ett urval av resistenta cancerceller (klonal evolution) inom tumören, vilket då leder till sjukdomsprogression eller återinsjuknande.

Fostroxacitabine bralpamide (fostrox)

för behandling av levercancer

Fostrox är Medivirs egenutvecklade läkemedel för behandling av levercancer. Fostrox är en leverriktad hämmare av DNA-replikation som selektivt dödar cancerceller i levern, samtidigt som koncentrationen av fostrox i övriga kroppen är lägre för att minimera eventuella biverkningar. Den verkningsmekanism som fostrox har, inhibering av cancercellernas DNA-replikation samt induktion av DNA-skador och celledöd, är väl beprövad inom cancerterapi. Fostrox har fått särklassificering (ODD), både i USA och i EU, för behandling av levercancer (HCC).

PROJEKT/PRODUKT	SJUKDOMSOMRÅDE	FORSKNING	PREKLINISK	FAS I	FAS IIa	FAS IIb	FAS III	MARKNAD
Fostroxacitabine bralpamide (fostrox)	Levercancer (hepatocellulär cancer)	Monoterapi						
		Kombination med Keytruda®						
		Kombination med Lenvima®						

■ Avslutad ■ Kommande



Unik terapi - leverriktad verkningsmekanism



Lovande data som tål att jämföras



Möjlighet att bli först på marknaden för andra linjens avancerad levercancer

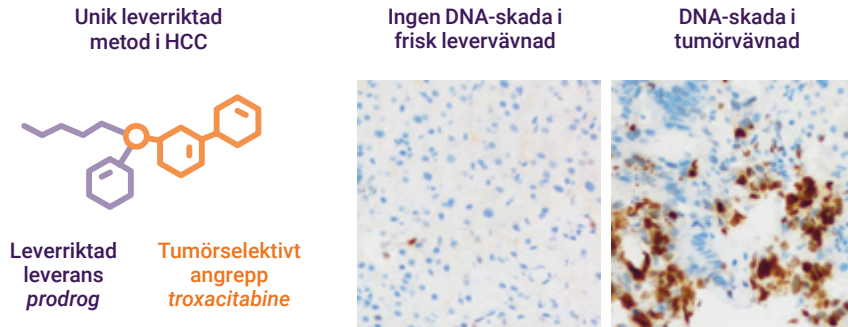


Marknad större än 2,5 miljarder \$ årligen



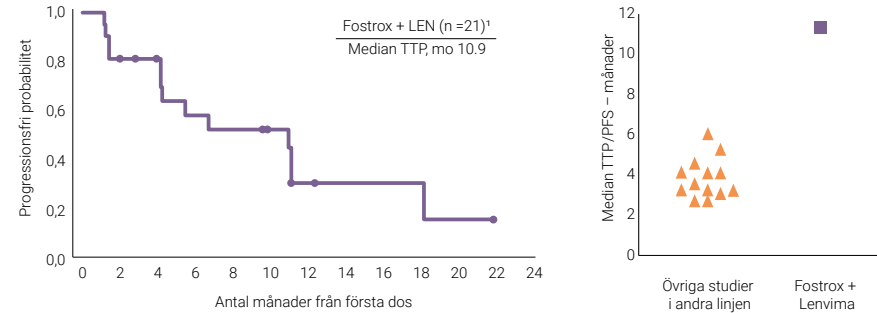
Unik terapi - leverriktad verkningsmekanism

Med en leverriktad leverans och tumörselektivt angrepp kan fostrox skapa DNA-skada i tumörvävnad utan att skada den friska levervävnaden. Genom den leverriktade och selektiva effekten minimeras exponering utanför levern och den celldödande effekten avges i levern³⁾.



Lovande data som tål att jämföras

En mediantid till progression, TTP, på 10,9 månader – substantiellt bättre än standardbehandling. Andra linjens levercancerpatienter har generellt en dystert prognos och tidigare studier har visat på behandlingssvar på 5–10 % och en förväntad TTP på endast 3–4 månader.^{1),2)}



Möjlighet att bli först på marknaden för andra linjens levercancer

Idag finns inga godkända behandlingar för avancerad HCC. Samtidigt är det mycket få nya behandlingsalternativ som är under klinisk utveckling i andra linjens HCC. Fostrox, i kombination med Lenvima, har potential att bli den första godkända behandlingen för denna utsatta patientgrupp. Breakthrough designation ger stöd för en process för accelererat marknadsgodkännande.



- Inga godkända behandlingar för avancerad HCC
- Global fas 2b startar 2025
- Utformad för att möjliggöra "breakthrough designation" och stödja en process för accelererat marknadsgodkännande



Marknad större än 2,5 miljarder USD

Tillkommer möjligheter vid tidigare behandlingslinjer vid HCC samt andra cancerindikationer, till exempel gallgångscancer, och levermetastaser från andra cancertyper. Potentiella framtida godkännanden för dessa indikationer kan utöka den kommersiella potentialen med mer än 5 miljarder USD.

>\$2,5 miljarder USD



Andra linjens HCC-marknad år 2030, den snabbast växande orsaken till cancerrelaterade dödsfall i USA⁴⁾

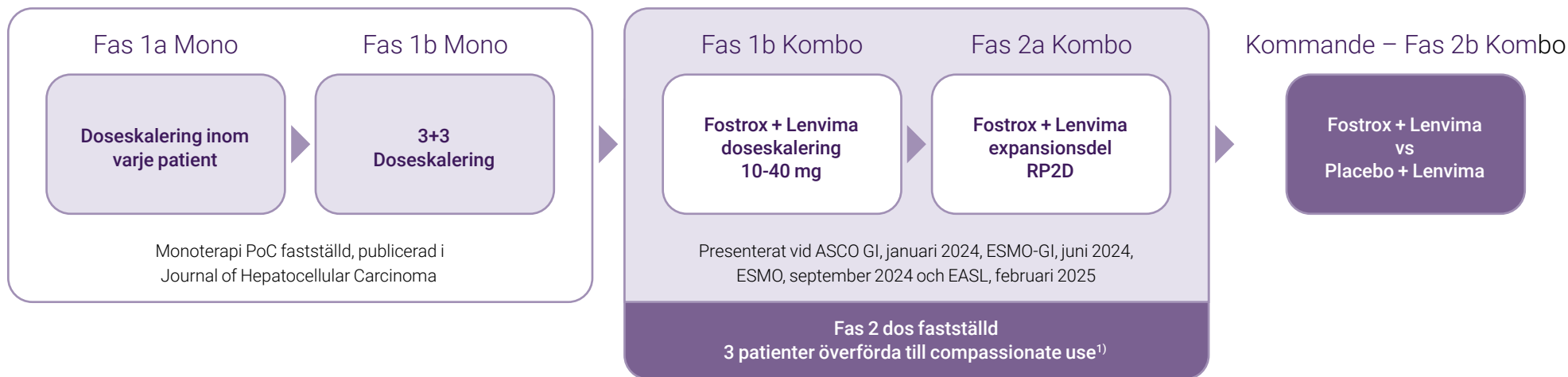
Betydande potential avseende andra solida tumörer

1) Chon et al., ESMO, 2024, Poster 986

2) Based on data from previous 2L phase 3 HCC studies with Stivarga, Cyramza & Cabometyx and investigator initiated prospective & retrospective 2L studies with Lenvatinib

3) Evans et al ASCO GI, 2021

4) Ma et al., Cancer, June 15, 2019; 2089-2098



Monoterapistudien

I monoterapistudien (1a/1b) inkluderades och utvärderades totalt nitton patienter med olika typer av långt framskriden cancer i levern. Dessa patienter hade uttömt samtliga möjliga godkända behandlingar innan de inkluderades i studien. Studien utvärderade säkerhet och preliminär effekt av fostrox som en ny, oral läkemedelskandidat utformad för att maximera exponeringen i levern samtidigt som systemiska biverkningar minimeras. Studien fastställde säkerhet och tolerabilitet med klinisk proof-of-concept för fostrox monoterapi, inklusive biopsibekräftad selektiv induktion av DNA-skada i tumörceller. Därmed kunde startdosen fastställas för 1b-kombinationsstudien.

Monoterapistudien har publicerats i Journal of Hepatocellular Carcinoma; *Plummer, R. et al. Journal of Hepatocellular Carcinoma (2024):11 2033–2047.*

Kombinationsstudie i fas 1b

I fas 1b-kombinationsstudien gavs fostrox initialt i kombination med två andra läkemedel, antingen med Lenvima® eller Keytruda® till patienter med avancerad HCC, där förstahandsbehandlingen inte längre var verkningsfull eller tolererbar. Syftet med studien var att

utvärdera säkerhet, tolerabilitet samt klinisk nytta av fostrox i respektive kombination. Patienter inkluderades vid 15 kliniker i Storbritannien, Spanien och Sydkorea.

Doseskaleringsdelen (fas 1b) för kombinationen med Keytruda etablerade en säker dos för behandling av fostrox i kombination med Keytruda. Av strategiska skäl valde Medivir att fokusera på kombinationen fostrox och Lenvima i expansionsdelen av fas 2a-studien.

Den första delen (fas 1b), doseskaleringsdelen, för kombinationen med Lenvima, avslutades i februari 2023. De preliminära resultaten var positiva med en god säkerhets- och tolerabilitetsprofil och ingen dosbegränsad toxicitet observerades. Den rekommenderade fas 2-dosen kunde därmed fastställas till 30 mg i 5 dagar i 21 dagars cykler vilken var dosen när expansionsdelen (fas 2a) av studien inleddes för kombinationen fostrox + Lenvima.

Kombinationsstudie i fas 2a

Under fas 2a-studiens gång har data från studien presenterats vid vetenskapliga konferenser. Dessa data har varit mycket positiva vad gäller respons (ORR) och tid till progression (TTP) liksom för säkerhet och tolerabilitet. Data indikerar en påtaglig förbättring jämfört med vad som visats vid andra linjens HCC i tidigare studier. Studien stängdes i november, 2024 och de tre patienterna som kvarstod på behandling efter mer än 15 månader, överfördes till compassionate

use (ett program där patienten får fortsatt tillgång till studieläkemedel) för att möjliggöra fortsatt nytta av behandlingen.

Studiens finala säkerhets- och effektdata presenterades vid konferensen European Association for the Study of the Liver (EASL) Liver Cancer Summit i Paris i februari 2025.

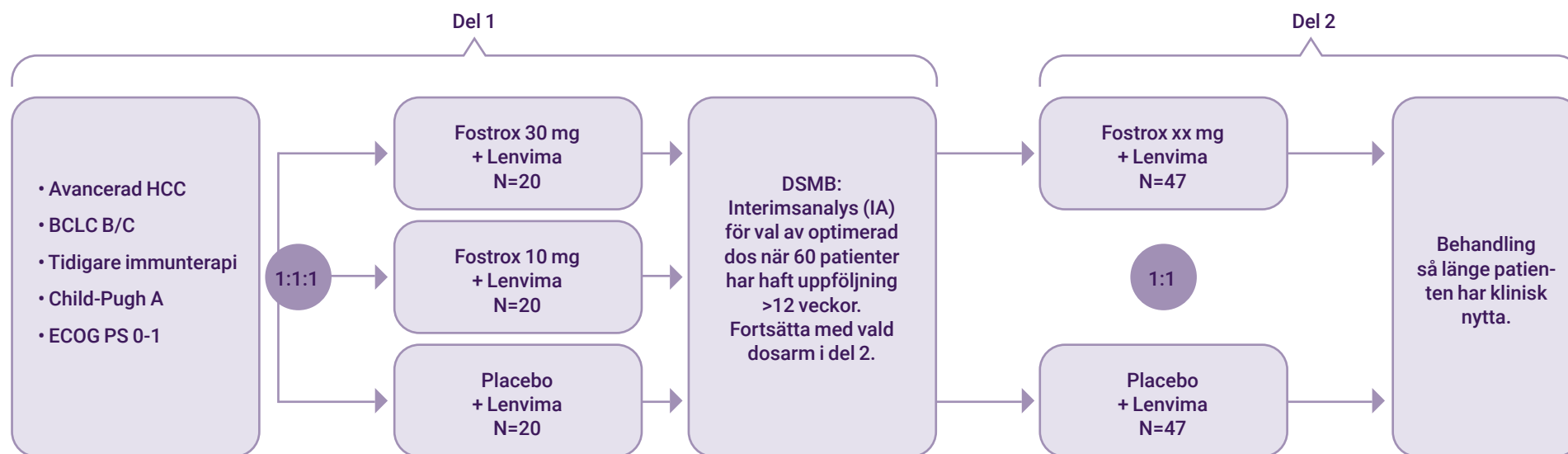
Resultaten i sammanfattning

De 21 patienter i fas 1b/2a som fick fostrox, i kombination med Lenvima, hade en medelålder på 62 år och 86% hade fått behandling med Tecentriq/Avastin som tidigare behandling. 19 % av patienterna hade fått två tidigare behandlingar och 67% hade metastaser utanför levern. Medianuppföljningstiden var 10,5 månader. Behandling med fostrox i kombination med Lenvima visade på fortsatt god säkerhet och tolerabilitet då endast en patient avslutade studien på grund av biverkningar relaterade till fostrox. Mediantiden till progression (TTP) var 10,9 månader (95% CI 4,1 - 18,1), avsevärt längre än vad som tidigare setts vid andra linjens levercancer, och medianöverlevnaden (OS) var 13,7 månader (95% CI 7,6 – NR). Kombinationen uppvisade en Objective Response Rate (ORR) på 24% med en median responsduration på 7 månader. Tumörminskning noterades i >75% av patienterna och klinisk nytta av behandlingen varade i snitt 11,3 månader.²⁾

1) Data per 30 november, 2024.

2) Evans et al., EASL Liver Cancer Summit, poster P02-13.

FOcuS-2 (randomiserad fas 2b-studie) – IND-godkänd studie i två delar för att möjliggöra "breakthrough therapy designation" och ansökan om accelererat marknadsgodkännande



Primärt mått: Objective Response Rate (ORR)

Sekundära mått: Responsduration (DoR), tid till progression (TTP), progressionsfri överlevnad (PFS), total överlevnad (OS) samt säkerhet och livskvalitet

Stratifieringsfaktorer: Tid på föregående behandling >12 v (Y/N), extrahepatisk spridning och/eller makrovaskulär invasion (Y/N), AFP >400 ng/ml (Y/N)

FOcuS-2 – studiedesign

Den planerade randomiserade fas 2b-studien kommer att inkludera patienter med lokalt avancerad eller metastaserad primär levercancer som har fått en immunterapikombination i första linjen och som har en leverfunktion som är acceptabel för denna typ av behandling (Child-Pugh A). Studiedesignen är godkänd av FDA och en så kallad IND (Investigational New Drug) är öppnad i USA. Patienterna kommer att lottas till att få fostrox + Lenvima eller placebo + Lenvima och kommer att följas för att utvärdera primärt effektmått

(respons/ORR) i 6 månader och för överlevnad i 24 månader. Den första delen av studien kommer också att utvärdera den optimerade dosen av fostrox i enlighet med FDAs rekommendationer. Var 6:e vecka sker en utvärdering av eventuell respons/sjukdomsprogress med magnetröntgen och/eller datortomografi. Även patienter som har sjukdomsprogress kan dock fortsätta i studien så länge de har klinisk nytta av behandlingen.

Behov och marknadspotential

Primär levercancer är den tredje vanligaste orsaken till cancerrelaterade dödsfall i världen och hepatocellulär cancer (HCC) är den vanligaste formen. Trots att existerande behandlingar för HCC kan förlänga patienternas liv är behandlingsfördelarna ofta begränsade och dödligheten ligger kvar på en hög nivå. Varje år diagnosticeras totalt ca 860 000 patienter med primär levercancer globalt och den nuvarande graden av femårsöverlevnad är under 20 procent^{1),2),3),4)}.

HCC-marknaden förväntas växa med upp till 20 procent per år med betydande risk för ytterligare ökning eftersom HCC orsakad av fettleversjukdom förväntas öka dramatiskt till 2030. I Kina förväntas ökningen vara 82 procent och i USA 122 procent²⁾.

HCC är en heterogen sjukdom med olika etiologier och utan specifika mutationer som observerats i många andra cancerformer. Detta har bidragit till bristen på framgång för molekylärt riktade

substanser för behandling av HCC. Bristen på övergripande nytta, tillsammans med den generellt dåliga prognosen för patienter med avancerad HCC resulterar i ett stort otillfredsställt medicinskt behov.

Inga alternativ efter första linjens behandling

Speciellt utsatta är patienter med avancerad levercancer (HCC) för vilka första linjens behandling med dagens standardbehandling har visat sig vara ineffektiv eller inte tolerabel. För dessa patienter finns idag inga godkända, systemiska behandlingsalternativ och i dagens behandlingsriktlinjer rekommenderas Tecentriq® + Avastin® i första linjens behandling. För de patienter där behandlingen inte längre har effekt finns inga godkända behandlingsalternativ i andra linjens behandling. Behandlingsriktlinjerna, från NCCN (National Comprehensive Cancer Network) respektive BCLC (Barcelona Clinic Liver Cancer), understryker det medicinska behovet och rekommenderar kliniska studier som primärt behandlingsalternativ i andra linjen.

Samtidigt är det mycket få nya behandlingsalternativ som är under klinisk utveckling i andra linjens HCC.

Fostrox, i kombination med Lenvima, har potential att bli den första godkända behandlingen för denna utsatta patientgrupp, en marknad som uppskattas vara värd mer än 2,5 miljarder USD 2030 baserat på antalet patienter som är aktuella för behandling.

Fostrox har särpräglad klassificering för behandling av HCC, både i USA och i EU.

Den kliniska utvecklingen av fostrox är initialt inriktad mot andra linjens HCC, men Medivir ser möjligheter vid såväl tidigare behandlingslinjer vid HCC som andra cancerindikationer som exempelvis gallgångscancer och levermetastaser från andra cancer typer. Godkännande för dessa indikationer skulle innebära ytterligare ökad kommersiell potential om >5 miljarder USD.

Vilka är de huvudsakliga målen med läkemedelsbehandling av cancer?

Man vill naturligtvis i första hand bota patienten. Dock är det enbart vissa cancerformer som än så länge är möjliga att bota. Syftet med läkemedelsbehandlingar för obotliga cancerformer är därför att förlänga patientens liv och/eller förbättra patientens livskvalitet under den återstående livstiden.

1) Liver and Intrahepatic Bile Duct Cancer – Cancer Stat Facts.

2) Bray et al., CA Cancer J Clin. 2024;74:229-263

3) Rumgay et al., European Journal of Cancer 2022 vol.161, 108-118.

4) Yang, J.D., Hainaut, P., Gores, G.J. et al. A global view of hepatocellular carcinoma: trends, risk, prevention and management. Nat Rev Gastroenterol Hepatol 16, 589–604 (2019).

I huvudet på en klinisk prövare

Dr Maria Reig leder onkologienheten för levercancer vid BCLC (Barcelona Clinic Liver Cancer) på Hospital Clinic of Barcelona i Spanien. Hennes expertis och intresseområde är utveckling av prognostiska modeller för patienter med levercancer och utvärdering av behandlingsalternativ med särskild tonvikt på systemisk terapi samt ny forskning om immunmodulering och canceruppkomst efter anti-viral behandling. Hon är också ansvarig prövare i Medivirs planerade randomiserade fas 2b-studie med fostrox + Lenvima® jämfört med placebo + Lenvima.

Vi bad Dr Reig att dela med sig av sina åsikter och insikter om det terapeutiska landskapet för HCC, den planerade studien och vilka möjligheter nya läkemedel som fostrox kan innebära för patienterna.

Det finns ett stort otillfredsställt behov vid avancerad levercancer, särskilt för patienter med sjukdomsprogress under första linjens behandling med en immunterapikombination. Kan du beskriva nuvarande standardbehandling vid avancerad HCC samt vilka alternativ som förespråkas i riktlinjerna?

Immunterapikombinationer (IO) är standardbehandling vid första linjens levercancer. Det finns dock ingen standardbehandling för vård vid efterföljande behandlingslinjer. Generellt sett rekommenderar alla riktlinjer för klinisk praxis (CPG) samma slags behandling vid första linjens behandling, men rekommendationerna vid andra linjen och där bortom saknas och är fortfarande ett otillfredsställt behov. Riktlinjerna från ASCO, ESMO, EASL och AASLD är samstämmiga även med BCLC-stadiesystemet.

Hur passar det kliniska utvecklingsprogrammet för fostrox in i det nuvarande och framtida behovet av behandlingar vid andra linjens avancerad levercancer?

Som jag nämnt finns ett stort behov av effektiva behandlingar i andra- och efterföljande behandlingslinjer, efter intolerans emot eller progression på immunterapi. Utvecklingsprogrammet för fostrox adresserar detta behov. Dess angreppssätt på tumörer baseras på

en verkningsmekanism som skiljer sig från de nuvarande tillgängliga alternativen, såsom tyrosinkinashämmare vid monoterapi.

Som prövare i fas 1b/2a-studien med fostrox + Lenvima vid andra linjens avancerad levercancer, vilka tycker du är de mest uppmuntrande resultaten från studien?

Fas 1b/2a-studien med fostrox + Lenvima i andra linjens avancerad levercancer har visat på ett flertal lovande resultat. Jag vill uppmärksamma att 19 % av patienterna som behandlades med fostrox + Lenvima upplevde klinisk nytta utan progression i över ett år, och svar observerades oavsett resultat vid tidigare behandlingslinje. Det belyser den potentiella effekten av kombinationen i en patientpopulation med betydande behov av nya behandlingar.

Dessutom stödjer säkerhets- och tolerabilitetsprofilen för fostrox + Lenvima ytterligare kombinationens fortsatta utveckling. Studien visade en mediantid till progression (TTP) på 10,9 månader, en bästa objektiv respons (ORR) på 24 % och en median responstid (DOR) på 7 månader vid andra linjens avancerad levercancer. Dessa resultat är särskilt lovande och tyder på att fostrox + Lenvima kan bli ett värdefullt alternativ för patienter med progression, eller som är intoleranta mot immunterapi.



Professor Maria Reig

I fas 1b/2a-studien verkade behandlingen med fostrox + Lenvima inte ha någon negativ inverkan på leverfunktionen trots lång behandlingstid. Varför är detta så viktigt?

Bevarandet av leverfunktionen vid behandling med fostrox + Lenvima, även under lång tid, är mycket viktigt för levercancerpatienter. I denna population är det speciellt viktigt att leverfunktionen bibehålls eftersom det också gör det möjligt att överväga ytterligare behandlingsalternativ längre fram.

Om leverfunktionen inte bibehålls kommer en bra radiologisk respons att överskuggas av leverfunktionsförsämringen, vilket begränsar möjligheten att använda ytterligare terapeutiska strategier. Det understryker betydelsen av behandlingar som fostrox + Lenvima som inte bara leder till klinisk nytta utan också säkerställer bibehållen leverfunktion, vilket gör att patienterna förblir möjliga kandidater för efterföljande behandlingar.

Som ansvarig prövare i den kommande randomiserade fas 2b-studien med fostrox + Lenvima jämfört med placebo + Lenvima, vilka resultat förväntar du dig att se för att säkerställa denna behandling som förstahandsalternativ vid andra linjens avancerad levercancer?

Som ansvarig prövare i den kommande randomiserade fas 2b-studien förväntar jag mig flera nyckelresultat för att etablera fostrox + Lenvima som förstahandsalternativ vid andra linjens behandling. Utöver att visa överlägsen effekt jämfört med placebo + Lenvima – genom förbättrad total objektiv respons (ORR), förlängd mediantid till progression (TTP) och total överlevnad (OS), är typen av progression och varaktigheten av respons kritiska faktorer att utvärdera.

I synnerhet kommer metabolisk respons, inklusive biomarkörer som AFP, som visat sig viktig för prediktion av behandlingsframgång vid andra terapier, att vara avgörande. Om fostrox + Lenvima demonstrerar varaktiga svar och begränsar aggressiv eller symtomatisk progression kan denna behandling särskilja sig avsevärt från befintliga alternativ.

Slutligen är det viktigt att bibehålla en gynnsam säkerhetsprofil och bevara leverfunktionen. Det säkerställer inte bara effektiv

behandling på kort sikt utan också potentialen för att tolerera ytterligare behandlingslinjer, som tillgodoser de bredare otillfredsställda behoven i denna population.

“Resultaten är särskilt lovande och tyder på att fostrox + Lenvima kan bli ett värdefullt alternativ för patienter med progression, eller som är intoleranta mot immunterapi”

Du är ansvarig prövare i den kommande randomiserade fas 2b-studien, du var även prövare i fas 1b/2a-studien med fostrox + Lenvima och du har varit medlem i Medivirs vetenskapliga råd sedan det grundades. Varför du har valt att engagera dig så hängivet i den kliniska utvecklingen av fostrox?

Mitt engagemang för den kliniska utvecklingen av fostrox kommer från en stark tro på att ta itu med de viktiga luckorna i vår kunskap

avseende behandlingsalternativ vid avancerad levercancer. I vår strävan att nå nya terapeutiska horisonter är fostrox ett övertygande exempel med sin rationella grund och unika verkningsmekanism, som ger potential att möta kritiska otillfredsställda behov i denna patientpopulation.

Mitt engagemang började som prövare i den inledande fas 1b/2a-studien, där jag fick förstahandserfarenhet avseende behandlingens potential och den vetenskapliga stringensen som ligger bakom dess utveckling. Under den här tiden blev jag djupt imponerad av Medivirs engagemang för innovation, bolagets passion för att avancera inom området och hängivenheten till hög vetenskaplig standard – värderingar som starkt överensstämmer med mina egna.

Denna samstämmighet i syfte, kombinerat med möjligheten att bidra till utvecklingen av ett spännande terapeutiskt alternativ, ligger bakom mitt hängivna engagemang i fostrox kliniska utvecklingsresa.



Partnerskap

Aktiv affärsutveckling för att nå partnerskap är en viktig del av Medivirs affärsmodell. För utlicensierade projekt finns möjligheter till framtida intäkter, ofta i form av milstolpeersättningar och royalties. Medivir har utlicensierat fyra kliniska projekt, MIV-701, birinapant, Xerclear® och USP-1/TNG348, samt de prekliniska projekten USP-7 och MBLI/MET-X. Medivir arbetar även med affärsutveckling för att finna samarbeten för två kliniska projekt; Remetinostat, för behandling av hudcancer, och MIV-711, mot artros.

Utlicensierade projekt

MIV-701

Medivirs selektiva cathepsin-K-hämmare MIV-701 upptäcktes ha egenskaper som är lämpliga för användning på djur och utlicensierades till franska Vetbiolix 2019. Vetbiolix rapporterade i april 2024 positiva resultat från en Proof-of-Concept klinisk studie i parodontit sjukdom hos hund med sin läkemedelskandidat VBX-1000 (MIV-701). En sjukdom där det idag inte finns några godkända behandlingar och där den globala marknaden för munvård hos husdjur uppskattas till 3 miljarder kronor årligen. Vetbiolix förbereder nu en fas 2/3-studie för att ytterligare stärka dokumentationen av effekterna av VBX-1000. Avtalet ger Medivir rätt till mindre utvecklings- och regulatoriska milstolpeersättningar och den värdeskapande potentialen ligger i framtida royaltyersättningar på nettoförsäljning och/eller andel av ersättningar som Vetbiolix erhåller i händelse av framtida partneringsavtal med VBX-1000.

Birinapant

I januari 2021 ingick Medivir ett licensavtal med IGM Biosciences avseende de globala och exklusiva rättigheterna att utveckla birinapant. Medivir erhöll en betalning på 1 miljon USD när avtalet ingicks, vilket sedan följdes av ytterligare 1,5 miljoner USD när IGM i november 2021 initierade en klinisk fas I-studie i solida cancerformer med birinapant i kombination med sin egen DR5-agonist antikropp IGM-8444/aplitabart. Under fjärde kvartalet slutfördes den femte doseskaleringkohorten och ingen dosbegränsande toxicitet har hittills observerats.

IGM kommunicerade i december 2023 en strategisk pipeline-prioritering i besparingssyfte och meddelade i slutet av september att bolaget avser fokusera helt på immunologi framöver. Medivir för en dialog med IGM i syfte att kunna bestämma vad som är bästa vägen framåt för birinapant.

Xerclear

Xerclear (Zoviduo®) godkändes 2009 för behandling av läppherpes (munsår). Marknadsrättigheterna för Xerclear i USA, Kanada och Mexiko avyttrades 2010. Rättigheterna i Europa och övriga världen har utlicensierats till Haleon, med undantag för Kina där Medivir 2020 utlicensierade rättigheterna till Shijiazhuang Yuanmai Biotechnology (SYB), samt Israel och Sydamerika där Medivir innehar rättigheterna. Medivir erhåller royalty från Haleons försäljning av Xerclear (Zoviduo). Dessutom erhåller Medivir milstolpeersättningar när Zoviduo godkänns som receptfritt läkemedel på nya marknader.

Efter marknadsregistrering och tillverkning i Kina kommer Medivir att få en fast royalty från SYB för varje såld enhet och avtalet garanterar en minimiförsäljning under de tre första åren på marknaden som uppgår till ensiffriga miljonbelopp i svenska kronor.



USP-1/TNG348

I första kvartalet 2020 ingicks ett licensavtal med USA-baserade Tango Therapeutics för Medivirs prekliniska forskningsprogram, USP-1. Tango erhöll i september IND-godkännande från FDA och i januari 2024 doserade bolaget den första patienten i en fas 1/2-studie med TNG348, en USP-1-hämmare som utvecklats av Tango från Medivirs prekliniska forskningsprogram. I maj 2024 meddelade Tango att fas 1/2-studien med TNG348 avslutas på grund av toxicitet som observerats i de första studiekohorterna. Tango har kvar det prekliniska USP-1-programmet och utvärderar potentiella alternativ framåt.

Prekliniska projekt

I februari 2021 tecknades ett licensavtal med brittiska Ubiquigent Limited för det prekliniska programmet USP-7. Avtalet ger Ubiquigent en exklusiv global licens att utveckla och kommersialisera programmet alla tillhörande substanser i samtliga terapeutiska indikationer i utbyte mot överenskommen intäktsdelning med Medivir vid framgångsrik utveckling eller kommersialisering.

Medivirs metallo-beta-lactamase (MBLI)/MET-X-program som syftar till att möta hotet från resistenta bakterier utlicenserades 2017 till AMR Centre (idag Inflex Therapeutics) i England. Inflex erhöll Qualified Infectious Disease Product (QIDP) beteckning från FDA 2023 och har kommunicerat avsikt att initiera fas 1-program för MET-X. I februari 2025 meddelade Inflex att man tecknat ett licensavtal för klinisk utveckling av MET-X i Indien. Medivir är berättigat till en andel av potentiella framtida intäkter.

Projekt för partnerskap

Medivir har två kliniska projekt för partnerskap, remetinostat och MIV-711.

Remetinostat, för behandling av olika former av hudcancer, är en histondeacetylshämmare (HDAC), som appliceras på huden i form av en gel och bryts ner när den når blodbanan, vilket minskar risken för biverkningar som vanligtvis är associerade med HDAC inhibitorer. Tre fas II-studier med remetinostat i kutant T-cellslymfom (MF-CTCL), basalcellscancer (BCC) och skivepitelcancer (SCC) har genomförts. Remetinostat har visat positiv klinisk effekt och acceptabel tolerabilitet utan systemiska biverkningar i dessa tre typer av hudcancer samt i olika histologiska subtyper¹⁾.

MIV-711 är en cathepsin K-hämmare för behandling av artros, som visar positiva effekter på både ben och brosk i leder hos artros-patienter efter endast sex månaders behandling. Medivir har genomfört en fas II-studie som visade att behandling med MIV-711 under totalt 12 månader gav fortsatt behandlingseffekt på ben och brosk och patienterna behöll dessutom den positiva effekten på egenrapporterad smärta samt andra kliniska symptom²⁾. I februari 2022 publicerades en subgruppsanalys av Medivirs fas II-studie med MIV-711 mot artros som visade signifikant minskad artrosrelaterad smärta.

I april 2024 erhöll MIV-711 så kallad Rare Pediatric Disease Designation (RPDD) samt, Orphan Drug Designation (ODD), från FDA för behandling av Legg-Calvé-Perthes sjukdom (LCPD), en ovanlig höftsjukdom som drabbar barn i åldrarna 2-12 år. LCPD är en sjukdom där det idag inte finns några effektiva behandlingsalternativ.

I dagsläget bedriver Medivir ingen egen klinisk utveckling av MIV-711 utan utvärderar i stället möjligheterna att ingå licens- eller samarbetsavtal för den fortsatta utvecklingen för respektive projekt.



1) Referenser: Kilgour et al. Clin Cancer Res. 2021 Sep 1;27(17):4717-4725. doi: 10.1158/1078-0432.CCR-21-0560 samt Kilgour et al. JAMA Dermatol. 2022 Jan 1;158(1):105-107. doi: 10.1001/jamadermatol.2021.4549.

2) Referens: Conaghan et al. Ann Intern Med. 2020 Jan 21;172(2):86-95 samt Editorial Ann Intern Med. 2020 Jan 21;172(2):147-148.

Hållbar utveckling i en orolig omvärld

Medivirs vision, att förbättra livet för cancerpatienter genom banbrytande läkemedel, visar i sig att hållbarhet är centralt för bolaget.

Människors möjlighet att leva ett så friskt liv som möjligt förutsätter tillgång till effektiva läkemedel och behandling, högkvalitativ och jämlik vård, träffsäker diagnosticering och förebyggande insatser genom prevention både innan sjukdomen bryter ut och för att förhindra återfall. God folkhälsa och livskvalitet bland befolkningen innebär även en vinst för hela samhället; det gynnar utvecklingen i stort, stärker Sveriges ekonomiska välbefinnande och ökar konkurrenskraften.

Medivirs största bidrag till en minskad miljöpåverkan ligger i att ta fram läkemedelskandidater med önskad nyttoeffekt men med minimal påverkan på miljön, sett ur ett livscykelerspektiv.

Läkemedelssektorn är en av de mest forskningsintensiva branscherna i Sverige. Företagens innovationstunga verksamhet är en viktig komponent i arbetet med att möta samhällets hälso-utmaningar och förbättra kvaliteten på sjukvården för patienterna. Här utvecklas nya behandlingar och produkter som förebygger och diagnosticerar sjukdomar.

Medivirs verksamhet bedrivs i enlighet med regelverk och branschstandarder som på ett naturligt sätt integrerar flera av de mest väsentliga hållbarhetsfrågorna.

Fokus för Medivirs hållbarhetsarbete ligger på att bedriva utveckling i enlighet med etiska regler och riktlinjer och att ta hänsyn till miljöpåverkan både i den egna verksamheten och hos leverantörer. Medivir strävar även efter att tillhandahålla en säker och utvecklande arbetsmiljö som är attraktiv både för dagens och morgondagens medarbetare.

Kliniska studier kräver alltid myndighetstillstånd och genomförs inom ramen för de regulatoriska och etiska regler som gäller i de aktuella länderna. Nödvändiga tillstånd från regulatoriska myndigheter och etikkommittéer utfärdas först då Medivir kan uppvisa godkända risk- och nyttobedömningar.

Med hänsyn till miljön

Medivirs största bidrag till en minskad miljöpåverkan ligger i att ta fram läkemedelskandidater med önskad nyttoeffekt men med minimal påverkan på miljön, sett ur ett livscykelerspektiv.

Medivir strävar efter att minska resursanvändningen genom att återvinna det material som går att återvinna. Vid upphandling av varor och tjänster utgör miljöaspekten en del av bedömningen.

För Medivir begränsas inte hållbarhetsarbetet till den egna, interna verksamheten. För produktion av substanser och produkter för klinisk utveckling anlitar Medivir underleverantörer. Vid val av underleverantörer är tillämpliga miljö- och hållbarhetsbestämmelser viktiga faktorer att beakta innan avtal ingås.

Medivir är ett kunskapsintensivt företag som vill möjliggöra för medarbetarna att närvara vid internationella konferenser och möten för att främja utveckling och erfarenhetsutbyte. Rent allmänt strävar bolaget efter att minska miljöpåverkan genom medvetna val av färdmedel och att undvika onödiga affärsresor.

Medivirs hållbarhetsarbete ska bidra till FNs 17 globala mål för hållbar utveckling. Följande fyra av dessa områden bedöms vara synnerligen väsentliga för bolaget:

- God hälsa och välbefinnande (mål 3)
- Anständiga arbetsvillkor och ekonomisk tillväxt (mål 8)
- Hållbar industri, innovationer och infrastruktur (mål 9)
- Hållbar konsumtion och produktion (mål 12)

Under 2024 har Medivir genomfört följande insatser:

- Genomfört en klimatberäkning för att få kontroll över utsläppen som är förenade med bolagets tjänsteresor, energianvändning och konsumtion samt klimatkompenserat för bolagets koldioxidutsläpp.
- Kompetenshöjande insatser för bolagets hållbarhetsgrupp i form av workshops på områdena väsentligheter, mål och mätbarhet.
- Tagit fram långsiktiga hållbarhetsmål för Medivirs fyra väsentliga områden.
- Upprättat en Code of Conduct för bolagets leverantörer, som ska bifogas i nya och omförhandlade avtal.

Under 2025 planerar Medivir att:

- Börja föra statistik över hur stor andel av bolagets leverantörer som signerat Medivirs Code of Conduct.



Medarbetare

Medivirs framgång bygger på såväl intern som extern samarbetsförmåga.

Medivirs utvecklingsarbete är organiserat för att kombinera kostnadseffektivitet, kvalitet och flexibilitet. Detta uppnås genom en liten organisation med spetskompetens inom läkemedelsutveckling och affärsmässigt ledarskap. Medivir prioriterar även samarbete med externa akademiska parter, industriella partners och andra tjänsteleverantörer.

Medivir eftersträvar en arbetsmiljö som främjar hälsa och välbefinnande. Ett gott arbetsklimat bäddar för trivsel och goda relationer, låg sjukfrånvaro samt låg personalomsättning.



Mediviraktien

Medivirs aktie är sedan 1996 noterad på Nasdaq Stockholm, där handeln sker på listan för små bolag, Small Cap.

Aktiestructur, resultat per aktie och eget kapital*

Antalet aktier i Medivir AB vid årets slut uppgick till 114 617 968 (105 370 798), varav 112 167 805 (104 506 048) stamaktier och 2 450 163 (864 750) C-aktier med ett kvotvärde om 0,5 kronor. Genomsnittligt antal aktier under året uppgick till 114 051 301 (60 438 038). En stamaktie berättigar till en röst och en C-aktie till en tiondels röst. C-aktien berättigar inte till vinstutdelning. Aktiekapitalet vid årets slut uppgick till 57,3 (52,7) miljoner kronor och eget kapital till 115,5 (217,9) miljoner kronor.

Aktieägare*

Vid årets slut uppgick antalet aktieägare till 8 207 (8 450), varav 2 543 (2 495) ägare hade innehav av fler än 1 000 aktier. De 15 största ägarna svarade för 53 (58) procent av det totala antalet aktier och 54 (59) procent av antalet röster. Andelen utländska ägare uppgick till 17 (19) procent av det totala kapitalet.

Kursutveckling och omsättning 2024

Under 2024 sjönk Medivirs aktiekurs med 0,4 procent från 2,85 kronor till 2,84 kronor. OMX S 35 index ökade under samma period med 3,63 procent. Vid utgången av 2024 uppgick Medivirs marknadsvärde till 0,32 (0,32) miljarder kronor, baserat på årets senaste betalkurs 2,84 kronor. Antalet omsatta Mediviraktier på Nasdaq Stockholm uppgick 2024 till 63 018 731 motsvarande en omsättningshastighet på 57 procent. Den genomsnittliga dagsvolymen uppgick under året till 251 071 aktier. Handeln i Mediviraktien sker huvudsakligen på Nasdaq Stockholm.

Incitamentsprogram

Vid årsstämman den 7 maj 2024 beslutades att anta ett nytt långsiktigt incitamentsprogram i form av ett aktiematchningsprogram (LTIP 2024). Med bakgrund av LTIP 2024 har en nyemission skett om 1 700 000 C-aktier under andra kvartalet och av dessa har 114 587 omvandlats till stamaktier. De omvandlade aktierna samt 11 413 befintliga stamaktier som innehölls av bolaget, totalt 126 000, har

överlåtits till deltagarna i LTIP 2024 såsom Investeringsaktier. Medivirs innehav uppgår till 2 450 163 egna C-aktier i bolaget.

Teckningsoptioner

Vid ingången av perioden fanns 1 060 000 utestående teckningsoptioner i pågående incitamentsprogram. Under december 2024 förföll 535 000 teckningsoptioner i programmet 2021. Totalt utestående teckningsoptioner vid utgången av perioden uppgick till 525 000 stycken.

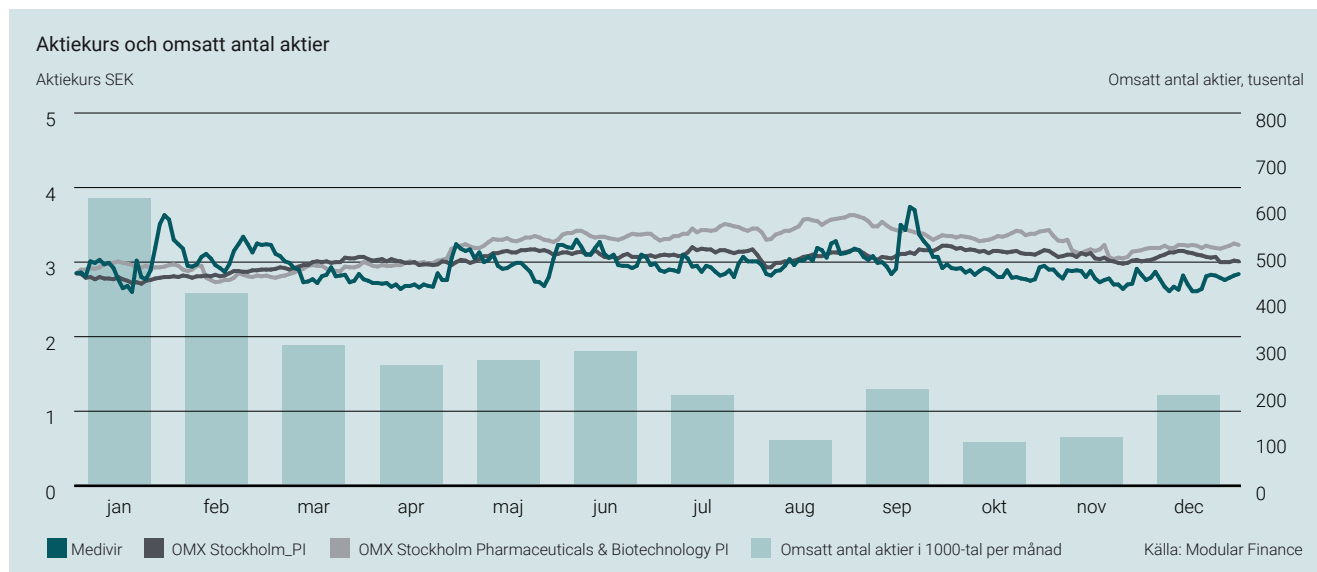
I maj 2022 godkände styrelsen och årsstämman ett nytt långsiktigt incitamentsprogram med liknande villkor som programmet 2021. Under fjärde kvartalet 2022 köpte Medivirs anställda 525 000 teckningsoptioner varav vd köpte 250 000 teckningsoptioner. Teckningsoptioner köptes till ett marknadsvärde om 0,77 kronor vardera med ett lösenpris av 14,13 kronor per aktie. Teckningsoptionerna kan utnyttjas för teckning av nya stamaktier under perioden 1 december 2025 fram till och med den 15 december 2025. Efter omräkning för-

anledd av företrädesemission under kvartal 4 2023, berättigar varje sådan teckningsoption till teckning av 1,06 nya stamaktier i bolaget till en teckningskurs om 13,30 kronor.

Aktiesparprogram

Vid ingången av perioden fanns 105 750 investeringsaktier i pågående aktiesparprogram. Under kvartal 2 2024 implementerade ett nytt aktiesparprogram och deltagarna förvärvade totalt 126 000 investeringsaktier. Totalt utestående investeringsaktier vid utgången av perioden uppgick till 231 750.

I maj 2023 godkände styrelsen och årsstämman ett nytt långsiktigt incitamentsprogram i form av ett aktiematchningsprogram. För varje investeringsaktie har deltagarna möjlighet, under förutsättning att vissa villkor uppfylls, att vederlagsfritt erhålla en (1) stamaktie inom ramen för LTIP 2023 ("matchningsaktier") och därutöver, under förutsättning att vissa prestationsvillkor uppfylls, maximalt fem (5) ytterligare stamaktier ("prestationsaktier") vederlagsfritt enligt



*Jämförelsesiffrorna inom parentes avser uppgifter från den 15 januari 2024.

programmets villkor. Per 31 december 2023 har Medivirs anställda köpt 105 750 investeringsaktier till en kurs om 7,34 kr. Intjänade perioden är till och med offentliggörande av delårsrapporten för januari–mars 2026. Efter omräkning föranledd av företrädesemission under kvartal 4 2023, berättigar varje investeringsaktie till 1,22 stamaktier.

I maj 2024 godkände styrelsen och årsstämman ett nytt långsiktigt incitamentsprogram i form av ett aktiematchningsprogram. För varje investeringsaktie har deltagarna möjlighet, under förutsättning att vissa villkor uppfylls, att vederlagsfritt erhålla en (1) stamaktie inom ramen för LTIP 2024 ("matchningsaktier") och därutöver, under förutsättning att vissa prestationsvillkor uppfylls, maximalt fem (5) ytterligare stamaktier ("prestationsaktier") vederlagsfritt enligt programmets villkor. Per 31 december 2024 har Medivirs anställda köpt 126 000 investeringsaktier till en kurs om 2,94 kr. Intjänade perioden är till och med offentliggörande av delårsrapporten för januari–mars 2027.

För en mer utförlig beskrivning se not 4 på sidorna 45-46.

De 15 största aktieägarna 31 december 2024¹⁾

Namn	Stamaktier	% Röster	% Kapital
Linc AB	12 801 243	11,41	11,17
Nordea Funds AB	10 166 281	9,06	8,87
Avanza Pension	7 936 153	7,08	6,92
Hallberg Management AB	7 547 170	6,73	6,58
NGL Förvaltning AB	4 000 000	3,57	3,49
Johan Claesson	2 763 572	2,46	2,41
Privatperson	2 415 000	2,15	2,11
CA Fastigheter AB	2 350 000	2,10	2,05
HealthInvest Partners AB	2 204 166	1,97	1,92
Nordea Livförsäkring AB	2 091 715	1,86	1,82
Bank Julius Baer & Co Ltd.	1 694 700	1,51	1,48
Nordnet Pensionsförsäkring AB	1 492 470	1,33	1,30
SEB life international assurance	1 316 340	1,17	1,15
Ålandsbanken Abp	1 236 641	1,10	1,08
Tomas Sandling	1 132 025	1,01	0,99
Totalt 15 största aktieägarna	61 147 484	54,51	53,35
Totalt övriga aktieägare	53 470 484	45,49	46,65
TOTALT	114 617 968	100	100

1) Källa: Euroclear Sweden. I tabellen kan en ägaruppgift vara sammanslagen med flera poster ur Euroclears statistik. Sammanslagningen syftar till att visa en institutions eller privatpersons totala ägande i Medivir. Denna sammanslagning har inte gjorts i övriga tabeller i Mediviraktien.

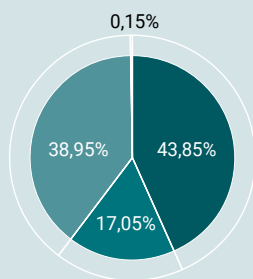
Analytiker som följer Medivir

Klas Palin, Carnegie, Richard Ramanius, Redeye, Joe Pantginis, H.C. Wainwright & Co, Jason McCarthy, Maxim Group LLC.

Fördelning i storleksklasser 31 december 2024

Innehav	Antal aktieägare	Antal aktier	Innehav (%)	Röster (%)
1 – 500	4 720	611 944	0,53	0,54
501 – 1 000	944	720 364	0,63	0,64
1001 – 5 000	1 476	3 696 653	3,23	3,29
5 001 – 10 000	392	2 964 721	2,59	2,64
10 001 – 15 000	149	1 832 744	1,60	1,63
15 001 – 20 000	124	2 234 860	1,95	1,99
20 001 –	402	102 556 682	89,48	89,27
TOTALT	8 207	114 617 968	100	100

Aktieägarkategorier den 31 december 2024, % kapital



- Svenska institutioner
- Utländska institutioner
- Svenska privatpersoner
- Utländska privatpersoner

Källa: VPC Analys

Aktiekapitalets utveckling

År	Transaktion	Nominellt belopp, SEK	Förändring av aktiekapital, SEK	Totalt aktiebelopp, SEK	Totalt antal A-aktier	Totalt antal B-aktier	Totalt antal C-aktier	Totalt antal stamaktier	Totalt antal aktier
2012	Utnyttjande av optioner 2007–2012	5	31 000	156 300 135	660 000	30 600 027	–	–	31 260 027
2015	Inlösenprogram och fondemission	6	858 635	157 158 770	606 358	26 359 679	–	–	26 966 037
2017	Inlösenprogram och fondemission	8	533 818	157 692 558	474 769	19 844 208	–	–	20 318 977
2018	Nyemission	8	30 801 590	188 494 179	474 769	23 813 049	–	–	24 287 818
2018	Omvandling av A-aktier till B-aktier	8	–	188 494 179	–	24 287 818	–	–	24 287 818
2021	Minskning av aktiekapital	7	-20 908 234	167 585 944	--	24 287 218	–	–	24 287 218
2021	Nyemission	7	167 507 195	335 093 139	--	48 564 223	–	–	48 564 223
2021	Minskning av aktiekapital	4	-146 598 960	188 494 179	--	48 564 223	–	–	48 564 223
2021	Riktad nyemission	4	13 861 920	202 356 099	--	52 135 651	–	–	52 135 651
2021	Riktad nyemission	4	13 972 818	216 328 917	--	55 735 651	–	–	55 735 651
2021	Minskning av aktiekapital	0,5	-188 461 091	27 867 826	--	55 735 651	–	–	55 735 651
2023	Omvandling av B-aktier till stamaktier	0,5	–	27 867 826	–	-55 735 651	–	55 735 651	55 735 651
2023	Aktiematchningsprogram LTIP 2023	0,5	485 250	28 353 076	–	–	864 750	55 841 401	56 706 151
2023	Nyemission	0,5	24 332 324	52 685 399	–	–	864 750	104 506 048	105 370 798
2024	Riktad nyemission	0,5	3 773 585	56 458 984	–	–	864 750	112 053 218	112 917 968
2024	Aktiematchningsprogram LTIP 2024	0,5	850 000	57 308 984	–	–	2 450 163	112 167 805	114 617 968

Innehåll

Förvaltningsberättelse	22	13 Materiella anläggningstillgångar	52
Bolagsstyrningsrapport	26	14 Leasingavtal	52
Styrelsens rapport om intern kontroll	32	15 Andelar i koncernföretag	53
Styrelsen	33	16 Övriga långfristiga värdepappersinnehav	53
Ledning	34	17 Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	53
Resultaträkningar	35	18 Övriga kortfristiga placeringar samt kassa och bank	53
Rapport över totalresultatet	35	19 Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	54
Balansräkningar	36	20 Ställda säkerheter	54
Förändring i eget kapital	37	21 Åtaganden och eventalförpliktelser	54
Kassaflödesanalyser	38	22 Kassaflödesanalys, tilläggsupplysningar	55
Redovisningsprinciper	39	23 Avstämning av nettoskuld	55
		24 Övriga rörelseintäkter	56
		25 Händelser efter rapportperiodens slut	56
		26 Disposition av fritt eget kapital	56
Noter			
01 Segmentsrapportering	45	Intygande	57
02 Koncerninterna förhållanden	45	Revisionsberättelse	58
03 Kostnader för revision och revisionskonsultationer	45	Nyckeltal	62
04 Medelantalet anställda, löner, andra ersättningar och sociala avgifter	45	Sexårsöversikt	63
05 Leasingavtal inklusive fastighetshyra	47	Definitioner	64
06 Resultat från andelar i koncernföretag	47	Läkemedelsprocessen	65
07 Finansiella risker	47	Ordlista	66
08 Ränteintäkter och liknande resultatposter	50	Aktieägarinformation	67
09 Räntekostnader och liknande resultatposter	50	Årsstämma 2025	67
10 Skatt	50		
11 Resultat per aktie	50		
12 Immateriella anläggningstillgångar	51		

Förvaltningsberättelse

Styrelsen och vd i Medivir AB (publ), organisationsnummer 556238–4361 med säte i Huddinge, avger härmed årsredovisning rörande verksamheten i Koncernen och Moderbolaget Medivir AB (publ) för räkenskapsåret 2024. Samtliga siffror avser koncernen för räkenskapsåret 2024 om inte annat anges. Jämförelser sker med räkenskapsåret 2023, om inte annat anges. För flerårsöversikt hänvisas till sidan 63.

Medivirkoncernen består av moderbolaget Medivir AB och ett dotterbolag, Medivir personal AB. Dotterbolaget bedriver för närvarande ingen verksamhet. Moderbolagets aktier är noterade på Nasdaq Stockholmsbörsens lista för små bolag (Small Cap). Ytterligare information finns på www.medivir.se.

Medivir utvecklar innovativa läkemedel med fokus på cancer-sjukdomar med stora medicinska behov. Det omfattar indikationer där tillgängliga behandlingsmetoder är begränsade eller saknas och där det finns stora möjligheter att erbjuda betydande förbättringar till patienterna.

För en utförlig beskrivning av Medivirs projektportfölj hänvisas till sidorna 8-16.

Väsentliga händelser under 2024

Fostroxacitabine bralpamide (fostrox)

- Positiva resultat från fas 1b/2a-studien i avancerad levercancer (hepatocellulär cancer (HCC)), som visade på lovande respons och tid till progression, presenterades på ASCO GI-kongressen i San Francisco i januari.
- I april meddelades att Medivir genomfört ett så kallat Typ C-möte med FDA och att förberedelserna för den planerade fas 2b-studien i fostrox-programmet fortskrider enligt plan, med ett par justeringar i studiedesign som har begränsad inverkan på tidslinje och storlek av studie.
- I juni meddelades att Medivir valt en global CRO-partner för den planerade fas 2b-studien som utvärderar fostrox+ Lenvima® jämfört med placebo + Lenvima i andra linjens levercancer
- I juni presenterades nya positiva data som visar på ytterligare förbättrad effekt och längre tid till progression i Medivirs fas 1b/2a-studie av fostrox + Lenvima vid avancerad levercancer vid ESMO GI Cancer Congress i München.

- I september, vid ESMO Cancer Congress i Barcelona, presenterades uppdaterade kliniska data från fas 1b/2a-studien med fostrox + Lenvima vid andra linjens behandling av avancerad levercancer. Resultaten visade en mediantid till progression (TTP) på 10,9 månader och en Objective Response Rate (ORR) på 24 % med en median responsduration på 7,0 månader (4,1–18,1)¹.
- I oktober publicerades resultaten från fas 1 monoterapidelen av fostrox-studien, som visade på proof-of-concept vid cancer i levern, i *Journal of Hepatocellular Carcinoma*.
- I november ingick Medivir ett samarbets- och supplyavtal med Eisai för att utvärdera fostrox i kombination med Lenvima i den planerade randomiserade fas 2b-studien vid avancerad levercancer.
- I slutet av november meddelade Medivir att fas 1b/2a-studien med fostrox + Lenvima i avancerad levercancer slutförts samt att återstående patienter i studien överförts till ett compassionate use-program.
- I december godkände FDA Medivirs US Investigational New Drug Application (IND) för utvärdering av fostrox + Lenvima jämfört med Lenvima + placebo i den planerade fas 2b-studien i andra linjens avancerad levercancer.

Övriga projekt

- I januari meddelade Tango Therapeutics att bolaget doserat den första patienten med TNG348, en ny USP1-hämmare från det pre-kliniska USP1-programmet som ilicensierades från Medivir 2020. I maj 2024 meddelade Tango att man avslutat studien på grund av toxicitet som observerats i de första studiekohorterna.
- I april meddelades att Medivirs partner Vetbiolix, ett veterinärt bioteknikbolag baserat i Frankrike, rapporterat positiva resultat från en klinisk Proof-of-Concept studie i parodontit hos hund med sin läkemedelskandidat VBX-1000, tidigare känd som MIV-701.
- I april erhöll MIV-711 så kallad Rare Pediatric Disease Designation (RPDD) samt särklassificering, Orphan Drug Designation (ODD), från FDA för behandling av Legg-Calvé-Perthes sjukdom (LCPD), en ovanlig höftsjukdom som drabbar barn i åldrarna 2–12 år.

Bolaget

- I januari genomfördes en riktad emission till Hallberg Management AB om cirka 20 MSEK före avdrag för emissionskostnader.
- I februari meddelades att Medivirs valberedning förändras då Anders Hallberg, utsedd av Healthinvest Partners, lämnar valberedningen och ersätts av Stefan Bengtsson, utsedd av CA Fastigheter AB.
- Vid årsstämman i maj omvaldes Uli Hacksell, Lennart Hansson, Bengt Westermark, Yilmaz Mahshid och nyvaldes Angelica Loskog och Anna Törner till styrelseledamöter. Uli Hacksell omvaldes som styrelsens ordförande.
- I oktober erhöll Medivir ett lånelöfte om 30 miljoner kronor från Linc AB. Lånet kommer endast att utnyttjas vid behov, som ett sekundärt finansieringsalternativ. Prioritet kommer ges till andra finansieringsalternativ såsom emission eller partneringavtal.
- I oktober utsågs Medivirs valberedning inför årsstämman 2025. Valberedningen består av Karl Tobieson, utsedd av Linc AB, Richard Torgerson, utsedd av Nordea Funds AB, Anders Hallberg, utsedd av Hallberg Management AB och Uli Hacksell, styrelseordförande Medivir AB.

Väsentliga händelser efter räkenskapsårets slut

- I februari presenterades finala data från fas 1b/2astudien med fostrox + Lenvima i avancerad levercancer vid EASL Liver Cancer Summit. Datan visade på en medianöverlevnad (OS) på 13,7 månader hos andra eller tredje linjens avancerade levercancerpatienter².
- I februari meddelades att Medivirs partner Infex Therapeutics tecknar ett licensavtal för klinisk utveckling av MET-X i Indien. MET-X har sitt ursprung i Medivirs Metallo Beta Lactamase (MBLI)-program som syftar till att möta hotet från resistent bakterier.
- I mars erhöles ett europeiskt patent för fostrox plus lenvatinib för behandling av hepatocellulär cancer (HCC) och cancermetastaser i levern. Patentet ger skydd och marknadsexklusivitet fram till april 2041.
- Ny styrelse föreslås genom omval av Uli Hacksell, Lennart Hansson, Angelica Loskog, Yilmaz Mahshid, Anna Törner och Bengt Westermark som styrelseledamöter. Som styrelseordförande kommer valberedningen föreslå omval av Uli Hacksell.

1) Chon et al., ESMO, 2024, Poster 986. 2) Evans et al., EASL Liver Cancer Summit, poster P02-13.

Långsiktiga incitamentsprogram

Teckningsoptioner - Vid ingången av perioden fanns 1 060 000 utestående teckningsoptioner i pågående incitamentsprogram. Under december 2024 förföll 535 000 teckningsoptioner i programmet 2021. Totalt utestående teckningsoptioner vid utgången av perioden uppgick till 525 000 stycken.

Aktiesparprogram – Vid ingången av perioden fanns 105 750 investeringsaktier i pågående aktiesparprogram. Under kvartal 2 2024 implementerade ett nytt aktiesparprogram och deltagarna förvärvade totalt 126 000 investeringsaktier. Totalt utestående investeringsaktier vid utgången av perioden uppgick till 231 750.

För mer information om Medivirs incitamentsprogram hänvisas till not 4, sidan 46 samt bolagsstyrningsrapporten, sidan 31.

Koncernens resultat och finansiella ställning

Intäkter, kostnader och resultat

Nettoomsättningen för perioden januari-december 2024 var 3,5 (7,6) MSEK, en minskning med 4,1 MSEK jämfört med samma period förra året. Under förra året, 2023, erhöles milstolpeersättning från Tango Therapeutics. Någon milstolpeersättning har ej erhållits under 2024.

Övriga externa kostnader uppgick till -101,3 (-68,9) MSEK, en ökning med 32,4 MSEK jämfört mot samma period förra året som avser främst högre kostnader för kliniska studier.

Personalkostnader uppgick till -27,2 (-27,4) MSEK, en minskning med 0,2 MSEK jämfört med samma period föregående år. Av- och nedskrivningar uppgick till -2,7 (-2,7) MSEK. De totala omkostnaderna uppgick till -131,8 (-100,4) MSEK, en ökning med 31,4 MSEK.

Rörelseresultatet uppgick till -127,3 (-91,4) MSEK, en försämring med -35,9 MSEK. Försämringen avser främst högre kliniska kostnader.

Finansnettot uppgick till 4,0 (2,1) MSEK en ökning med 1,9 MSEK, ökningen avser värdeförändring på räntefond. Periodens skatt uppgick till 0,0 (0,0) MSEK. Periodens resultat uppgick till -123,3 (-89,3) MSEK, en försämring med 34,0 MSEK.

Kassaflöde och finansiell ställning

Vid slutet av perioden uppgick likvida medel, inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader, till 62,5 (169,5) MSEK, en minskning med 107,0 MSEK. Motsvarande siffra vid ingången av 2024 var 169,5 (117,4) MSEK.

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

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -124,2 (-59,7) MSEK, varav förändringar av rörelsekapital uppgick till -4,8 (26,4) MSEK.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 17,2 (112,1) MSEK.

Investeringar och avskrivningar

Periodens investeringar i materiella och immateriella anläggnings-tillgångar uppgick till 0,0 (-0,3) MSEK.

Av- och nedskrivningar av materiella- och immateriella anläggningstillgångar under perioden belastar periodens resultat med -2,7 (-2,7) MSEK respektive 0,0 (0,0) MSEK.

Royaltyåtaganden

En del av Medivirs forsknings- och utvecklingsprojekt har i sin helhet utvecklats inom bolaget. Det innebär att Medivir har rätten till samtliga intäkter gällande dessa innovationer. Inom Medivir finns också forskning och utveckling som har sitt ursprung från universitet och läkemedelsbolag, vilket innebär att bolaget har rätten till intäkterna mot att betala royaltyersättningar. Royaltyersättningar och royalty-kostnader är hänförliga till projektet Xerclear.

Under perioden uppgick de totala royaltykostnaderna till -0,7 (-0,8) MSEK.

Fördelning av nettoomsättning

MSEK	2024	2023
Engångs- och milstolpeersättningar	–	3 582
Royalty	3 484	4 052
Summa	3 484	7 633

Patent

Patentskydd samt regulatoriska skydd som dataexklusivitet, exklusi-vitet som säräkemedel samt pediatrik förlängning är centrala delar i utveckling av läkemedel, både för egenutvecklade och inlicensierade projekt. Vid utgången av året omfattade Medivirs patentportfölj 18 patentfamiljer, varav 16 egna och två exklusivt inlicensierade från

Harvard och Princeton universiteten. Totalt över 400 beviljade patent skyddar bolagets läkemedelskandidater. Fyra patentfamiljer har utlicenserats till IGM, och en till Haleon (tidigare GSK). Därtill finns även tre patentfamiljer inom prekliniska projekt som Medivir har utlicensierat och som nu drivs av partners. Medivir är av uppfattningen att egna och inlicensierade patentskydd samt regulatoriska skydd (bl a dataexklusivitet för kliniska resultat) är starka och därmed erbjuder ett tillräckligt och effektivt skydd för Medivirs befintliga och framtida kommersiella ställning. Bolaget är för närvarande inte föremål för några anspråk rörande ansvar eller liknande med anledning av påstått intrång i tredje mans immateriella rättigheter. Utöver patent har FDA godkänt benämningen säräkemedel (orphan drug designation) i USA för bolagets läkemedelskandidater; remetinostat vid behandling av MF kutant T-cellslymfom, MIV-7111 vid behandling av Legg-Calvé-Perthes sjukdom samt fostroxacitabine bralpamide (fostrox) vid behandling av hepatocellulär cancer. Den Europeiska kommissionen har även beviljat säräkemedelsklassificering för fostroxacitabine bralpamide inom EU.

Risikfaktorer

En effektiv riskbedömning förenar Medivirs affärsmöjligheter och resultat med aktieägarnas och andra intressenters krav på stabil långsiktig värdeutveckling och kontroll. Om konkurrerande produkter tar marknadsandelar eller konkurrerande forskningsprojekt uppnår bättre effekt och når marknaden snabbare kan det framtida värdet av Medivirs produkt- och projektportfölj bli lägre än ursprungligen förväntat. Forskning och läkemedelsutveckling fram till godkänd registrering är i hög grad en både riskfylld och kapitalkrävande process. Majoriteten av de startade projekten kommer aldrig att nå marknadsregistrering. Avgörande för Medivirs framtid är förmågan att bedriva kliniska studier, ingå partnerskap, och framgångsrikt utveckla egna läkemedelskandidater till marknads lansering och försäljning. Utöver dessa risker har osäkerheten i vår omvärld tilltagit på senare tid, bland annat genom Rysslands invasionskrig mot Ukraina, Hamas terrorattack och Israels svarskrigföring samt oroligheterna kring Taiwan. Även om centralbankerna för tillfället verkar ha inflationen under kontroll finns fortfarande risk för att politiska och geopolitiska konflikter påverkar samhällsekonomin och inflationen i negativ riktning.

Utveckling

Utveckling av nya läkemedel är förknippat med hög risk. Utvecklingsprojekt kan behöva avslutas under processen då de substanser som tas fram antingen inte kan påvisa den önskade effekten eller visar på risker för oönskade bieffekter.

Säkerhets- och effektivitetskriterier i kliniska prövningar

Innan lansering av någon av Medivirs läkemedelskandidater initieras måste Medivir och/eller samarbetspartner visa att läkemedelssubstansen uppfyller de stränga krav för säkerhet och effektivitet som fastställs av myndigheterna i de länder där man planerar att marknadsföra läkemedlet.

Processen för att få marknadsföra en ny läkemedelskandidat kräver vanligtvis omfattande prekliniska och kliniska studier, är mycket kostsam och tar lång tid i anspråk. FDA, EMA och andra myndigheter kan försena, begränsa eller vägra tillstånd av ett flertal orsaker, däribland att en läkemedelskandidat kanske inte är tillräckligt säker eller effektiv. Om Medivir inte lyckas erhålla tillstånd för sina nuvarande eller framtida läkemedelskandidater kommer de inte att kunna marknadsföras eller säljas. Eventuella brister eller förseningar i genomförandet av prekliniska eller kliniska prövningar kommer att reducera eller försena Medivirs förmåga att generera intäkter från kommersialiseringen av dess läkemedelskandidater och kan få betydande negativ effekt på förmågan att behålla och komplettera projektportföljen.

Myndighetsgodkännanden

Medivir är exponerat för myndighetsbeslut, bland annat rörande nödvändiga tillstånd för att kommersialisera läkemedlen, regeländringar avseende prissättning och rabatter av läkemedel samt ändrade förutsättningar för en viss läkemedelsförskrivning.

Produktion

Medivir har ingen egen tillverkning varför bolaget är beroende av underleverantörer för läkemedelsproduktion och produktion för projekt i preklinisk och klinisk utveckling. Aktuell substans ska produceras i tillräcklig kvantitet och av tillräcklig kvalitet. Det finns

en risk för att Medivir inte har möjlighet att tillgodose sitt produktionsbehov till rimlig kostnad vid aktuell tidpunkt. Utöver detta ska produktionen ske med hänsyn tagen till miljö, arbetsvillkor och mänskliga rättigheter.

Konkurrens

Medivir är inte ensamt om att driva utvecklingsprojekt, vilket gör att framgångsrika konkurrerande utvecklingsprojekt kan göra det mindre attraktivt att slutföra ett projekt av marknadsmässiga skäl. Konkurrenter kan komma att utveckla, marknadsföra och sälja läkemedel som är effektivare, säkrare och billigare än de som Medivir utvecklar. När en produkt godkänts kan konkurrenter också ha såväl högre tillverknings- och distributionskapacitet som försäljnings- och marknadsföringsmöjligheter än Medivir.

Kommersiell framgång och marknadsaccept

Även om någon av Medivirs läkemedelskandidater erhåller regulatoriska godkännanden är det inte säkert att läkemedlet får acceptans bland läkare, patienter eller beställarorganisationer. Graden av marknadsacceptans beror på flera faktorer, bland annat förekomst och graden av eventuella bieffekter, tillgången till alternativa behandlingar, pris och kostnadseffektivitet samt på försäljnings- och marknadsföringsstrategier.

Produktansvar och försäkringar

Medivirs verksamhet medför produktansvar, vilket är oundvikligt i samband med forskning och utveckling, prekliniska studier, kliniska prövningar, produktion, marknadsföring och försäljning av läkemedel. Även om Medivir bedömer att befintligt försäkringsskydd är tillräckligt, är försäkringsskyddets omfattning och ersättningsbelopp begränsat. Det finns därför ingen garanti för att Medivir kommer att få full ersättning för eventuella skador enligt det befintliga försäkringsskyddet. Det kan inte garanteras att en lämplig försäkringstäckning kan erhållas till acceptabel kostnad eller att en sådan försäkringstäckning överhuvudtaget kan erhållas. Det kan inte heller garanteras att produktansvarskrav eller andra krav inte kan komma att få väsentlig negativ inverkan på Medivirs verksamhet och finansiella ställning.

Patentskydd

Medivirs framtida framgång beror till stor del på företagets förmåga att erhålla och behålla skydd för de immateriella rättigheter som är hänförliga till Medivirs produkter. Förutsättningarna för att patentskydda uppfinningar inom området för läkemedel och bioteknik är generellt sett svårbedömda och innefattar komplexa juridiska och vetenskapliga frågor. Det finns ingen garanti för att Medivir kan erhålla eller behålla patent för sina produkter eller för sina teknologier. Även om patent utfärdas kan de invändas emot, ogiltigförklaras eller kringgås, vilket kan begränsa Medivirs förmåga att hindra konkurrenter från att marknadsföra liknande produkter och minska den tid under vilken Medivir har patentskydd för sina produkter.

Samarbetsrisker

En väsentlig del av Medivirs strategi är att ingå samarbetsavtal med läkemedels- och bioteknikföretag för utveckling och försäljning av potentiella produkter. Framgången med sådana samarbeten kan komma att variera. Konflikter eller meningsskiljaktigheter kan uppstå mellan Medivirs samarbetspartners eller motparter gällande tolkning av kliniska data, uppnående av milstolpeersättningar, tolkning av finansiell ersättning för eller äganderätten till patent och liknande rättigheter som utvecklats inom ramen för dessa samarbeten.

Beroende av nyckelpersoner

Medivir är i hög grad beroende av nyckelpersoner. Förmågan att rekrytera samt behålla kvalificerade medarbetare är av yttersta vikt för att säkerställa kompetensnivån i bolaget.

Finansiella risker

Arbetet med att ta fram nya läkemedel är kostsamt och tar lång tid. Medivirs framtida möjligheter till egna intäkter är beroende av möjligheten att kunna utlicensiera eller kommersialisera forsknings- och utvecklingsprojekt och därigenom erhålla intäkter i form av milstolpeersättningar, löpande royalty eller försäljning. Från tid till annan kan bolaget dessutom behöva tillföra kapital genom nyemissioner. Den framtida resultatutvecklingen är osäker. Ingångna och nya partnersamarbeten kan ha betydande inverkan på Medivirs framtida intäkter och kassabehållning. För utförlig redogörelse av finansiella risker, som valutarisk, ränterisk, kreditrisk och likviditetsrisk, hänvisas till not 7, sidorna 47-49.

Transaktioner med närstående

Mellan bolag tillhörande tidigare ledande befattningshavare och Medivir finns tidigare ingångna avtal från 2005 som berättigar dem till royalty på produkter inom infektionsområdet som bolaget utvecklat baserat på patentskyddade uppfinningar som bolaget förvärvat från vederbörande. Under perioden har inga transaktioner med närstående genomförts förutom styrelsearvodet.

Informationssäkerhet

Medivirs IT-system är utsatta för risken att utsättas för bland annat datavirus, obehöriga intrång, naturkatastrofer och sammanbrott i telekommunikations- eller elnätet. Sådana händelser skulle kunna orsaka störningar i bolagets verksamhet, orsaka förseningar i utvecklingen, försena inlämnandet av ansökan om godkännanden till regulatoriska myndigheter samt öka bolagets kostnader.

Medarbetare

Medivir hade 10 (10) anställda (omräknat till heltidstjänster) vid periodens slut, varav 60 procent (60 %) kvinnor.

Totala löner, ersättningar och sociala avgifter uppgick till 24 704 (24 527) tkr, för mer information se not 4, sidorna 45-46. För information om riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare beslutade vid årsstämman 2024 hänvisas till Bolagsstyrningsrapporten på sidorna 26-31. Avseende utbetald ersättning till ledande befattningshavare för verksamhetsåret 2024, se not 4.

Legala frågor

Medivir är inte och har heller inte varit part i något rättsligt förfarande eller skiljeförfarande under de senaste tolv månaderna som har haft eller skulle kunna få betydande effekter på Medivirs finansiella ställning eller lönsamhet.

Miljöarbete och arbetsmiljö

Medivir skapar hållbara värden genom att utveckla läkemedel som bidrar till att människor får ett bättre/längre liv. Medivir vill också vara en ansvarsfull affärspartner och arbetsgivare och bedriver därför ett miljö- och arbetsmiljöarbete som ska säkerställa att bolaget fullt ut följer all miljö- och arbetsmiljölagstiftning. Utöver detta betonas i företagets miljö- och arbetsmiljöpolicy vikten av att erbjuda en god arbetsmiljö och att minimera miljöpåverkan från verksamheten. Händelserapportering är ett viktigt verktyg för en god arbetsmiljö och säkerhet, och alla tillbud och olyckor följs därför upp. Företaget är inte involverat i någon miljövist. Inga arbetsplatsolyckor rapporterades till Arbetsmiljöverket under 2024. För ytterligare information kring Medivirs miljö- och hållbarhetsarbete, se sidan 17.

Kort om moderbolaget

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

Nettoomsättningen uppgick till 3,5 (7,6) MSEK.

Totalt uppgick rörelsekostnaderna till -132,4 (-100,9) MSEK, en ökning med 31,5 MSEK.

Rörelseresultatet uppgick till -128,0 (-91,9) MSEK, en försämring om 36,1 MSEK.

Finansnettot uppgick till 4,8 (3,5) MSEK, en förbättring med 1,3 MSEK.

Periodens skatt uppgick till 0,0 (0,0) MSEK. Periodens resultat uppgick till -123,2 (-88,4) MSEK, en försämring med 34,8 MSEK.

Försämringen avser främst högre kliniska kostnader.

Likvida medel, inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst tre månader, uppgick till 62,5 (169,5) MSEK.

Sammanfattning framtida utveckling

Medivirs framtida investeringar avses huvudsakligen ske i kliniska läkemedelsprojekt inom onkologi.

Det är styrelsens och ledningens bedömning att befintliga likvida medel är tillräckliga för att täcka bolagets behov för att slutföra den pågående kombinationsarmen i fas 2a. De befintliga likvida medlen tillsammans med lånelöftet från Linc bedöms uppfylla bolagets likviditetsbehov in i Q4 2025 enligt nuvarande planer och antaganden.

Bolaget utvärderar olika finansieringsalternativ och styrelsen och ledningen gör bedömningen att koncernen har goda förutsättningar att inom 12 månader säkra finansiering för att säkerställa koncernens fortsatta drift och fortsätta utvecklingen av fostrox-programmet.

Förslag till disposition av fritt eget kapital

Till årsstämmans förfogande finns följande fritt eget kapital.

	Kronor
Fri överkursfond	749 317 260
Ansamlad förlust	-567 386 686
Årets resultat	-123 179 949
Summa	58 750 626

Styrelsen föreslår att årsstämman beslutar att ovanstående belopp disponeras följande, i ny räkning överföres 58 750 626 SEK.

Utdelning

Styrelsen föreslår ingen utdelning för verksamhetsåret 2024.

Bolagsstyrningsrapport

Moderbolag i koncernen är det svenska publika aktiebolaget Medivir AB, vars aktier är noterade på Nasdaq Stockholm. God bolagsstyrning är en väsentlig komponent i arbetet att skapa värde för Medivirs aktieägare. Vi strävar hela tiden efter att:

- Skapa goda förutsättningar för en aktiv och ansvarstagande ägarroll.
- Uppnå en väl avvägd ansvarsfördelning mellan ägare, styrelse och bolagsledning.
- Ha en hög transparens gentemot ägare, kapitalmarknad, anställda och samhället i övrigt.

Efterlevnad av svensk kod för bolagsstyrning ("Koden")

Medivir tillämpar koden sedan 1 juli 2008, och har förbundit sig att varhelst det är möjligt följa bästa praxis när det gäller bolagsstyrning. Bolaget har under 2024 inte avvikit från någon av de regler som fastställs i koden.

Beslutsfattande vid bolagsstämmor

Medivirs aktieägare utövar sin beslutsrätt vid årsstämman samt vid eventuella extra bolagsstämmor. För ytterligare information om aktien och aktieägare, se sidorna 19–20.

Årsstämma

Aktieägarnas inflytande i bolaget utövas vid årsstämman, eller i förekommande fall vid extra bolagsstämma. På Medivirs webbplats finns protokoll från och information om bolagets tidigare stämmor.

Årsstämma 2024

Årsstämman ägde rum den 7 maj 2024. Vid stämman var 29 (14) aktieägare närvarande, personligen eller genom ombud. Dessa representerade 31,97 (29,39) procent av rösterna. Till stämmans ordförande valdes styrelsens ordförande, Uli Hacksell.

De beslut som stämman fattade var:

- Omval av styrelseledamöterna Uli Hacksell, Lennart Hansson, Bengt Westermark, Yilmaz Mahshid och nyval av Anna Törner och Angelica Loskog. Till styrelsens ordförande valdes Uli Hacksell.

- Revisorns arvode för tiden fram till nästa årsstämma ska utgå enligt godkänd räkning inom ramen för offert.
- Riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare.
- Godkännande av styrelsens ersättningsrapport.
- Omval av revisionsbolaget Grant Thornton Sweden AB som bolagets revisor.
- Styrelsens arvode för tiden till nästa årsstämma maximalt om 1 990 000 kronor enligt följande fördelning: Ordföranden ska ersättas med 690 000 kronor och de övriga ledamöter som inte är anställda i bolaget ska ersättas med vardera 260 000 kronor.
- Bemyndigande av styrelsen att vid ett eller flera tillfällen före nästa årsstämma, med eller utan avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt, besluta om nyemission av stamaktier till ett antal som sammanlagt inte överstiger 20 procent av totalt antal utestående aktier i bolaget efter utnyttjande av bemyndigandet. Utgivande av nya aktier med stöd av bemyndigandet ska genomföras på marknads-mässiga villkor.
- Beslut om antagande av aktiematchningsprogram i enlighet med styrelsens förslag inom ramen för ett nytt incitamentsprogram.

Årsstämma 2025

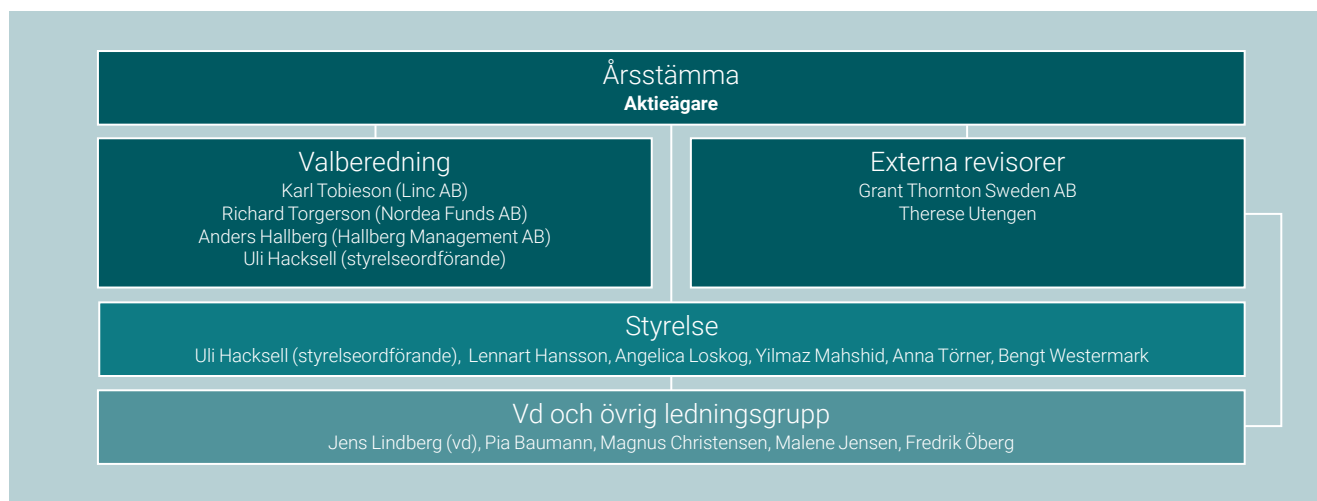
Medivirs årsstämma 2025 kommer att hållas onsdag den 7 maj på 7A Odenplan, Norrtullsgatan 6, Stockholm.

Valberedningen

Valberedningsprocessen som antogs vid årsstämman 2024 innebär att styrelsens ordförande kontaktar de tre, vid utgången av årets tredje kvartal, till röstetalet största aktieägarna och erbjuder dessa att utse var sin representant till en valberedning. Om någon av dessa aktieägare väljer att avstå från rätten att utse en representant övergår rätten till den aktieägare som näst efter dessa aktieägare har det största aktieinnehavet. Enligt proceduren ska även styrelsens ordförande ingå i valberedningen. Valberedningen ska gemensamt välja en ordförande att leda arbetet.

Valberedningens uppgifter

Under årens lopp har valberedningens uppgifter förändrats för att uppfylla kraven i koden. Valberedningens huvuduppgift är dock fortfarande att föreslå kandidater för val till styrelsen. För att kunna



Faktiska förhållanden per 2024-12-31.

bedöma vilken kompetens och vilken erfarenhet som krävs av styrelseledamöterna måste valberedningen hålla sig informerad om koncernens strategi och dess framtida utmaningar. Dessutom måste valberedningen väga in alla tillämpliga regler om oberoende för styrelsens ledamöter. Valberedningen förbereder även förslag till årsstämmbeslut om ersättningar och arvoden till; icke anställda styrelseledamöter som väljs av årsstämman, revisor samt ledamöter i valberedningen.

Valberedningen har hittills inte föreslagit att någon ersättning ska utgå till dess ledamöter. Valberedningen föreslår revisorskandidater i samarbete med styrelsen. Valberedningen ska också föreslå en kandidat för val till ordförande för årsstämman.

Valberedningens arbete inför årsstämman 2025

Valberedningens arbete inleds med en genomgång av en kontrollista som innehåller samtliga arbetsuppgifter som valberedningen ska utföra enligt bolagsstyrningskoden, samt valberedningens arbetsordning som fastställts av årsstämman. Dessutom fastställs en tidsplan för det arbete som ska utföras. En god förståelse för Medivirs verksamhet är avgörande för att ledamöterna i valberedningen ska kunna utföra sitt arbete. Styrelsens ordförande ansvarar för årlig utvärdering av styrelsens arbete, inklusive enskilda ledamöters insatser. Under 2024 har styrelsens ledamöter besvarat en digital enkät och resultatet har sammanställts. Resultatrapporten har därefter diskuterats gemensamt vid styrelsens novembermöte, vilket gav styrelsen och dess ordförande en god bild av hur styrelsen kan utveckla sitt arbete. Även valberedningen har informerats om resultatet av utvärderingarna, inklusive utvärdering av styrelsens ordförande. Valberedningen har intervjuat alla ledamöter som en del i arbetet att utvärdera styrelsen. Utifrån denna information kan val-

Ledamöter i valberedningen

Valberedningen inför årsstämman 2025 (utsågs av de till röstetalet största aktieägarna per 30/9 2024)

Namn	Representerande	Andel av röster i procent 2024-09-30
Karl Tobieson	Linc AB	11,41
Richard Torgerson	Nordea Funds AB	9,07
Anders Hallberg	Hallberg Management AB	6,73
Uli Hacksell	Medivirs styrelseordförande (sammankallande)	0,89
Totalt		28,10

beredningen bedöma vilken kompetens och erfarenhet som krävs av styrelseledamöterna. Dessutom har valberedningen tagit del av koncernens bedömningar av kvaliteten och effektiviteten i revisorns arbete, inklusive rekommendationer om revisorer och revisorsarvoden. Valberedningen har inför årsstämman 2025 hållit fyra möten. Valberedningens fullständiga förslag till årsstämman 2025 offentliggörs i samband med kallelsen till årsstämman.

Valberedningen 2024–2025 har haft följande sammansättning:

- Karl Tobieson, ordförande i valberedningen och representant för Linc AB
- Richard Torgerson, representant för Nordea Funds AB
- Anders Hallberg, representant för Hallberg Management AB
- Uli Hacksell, styrelseordförande Medivir AB

Medivirs valberedning har meddelat att den inför årsstämman 2025 kommer att föreslå omval av Uli Hacksell, Lennart Hansson, Angelica Loskog, Yilmaz Mahshid, Anna Törner och Bengt Westermark som styrelseledamöter. Som styrelseordförande kommer valberedningen föreslå omval av Uli Hacksell.

Styrelsens ansvar och arbete

Styrelsens huvudsakliga ansvar är att för ägarnas räkning förvalta koncernens verksamhet så att ägarnas intresse av långsiktigt god kapitalavkastning tillgodoses på bästa möjliga sätt. Styrelsen hantear och beslutar i koncernövergripande frågor såsom:

- Strategisk inriktning och väsentliga mål.
- Väsentliga frågor som rör optimering av kapitalstruktur, investeringar, förvärv och avyttringar.

- Uppföljning och kontroll av verksamheten, finansiell ställning, informationsgivning och organisationsfrågor, inklusive utvärdering av koncernens operativa ledning.
- Val, och då det är påkallat, uppsägning av bolagets vd.
- Övergripande ansvar för upprättande av effektiva system för intern kontroll och riskhantering.
- Väsentliga policies.

Styrelsens sammansättning

Ledamöterna i styrelsen tjänstgör från och med slutet av den årsstämma då de blir valda fram till slutet av nästa årsstämma. Det finns ingen gräns för hur många perioder i rad en ledamot kan sitta i styrelsen. Styrelsen som valdes av aktieägarna på årsstämman 2024 för tiden intill slutet av årsstämman 2025 bestod av sex ledamöter utan suppleanter, inklusive styrelseordföranden. Vid styrelsens möten deltar även vd och finanschef. Dessa närvarar dock inte vid ärenden där jäv kan komma ifråga eller där det i övrigt inte är lämpligt att de närvarar, som till exempel vid utvärderingen av vd:s arbete. För beskrivning av styrelsens ledamöter hänvisas till sidan 33.

Arbetsordning och styrelsemöten

Styrelsen fastställer årligen en skriftlig arbetsordning som klargör styrelsens ansvar samt reglerar styrelsens inbördes arbetsfördelning inklusive ordförandens roll, beslutsordningen inom styrelsen, styrelsens sammanträdesplan, kallelse till styrelsemöten, dagordning och protokoll.

Arbetsordningen reglerar även hur styrelsen ska erhålla information och dokumentation för att kunna fatta väl underbyggda beslut. Styrelsen fastställer årligen en skriftlig instruktion för vd som klargör vd:s ansvar för den löpande förvaltningen, former för rapportering till styrelsen, krav på interna styrinstrument samt övriga frågor som kräver styrelsens beslut eller anmälan till styrelsen. Enligt arbetsordningen ska konstituerande styrelsemöte hållas direkt efter årsstämman. Styrelsen håller därutöver normalt minst sex ordinarie sammanträden per år. Fyra av dessa hålls i samband med publicering av koncernens helårs- respektive delårsrapporter. Varje möte behandlar bolagets projektportfölj och affärsutveckling. Därutöver behandlar minst ett möte specifika, långsiktiga strategifrågor. Under kalenderårets sista möte behandlas budgeten och de ekonomiska utsikterna. Ytterligare möten, inklusive digitala möten, hålls vid behov.

Ordförandens ansvar

Ordföranden ansvarar för att styrelsearbetet är väl organiserat, bedrivs effektivt och att styrelsen fullgör sina skyldigheter. Ordföranden följer verksamheten i dialog med vd. Ordföranden ansvarar även för att övriga styrelseledamöter får den information och dokumentation som är nödvändig för att hålla hög kvalitet i diskussioner och beslut, samt kontrollerar att styrelsens beslut verkställs. Till ansvaret hör även en årlig utvärdering av styrelsens arbete och att valberedningen får del av bedömningarna. Styrelsen har under året utvärderat sitt arbete genom en webbaserad enkät med ett 50-tal frågor som berört sju olika områden. Styrelsen har besvarat samma enkät i tio år, varför en god trendbeskrivning erhöles. Årets styrelseutvärdering visar ett jämnt och stabilt resultat över samtliga sju frågeområden. Resultatet från utvärderingen har presenterats för Valberedningen. Ordföranden företräder Medivir i ägarfrågor.

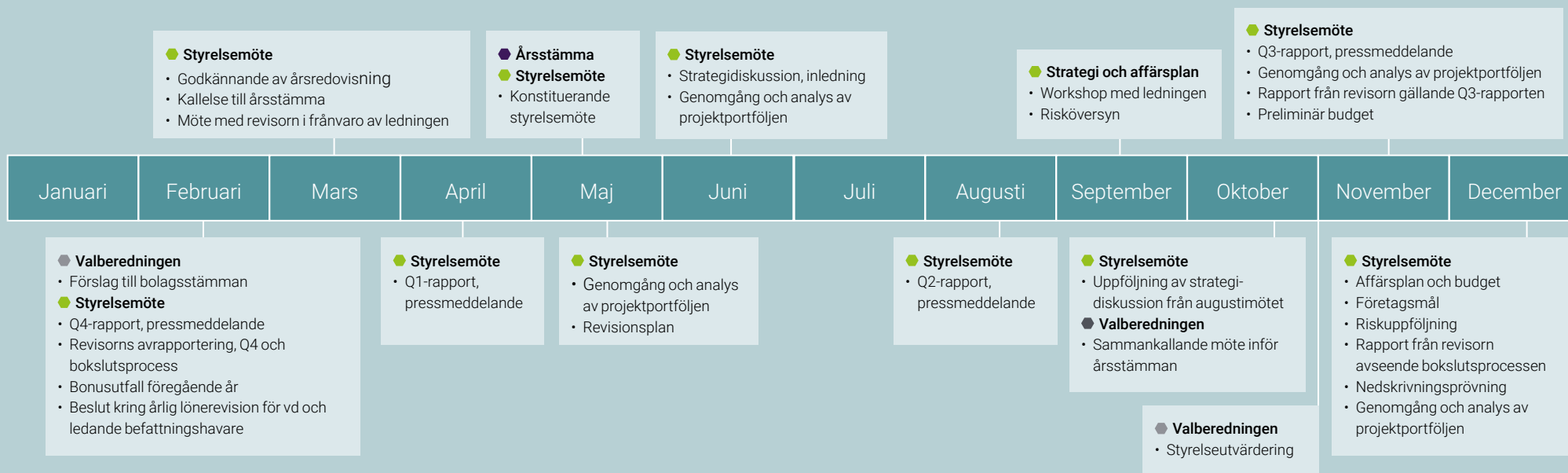
Styrelsens arbete 2024

Styrelsen har under 2024 haft 19 protokollförda sammanträden där ledamöterna har haft möjlighet att delta digitalt. De enskilda styrelsemedlemmarnas deltagande vid dessa möten redovisas i tabellen på sidan 29. Samtliga sammanträden under året har följt en godkänd agenda, som tillsammans med dokumentation för varje punkt på agendan har tillhandahållits ledamöterna inför styrelsemötena. Vanligtvis pågår ordinarie styrelsemöte drygt en halv dag för att ge tid för presentationer och diskussioner. Vd och finanschef deltar vid huvuddelen av antalet styrelsemöten. Vid varje ordinarie styrelsemöte sker en genomgång av aktuellt affärsläge, utvecklingen i pågående projekt, koncernens resultat och finansiella ställning, likviditet samt utsikter för resten av året. Oftast gör även någon från koncernens ledningsgrupp en genomgång av ett aktuellt strategiskt ärende.

Styrelsens arbete har under året i stor utsträckning fokuserat på:

- Utveckling av projektportföljen.
- Finansiell utveckling och kapitalanskaffning.
- Delårsrapporter, bokslutskommuniké och årsredovisning.
- Samarbeten och partnerskap.
- Översyn av bolagets ledning.
- Genomgång av förslag om löner, rörliga och fasta ersättningar.
- Genomgång av utfall i, och förslag till, långsiktiga incitamentsprogram.
- Genomgång av bolagets riskhantering, styrning och interna kontroll.
- Genomgång av rapporter från bolagets stämموvalda revisor, inklusive revisorns revisionsplan.

Styrelsens ordinarie arbetsordning



Styrelseledamöternas närvaro och arvode¹⁾

Stämموvalda ledamöter	Invald	Född	Oberoende i förhållande till bolaget	Oberoende i förhållande till större aktieägare	Styrelsemöten	NÄRVARO	FASTSTÄLLD
						(TOTALT ANTAL MÖTEN)	ERSÄTTNING
Uli Hacksell, ordförande	2018	1950	Nej	Ja	19/19	690 000	
Lennart Hansson	2018	1956	Ja	Ja	16/19	260 000	
Angelica Loskog ²⁾	2024	1973	Ja	Ja	8/8	260 000	
Yilmaz Mahshid	2021	1979	Nej	Ja	19/19	260 000	
Anna Törner ²⁾	2024	1963	Ja	Ja	7/8	260 000	
Bengt Westermark	2017	1945	Ja	Ja	19/19	260 000	

1) Ledamöternas närvaro avser helåret 2024. Fastställd ersättning avser arvode till styrelsen för perioden maj 2024–april 2025. Arvodet till styrelsens ledamöter valda av årsstämman beslutas av årsstämman efter förslag från valberedningen. Arvode är exklusive reseersättning. Skillnader förekommer mellan det av årsstämman beslutade maximala arvodet och det faktiska utbetalda, då faktisk utbetalning under kalenderåret är en kombination av arvoden mellan de två senaste bolagsstämmorna. För faktiskt utbetalda belopp, se not 4 på sidorna 45-46.

2) Tillträdde vid årsstämman den 7 maj 2024.

Koncernens ledningsgrupp

Styrelsen utser vd samt vid behov vice vd. Vd leder koncernledningens arbete och ansvarar tillsammans med koncernens ledningsgrupp för den operativa verksamheten i enlighet med aktiebolagslagen, andra lagar och förordningar, gällande regler för aktiemarknadsbolag, bolagsordningen samt vd-instruktion. Ledningsgruppen har en bred sammansättning av personer med djup och gedigen erfarenhet från forskning och utveckling, registrering och godkännande av läkemedel samt erforderlig kompetens inom affärsutveckling, ekonomi, finans och kommunikation. För beskrivning av ledningen hänvisas till sidan 34. Koncernledningens roll är att:

- Fastställa mål, fördela resurser och följa upp bolagets resultat och projektens utveckling.
- Ta fram information och dokumentation som underlag för att styrelsen ska kunna fatta väl underbyggda beslut.
- Med utgångspunkt i det årliga strategiska arbetet verkställa den strategi som styrelsen fastställt i hela organisationen.
- Uppföljning av fastställda mål utgör ett väsentligt verktyg för att driva det operativa arbetet.

Riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare

Det är samma riktlinjer som antogs på årsstämman 2024. Med ledande befattningshavare avses verkställande direktören och övriga personer i koncernledningen. Riktlinjerna omfattar inte ersättningar som beslutas av bolagsstämman.

En ersättningsrapport, som omfattar de ersättningar som regleras av de på stämman antagna riktlinjerna, har upprättats separat och den kommer att presenteras vid årsstämman i maj 2025.

Riktlinjernas främjande av Medivirs affärsstrategi, långsiktiga intressen och hållbarhet

Medivir skapar aktieägarvärde genom att utveckla innovativa cancermediciner för stora medicinska behov, i egen regi eller i partnerskap med andra bolag. För ytterligare information om Medivirs affärsstrategi, se hemsidan www.medivir.se. En framgångsrik implementering av affärsstrategin och tillvaratagandet av Medivirs långsiktiga intressen, inklusive dess hållbarhet, förutsätter att Medivir kan rekrytera och behålla kompetenta medarbetare som arbetar för att uppnå maximalt aktieägar- och kundvärde. För detta krävs att Medivir kan erbjuda konkurrenskraftig ersättning. Dessa riktlinjer möjliggör att ledande befattningshavare kan erbjudas en konkurrenskraftig totalersättning.

I Medivir har inrättats långsiktiga incitamentsprogram i form av teckningsoptionsprogram och aktiematchningsprogram. De har beslutats av bolagsstämman och omfattas därför inte av dessa riktlinjer. För mer information om de tidigare incitamentsprogrammen hänvisas till Medivirs hemsida.

Formerna av ersättning m.m.

Ersättningen till ledande befattningshavare ska vara marknadsmässig och får bestå av följande komponenter: fast kontantlön, rörlig kontant-ersättning, pensionsförmåner samt övriga förmåner. Bolagsstämman kan därutöver – och oberoende av dessa riktlinjer – besluta om exempelvis aktie- och aktiekursrelaterade ersättningar. Totalersättningen till ledande befattningshavare bör innehålla en avvägd blandning av ovan nämnda komponenter och villkor vid uppsägning samt avgångsvederlag. Styrelsen bör årligen utvärdera huruvida aktie- eller aktiekursrelaterade långsiktiga incitamentsprogram bör föreslås bolagsstämman.

Den fasta kontantlönen ska vara individuell och baserad på den ledande befattningshavarens ansvarsområden och erfarenhet.

Den rörliga kontanterättningen får uppgå till högst 50 procent av den fasta årliga kontantlönen.

Ersättningar till ledande befattningshavare (KSEK)

Funktion	År	Fast lön	Rörlig lön	Förmåner	Summa	Pension	Totalt
Vd Jens Lindberg	2024	2 622	585	83	3 290	648	3 938
	2023	2 569	945	83	3 597	630	4 228
Övriga ledande befattningshavare	2024	6 948	893	80	7 921	2 103	10 024
	2023	6 391	1 402	45	7 838	1 843	9 681
Totalt	2024	9 569	1 478	164	11 212	2 751	13 962
	2023	8 960	2 347	128	11 435	2 474	13 908

För ledande befattningshavare ska pensionsförmåner vara premiebestämda om inte befattningshavaren omfattas av förmånsbestämd pension enligt tvingande kollektivavtalsbestämmelser. Rörlig kontantersättning ska vara pensionsgrundande.

Pensionspremierna för premiebestämd pension ska uppgå till högst 25 procent av den fasta årliga kontantlönen, om inte annat följer av kollektivavtal. Styrelsen ska ha rätt att utan hinder av ovanstående istället erbjuda andra lösningar som är kostnadsmässigt likvärdiga för bolaget.

Övriga förmåner får innefatta bland annat tjänstebil och företagshälsovård. Sådana förmåner ska vara av begränsat värde i förhållande till övrig kompensation och överensstämma med vad som marknadsmässigt är brukligt på respektive geografisk marknad. Övriga förmåner får sammanlagt uppgå till högst 15 procent av den fasta årliga kontantlönen.

Upphörande av anställning

Vid upphörande av ledande befattningshavares anställning ska gälla en ömsesidig uppsägningstid om högst sex månader. Såvitt avser VD kan dock uppsägningstiden vid uppsägning från bolagets sida uppgå till högst 12 månader. Fast kontantlön ska utgå under uppsägningstiden. Avgångsvederlag eller liknande ersättning ska som utgångspunkt inte utgå.

Kriterier för utdelning av rörlig kontantersättning m.m.

Rörlig kontantersättning ska vara kopplad till förutbestämda och mätbara kriterier, som kan vara finansiella eller icke-finansiella, utformade med syfte att främja bolagets långsiktiga värdeskapande. Kriterierna ska relatera till utvecklingen i de utvecklings-

projekt Bolaget bedriver och de partnerskap Bolaget ingår för accelerering av klinisk utveckling och framtida kommersialisering, samt de ersättningar (exempelvis engångsbetalningar vid avtalsingående, milstolpeersättningar, ersättningar för forskningstjänster (FTEs), eller royaltyer) denna utveckling resulterar i. Kriterierna ska vidare vara utformade så att de främjar Medivirs affärsstrategi och långsiktiga intressen, inklusive dess hållbarhet.

Uppfyllelse av kriterier för utbetalning av rörlig kontantersättning ska mätas under en period om ett år. När mätperioden för uppfyllelse av kriterier för utbetalning av rörlig kontantersättning avslutats ska fastställas i vilken utsträckning kriterierna uppfyllts. Styrelsen ansvarar för bedömningen avseende rörlig kontantersättning till ledande befattningshavare. Såvitt avser finansiella mål ska bedömningen baseras på den av bolaget senast offentliggjorda finansiella informationen.

Lön och anställningsvillkor för anställda

Vid beredningen av ersättningsriktlinjerna har lön och anställningsvillkor för bolagets anställda beaktats genom att uppgifter om anställdas totalersättning, ersättningens komponenter samt ersättningens ökning och ökningstakt över tid har utgjort en del av styrelsens beslutsunderlag vid utvärderingen av skäligheten av riktlinjerna och de begränsningar som följer av dessa.

Beslutsprocessen för att fastställa, se över och genomföra riktlinjerna

Styrelsen har inte inrättat ett ersättningsutskott utan fullgör i sin helhet de uppgifter som ankommer på ett sådant. I utskottets uppgifter ingår att bereda styrelsens beslut om förslag till riktlinjer för ersättning

till ledande befattningshavare. Styrelsen ska upprätta förslag till nya riktlinjer åtminstone vart fjärde år och lägga fram förslaget för beslut vid årsstämman. Riktlinjerna ska gälla till dess att nya riktlinjer antagits av bolagsstämman. Då styrelsen inte har inrättat något ersättningsutskott ansvarar styrelsen för att följa och utvärdera program för rörliga ersättningar för koncernledningen, tillämpningen av riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare samt gällande ersättningsstrukturer och ersättningsnivåer i koncernen. Vid styrelsens behandling av och beslut i ersättningsrelaterade frågor närvarar inte verkställande direktören eller andra ledande befattningshavare, i den mån de berörs av frågorna.

Frågående av riktlinjerna

Styrelsen får besluta att tillfälligt frågå riktlinjerna helt eller delvis, om det i ett enskilt fall finns särskilda skäl för det och ett avsteg är nödvändigt för att tillgodose Medivirs långsiktiga intressen, inklusive dess hållbarhet, eller för att säkerställa Medivirs ekonomiska bärkraft.

Utvärdering av principer för ersättning till ledande befattningshavare

De av stämman godkända principerna för ersättningar till ledande befattningshavare har följts under 2024.

Långsiktiga incitamentsprogram

Syftet med långsiktiga incitamentsprogram är att skapa förutsättningar för att behålla och rekrytera kompetent personal till koncernen samt att erbjuda anställda en attraktiv möjlighet att bli delägare i bolaget för att främja och stimulera fortsatt företagslojalitet genom att förena aktieägarnas och de anställdas intressen.

Teckningsoptioner

Vid ingången av perioden fanns 1 060 000 utestående teckningsoptioner i pågående incitamentsprogram. Under december 2024 förföll 535 000 teckningsoptioner i programmet 2021. Totalt utestående teckningsoptioner vid utgången av perioden uppgick till 525 000 stycken.

I maj 2021 godkände styrelsen och årsstämman ett nytt långsiktigt incitamentsprogram. Under andra kvartalet 2021 köpte Medivirs anställda 230 000 teckningsoptioner till ett marknadsvärde om 1,00 kronor vardera med ett lösenpris av 13,79 kronor per aktie. Under fjärde kvartalet 2021 köpte Medivirs anställda ytterligare 305 000 teckningsoptioner, varav tillträdande vd köpte 240 000. Dessa teckningsoptioner utfärdades till ett marknadspris om 1,71 kronor med ett lösenpris om 13,79 kronor per aktie. Teckningsoptionerna kan utnyttjas för teckning av nya stamaktier under perioden 1 december 2024 fram till och med den 15 december 2024. Värderingsberäkningen för 2021 baserades på följande siffror: löptid 3,60 år, lösenpris, 13,79 kronor, VWAP, 7,88 kronor, riskfri ränta, 0,4 procent, volatilitet, 41 procent. Efter omräkning föranledd av företrädesemission under kvartal 4 2023, berättigar varje sådan teckningsoption till teckning av 1,06 nya stamaktier i bolaget till en teckningskurs om 12,98 kronor. Under december 2024 förföll 535 000 teckningsoptioner i programmet 2021. Det skedde ingen teckning av aktier.

I maj 2022 godkände styrelsen och årsstämman ett nytt långsiktigt incitamentsprogram med liknande villkor som programmet 2021. Under fjärde kvartalet 2022 köpte Medivirs anställda 525 000 teckningsoptioner varav vd köpte 250 000 teckningsoptioner. Teckningsoptioner köptes till ett marknadsvärde om 0,77 kronor vardera med ett lösenpris av 14,13 kronor per aktie. Teckningsoptionerna kan utnyttjas för teckning av nya stamaktier under perioden 1 december 2025 fram till och med den 15 december 2025. Värderingsberäkningen för 2022 baserades på följande siffror: löptid 3,12 år, lösenpris, 14,13 kronor, VWAP, 8,07 kronor, riskfri ränta, 2,14 procent, volatilitet, 36 procent. Efter omräkning föranledd av företrädesemission under kvartal 4 2023, berättigar varje sådan teckningsoption till teckning av 1,06 nya stamaktier i bolaget till en teckningskurs om 13,30 kronor.

Aktiesparprogram

Vid ingången av perioden fanns 1 057 750 investeringsaktier i pågående aktiespar-program. Under kvartal 2 2024 implementerade ett nytt aktiesparprogram och deltagarna förvärvade totalt 126 000 investeringsaktier. Totalt utestående investeringsaktier vid utgången av perioden uppgick till 231 750.

I maj 2023 godkände styrelsen och årsstämman ett nytt långsiktigt incitamentsprogram i form av ett aktiematchningsprogram. För varje investeringsaktie har deltagarna möjlighet, under förutsättning att vissa villkor uppfylls, att vederlagsfritt erhålla en (1) stamaktie inom ramen för LTIP 2023 ("matchningsaktier") och därutöver, under förutsättning att vissa prestationsvillkor uppfylls, maximalt fem (5) ytterligare stamaktier ("prestationsaktier") vederlagsfritt enligt programmets villkor. Per 31 december 2023 har Medivirs anställda köpt 105 750 investeringsaktier till en kurs om 7,34 kr. Intjänade perioden är till och med offentliggörande av delårsrapporten för januari-mars 2026. Efter omräkning föranledd av företrädesemission under kvartal 4 2023, berättigar varje investeringsaktie till 1,22 stamaktier.

I maj 2024 godkände styrelsen och årsstämman ett nytt långsiktigt incitamentsprogram i form av ett aktiematchningsprogram. För varje investeringsaktie har deltagarna möjlighet, under förutsättning att vissa villkor uppfylls, att vederlagsfritt erhålla en (1) stamaktie inom ramen för LTIP 2024 ("matchningsaktier") och därutöver, under förutsättning att vissa prestationsvillkor uppfylls, maximalt fem (5) ytterligare stamaktier ("prestationsaktier") vederlagsfritt enligt programmets villkor. Per 31 december 2024 har Medivirs anställda köpt 126 000 investeringsaktier till en kurs om 2,94 kr. Intjänade perioden är till och med offentliggörande av delårsrapporten för januari-mars 2027.

Val av revisorer

I valberedningens uppgift ingår att föreslå årsstämman en revisor. Grant Thornton (GT) utsågs till bolagets externa revisorer för en ettårsperiod fram till årsstämman 2025. Auktoriserad revisor Therese Utengen är huvudansvarig för revisionen av Medivir.

• Revisorerna arbetar efter en revisionsplan och rapporterar löpande sina iakttagelser till styrelsen, dels under revisionens gång, dels i samband med att årsredovisningen fastställs.

- Revisorerna gör en översiktlig granskning av en delårsrapport samt revision av årsbokslutet för att bedöma dess riktighet, fullständighet och redovisningens överensstämmelse med god redovisningssed och relevanta redovisningsprinciper.
- Huvudansvarig revisor deltar vid årsstämma där de beskriver revisionsarbetet och gjorda iakttagelser.

Ersättning till revisor

Arvode för revision i Medivir fastställs vid årsstämman efter förslag från valberedningen. För 2024 och 2023 har ersättningar utgått enligt tabell nedan.

Kostnader för revision och revisionskonsultationer (KSEK)

	2024	2023
Grant Thornton		
Revisionsuppdraget	416	96
Tjänster utöver revisionsuppdraget	40	450
Skatterådgivning	–	–
Övrig rådgivning	96	75
Summa Grant Thornton	552	621
PwC		
Revisionsuppdraget	–	413
Tjänster utöver revisionsuppdraget	–	55
Skatterådgivning	–	–
Övrig rådgivning	–	–
Summa PwC	–	468
Summa	552	1 088

Styrelsens rapport om intern kontroll

Intern kontroll

Följande beskrivning utgör styrelsens rapport om intern kontroll. Intern kontroll avser att belysa Medivirs system för uppföljning och kontroll av verksamhetsnära risker relaterade till såväl strategi och operativt genomförande som efterlevnad av lagar och regler. Den ska även ge rimlig säkerhet avseende tillförlitligheten i den externa finansiella rapporteringen. Den interna kontrollen består bland annat av kontrollmiljö, riskbedömning, kontrollaktiviteter, information och kommunikation samt uppföljning.

Styrelsen har utvärderat behovet av att tillsätta en särskild funktion för internrevision men bedömt att bolagets storlek och verksamhetens art inte motiverar detta.

Kontrollmiljö

Medivirs interna kontrollmiljö bygger på arbetsfördelningen mellan styrelse, vd och den övriga företagsledningen. Medivir lyder även under Läkemedelverkets riktlinjer och regler avseende forskning och studier för nya potentiella läkemedel.

Medivirs kontrollmiljö baseras på:

- Styrdokument såsom styrelsens arbetsordning och vd-instruktion, kvalitetssystem, policys och riktlinjer.
- Värdegrund och uppförandekod.
- Bolagets organisation och sätt att bedriva verksamhet, med tydligt definierade roller och ansvarsområden och delegering av befogenheter.
- Bolagets kvalitetsprocess och dess riktlinjer som styr efterlevnad av de tillstånd som utfärdats av Läkemedelverket.
- Koncernövergripande planeringsprocesser såsom processen för utvärdering av projektportföljen, budgetprocessen och medarbetarsamtal.

Förutom externa lagar och regler innefattar den interna kontrollmiljön policys och riktlinjer. Dessa interna styrdokument uppdateras regelbundet för att anpassas efter ändringar i såväl interna som externa krav. Interna styrdokument omfattar bland annat:

- Bolagsordning
- Styrelsens arbetsordning med vd-instruktion
- Riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare

- Kvalitetsmanual
- Finanspolicy
- Informationspolicy
- IT-policy
- Ekonomi- och personalhandbok
- Uppförandekod

Verksamhets- och finansiella rapporter upprättas månads- och kvartalsvis för koncernen, moderbolaget, dotterföretagen, operativa enheter och projekt. Processen omfattar särskilda kontroller som ska utföras för att säkerställa att rapporterna är av hög kvalitet.

Riskbedömning

En effektiv riskbedömning förenar Medivirs affärsmöjligheter och resultat med aktieägarnas och andra intressenters krav på stabil långsiktig värdeutveckling och kontroll. Medivir uppdaterar kontinuerligt riskanalysen avseende bedömning av verksamhetens risker. Riskarbetet rapporteras årligen till styrelsen.

Medivir är exponerat mot följande huvudkategorier av risker:

- Strategiska risker och omvärldsrisker – såsom myndighetsgodkännanden, konkurrens, prisförändringar och patentskydd.
- Rörelserisker – såsom samarbeten, osäkerhet i forskningsprojekt, produktionsstörningar, datasäkerhet samt beroendet av nyckelpersoner och partnersamarbeten.
- Finansiella risker – såsom likviditets-, ränte-, valuta- och kreditrisk. Riskbedömningen hos Medivir syftar till att identifiera och utvärdera de mest väsentliga riskerna samt säkerställa att det finns tillförlitliga kontrollmoment för att hantera dessa risker. Policys och riktlinjer utgör här viktiga styrmedel. En mer utförlig beskrivning av riskexponering och hur Medivir hanterar detta finns att läsa på sidorna 47–49.

Kontrollaktiviteter

Rutiner och aktiviteter har utformats för att hantera och åtgärda väsentliga risker. Aktiviteterna omfattar regelbundna genomgångar av projektportföljen, intern revision avseende kvalitetsmanual, efterlevnad av dokumenterade rutiner för hantering av kliniska projekt, översyn och kontroll av betydande leverantörer samt uppföljning av finansiella analyser, likviditet och nyckeltal.

Riskhantering och omvärldsfaktorer

I styrelsens riskbedömning har under året särskilt beaktats, utöver de branschspecifika riskerna, även en tilltagande osäkerhet i vår omvärld, bland annat genom Rysslands invasionskrig mot Ukraina, oron i Mellanöstern samt konflikten kring Taiwan. Även om centralbankerna för tillfället verkar ha inflationen under kontroll finns fortfarande risk för att politiska och geopolitiska konflikter påverkar samhällsekonomin och inflationen i negativ riktning.

Information och kommunikation

Medivir har informations- och kommunikationsvägar som syftar till att främja fullständighet och riktighet i den externa kommunikationen. Styrelsen fastställer koncernens årsredovisning och bokslutskommuniké samt uppdrar åt vd att i enlighet med styrelsens arbetsordning avge kvartalsrapporter. Den finansiella rapporteringen offentliggörs enligt gällande regler. Information till omvärlden kommuniceras bland annat via Medivirs hemsida (www.medivir.se) där kvartalsrapporter, bokslutskommuniké, årsredovisning, pressmeddelanden och nyheter publiceras. Styrelse och ledning erhåller löpande rapporter avseende koncernens ställning, resultatutveckling och operativa utveckling avseende såväl status i projektportföljen som andra verksamhetskritiska områden. De viktigaste kommunikationskanalerna inom företaget är dels intranätet, där kvalitetssystem, policys, riktlinjer och information publiceras, dels kontinuerliga informationsmöten för all personal.

Uppföljning

Styrelsen avhandlar regelbundet koncernens utvecklingsprojekt, strategi för affärsutveckling samt finansiell rapportering och likviditet.

Styrelsens uppföljning av den interna kontrollen sker främst genom att Medivirs revisor granskar verksamheten enligt en fastställd revisionsplan och årligen följer upp utvalda delar av den interna kontrollen inom ramen för den lagstadgade revisionen. Efter genomförd revision avrapporteras iakttagelser löpande tillbaka till styrelsen. Huvudansvarig revisor medverkar även vid minst ett styrelsemöte per år och rapporterar sina iakttagelser från årets granskning och verksamhetens rutiner. Vid detta tillfälle avsätts även tid för särskilda diskussioner där vd eller andra anställda inte medverkar.

Styrelsen



Uli Hacksell

Född: 1950.

Titel: Styrelseordförande. Ledamot sedan 2018.

Utbildning: Apotekare och Farm dr.

Bakgrund: Över 30 år i ledande befattningar på stora läkemedels- och bioteknikföretag och över 10 års erfarenhet som vd för publika bolag. Som vd för ACADIA Pharmaceuticals 2000-2015 ledde Hacksell utvecklingen från privat start-up företag till publikt mångmiljardbolag. Innehade under 90-talet ledande befattningar inom Astra AB. Var dessförinnan professor i organisk kemi vid Uppsala universitet.

Övriga styrelseuppdrag: Styrelseledamot i Active Biotech.

Aktieinnehav: 1 000 000 stamaktier.



Lennart Hansson

Född: 1956.

Titel: Ledamot sedan 2018.

Utbildning: Doktorsexamen i genetik från Umeå universitet.

Bakgrund: Bred erfarenhet i ledande befattningar av läkemedelsutveckling och affärsutveckling i både biotech och pharmabolag såsom KabiGen AB, Symbicom AB, AstraZeneca, Biovitrum AB och som vd i Arexis AB. Ansvarig för Industriefondens life science-verksamhet 2008-2016. Har arbetat i mer än 30 bolagsstyrelser och är även medgrundare av två läkemedelsutvecklingsbolag.

Övriga styrelseuppdrag: Styrelseordförande i Cinclus Pharma Holding AB, QureTech Bio AB, Ignitus AB och Sixera Pharma AB.

Aktieinnehav: 40 000 stamaktier.



Angelica Loskog

Född: 1973.

Titel: Ledamot sedan 2024.

Utbildning: Doktorsexamen i klinisk immunologi från Uppsala universitet.

Bakgrund: Mer än 25 års erfarenhet från akademisk läkemedelsutveckling inom immunonkologi och är adjungerad Professor i Immunterapi vid Uppsala universitet. Hon är VD för Lokon Pharma sedan 2012 och vetenskaplig rådgivare för investeringbolaget Nexttobe. Mer än 10 års erfarenhet av styrelsearbete från privatägda biotechbolag så som Chemilia, Bioimics och börsnoterade Hansa Biopharma.

Övriga styrelseuppdrag: Styrelseordförande i Repos Pharma. Styrelseledamot i Lokon Pharma.

Aktieinnehav: 6 309 stamaktier.



Yilmaz Mahshid

Född: 1979.

Titel: Ledamot sedan 2021.

Utbildning: Doktorsexamen från Institutionen för medicinsk biokemi och biofysik vid Karolinska Institutet.

Bakgrund: CFO på Egetis Therapeutics AB. Tidigare CFO på Pled Pharma och bl.a. ansvarig för noteringen av bolaget på Stockholmsbörsen samt vd för Medivir AB. Dessförinnan Investment Manager & Controller vid Industriefonden och health care-analytiker vid Pareto Securities och Öhman Fondkommission. Inledde sin karriär som forskare vid Karolinska Institutet och därefter på läkemedelsföretagen Biolipox och Orexo.

Övriga styrelseuppdrag: Styrelseledamot i Mahshid Advisors.

Aktieinnehav: 50 000 stamaktier.



Anna Törner

Född: 1963.

Titel: Ledamot sedan 2024.

Utbildning: Doktorsexamen från Karolinska Institutet/MEB med fokus statistik, MScs i farmaci och matematisk statistik.

Bakgrund: Bred erfarenhet av läkemedelsutveckling och speciellt regulatory affairs från regulatoriska myndigheter, läkemedelsföretag och konsultverksamhet. Grundare av konsultbolaget SDS Life Science som arbetar med experttjänster inom läkemedelsutveckling och statistik. Stort intresse för design av kliniska studier och myndighetskommunikation.

Övriga styrelseuppdrag: Styrelseledamot i MedCap AB, Akiram Therapeutics, Attgeno AB och Lett Renovering AB.

Aktieinnehav: 0 stamaktier.



Bengt Westermark

Född: 1945.

Titel: Ledamot sedan 2017.

Utbildning: Professor i tumörbiologi vid medicinska fakulteten vid Uppsala universitet sedan 1986.

Bakgrund: Dekanus för medicinska fakulteten, Uppsala universitet 1996–2002, och vicerektor för medicin och farmaci 1999–2002. Ordförande i Cancerfondens forskningsnämnd 2003-2013. Han har publicerat mer än 300 artiklar i vetenskapliga tidskrifter, huvudsakligen om mekanismer för cancercellers okontrollerade tillväxt. Ledamot av Kungliga vetenskapsakademien, European Molecular Biology Organisation och European Academy of Cancer Sciences.

Övriga styrelseuppdrag: Medgrundare och styrelseordförande i Mesenkia Therapeutics AB. Ledamot i olika rådgivningsgrupper för finansiering av medicinsk forskning.

Aktieinnehav: 32 000 stamaktier.

Avser aktieinnehav per den 7 mars. 2025, se hemsidan för aktuellt innehav.

Ledning



Jens Lindberg

Född: 1971.

Titel: Koncernchef och VD.

Utbildning: Kandidatexamen i företagsekonomi.

Anställd: 2022.

Bakgrund: 25 års erfarenhet från läkemedelsindustrin i roller med såväl globala som lokala ansvarsområden. Har lett produktstrategiutveckling för substanser i sen fas med fokus på förberedelse för regulatoriskt godkännande och kommersialisering. Har även lanserat ett flertal produkter inom specialty care, primärt fokusområde under de senaste 10 åren har varit onkologi. Erfarenheten inkluderar även interim vd-roll för Sedana Medical AB och Director Investor Relations på AstraZeneca. Styrelseledamot i BrainCool AB.

Aktieinnehav: 167 000 stamaktier.

Antal teckningsoptioner: 250 000.



Pia Baumann

Född: 1966.

Titel: Medicinsk chef.

Utbildning: Läkare- och specialistexamen i onkologi samt doktorsexamen (PhD) vid Karolinska Institutet/ Universitetssjukhuset.

Anställd: 2023.

Bakgrund: Gedigen erfarenhet av läkemedelsutveckling inom cancerområdet, bland annat från flera års kliniskt arbete på Karolinska Universitetssjukhuset samt från större läkemedelsbolag och mindre biotech-bolag. Har utvecklat globala produktstrategier samt designat och genomfört kliniska studier i nära samarbete med ledande kliniker. Tidigare Vice President Medical på AstraZeneca och dessförinnan ledande, globala positioner inom utveckling av cancerläkemedel på Takeda, Incyte och ARIAD Pharmaceuticals.

Aktieinnehav: 96 000 stamaktier.

Antal teckningsoptioner: 0.



Magnus Christensen

Född: 1974.

Titel: Finanschef.

Utbildning: Civilekonom.

Anställd: 2019.

Bakgrund: Över 20 års erfarenhet inom ekonomi och finans. Tf vd på Medivir maj 2021-januari 2022. Tidigare CFO på O'Learys Trademark AB. Dessförinnan Interim CFO på Rebtel och Head of Business Control på ICA Sverige AB. Tidigare ledande befattningar på Scan AB och SkiStar AB. Erfarenhet av finans inom börsnoterade-, private equity- och privata bolag.

Aktieinnehav: 91 000 stamaktier.

Antal teckningsoptioner: 150 000.



Malene Jensen

Född: 1970.

Titel: Klinisk utvecklingschef.

Utbildning: Med Dr i klinisk neurovetenskap, Karolinska Institutet, Fil Mag i molekylärbiologi, Stockholms universitet.

Anställd: 2021.

Bakgrund: Mer än 17 års erfarenhet av klinisk läkemedelsutveckling i stora och små bolag som Sedana Medical, Affibody och AstraZeneca, samt akademiska innovationsmiljöer. Har lett utvecklingsprojekt för biologiska läkemedel, småmolekyler och medicintekniska produkter inom flera indikationsområden. Över 20 års erfarenhet av projekt- och portföljstyrning.

Aktieinnehav: 23 320 stamaktier.

Antal teckningsoptioner: 0.



Fredrik Öberg

Född: 1965.

Titel: Forskningschef.

Utbildning: Doktor i Medicinsk Vetenskap vid Uppsala Universitet.

Anställd: 2011.

Bakgrund: Mer än 25 års erfarenhet av cancerforskning. De senaste 10 åren inriktat på industriell läkemedelsutveckling inom onkologi. Ledde dessförinnan en forskargrupp vid Uppsala Universitet och har initierat flera innovativa forskningsprojekt inom cancerbiologi. Han har publicerat mer än 50 vetenskapliga artiklar och innehar ett flertal patent. Adjungerad professor vid medicinska fakulteten på Uppsala universitet.

Aktieinnehav: 123 908 stamaktier.

Antal teckningsoptioner: 100 000.

Avser aktieinnehav per den 7 mars, 2025, se hemsidan för aktuellt innehav.

Resultaträkningar

Koncernens resultaträkning, KSEK	NOT	KONCERNEN		MODERBOLAGET	
		2024	2023	2024	2023
Nettoomsättning	1	3 484	7 633	3 484	7 633
Övriga rörelseintäkter	24	978	1 363	978	1 363
Totala intäkter		4 462	8 997	4 462	8 997
Övriga externa kostnader	3, 5	-101 273	-68 865	-104 517	-71 963
Personalkostnader	4	-27 163	-27 373	-27 163	-27 373
Av- och nedskrivningar	12, 13, 14	-2 728	-2 741	-127	-137
Övriga rörelsekostnader		-639	-1 433	-639	-1 433
Rörelseresultat		-127 341	-91 414	-127 984	-91 908
Resultat från andelar i koncernföretag	6	-	-	-	528
Ränteintäkter och liknande resultatposter	8	4 807	3 005	4 807	3 005
Räntekostnader och liknande resultatposter	9	-783	-913	-2	-2
Resultat efter finansiella poster		-123 317	-89 322	-123 180	-88 377
Skatt	10	-	-	-	-
Årets resultat		-123 317	-89 322	-123 180	-88 377
Årets resultat hänförligt till:					
Moderföretagets aktieägare		-123 317	-89 322	-123 180	-88 377
Resultat per aktie, räknat på resultat hänförligt till: moderföretagets aktieägare under året					
Resultat per aktie	11				
Före utspädning		-1,08	-1,48	-1,08	-1,46
Efter utspädning		-1,08	-1,48	-1,08	-1,46
Genomsnittligt antal aktier, tusental		114 051	60 438	114 051	60 438
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning tusental		114 051	60 438	114 051	60 438
Antal aktier vid årets slut, tusental		114 618	105 371	114 618	105 371

- = ej tillämpligt

Rapport över totalresultatet

Koncernens rapport över totalresultat, KSEK	KONCERNEN		MODERBOLAGET	
	2024	2023	2024	2023
Årets resultat	-123 317	-89 322	-123 180	-88 377
Övrigt totalresultat				
<i>Poster som kan komma att omklassificeras till resultaträkningen</i>				
Omräkningsdifferenser	-	-64	-	-
Summa övrigt totalresultat	-	-64	-	-
Summa totalresultat för året	-123 317	-89 386	-123 180	-88 377

- = ej tillämpligt

Balansräkningar

KSEK	NOT	KONCERNEN		MODERBOLAGET	
		2024 31 dec	2023 31 dec	2024 31 dec	2023 31 dec
TILLGÅNGAR					
Anläggningstillgångar					
Immateriella anläggningstillgångar					
Förvärvade forsknings- och utvecklingsarbeten		96 312	96 312	96 312	96 312
Balanserade utgifter för forsknings- och utvecklingsarbeten		0	0	0	0
Summa immateriella anläggningstillgångar	12	96 312	96 312	96 312	96 312
Materiella anläggningstillgångar					
Byggnader och mark	13	0	0	0	0
Inventarier, verktyg och installationer	13	85	212	85	212
Nyttjanderättstillgångar	14	9 550	12 150	–	–
Summa materiella anläggningstillgångar		9 635	12 363	85	212
Finansiella anläggningstillgångar					
Andelar i koncernföretag	15	–	–	100	100
Övriga långfristiga värdepappersinnehav	7,16	0	0	0	0
Summa finansiella anläggningstillgångar		0	0	100	100
Summa anläggningstillgångar		105 947	108 675	96 497	96 624
Omsättningstillgångar					
Kortfristiga fordringar					
Kundfordringar	7	–	–	–	–
Skattefordringar		1 446	1 446	1 446	1 446
Övriga fordringar		889	1 329	889	1 329
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	17	1 781	6 946	2 569	7 735
Summa kortfristiga fordringar		4 116	9 721	4 905	10 510
Kortfristiga placeringar					
Övriga kortfristiga placeringar	18	51 697	143 963	51 697	143 963
Likvida medel	18	10 832	25 553	10 778	25 498
Summa kortfristiga placeringar		62 529	169 516	62 475	169 461
Summa omsättningstillgångar		66 645	179 237	67 379	179 971
SUMMA TILLGÅNGAR		172 591	287 912	163 876	276 595

– = ej tillämpligt

KSEK	NOT	KONCERNEN		MODERBOLAGET	
		2024 31 dec	2023 31 dec	2024 31 dec	2023 31 dec
EGET KAPITAL OCH SKULDER					
Eget kapital, koncernen					
Aktiekapital		57 309	52 685	–	–
Övrigt tillskjutet kapital		926 015	910 269	–	–
Valutakursdifferens		–3 309	–3 309	–	–
Ansamlad vinst/förlust		–864 499	–741 721	–	–
Summa eget kapital, koncernen		115 517	217 925	–	–
Eget kapital, Moderbolaget					
Bundet eget kapital					
Aktiekapital		–	–	57 309	52 685
Summa bundet eget kapital		–	–	57 309	52 685
Fritt eget kapital					
Fri överkursfond		–	–	749 317	733 091
Ansamlad vinst/förlust		–	–	–567 387	–479 068
Årets resultat		–	–	–123 180	–88 377
Summa fritt eget kapital	26	–	–	58 751	165 645
Summa eget kapital, Moderbolaget		–	–	116 060	218 331
Långfristiga skulder					
Leasingskuld	23	8 608	11 264	–	–
Summa långfristiga skulder		8 608	11 264	–	–
Kortfristiga skulder					
Leverantörsskulder	7	12 067	16 360	12 067	16 630
Skulder till koncernföretag	2	–	–	1 811	1 811
Leasingskuld kortfristig	23	2 461	2 271	–	–
Övriga skulder		1 425	1 286	1 425	1 286
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	19	32 514	38 807	32 514	38 807
Summa kortfristiga skulder		48 467	58 724	47 817	58 264
Summa eget kapital och skulder		172 591	287 912	163 876	276 595

Ställda säkerheter redovisas i not 20 och Åtaganden och Eventualförpliktelser redovisas i not 21.

Förändring i eget kapital

Koncernen, KSEK	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Omräknings- reserv	Ansamlad vinst/förlust	Summa eget kapital	Antal aktier
Ingående balans 1 januari 2023	27 868	805 349	-3 245	-637 184	192 789	55 735 651¹
Årets resultat	-	-	-	-89 322	-89 322	-
Valutakursdifferenser	-	-	-64	-	-64	-
Summa totalresultat för perioden	-	-	-64	-89 322	-89 386	-
Aktiesparprogram	485	291	-	472	1 249	970 500
Nyemission	24 332	104 629	-	-	128 961	48 664 647
Transaktionskostnader	-	-	-	-15 688	-15 688	-
Utgående balans 31 december 2023	52 685	910 269	-3 309	-741 721	217 925	105 370 798²
Ingående balans 1 januari 2024	52 685	910 269	-3 309	-741 721	217 925	105 370 798³
Årets resultat	-	-	-	-123 317	-123 317	-
Valutakursdifferenser	-	-	-	-	-	-
Summa totalresultat för perioden	-	-	-	-123 317	-123 317	-
Aktiesparprogram	850	-480	-	1 239	1 609	1 700 000
Nyemission	3 774	16 226	-	-	20 000	7 547 170
Transaktionskostnader	-	-	-	-700	-700	-
Utgående balans 31 december 2024	57 309	926 015	-3 309	-864 499	115 517	114 617 968⁴

Moderbolaget, KSEK	Aktie- kapital	Fri överkurs- fond	Ansamlad vinst/förlust	Årets resultat	Summa eget kapital	Antal aktier
Ingående balans 1 januari 2023	27 868	628 171	-375 915	-87 938	192 186	55 735 651¹
Resultatdisposition:						
Överföring av föregående års resultat	-	-	-87 938	87 938	-	-
Årets resultat	-	-	-	-88 377	-88 377	-
Aktiesparprogram	485	291	472	-	1 249	970 500
Nyemission	24 332	104 629	-	-	128 961	48 664 647
Transaktionskostnader	-	-	-15 688	-	-15 688	-
Utgående balans 31 december 2023	52 685	733 091	-479 068	-88 377	218 331	105 370 798²
Ingående balans 1 januari 2024	52 685	733 091	-479 068	-88 377	218 331	105 370 798³
Resultatdisposition:						
Överföring av föregående års resultat	-	-	-88 377	88 377	-	-
Årets resultat	-	-	-	-123 180	-123 180	-
Aktiesparprogram	850	-	759	-	1 609	1 700 000
Nyemission	3 774	16 226	-	-	20 000	7 547 170
Transaktionskostnader	-	-	-700	-	-700	-
Utgående balans 31 december 2024	57 309	749 317	-567 387	-123 180	116 060	114 617 968⁴

- 1) Ingående antal aktier år 2023: 0 A-aktier och 55 735 651 B-aktier, kvotvärde: 0,50 SEK (varav B-aktier i eget förvar 11 413).
- 2) Utgående antal aktier år 2023: 104 506 048 stamaktier och 854 750 C-aktier, kvotvärde: 0,50 SEK (varav stamaktier i eget förvar 11 413 och C-aktier 864 750)
- 3) Ingående antal aktier år 2024: 104 506 048 stamaktier och 854 750 C-aktier, kvotvärde: 0,50 SEK (varav stamaktier i eget förvar 11 413 och C-aktier 864 750)
- 4) Utgående antal aktier år 2024: 112 167 805 stamaktier och 2 450 163 C-aktier, kvotvärde: 0,50 SEK (varav C-aktier i eget förvar 2 450 163)

- 1) Ingående antal aktier år 2023: 0 A-aktier och 55 735 651 B-aktier, kvotvärde: 0,50 SEK (varav B-aktier i eget förvar 11 413)
- 2) Utgående antal aktier år 2023: 104 506 048 stamaktier och 854 750 C-aktier, kvotvärde: 0,50 SEK (varav stamaktier i eget förvar 11 413 och C-aktier 864 750)
- 3) Ingående antal aktier år 2024: 104 506 048 stamaktier och 854 750 C-aktier, kvotvärde: 0,50 SEK (varav stamaktier i eget förvar 11 413 och C-aktier 864 750)
- 4) Utgående antal aktier år 2024: 112 167 805 stamaktier och 2 450 163 C-aktier, kvotvärde: 0,50 SEK (varav C-aktier i eget förvar 2 450 163)

Kvotvärde har beräknats som aktiekapital dividerat med totalt antal aktier. Föreslagen utdelning för år 2024: 0 SEK per aktie.

Kassaflödesanalys

Total verksamhet, KSEK	NOT	KONCERNEN		MODERBOLAGET	
		2024	2023	2024	2023
Den löpande verksamheten					
Resultat efter finansiella poster		-123 317	-89 322	-123 180	-88 377
Justering för icke kassaflödespåverkande poster	22	3 967	3 213	1 366	609
		-119 350	-86 109	-121 814	-87 768
Betald skatt		-	-	-	-
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-119 350	-86 109	-121 814	-87 768
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital					
Ökning (-)/ minskning(+) av rörelsefordringar		5 607	-4 113	5 607	-4 218
Ökning (+)/ minskning (-) av rörelseskulder		-10 448	30 557	-10 449	30 547
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-124 191	-59 665	-126 656	-61 439
Investeringsverksamheten					
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	13	-	-	-	-
Förvärv av nyttjanderättstillgångar	14	-	-261	-	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-	-261	-	-
Finansieringsverksamheten					
Emission teckningsoptioner		-	-	-	-
Amortering av leasingskuld	23	-2 466	-1 977	-	-
Emission		20 370	129 738	20 370	129 738
Transaktionskostnader		-700	-15 688	-700	-15 688
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		17 204	112 073	19 670	114 050
Årets kassaflöde		-106 987	52 147	-106 986	52 611
Likvida medel vid årets början		169 516	117 434	169 461	116 850
Kursdifferens i likvida medel		-	-64	-	-
Likvida medel vid årets slut	18	62 529	169 516	62 475	169 461

- = ej tillämpligt

Redovisningsprinciper 2024

Koncernen

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. Vid upprättandet av koncernredovisningen per den 31 december 2024 har ett flertal standarder och tolkningar publicerats 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.

Nya och ändrade standarder från 1 januari 2024

IFRS 18 Utformning och upplysningar i finansiella rapporter tillämplig för räkenskapsår som börjar den 1 januari 2027 eller senare. Standarden kommer att ersätta IAS 1 Utformningen av finansiella rapporter och införa nya krav som kommer att bidra till att uppnå jämförbarhet i resultatrapporteringen för liknande företag och ge användarna mer relevant information och transparens. IFRS 18 inte kommer att påverka redovisningen eller värderingen av poster i de finansiella rapporterna, dvs ej ha någon effekt på nettoresultatet. Ledningen kommer under 2025 att påbörja utvärdering av konsekvenserna av tillämpningen av den nya standarden.

Inga övriga nya och ändrade standarder med framtida tillämpning bedöms ha någon väsentlig effekt på koncernens finansiella rapporter.

Framtidsutsiker

Medivirs framtida investeringar avses huvudsakligen ske i kliniska läkemedelsprojekt inom onkologi. Det är styrelsens och ledningens bedömning att befintliga likvida medel är tillräckliga för att täcka bolagets behov för att slutföra den pågående kombinationsarmen i

fas 2a. De befintliga likvida medlen tillsammans med lånelöftet från Linc bedöms uppfylla bolagets likviditetsbehov in i Q4 2025 enligt nuvarande planer och antaganden. Bolaget utvärderar olika finansieringsalternativ och styrelsen och ledningen gör bedömningen att koncernen har goda förutsättningar att inom 12 månader säkra finansiering för att säkerställa koncernens fortsatta drift och fortsätta utvecklingen av fostrox-programmet.

Moderbolaget

Medivir AB använder i sin redovisning liksom tidigare de principer som gäller för juridiska personer som upprättar en koncernredovisning och är noterade på en börs. Medivir AB följer Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2 "Redovisningsregler för juridiska personer". Moderbolaget ska enligt RFR 2 utforma sina rapporter i enlighet med samtliga tillämpliga IFRS om inte rekommendationen anger ett undantag från tillämpning. Moderbolagets principer överensstämmer därför med koncernens om inte annat anges nedan. Moderbolaget tillämpar undantaget i RFR 2 att inte redovisa leasing enligt IFRS 16.

Koncernredovisning

Koncernredovisningen är upprättad med tillämpning av förvärvsmetoden som innebär att dotterföretagens egna kapital vid förvärvstidpunkten elimineras. Vid förvärvstidpunkten bestäms det egna kapitalet i det förvärvade dotterföretaget utifrån det verkliga värdet av identifierbara tillgångar och övertagna skulder. Anskaffningsvärdet för ett förvärv utgörs av verkligt värde på tillgångar som lämnats som ersättning, emitterade eget kapitalinstrument och uppkomna eller övertagna skulder per överlåtelsedagen. I de fall anskaffningsvärde för aktier i dotterföretag överstiger det verkliga värdet av förvärvade tillgångar och skulder redovisas mellanskillnaden som goodwill. Kostnader som är direkt hänförliga till förvärvet redovisas i koncernen under övriga rörelsekostnader i resultaträkningen när de uppstår. I moderbolaget ingår transaktionskostnaderna i anskaffningsvärdet på aktier i dotterföretag.

Dotterföretag är alla företag över vilka koncernen har bestämmande inflytande. Koncernen kontrollerar ett företag när den exponeras för eller har rätt till rörlig avkastning från sitt innehav i företaget och har möjlighet att påverka avkastningen genom sitt inflytande i företaget. Dotterföretag inkluderas i koncernredovisningen från och med den dag då det bestämmande inflytandet överförs till koncernen. De exkluderas ur koncernredovisningen från och med den dag då det bestämmande inflytandet upphör.

För varje förvärv avgör koncernen om eventuellt innehav utan bestämmande inflytande i det förvärvade företaget redovisas till verkligt värde eller till innehavets proportionella andel i det redovisade värdet av det förvärvade företaget identifierbara nettotillgångar. Upprättandet av Medivirs koncernredovisning innefattar elimineringar av interna fordringar och skulder respektive interna intäkter och kostnader mellan koncernbolagen, vilket medför att koncernresultaträkningen och koncernbalansräkningen redovisas utan interna transaktioner.

Omräkning av utländsk valuta

Funktionell valuta och rapportvaluta

Poster som ingår i de finansiella rapporterna för de olika enheterna inom koncernen är värderade i den valuta som använts i den ekonomiska miljö där respektive företag huvudsakligen är verksamt (funktionell valuta). Koncernredovisningen upprättas i svenska kronor, vilket också utgör moderbolagets funktionella valuta och rapportvaluta.

Transaktioner och balansposter

Transaktioner i utländsk valuta omräknas till den funktionella valutans enligt de valutakurser som gäller på transaktionsdagen eller den dag då posten omvärderas. Valutakursvinster och förluster som uppkommer vid betalning av sådana transaktioner och vid omräkning av monetära tillgångar och skulder i utländsk valuta till balansdagens kurs, redovisas i resultaträkningen. Vinsten redovisas som rörelseintäkter och förluster som rörelsekostnader.

Koncernföretag

Resultat och finansiell ställning för alla koncernföretag som har en annan funktionell valuta än koncernens rapportvaluta svenska kronor, omräknas enligt följande:

- Tillgångar och skulder för var och en av balansräkningarna omräknas till balansdagskurs.
- Intäkter och kostnader för var och en av resultaträkningarna omräknas till genomsnittlig valutakurs. Om genomsnittskursen inte är en rimlig uppskattning av årets totala kurseffekter från varje transaktionsdag, omräknas istället intäkter och kostnader per transaktionsdagen. Alla valutakursdifferenser som uppstår redovisas i övrigt totalresultat och ackumuleras som en separat del av eget kapital.

Resultaträkningen

Medivir tillämpar en kostnadsslagsindeldad resultaträkning enligt beskrivningen i IAS 1 "Utformning av finansiella rapporter".

Kostnaderna i resultaträkningen fördelas mellan övriga externa kostnader, personalkostnader, av- och nedskrivningar samt övriga rörelsekostnader:

Övriga externa kostnader

Övriga externa kostnader avser tjänster vi köper in. Till största del rör det sig om projekt i klinisk fas som drivs genom kontrakterade forskningsorganisationer.

Personalkostnader

Personalkostnader avser kostnader för anställd personal.

Av- och nedskrivningar

Av- och -nedskrivningar avser de planerade avskrivningarna för året men även i förekommande fall av- och nedskrivningar av engångskaraktär.

Finansiella instrument, redovisning, upplysningar och klassificering

För information om finansiella risker och placeringar se not 7 på sidorna 47-49, Finansiella risker. Köp och försäljning av finansiella instrument redovisas på affärsdagen – det datum då Medivir förbinder sig att köpa eller sälja tillgången. Finansiella instrument tas bort från balansräkningen när rätten att erhålla kassaflöden från instrumentet har löpt ut eller överförs och koncernen har överfört i stort sett alla risker och fördelar som är förknippade med äganderätten.

Finansiella instrument

Medivir fördelar sina finansiella instrument i följande kategorier i enlighet med IFRS 9; upplupet anskaffningsvärde och verkligt värde via resultaträkningen. Klassificeringen för räntebärande tillgångar baseras på karaktären av tillgångarnas kassaflöden och affärsmodell. Placeringar i eget kapitalinstrument ska värderas till verkligt värde enligt IFRS 9. Medivir har valt att redovisa värdeförändringarna på sådana instrument i resultaträkningen.

Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde via resultaträkningen
Investeringar i räntefonder värderas till verkligt värde via resultaträkningen eftersom koncernens affärsmodell är att förvalta fonderna baserade på värdeutveckling och löpande realisera resultat genom att avyttra delar av investeringarna. Även eget kapitalinstrument där koncernen valt att redovisa dessa till verkligt värde via resultaträkningen ingår i denna kategori. En vinst eller förlust på en finansiell tillgång som redovisas till verkligt värde via resultaträkningen redovisas netto i resultaträkningen i den period vinsten eller förlusten uppkommer.

Finansiella tillgångar till upplupet anskaffningsvärde

Räntebärande tillgångar (skuldinstrument) som innehas med syftet att inkassera avtalsenliga kassaflöden och där dessa kassaflöden endast består av kapitalbelopp och ränta värderas till upplupet anskaffningsvärde. Det redovisade värdet av dessa tillgångar justeras med eventuella förväntade kreditförluster (se stycke nedskrivning nedan). Ränteintäkter från dessa finansiella tillgångar redovisas med effektivräntemetoden och redovisas som finansiella intäkter. Koncernens finansiella tillgångar som värderas till upplupet anskaffningsvärde utgörs av kundfordringar och kassa och bank.

Finansiella skulder till upplupet anskaffningsvärde

Koncernens finansiella skulder klassificeras som värderade till upplupet anskaffningsvärde med tillämpning av effektivräntemetoden. Finansiella skulder till upplupet anskaffningsvärde består av leverantörsskulder, skulder med finansiell leasing och övriga skulder. Skulder redovisas inledningsvis till verkligt värde, netto efter transaktionskostnader. Skulder redovisas därefter till upplupet anskaffningsvärde och eventuell skillnad mellan erhållet belopp (netto efter transaktionskostnader) och återbetalningsbeloppet redovisas i rapporten över totalresultat fördelat över låneperioden, med tillämpning av effektivräntemetoden. Upplåning klassificeras som kort-

fristig i balansräkningen om företaget inte har en ovillkorad rättighet att senarelägga skuldens reglering i minst tolv månader efter rapportperioden. Lämnade utdelningar redovisas som skuld efter det att bolagsstämman godkänt utdelningen.

Leverantörsskulder och andra rörelseskulder har kort förväntad löptid och värderas utan diskontering till nominella belopp.

Nedskrivningsprövning för finansiella tillgångar

Koncernen bedömer vid varje rapporttillfälle de framtida förväntade kreditförluster som är kopplade till tillgångar redovisade till upplupet anskaffningsvärde baserat på framåtriktad information. Koncernens finansiella tillgångar för vilka förväntade kreditförluster bedöms utgörs i allt väsentligt av kundfordringar och övriga fordringar. Koncernen tillämpar den föreklade ansatsen för kreditreservering, det vill säga, reserven kommer att motsvara den förväntade förlusten över hela kundfordringens livslängd.

Immateriella anläggningstillgångar

Varumärken och produkt rättigheter

Varumärken och produkt rättigheter som förvärvats separat redovisas i koncernen till anskaffningsvärde. Varumärken och produkt rättigheter som förvärvats genom ett rörelseförvärv redovisas till verkligt värde på förvärvsdagen. Varumärken och produkt rättigheter har en bestämbar nyttjandeperiod och redovisas till anskaffningsvärde minskat med ackumulerade avskrivningar. Avskrivningar görs linjärt över deras bedömda nyttjandeperiod på 10–15 år.

Utgifter för forskning och utveckling – egen utveckling

Utgifter för utveckling av läkemedel aktiveras i enlighet med IAS 38 Immateriella tillgångar när följande kriterier är uppfyllda:

- Det är tekniskt möjligt att färdigställa läkemedlet.
- Ledningen har för avsikt att färdigställa läkemedlet och det finns förutsättningar att sälja det.
- Tillgången förväntas ge framtida ekonomiska fördelar.
- Medivir bedömer att de resurser som behövs för att fullfölja utvecklingen av tillgången finns tillgängliga.
- Utgifter för utvecklingen kan beräknas på ett tillförlitligt sätt.

Medivirs bedömning av denna princip för pågående utvecklingsprojekt framgår på i not 12 på sidan 51.

Utvecklingskostnader för produkten redovisas från och med den tidpunkt då ovanstående kriterier är uppfyllda som immateriell anläggningstillgång till anskaffningsvärde. Utgifter som uppstått innan denna tidpunkt blir fortsatt redovisade som kostnader.

I anskaffningsvärdet ingår direkta kostnader för färdigställande av läkemedlet, däribland patent, kostnader för registreringsansökningar, produkttester inklusive ersättningar till anställda. Avskrivning görs linjärt för att fördela utvecklingskostnaderna utifrån bedömd nyttjandeperiod. Avskrivning påbörjas när läkemedlet är godkänt för försäljning. Nyttjandeperioden är baserad på underliggande patents livslängd.

Medivirs övriga kostnader för forskning och utveckling redovisas när de uppkommer såsom kostnader för egenutvecklade patenträtter, teknologirättigheter och andra liknande tillgångar. Mot bakgrund av vad som beskrivs i not 12 på sidan 51 bedöms det övriga forskningsarbetet som bedrivs av Medivir vara förknippat med sådana osäkerheter att kriterierna för aktivering i IAS 38 ej kan anses uppfyllda, främst på grund av svårigheten att bedöma om det är tekniskt möjligt att färdigställa läkemedlet.

Förvärvade utvecklingsprojekt

Avskrivning av förvärvade immateriella tillgångar, till exempel kundrelationer eller varumärken görs linjärt över nyttjandeperioden. Avskrivning av övriga förvärvade immateriella tillgångar, såsom utvecklingsprojekt, görs linjärt över nyttjandeperioden kopplade till livslängden av erhållna patent. Avskrivning påbörjas när förvärvade utvecklingsprojekt är färdigställda.

Materiella anläggningstillgångar

Materiella anläggningstillgångar tas upp till anskaffningsvärde med avdrag för avskrivningar. I anskaffningsvärdet ingår utgifter som direkt kan hänföras till förvärvet av tillgången. Avskrivningar enligt plan har beräknats på ursprungliga anskaffningsvärden med avskrivningssatser grundade på uppskattningar om tillgångarnas ekonomiska nyttjandeperiod. Koncernen tillämpar följande avskrivningstider: Byggnad 20 år, inventarier, verktyg och installationer fem till tio år och IT-hårdvara tre år.

Nedskrivningar

Prövning av nedskrivningsbehov görs på materiella och immateriella anläggningstillgångar som skrivs av närhelst interna eller externa indikationer om eventuella nedskrivningsbehov påträffats i enlighet med IAS 36. En nedskrivning görs med det belopp varmed tillgångens redovisade värde överstiger dess återvinningsvärde. Återvinningsvärdet är det högre av tillgångens verkliga värde minskat med försäljningskostnader och dess nyttjandevärde. Med nyttjandevärde avses summan av nuvärdet av förväntade framtida kassaflöden och det beräknade restvärdet vid slutet av nyttjandeperioden. Vid beräkning av nyttjandevärdet diskonteras framtida kassaflöden till en räntesats som beaktar marknadens bedömning av riskfri ränta och risk. I koncernen baseras beräkningen på uppnådda resultat, prognoser och affärsplaner. Vid bedömning av nedskrivningsbehov grupperas tillgångar på de lägsta nivåer där det finns separata identifierbara kassaflöden (kassagenererande enheter). Immateriella tillgångar som ej tagits i bruk skrivs inte av, utan prövas årligen avseende eventuellt nedskrivningsbehov. Om återvinningsvärdet understiger det redovisade värdet görs en nedskrivning. Återvinningsvärdet utgörs av det högsta av verkligt värde och nyttjandevärde. Nyttjandevärdet beräknas med utgångspunkt i uppskattade framtida kassaflöden utifrån konkurrenssituation och beräknade marknadsandelar. Investeringar i dotterföretag värderas i moderbolaget till anskaffningsvärdet och vid varje bokslutstillfälle prövas eventuellt nedskrivningsbehov. En viktig bedömningsgrund är dotterföretagets egna kapital. Tilläggsinvesteringar kan ske genom nyemission eller aktieägartillskott.

Eget kapital

Transaktionskostnader som direkt kan hänföras till emission av nya aktier eller optioner redovisas i eget kapital som ett avdrag från emissionslikviden inom ansamlad vinst/förlust.

Nettoskuld

Medivir har en positiv nettoskuld vilket redovisas i not 23 på sidan 55. Företagets likvida medel innefattas av bankkonton, de kortfristiga placeringarna består av företagets fondportfölj vilka har en kort löptid samt kan omvandlas till likvida medel utan betydande värdeförändring. I nettoskuldsberäkningen ingår även räntebärande fordringar (leasing). Skulderna omfattar räntebärande skuldinstrument (leasing).

Intäktsprinciper

Utlicensierings- och samarbetsavtal

Ersättningar kan i utlicensierings- och samarbetsavtal utgå i form av engångsbetalningar vid avtalets ingående, milstolpeersättningar, ersättningar under avtalets löptid för ett antal forskningstjänster (FTEs), och/eller royalty. Intäkter från avtal som görs med partner till Medivir i forskningsprojekten redovisas baserat på när Medivirs olika distinkta åtaganden i kontrakten fullgörs. När Medivir blir part i ett avtal analyseras det för att fastställa hur många distinkta prestationsåtaganden det innehåller. Den ersättning som erhålls eller kommer att erhållas enligt avtalet, transaktionspriset, fördelas på vart och ett distinkt åtagande utifrån respektive åtagandes relativa andel av uppskattade fristående försäljningspriser för åtagandena. Därefter intäktsredovisas det allokerade beloppet när åtagandet uppfylls. Nedan redogörs för hur respektive delmoment hanteras i Medivirs redovisning.

Prestationsåtaganden

Avtalen innehåller ofta ersättning för användandet av Medivirs immateriella rättighet som licenseras till motparten och ersättning för forskningsarbete som Medivir utför.

Dessa åtaganden analyseras för att avgöra om de utgör distinkta prestationsåtaganden som ska redovisas var och ett för sig eller om de ska ses som ett åtagande. Licensen bedöms utgöra ett separat prestationsåtagande i de fall licensen kan användas utan tillhörande konsulttjänster från Medivir.

Redovisning av distinkt licens

Licenser som identifieras som separata prestationsåtaganden är antingen av karaktären "rätt till åtkomst" (right to access) eller av karaktären "rätt att använda" (right to use). En "rätt till åtkomst"-licens innebär rätt att få åtkomst till Medivirs rättigheter i befintligt skick under licensperioden, det vill säga IP-rättigheten förändras och Medivir bedriver verksamhet som i väsentlig grad påverkar den immateriella tillgång kunden har rätt till. En "rätt att använda"-licens innebär rätt att använda Medivirs IP-rättighet i befintligt skick vid den tidpunkt då licensen beviljas. Rätt till åtkomst-licenser redovisas över tid, det vill säga över den tid kunden har rätt att nyttja licensen, medan rätt att använda-licenser redovisas vid en given tidpunkt, det vill säga vid den tidpunkt när kunden får kontroll över licensen. Vanligtvis är distinkta licenser av slaget "rätt att använda" eftersom

de forskningstjänster som skulle kunna påverka värdet och nyttan av licensen redovisas separat som ett eget distinkt prestationsåtagande.

I de fall Medivir erhåller en engångsbetalning vid avtalets ingående allokeras den enligt beskrivningen ovan dels till licensåtagandet, dels till forskningstjänsterna. Den del som har allokerats till licensen intäktsredovisas när motparten har erhållit kontroll över licensen. Tillkommande potentiella ersättningar, det vill säga rörliga ersättningar, som beror av att vissa milstolpar i framtida utveckling i läkemedelsutveckling inträffar, intäktsredovisas först när det bedöms att det är mycket sannolikt att en väsentlig återföring av ackumulerade intäkter som redovisats inte uppstår när osäkerheten kring om milstolpen uppnås eller inte upphör. Denna tidpunkt bedöms inträffa först när det har bekräftats av motparten att milstolpen uppnåtts. En motpart kan även ersätta Medivir för nyttjandet av en IP-rätt genom att betala royalties på framtida försäljning av ett läkemedel baserat på IP-rätten. Intäkter för försäljningsbaserad royalty som utlovas i utbyte mot en licens för immateriell egendom redovisas endast när den efterföljande försäljningen sker.

Rörelsesegment

IFRS 8 kräver att segmentinformation presenteras utifrån ledningens perspektiv, vilket innebär att den presenteras på det sätt som den används i den interna rapporteringen. Utgångspunkten för identifiering av rapporteringsbara segment är den interna rapporteringen såsom den rapporteras till och följs upp av den högste verkställande beslutsfattaren. Som högste verkställande beslutsfattare i dessa sammanhang har företaget identifierat koncernchefen, som bedömer rörelsesegmentets resultat baserat på måttet rörelseresultat som går att läsa ut i resultaträkningen. Medivir har endast ett segment, läkemedel. I detta segment ingår koncernens projektportfölj och det egenutvecklade läkemedlet Xerclear®.

Leasing

Koncernen leasar diverse byggnader, maskiner och bilar. Leasingavtalen skrivs normalt för fasta perioder mellan 3–10 år men möjligheter till förlängning kan finnas, detta beskrivs nedan. Villkoren förhandlas separat för varje avtal och innehåller ett stort antal olika avtalsvillkor. Leasingavtalen innehåller inga särskilda villkor eller restriktioner som skulle innebära att avtalen skulle sägas upp om villkoren inte uppfylldes, men de leasade tillgångarna får inte användas som säkerhet för lån.

Leasingavtalen redovisas som nyttjanderätter och en motsvarande skuld, den dagen som den leasade tillgången finns tillgänglig för användning av koncernen. Varje leasingbetalning fördelas mellan amortering av skulden och finansiell kostnad. Den finansiella kostnaden ska fördelas över leasingperioden så att varje redovisningsperiod belastas med ett belopp som motsvarar en fast räntesats för den under respektive period redovisade skulden. Nyttjanderätten skrivs av linjärt över den kortare av tillgångens nyttjandeperiod och leasingavtalets längd.

Tillgångar och skulder som uppkommer från leasingavtal redovisas initialt till nuvärde. Leasingskulderna inkluderas i nuvärdet av följande leasingbetalningar:

- fasta avgifter, efter avdrag för eventuella förmåner i samband med tecknandet av leasingavtalet som skall erhållas
- variabla leasingavgifter som beror på ett index eller ett pris
- belopp som förväntas betalas ut av leasetagaren enligt restvärdesgarantier
- lösenpris för en option att köpa om leasetagaren är rimligt säker på att utnyttja en sådan möjlighet
- straffavgifter som utgår vid uppsägning av leasingavtalet, om leasingperioden återspeglar att leasetagaren kommer att utnyttja en möjlighet att säga upp leasingavtalet

Leasingbetalningarna diskonteras med leasingavtalets implicita ränta om denna räntesats lätt kan fastställas, annars ska leasetagarens marginella låneränta användas. Tillgångarna med nyttjanderätt värderas till anskaffningsvärde och inkluderar följande:

- det belopp leaseskulden ursprungligen värderats till
- leasingavgifter som betalats vid eller före inledningsdatumet, efter avdrag för eventuella förmåner som mottagits i samband med teckningen av leasingavtalet
- initiala direkta utgifter
- utgifter för att återställa tillgången till det skick som föreskrivs i leasingavtalet villkor

Betalningar för korta kontrakt och leasingavtal av mindre värde kostnadsförs linjärt i resultaträkningen. Korta kontrakt är avtal med en leasingtid på 12 månader eller mindre. Avtal av mindre värde inkluderat IT-utrustning och mindre kontorsmöbler.

Optioner att förlänga och säga upp avtal finns inkluderande i ett antal av koncernens leasingavtal gällande byggnader och utrustning. Villkoren används för att maximera flexibiliteten i hanteringen

av avtalen. Den övervägande delen av optionerna som ger möjlighet att förlänga och säga upp avtal kan endast utnyttjas av koncernen och inte av leasagivarna:

- räntekostnader ingår i finansiella kostnader
- utgifter hänförliga till korttidsleasingavtal ingår i övriga externa kostnader
- utgifter hänförliga till leasingavtal för vilka den underliggande tillgången är av lågt värde som inte är korttidsleasingavtal ingår i övriga externa kostnader
- utgifter hänförliga till variabla leasingavtal som inte ingår i leasingskulder ingår i övriga externa kostnader

Pensionsskuld och pensionskostnader

Medivirs ITP-plan är försäkrad i Alecta, vilken ska betecknas som förmånsbestämd pensionsplan enligt uttalande från Rådet för finansiell rapportering UFR 10. Enligt UFR 10 skulle bolaget redovisa sin proportionella andel av de förmånsbestämda förpliktelser samt de förvaltningstillgångar och kostnader som är förbundna med planen. Då Alecta ej har möjlighet att lämna tillräcklig information redovisas planen tills vidare som om den vore avgiftsbestämd. Alectas överskott kan fördelas till försäkringstagarna och/eller de försäkrade.

Koncernens bedömning är att nuvarande premier bör täcka nuvarande åtaganden. Övriga pensionsplaner i koncernen är avgiftsbestämda. Avgifterna redovisas som personalkostnader när de förfaller till betalning. Förväntade pensionskostnader för år 2025 beräknas till 3 800 KSEK.

Ersättningar vid uppsägning

Ersättning vid uppsägning kostnadsförs då förpliktelsen att betala ersättningen uppstår.

Kortfristiga ersättningar till anställda

Skulder för löner, bonus och andra ersättningar, inklusive icke-monetära förmåner och betald frånvaro, som förväntas bli reglerade inom 12 månader efter räkenskapsårets slut, redovisas som kortfristiga skulder till det odiskonterade belopp som förväntas bli betalt när skulderna regleras. Kostnaden redovisas i rapporten över totalresultat i takt med att tjänsterna utförs av de anställda. Skulden redovisas som skulder till anställda i koncernens balansräkning.

Rättighetsavtal

Medivirkoncernen har ingått olika former av avtal med till koncernen både externa parter och närstående parter avseende olika rättigheter kopplade till läkemedelsutveckling och färdiga läkemedelsprodukter (se ovan under avsnittet Immateriella anläggningstillgångar för förvärvade rättigheter av olika slag). Beroende på ett avtals form och innehåll kan Medivir ha ett befintligt eller eventuellt framtida åtagande att överföra resurser till en part som ersättning för rättigheterna och nyttjandet av dessa. Medivir kan sålunda ha rättigheter i balansräkningen som kan avkasta i framtiden i form av intäkter från läkemedelsförsäljning eller samarbetsavtal (se ovan under intäkter) men då även leda till att en annan part ska ha en ersättning baserat på denna avkastning. Detta kan leda till att Medivir redovisar skulder och avsättningar i balansräkningen med relaterade kostnader i resultaträkningen och/eller upplyser om ansvarsförbindelser i not. Nedan redogörs för olika slag av ersättningsförhållanden.

Royaltykostnader och avsättningar från inlicensierade rättigheter

En del av de läkemedel som genererar intäkter till Medivir är baserade på uppfinningar och rättigheter som ursprungligen tillhört externa parter, vilka Medivir via avtal erhållit rätten att disponera. För Medivirs rätt till att disponera dessa immaterialrätter utgår ersättning i form av royalty. Ersättningen i dessa avtal baseras på de intäkter som Medivir erhåller från eventuella milstolpeersättningar eller försäljning av färdiga läkemedelsprodukter. Avsättning för royalty redovisas när det är sannolikt att ersättning kommer att utgå till motparten som rätten förvärvats ifrån och det går att tillförlitligt mäta beloppet. Ofta är dessa båda villkor för redovisning som avsättning uppfyllda först i samband med att Medivir erhåller återrapportering och bekräftelse från andra parter på utförd försäljning av läkemedelsprodukten eller från en lyckosamt genomförd läkemedelsstudie i ett samarbetsavtal som genererar en milstolpeersättning till Medivir. Ersättningarna som utgår till rättighetsinnehavarna kan vara antingen till för koncernen externa parter eller till närstående parter.

I de fall ersättningarna utgår till närstående parter redovisas detta även i en tilläggsupplysning se not 4 på sidorna 45-46.

Eventualförpliktelser

För ett antal inlicensierade rättigheter kan ersättning komma att betalas ut i framtiden baserat på framtida händelser, till exempel en lyckosam läkemedelsstudie i klinisk fas eller framtida produktförsäljningar. Där kriterierna för avsättning (sannolikt och tillförlitlig mätning av belopp) inte är uppfyllda men där det är möjligt att framtida ersättningar kan komma att behöva betalas ut från Medivir för nyttjandet av rättigheten, redovisas detta som en eventualförpliktelse i not med uppskattade bedömningar av möjliga utfall.

Eventuelltillgångar

För ett antal av de rättigheter som Medivir disponerar har andra parter förvärvat rätten till nyttjande (ofta genom att Medivir ingått så kallat utlicensierings- och samarbetsavtal, se ovan under intäkter) vilket kan komma att ge upphov till intäkter för koncernen i framtiden. Intäkterna är dock beroende av osäkra framtida händelser som inte helt ligger inom företagets kontroll. Sådana eventuelltillgångar redovisas som upplysning i not först när de blir sannolika till utfall. När osäkerheterna i utfallen har upphört och Medivir har rätt att erhålla ersättning från en motpart tillämpas principerna som beskrivits ovan i avsnittet "intäkter".

Inkomstskatter

Periodens skattekostnad omfattar aktuell och uppskjuten skatt. Skatt redovisas i resultaträkningen utom när skatten avser poster som redovisas i övrigt totalresultat eller direkt i eget kapital. I sådana fall redovisas även skatten i övrigt totalresultat respektive eget kapital. Aktuell skatt är skatt som ska betalas eller erhållas avseende aktuellt år samt justering av aktuell skatt hänförlig till tidigare år. Uppskjuten skatt redovisas enligt balansräkningsmetoden på alla temporära skillnader som uppkommer mellan det skattemässiga värdet på tillgångar och skulder och dessas redovisade värde i koncernredovisningen. Uppskjutna skattefordringar redovisas i den omfattning det är troligt att framtida skattemässiga överskott kommer att finnas tillgängliga. I not 10 på sidan 50 redovisas bland annat de beräknade skattemässiga underskott som finns upparbetade i koncernen. De skattemässiga underskotten i koncernen har inga förfallodatum. Hanteringen av uppskjuten skatt på temporära skillnader redovisas och förklaras i not 10. Vidare förklaras i denna not de olika poster som ingår i koncernens totala skatt.

Kassaflödesanalys

Kassaflödesanalysen har redovisats genom tillämpning av den indirekta metoden. Det redovisade kassaflödet omfattar endast transaktioner som medfört in- eller utbetalningar. Kassa och banktillgodohavanden samt kortfristiga placeringar såsom företagscertifikat och ränte- och obligationsfonder med en löptid om högst tre månader redovisas i kassaflödesanalysen som likvida medel.

Viktiga uppskattningar och bedömningar

För att kunna upprätta redovisningen enligt god redovisningssed och i överensstämmelse med IFRS måste företagsledningen och styrelsen göra uppskattningar och antaganden om framtiden. Dessa uppskattningar och antaganden påverkar redovisade intäkts- och kostnadsposter respektive tillgångs- och skuldposter samt övriga upplysningar som lämnas. Uppskattningar och bedömningar utvärderas löpande och baseras på historisk erfarenhet och andra faktorer, inklusive förväntningar på framtida händelser som anses rimliga under rådande förhållanden. Områden som inkluderar sådana uppskattningar och antaganden som kan ge betydande påverkan på koncernens resultat och finansiella ställning redovisas nedan.

Intäkter

Medivir tillämpar ingen successiv vinstavräkning för kommande möjliga milstolpeersättningar i forskningsprojekten eftersom det hela tiden finns en osäkerhet om hur långt projektet har kommit och hur stor sannolikheten är att uppnå nästa mål/milstolpe. Sålunda visar intäktssidan endast fastställda och ej återbetalningsbara intäkter som är att anse som intjänade. En periodisering skulle kunna visa hur Medivir successivt erhåller intäkter från motpartens nyttjande av immateriella rättigheter. Men om successiv vinstavräkning skulle tillämpas finns risk för att intäkter redovisas som är osäkra med hänsyn till om någon utbetalning någonsin kommer att ske till Medivir. Ett besked från motparten om att projektet till exempel avbryts skulle då innebära att Medivir har redovisat ett felaktigt resultat.

Forsknings- och utvecklingskostnader

Vad gäller forskningskostnaderna inklusive registreringskostnader redovisas dessa löpande som kostnader så länge det är osäkert vad de framtida ekonomiska fördelarna från dessa kostnader är. Läke-medelsutveckling är generellt sett en komplex och riskfylld verksamhet och majoriteten av forskningsprojekten kommer aldrig att leda till ett läkemedel på marknaden. Utgifter för produktutveckling ska aktiveras när det är sannolikt att projektet kommer att lyckas. Varje forskningsprojekt är unikt och måste bedömas individuellt utifrån sina förutsättningar. Tidpunkt för aktivering bedöms tidigast kunna infalla efter genomförd fas III-prövning, men även efter avslutade fas III-studier kan flertalet osäkerhetsfaktorer kvarstå så att kriterierna för aktivering ej kan anses vara uppfyllda. Aktivering sker i sådana fall ej innan läkemedlet godkänts av den berörda registreringsmyndigheten. Vid en för tidig aktivering finns risk att ett projekt faller och att balanserade utgifter inte kan motiveras utan måste kostnadsföras direkt. Det skulle i sin tur medföra att tidigare års, och årets, resultat varit missvisande på grund av för optimistiska sannolikhetsbedömningar.

Immateriella anläggningstillgångar

Koncernen prövar varje år om något nedskrivningsbehov föreligger för immateriella tillgångar med obestämbart nyttjandeperiod och ännu ej färdigställda utvecklingsprojekt. Övriga immateriella tillgångar prövas för nedskrivning när händelser eller förändringar indikerar att det redovisade värdet inte är återvinningsbart. Vid beräkning av nyttjandevärdet diskonteras framtida kassaflöden med en räntesats som beaktar marknads bedömning av riskfri ränta och

risk (WACC). Koncernen baserar dessa beräkningar på uppnådda resultat, uppskattade prognoser och affärsplaner. De underliggande antagandena om prognostiserade intäkter, kostnader och marginaler bygger på både interna och externa informationskällor. Vid bedömning av nedskrivningsbehov grupperas tillgångar på de lägsta nivåer där det finns separata identifierbara kassaflöden (kassagenererande enheter). De uppskattningar och antaganden som ledningen gör vid prövningen om nedskrivningsbehov föreligger kan få stor påverkan på koncernens redovisade resultat. Nedskrivning sker om det beräknade nyttjandevärdet understiger det redovisade värdet och belastar årets resultat. Se vidare not 12 på sidan 51, för gjorda väsentliga antaganden samt en beskrivning av effekten av rimliga möjliga förändringar i de antaganden som ligger till grund för beräkningarna.

Skatt

Uppskjuten skatt beräknas utifrån ledningens och styrelsens bedömning om möjligt framtida utnyttjande av de ansamlade underskott som finns inom koncernen. En förändrad bedömning av hur de skattemässiga underskotten kan återvinnas genom framtida skattepliktigt överskott kan påverka redovisade skatter i resultat och balans i kommande perioder. Se vidare not 10 på sidan 50.

Övrig information

De finansiella rapporterna anges i tusentals kronor (KSEK) om inget annat anges. Avrundning kan medföra att vissa tabeller i notapparatens inte summerar.

Noter

01 Segmentsrapportering

Medivir har endast ett segment, läkemedel. I detta segment ingår koncernens projektportfölj och det egenutvecklade läkemedlet Xerclear®.

Bolaget följer upp verksamheten genom rörelseresultatet som går att läsa ut i resultaträkningen.

KSEK	KONCERNEN		MODERBOLAGET	
	2024	2023	2024	2023
Fördelning av nettoomsättning				
Utlicensiering- och samarbetsavtal	–	3 582	–	3 582
Royalty	3 484	4 052	3 484	4 052
Summa	3 484	7 633	3 484	7 633
Geografisk fördelning av nettoomsättning				
Sverige	54	192	54	192
Övriga Norden	116	186	116	186
Övriga Europa	2 907	3 307	2 907	3 307
USA	–	3 582	–	3 582
Övriga Världen	406	367	406	367
Summa	3 484	7 633	3 484	7 633
Externa kunder större än 10% av nettoomsättning (KSEK)				
Kund 1	3 484	4 052	3 484	4 052
Kund 2	–	3 582	–	3 582

02 Koncerninterna förhållanden

Moderbolaget

Försäljning till koncernföretag uppgick till 0 (0) KSEK. Inköp från koncernföretag uppgick till 0 (0) KSEK.

03 Kostnader för revision och revisionskonsultationer

Under räkenskapsåret 2024 har ersättningen till det lagstaddade revisionsföretaget och dess nätverk från Medivirkoncernen uppgått till 552 (1 088) KSEK varav 552 (621) KSEK till det nuvarande lagstaddade revisionsföretaget Grant Thornton Sweden AB, fördelat på följande kategorier:

KSEK	KONCERNEN OCH MODERBOLAGET			
	2024		2023	
	Totalt	varav till GT	Totalt	varav till GT
Revisionsuppdraget	416	416	509	96
Tjänster utöver revisionsuppdraget	40	40	505	450
Övrig rådgivning	96	96	75	75
Summa	552	552	1 088	621

04 Medelantalet anställda, löner, andra ersättningar och sociala avgifter

	KONCERNEN			
	2024		2023	
Medelantalet anställda	Kvinnor	Män	Kvinnor	Män
Sverige	6	4	6	4
Summa	6	4	6	4

	KONCERNEN	
	2024	2023
Löner, ersättningar, sociala avgifter och pensionskostnader, KSEK¹		
Löner och ersättningar		
Jens Lindberg (vd fr.o.m. 24 januari 2022)	3 290	3 597
Uli Hacksell (styrelseordförande fr.o.m. 5 maj 2021)	690	690
Yilmaz Mahshid (styrelseledamot fr.o.m. 5 maj 2021)	260	260
Lennart Hansson (styrelseledamot fr.o.m. 3 maj 2018)	260	260
Bengt Westermark (styrelseledamot fr.o.m. 3 maj 2017)	260	260
Anette Lindqvist (styrelseledamot fr.o.m. 5 maj 2022 t.o.m. 20 oktober 2023)	–	217
Angelica Loskog (styrelseledamot fr.o.m. 7 maj 2024)	173	–
Anna Törner (styrelseledamot fr.o.m. 7 maj 2024)	173	–
Summa styrelse och vd	5 107	5 284
Andra ledande befattningshavare	7 921	7 838
Övriga anställda	4 233	4 204
Löner och ersättningar totalt	17 261	17 326
Sociala avgifter enligt lag och avtal	3 762	3 895
Pensionskostnader		
varav för vd: 648 (630) KSEK	3 681	3 307
Totala löner, ersättningar, sociala avgifter och pensionskostnader	24 704	24 527
Övriga personalrelaterade kostnader	2 459	2 845
Totala personalkostnader	27 163	27 373

1) Eftersom moderbolagets antal anställda och dess löner, ersättningar sociala avgifter samt pensionskostnader motsvarar koncernens siffror så redovisas endast koncernen i denna not.

Styrelse

Under räkenskapsåret utgick 1 817 (1 687) KSEK i arvode till styrelsen i Medivir, varav totalt 690 (690) KSEK till styrelsens ordförande. Utöver detta ersätts styrelsemedlemmar för resekostnader till styrelsemöten etc. För styrelsen finns ingen pensionsplan.

Riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare

Medivir ska erbjuda en marknadsmässig totalkompensation som möjliggör att kvalificerade ledande befattningshavare kan rekryteras och behållas. Ersättningen till de ledande befattningshavarna får bestå av fast ersättning, rörlig ersättning, av bolagsstämman beslutade incitamentsprogram, pension samt övriga förmåner. Den fasta ersättningen ska beakta den enskildes ansvarsområden och erfarenhet. Kontant rörlig ersättning får uppgå till högst 50 procent av den årliga fasta ersättningen. Rörliga ersättningar ska vara kopplade till förutbestämda och mätbara kriterier, utformade med syfte att främja bolagets långsiktiga värdeskapande. På Medivirs hemsida redogörs för riktlinjerna i sin helhet.

Pensionier

Pension ska vara premiebaserad för vd och övriga ledande befattningshavare med en premien på upp till 25 procent av den fasta lönen eller enligt gällande kollektivavtal. Styrelsen ska ha rätt att utan hinder av ovanstående istället erbjuda andra lösningar som kostnadsmässigt är likvärdiga med ovanstående.

Avgångsvederlag m m

En ömsesidig uppsägningstid om högst sex månader ska gälla förutom för vd där Medivir har en uppsägningstid om tolv månader. Avgångsvederlag eller liknande ersättning ska som utgångspunkt inte utgå, men får – till ett engångsbelopp motsvarande högst 100 procent av den årliga ersättningen, avtalas med avseende på ägarförändringar (change of control). För vd får vidare gälla en rätt till avgångsvederlag om högst 100 procent av den årliga ersättningen för det fall bolaget säger upp vd eller för det fall vd säger upp sig på grund av väsentligt avtalsbrott från bolagets sida.

Ersättning till vd

Löner och övriga ersättningar till vd uppgick under året till 2 622 (2 569) KSEK. Bonus uppgick till 585 (945) KSEK, övriga förmåner till 83 (83) KSEK och pensionsavsättningen till 648 (630) KSEK.

För vd gäller en uppsägningstid om sex månader och uppsägning från bolagets sida en uppsägningstid om tolv månader. Vd är berättigad till avgångsersättning motsvarande tolv gånger värdet av den fasta månadslönen vid tiden för uppsägningen om företaget säger upp vd eller om denne säger upp avtalet på grund av väsentligt avtalsbrott från företagets sida. Eventuell bonus är maximerad till ett värde om 50 procent av den årliga fasta lönen.

Andra ledande befattningshavare

Med andra ledande befattningshavare avses förutom vd, de personer som tillsammans med vd under året har utgjort ledningsgruppen. Under 2024 har ledningsgruppen exklusive vd bestått av fyra personer (två kvinnor och två män). Till andra ledande befattningshavare har lön uppgått till 6 948 (6 391) KSEK, rörlig ersättning till 893 (1 402) KSEK, avgångsvederlag till 0 (0) KSEK och förmåner till 80 (45) KSEK, totalt ersättningar till 7 921 (7 838) KSEK. Pensionsavsättningar har uppgått till 2 103 (1 843) KSEK.

Fast och rörlig lön

Vd och koncernledning, samt övriga anställda har förutom fast lön också en rörlig del, som följer ett av styrelsen antaget system, baserat på företagsövergripande mål.

Nivån för rörlig lön per individ ligger mellan 10–50 procent av erhållen grundlön och betalas ut årligen som kontant ersättning och gäller för föregående år.

Långsiktiga incitamentsprogram

Syftet med långsiktiga incitamentsprogram är att skapa förutsättningar för att behålla och rekrytera kompetent personal till koncernen samt att erbjuda anställda en attraktiv möjlighet att bli delägare i bolaget för att främja och stimulera fortsatt företagslojalitet genom att förena aktieägarnas och de anställdas intressen. Medivirs aktierelaterade incitamentsprogram redovisas i enlighet med IFRS 2 – Aktierelaterade ersättningar.

Optionsprogram 2021 (LTI-2021)

I maj 2021 godkände styrelsen och årsstämman ett nytt långsiktigt incitamentsprogram. Under andra kvartalet 2021 köpte Medivirs anställda 230 000 teckningsoptioner till ett marknadsvärde om 1,00 kronor vardera med ett lösenpris av 13,79 kronor per aktie. Under fjärde kvartalet 2021 köpte Medivirs anställda ytterligare 305 000 teckningsoptioner, varav tillträdande vd köpte 240 000. Dessa teckningsoptioner utfärdades till ett marknadspris om 1,71 kronor med ett lösenpris om 13,79 kronor per aktie. Teckningsoptionerna kan utnyttjas för teckning av nya stamaktier under perioden 1 december 2024 fram till och med den 15 december 2024. Värderingsberäkningen för 2021 baserades på följande siffror: löptid 3,60 år, lösenpris, 13,79 kronor, VWAP, 7,88 kronor, riskfri ränta, 0,4 procent, volatilitet, 41 procent.

Efter omräkning föränledd av företrädesemission under kvartal 4 2023, berättigar varje sådan teckningsoption till teckning av 1,06 nya stamaktier i bolaget till en teckningskurs om 12,98 kronor.

Teckningsperioden avslutades den 15 december 2024 och inga aktier tecknades inom ramen för programmet.

Optionsprogram 2022 (LTI-2022)

I maj 2022 godkände styrelsen och årsstämman ett nytt långsiktigt incitamentsprogram med liknande villkor som programmet 2021. Under fjärde kvartalet 2022 köpte Medivirs anställda 525 000 teckningsoptioner varav vd köpte 250 000 teckningsoptioner. Teckningsoptioner köptes till ett marknadsvärde om 0,77 kronor vardera med ett lösenpris av 14,13 kronor per aktie. Teckningsoptionerna kan utnyttjas för teckning av nya stamaktier under perioden 1 december 2025 fram till och med den 15 december 2025. Värderingsberäkningen för 2022 baserades på följande siffror: löptid 3,12 år, lösenpris, 14,13 kronor, VWAP, 8,07 kronor, riskfri ränta, 2,14 procent, volatilitet, 36 procent. Efter omräkning föränledd av företrädesemission under kvartal 4 2023, berättigar varje sådan teckningsoption till teckning av 1,06 nya stamaktier i bolaget till en teckningskurs om 13,30 kronor.

Den 31 december 2024 var 525 000 teckningsoptioner utestående i programmet.

Den 31 december 2024 fanns totalt 525 000 (1 060 000) utestående teckningsoptioner inom ramen för LTI 2021 samt LTI 2022.

Teckningsoptionsprogram	KONCERNEN	
	2024	2023
Tecknade optioner LTI 2021	–	535 000
Tecknade optioner LTI 2021	525 000	525 000
Summa	525 000	1 060 000

Långsiktigt incitamentsprogram i form av aktiematchningsprogram (LTIP-2023)

I maj 2023 godkände styrelsen och årsstämman ett nytt långsiktigt incitamentsprogram i form av ett aktiematchningsprogram. För varje investeringsaktie har deltagarna möjlighet, under förutsättning att vissa villkor uppfylls, att vederlagsfritt erhålla en (1) stamaktie inom ramen för LTIP 2023 ("matchningsaktier") och därutöver, under förutsättning att vissa prestationsvillkor uppfylls, maximalt fem (5) ytterligare stamaktier ("prestationsaktier") vederlagsfritt enligt programmets villkor. Per 31 december 2023 har Medivirs anställda köpt 105 750 investeringsaktier till en kurs om 7,34 kr. Intjänadeperioden är till och med offentliggörande av delårsrapporten för januari-mars 2026. Efter omräkning föränledd av företrädesemission under kvartal 4 2023, berättigar varje investeringsaktie till 1,22 stamaktier.

Rätt att förvärva matchningsaktierna tillkommer, under förutsättning att relevant person inte sagt upp sig, blivit uppsagda eller på annat sätt aviserat eller blivit aviserad om avslut av sin anställning samt att relevant person behållit sina investeringsaktier. Beslut om överlåtelse fattas av styrelsen varvid matchningsaktierna ska överlätas vederlagsfritt. Totalt kan högst 634 500 nya stamaktier komma att tecknas inom ramen för LTIP 2023.

Långsiktigt incitamentsprogram i form av aktiematchningsprogram (LTIP-2024)

I maj 2024 godkände styrelsen och årsstämman ett nytt långsiktigt incitamentsprogram i form av ett aktiematchningsprogram. För varje investeringsaktie har deltagarna möjlighet, under förutsättning att vissa villkor uppfylls, att vederlagsfritt erhålla en (1) stamaktie inom ramen för LTIP 2024 ("matchningsaktier") och därutöver, under förutsättning att vissa prestationsvillkor uppfylls, maximalt fem (5) ytterligare stamaktier ("prestationsaktier") vederlagsfritt enligt programmets villkor. Per 31 december 2024 har Medivirs anställda köpt 126 000 investeringsaktier till en kurs om 2,94 kr. Intjänadeperioden är till och med offentliggörande av delårsrapporten för januari-mars 2027.

Rätt att förvärva matchningsaktierna tillkommer, under förutsättning att relevant person inte sagt upp sig, blivit uppsagda eller på annat sätt aviserat eller blivit aviserad om avslut av sin anställning samt att relevant person behållit sina investeringsaktier. Beslut om överlåtelse fattas av styrelsen varvid matchningsaktierna ska överlätas vederlagsfritt. Totalt kan högst 756 500 nya stamaktier komma att tecknas inom ramen för LTIP 2024.

LTI aktiesparprogram	KONCERNEN	
	2024	2023
Aktiesparprogram 2023	105 750	105 750
Aktiesparprogram 2024	126 000	–
Summa	231 750	105 750

05 Leasingavtal inklusive fastighetshyra

KSEK	KONCERNEN		MODERBOLAGET	
	2024	2023	2024	2023
Årets kostnader ¹	-	-	3 345	3 113
Nominellt värde av framtida minimileaseavgifter avseende icke uppsägningsbara leasingavtal inkl fastighetshyra:				
Inom ett år	-	-	3 344	3 288
Mellan två och fem år	-	-	9 656	12 739
Över fem år	-	-	-	-
Summa	-	-	13 000	16 028

1) Årets kostnader avser huvudsaklig hyra av fastighet i Medivir AB.

06 Resultat från andelar i koncernföretag

KSEK	KONCERNEN		MODERBOLAGET	
	2024	2023	2024	2023
Utdelning från dotterföretag	-	-	-	528
Summa	-	-	-	528

07 Finansiella risker

Koncernen är genom sin verksamhet exponerad för olika slag av risker. Verksamheten påverkas av ett flertal faktorer som kan ha effekt på företagets resultat och finansiella ställning. I strategin ingår att fortlöpande identifiera och hantera risker så långt det är möjligt. Riskerna kan indelas i verksamhetsrelaterade risker och finansiella risker. Nedan beskrivs de finansiella riskfaktorer som bedöms ha störst betydelse för Medivirs utveckling samt hur företaget hanterar dem för att minimera risknivån. De huvudsakliga finansiella riskerna som uppstår som ett resultat av hanteringen av finansiella instrument utgörs av marknadsrisker (ränterisk, valutarisk samt aktiekursrisk) kreditrisk, likviditets- samt kassaflödesrisk. Verksamhetsrelaterade risker finns beskrivna i eget avsnitt i förvaltningsberättelsen.

Finanspolicy

Medivir har en koncernpolicy för sin finansiella verksamhet, vilken definierar finansiella risker och anger hur bolaget skall hantera dessa risker. Enligt denna policy skall bolaget sträva efter att behålla en likviditet motsvarande minst tolv månaders kända framtida netto kontantutbetalningar.

Medivir har ett fondavtal med SHB angående förvaltning av bolagets medel. I rådande kapitalmarknad skall placeringarna av likvida tillgångar göras på sådant sätt att det placerade kapitalet främst ska skyddas och om möjligt ges säker och trygg avkastning. Placeringar sker i räntebärande instrument, räntefonder samt kassa. Underliggande instrument ska ha en låg risknivå och vid placeringen av likvida tillgångar ska riskspridning eftersträvas. Placeringar får endast ske i angivna värdepapper, vilka är papper med låg risk (till exempel svenska obligationer och certifikat emitterade av svenska staten samt företagscertifikat med rating A1).

Kapitalrisk

En effektiv riskbedömning förenar Medivirs affärsmöjligheter och resultat med aktieägarnas och andra intressenters krav på uthållig lönsamhet, stabil

långsiktig värdeutveckling och kontroll. Forskning och läkemedelsutveckling fram till godkänd registrering är i hög grad både en riskfylld och kapitalkrävande process.

Koncernens mål avseende kapitalstrukturen är att trygga koncernens förmåga att fortsätta sin verksamhet, så att den kan fortsätta att generera värdetillväxt för aktieägarna och nytta för andra intressenter och att upprätthålla en optimal kapitalstruktur för att hålla kostnaderna för kapitalet nere.

För att över tid upprätthålla, driva och bredda forskningsportföljen och därmed generera framtida värden genom såväl milstolpeersättningar och royalties, behöver Medivir en stark kapitalbas.

Koncernens eget kapital uppgår till 115 517 (217 925) KSEK. Kassa-positionen samt kortfristiga placeringar uppgår till 62 529 (169 516) KSEK. Soliditeten uppgår till 66,9 (75,7) procent.

Kopplingen mellan kategorier och Medivirs balansposter i balansräkningen

Koncernen 31 dec 2024, KSEK	Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde över resultaträkningen	Finansiella tillgångar värderade till upplupet anskaffningsvärde	Finansiella skulder värderade till upplupet anskaffningsvärde	Totalt
Övriga kortfristiga placeringar	51 697	-	-	51 697
Kassa och bank	-	10 832	-	10 832
Leverantörsskulder	-	-	-12 067	-12 067
Lång- och kortfristiga leasingkulder	-	-	-11 069	-11 069
Totalt	51 697	10 832	-23 136	39 392

Koncernen 31 dec 2023, KSEK	Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde över resultaträkningen	Finansiella tillgångar värderade till upplupet anskaffningsvärde	Finansiella skulder värderade till upplupet anskaffningsvärde	Totalt
Övriga kortfristiga placeringar	143 963	-	-	143 963
Kassa och bank	-	25 553	-	25 553
Leverantörsskulder	-	-	-16 360	-16 360
Lång- och kortfristiga leasingkulder	-	-	-13 535	-13 535
Totalt	143 963	25 553	-29 895	139 621

Moderbolaget 31 dec 2024, KSEK	Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde över resultaträkningen	Finansiella tillgångar värderade till upplupet anskaffningsvärde	Finansiella skulder värderade till upplupet anskaffningsvärde	Totalt
Övriga kortfristiga placeringar	51 697	-	-	51 697
Kassa och bank	-	10 778	-	10 778
Leverantörsskulder	-	-	-12 067	-12 067
Totalt	51 697	10 778	-12 067	50 408

Moderbolaget 31 dec 2023, KSEK	Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde över resultaträkningen	Finansiella tillgångar värderade till upplupet anskaffningsvärde	Finansiella skulder värderade till upplupet anskaffningsvärde	Totalt
Övriga kortfristiga placeringar	143 963	-	-	143 963
Kassa och bank	-	25 498	-	25 498
Leverantörsskulder	-	-	-16 360	-16 360
Totalt	143 963	25 498	-16 360	153 100

07 forts.

Finansiella tillgångar och skulder värderade till verkligt värde

Tabellen nedan visar finansiella instrument värderade till verkligt värde, utifrån hur klassificeringen i värdehierarkin har gjorts. De olika nivåerna definieras enligt följande:

Nivå 1 avser när verkligt värde fastställs utifrån noterade priser på en aktiv marknad för identiska finansiella tillgångar och skulder.

Nivå 2 avser när verkligt värde fastställs utifrån annan observerbar information än noterade priser inkluderade i nivå 1.

Nivå 3 avser när det verkliga värdet fastställs utifrån värderingsmodeller där väsentlig indata baseras på icke observerbar data. Koncernen innehar kortfristiga placeringar i nivå 1. De kortfristiga placeringarna i form av räntefonder hanteras som en grupp av finansiella tillgångar och redovisar dessa till verkligt värde över resultaträkningen.

	Redovisat värde	Värdering till verkligt värde vid utgången av perioden baserat på:		
		Nivå 1	Nivå 2	Nivå 3
Koncernen 31 dec 2024, KSEK				
Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde över resultaträkningen:				
Kortfristiga placeringar	51 697	51 697	–	–
Summa tillgångar	51 697	51 697	–	–

	Redovisat värde	Värdering till verkligt värde vid utgången av perioden baserat på:		
		Nivå 1	Nivå 2	Nivå 3
Koncernen 31 dec 2023, KSEK				
Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde över resultaträkningen:				
Kortfristiga placeringar	143 963	143 963	–	–
Summa tillgångar	143 963	143 963	–	–

Övriga finansiella tillgångar och skulder

För finansiella instrument som kundfordringar, lånefordringar, leverantörsskulder och andra ej räntebärande finansiella tillgångar och skulder, vilka redovisas till upplupet anskaffningsvärde med avdrag för eventuell nedskrivning, bedöms det verkliga värdet överensstämma med det redovisade värdet på grund av den korta förväntade löptiden.

Marknadsrisker

Ränterisk

Ränterisk innebär risken för negativ påverkan på kassaflödet eller de finansiella tillgångar och skulderna till följd av förändringar i marknadsräntorna. Ränterisken uppstår på två sätt; koncernens placeringar i räntebärande tillgångar vars värde förändras när räntan ändras och kostnaden för koncernens upplåning när ränteläget ändras.

Medivirs likvida medel placeras i instrument såsom bank- och företagscertifikat, ränte- och obligationsfonder, bunden bankplacering samt specialinlåning. Förändringar i marknadsräntorna påverkar därför Medivirs resultat genom minskad eller ökad avkastning på finansiella tillgångar.

Koncernens likvida medel inklusive kortfristiga placeringar med en löptid om högst 8,2 månader uppgick den 31 december 2024 till 62 529 (169 516) KSEK. Av dessa var 51 697 (143 963) KSEK placerade i en räntefond.

Under 2024 erhöles en genomsnittlig avkastning på kortfristiga placeringar på 4,13 (4,41) procent. Månadsavkastningen under året har fluktuerat mellan 0 och 0,5 (0 och 0,6) procent. Baserat på ett genomsnitt av existerande kortfristiga placeringar under året, och om den genomsnittliga avkastningen hade varit 1 procentenhet högre eller lägre, skulle det innebära en positiv eller negativ resultatpåverkan med ca 714 (567) KSEK på årsbasis.

Valutarisk

Valutarisk innebär risken för att verkligt värde på framtida kassaflöden kopplade till finansiella instrument varierar på grund av förändringar i utländska valutakurser.

- Resultatet påverkas då kostnader och intäkter i annan valuta omräknas till svenska kronor (transaktionsrisk).
- Balansräkningen påverkas då tillgångar och skulder i annan valuta omräknas till svenska kronor (omräkningsrisk).

I enlighet med Medivirs finanspolicy har koncernen under 2024 valutasäkrat en stor del av euroflödet. För övriga valutor har koncernen inte använt sig av valutasäkring vilket innebär att intäkter och kostnader har påverkats av fluktuationer i utländska valutakurser. Bolagets rörelseresultat påverkades under räkenskapsåret med netto 90 (571) KSEK i valutakursresultat och valutakursresultatet i finansnettot uppgår till 0 (0) KSEK.

All handel i utländsk valuta har skett till den bästa kurs som kunnat erhållas vid varje växlingstillfälle. Många av Medivirs kontrakt innebär betalning i EUR, CHF, USD och GBP, vilket innebär att leverantörsskulder och kundfordringar har en valutaexponering.

Koncernens transaktioner i utländsk valuta består av intäkter från partners, läkemedelsförsäljning, inköp av tjänster och varor samt övriga rörelsekostnader.

Nedan framgår kvarvarande verksamhetens transaktioner i de mest förekommande valutorna och den teoretiska resultat effekt som uppstår om genomsnittskurserna för respektive valuta förändras med 5 procent.

2024	Omsättning	Kostnader	Rörelse-resultat	Förändring +/- 5%
EUR	3 484	-46 402	-42 918	+/- 2 146
USD	–	-2 925	-2 925	+/- 146
GBP	–	-12 080	-12 080	+/- 604
CHF	–	-14 436	-14 436	+/- 722
DKK	–	-741	-741	+/- 37
SEK	–	-24 689	-24 689	+/- 0
Summa	3 484	-101 273	-97 789	+/- 3 655

2023	Omsättning	Kostnader	Rörelse-resultat	Förändring +/- 5%
EUR	4 052	-32 000	-27 948	+/- 1 397
USD	3 582	-2 737	845	+/- 42
GBP	–	-5 950	-5 950	+/- 298
CHF	–	-2 817	-2 817	+/- 141
DKK	–	-498	-498	+/- 25
SEK	–	-24 862	-24 862	+/- 0
Summa	7 633	-68 865	-61 232	+/- 1 818

I tabellen visas de valutaexponerade rörelseintäkterna och rörelsekostnaderna för den kvarvarande verksamheten som nettobelopp per valuta i KSEK.

En känslighetsanalys visar att en förstärkning av kronan med 5 procent gentemot ovanstående valutor skulle ha inneburit en resultatförbättring med 3 655 (1 818) KSEK. Motsvarande försvagning av kronan skulle gett en resultatförväring med 3 655 (1 818) KSEK.

Onoterade aktiers prisrisk

Medivir erhöles 2007 aktier i samband med nyemission i Epiphany Biosciences, Medivirs licenspartner för bältrosprojektet MIV-606 (EPB-348) samt aktier i samband med nyemission i Presidio Pharmaceuticals, Inc., Medivirs licenspartner för substansen MIV-410 (PTI-801). Det totala anskaffningsvärdet av aktierna uppgick till 18 793 KSEK och är värderade till noll kronor. Medivir har klassificerat aktierna som finansiella tillgångar som kan säljas i enlighet med IFRS 9.

Kreditrisk (Motpartsrisk)

Kreditrisk är risken för att en motpart inte kan fullfölja sina avtalade förpliktelser gentemot Medivir och därmed orsaka en finansiell förlust för företaget.

Medivir placerar sina likvida tillgångar hos svenska förvaltare. Placeringarnas löptid är kort, riskspridningen är god och kreditvärdigheten ligger inom segmentet investment grade, det vill säga som lägst BBB enligt Standard & Poor eller motsvarande bedömning. Dessa placeringar har under året inte haft några värdeförändringar till följd av förändringar i förvaltarnas kreditrisk. I enlighet med ovanstående placeringar bedöms kreditriskerna som ringa.

Medivir kan även exponeras för kreditrisk i kundfordringar. Medivirs samarbetsavtal är med etablerade läkemedelsbolag och det har historiskt aldrig funnits behov att skriva ner kundfordringar. Kundfordringarna är redovisade till upplupet anskaffningsvärde med beaktande av framåtblickande kreditförlustreserv. Kundfordringar i utländsk valuta räknas om till balansdagens kurs. Kundfordringarna omfattas av en kreditrisk och i princip även av en valutarisk. Per 31 december 2024 uppgick kundfordringar till 0 (0), varför ingen valutarisk föreligger för året. Vid bedömning av nedskrivning av kundfordringar bedömer bolaget huvudsak faktorer som tid som förflutit sedan förfallodag, bedömning av kundens betalningsförmåga, indikationer på betalningsoförmåga samt individuella överenskommelser med aktuell kund. Under år 2024 har en kundförlust på 0 (0) tkr redovisats.

Övriga fordringar uppgår till 889 (1 329) KSEK varav 0 (0) KSEK är förfallet på balansdagen.

Likviditets- och kassaflödesrisk

Likviditetsrisk är risken för framtida svårigheter för Medivir att fullfölja sina förpliktelser som är förenade med finansiella skulder. En finansiell skuld är varje skuld i form av en avtalsenlig förpliktelse att erlagga kontanter eller annan finansiell tillgång till ett annat företag, eller byta en finansiell tillgång eller finansiell skuld med annat företag under villkor som kan vara oförmånliga för företaget.

Medivirs ledning och styrelse har kontinuerlig tillgång till information rörande företagets eget kapital och likvida tillgångar. Likviditets- och kassa-prognoser upprättas löpande utifrån förväntade kassaflöden för att följa den likvidmässiga förmågan.

Medivir har per periodens utgång en negativ nettoskuldsättning, det vill säga tillgänglig kassa och kortfristiga placeringar samt räntebärande fordringar (leasing) överstiger koncernens räntebärande skulder (leasing). De befintliga likvida medlen tillsammans med lånelöftet från Linc bedöms uppfylla bolagets likviditetsbehov in i Q4 2025 enligt nuvarande planer och antaganden. Bolaget utvärderar olika finansieringalternativ och styrelsen och ledningen gör bedömningen att inom 12 månader säkra finansiering för att säkerställa koncernens fortsatta drift och fortsätta utvecklingen av fostrox-programmet.

Tabellen till höger visar de avtalsenliga odiskonterade kassaflödena från koncernens finansiella skulder, uppdelade efter den tid som på balansdagen återstår fram till den avtalsenliga förfallodagen.

2024-12-31	KONCERNEN			MODERBOLAGET		
	< 1 år	2–3 år	> 3 år	< 1 år	2–3 år	> 3 år
Leverantörsskulder	12 067	–	–	12 067	–	–
Leasingavtal	3 344	6 452	3 204	3 344	6 452	3 204

2023-12-31	KONCERNEN			MODERBOLAGET		
	< 1 år	2–3 år	> 3 år	< 1 år	2–3 år	> 3 år
Leverantörsskulder	16 360	–	–	16 360	–	–
Leasingavtal	3 288	6 435	6 304	3 288	6 435	6 304

De belopp som förfaller inom 12 månader överensstämmer med bokförda belopp, eftersom diskonteringseffekten är oväsentlig.

08 Ränteintäkter och liknande resultatposter

KSEK	KONCERNEN		MODERBOLAGET	
	2024	2023	2024	2023
Ränteintäkter, övriga	73	27	73	27
Verklig värdeförändring på räntefond, realiserad	4 733	2 977	4 733	2 977
Summa	4 807	3 005	4 807	3 005

09 Räntekostnader och liknande resultatposter

KSEK	KONCERNEN		MODERBOLAGET	
	2024	2023	2024	2023
Räntekostnader, övriga	-2	-2	-2	-2
Räntekostnader, leasing	-780	-911	-	-
Summa	-783	-913	-2	-2

10 Skatt

KSEK	KONCERNEN		MODERBOLAGET	
	2024	2023	2024	2023
Skatt på årets resultat				
Aktuell skatt	-	-	-	-
Skatt på årets resultat	-	-	-	-
Gällande skattesats för moderbolaget	20,6%	20,6%	20,6%	20,6%
Skillnad mellan koncernens skatt redovisad i resultaträkningen och skatt baserad på gällande skattesats				
Resultat före skatt	-123 317	-89 322	-123 180	-88 377
Skatt enligt moderbolagets skattesats	25 403	18 400	25 375	18 206
Skatteeffekt av ej avdragsgilla kostnader	-64	-53	-64	-53
Skatteeffekt av ej skattepliktiga intäkter	5	113	5	113
Skatteeffekt av ej aktiverade underskottsavdrag	-25 344	-18 460	-25 316	-18 266
Redovisad skatt	0	0	0	0

Vid utgången av året uppgår totala ackumulerade underskott till 1 516 (1 393) MSEK i koncernen, varav 0 (0) MSEK har aktiverats. Kvarvarande underskott avser främst underskott i moderbolaget. De aktiverade underskottsavdragen saknar tidsbegränsning för utnyttjande.

11 Resultat per aktie

	KONCERNEN	
	2024	2023
Total verksamhet		
Resultat per aktie före utspädning, kronor ¹	-1,08	-1,48
Resultat per aktie efter utspädning, kronor ²	-1,08	-1,48
Årets resultat, KSEK	-123 317	-89 322
Genomsnittligt antal aktier, tusental ³	114 051	60 438

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

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

3) Genomsnittligt antal aktier är ett beräknat genomsnitt över tolv månader.

Beräkningen av resultat per aktie har baserats på årets resultat genom årets genomsnittliga antal aktier.

12 Immateriella anläggningstillgångar

	KONCERNEN		MODERBOLAGET	
	Förvärvad FoU	Balanserade utgifter för FoU	Förvärvad FoU	Balanserade utgifter för FoU
2024, KSEK				
Ingående anskaffningsvärden	119 084	4 323	119 084	4 323
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	119 084	4 323	119 084	4 323
Ingående avskrivningar	-3 895	-2 923	-3 895	-2 923
Utgående ackumulerade avskrivningar	-3 895	-2 923	-3 895	-2 923
Ingående nedskrivningar	-18 877	-1 400	-18 877	-1 400
Utgående ackumulerade nedskrivningar	-18 877	-1 400	-18 877	-1 400
Bokfört värde vid årets slut	96 312	0	96 312	0

	KONCERNEN		MODERBOLAGET	
	Förvärvad FoU	Balanserade utgifter för FoU	Förvärvad FoU	Balanserade utgifter för FoU
2023, KSEK				
Ingående anskaffningsvärden	119 084	4 323	119 084	4 323
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	119 084	4 323	119 084	4 323
Ingående avskrivningar	-3 895	-2 923	-3 895	-2 923
Utgående ackumulerade avskrivningar	-3 895	-2 923	-3 895	-2 923
Ingående nedskrivningar	-18 877	-1 400	-18 877	-1 400
Utgående ackumulerade nedskrivningar	-18 877	-1 400	-18 877	-1 400
Bokfört värde vid årets slut	96 312	0	96 312	0

Förvärvade forsknings- och utvecklingsarbeten

Förvärvade forsknings- och utvecklingsarbeten avser de förvärvade forskningsprogrammen birinapant och remetinostat. Nyttjandeperioden för färdigställda projekt är baserad på underliggande patents livslängd. Avskrivning görs linjärt för att fördela utvecklingskostnaderna utifrån bedömd nyttjandeperiod. Avskrivning av övriga förvärvade immateriella tillgångar, såsom utvecklingsprojekt, görs linjärt över nyttjandeperioden – kopplade till livslängden av erhållna patent. Birinapant och remetinostat är inte färdigställda och avskrivning har inte påbörjats.

Balanserade utgifter för forsknings- och utvecklingsarbeten

Övriga immateriella tillgångar avser aktiverade utvecklingsutgifter för Xerclear®. Avskrivningstiden baseras på patentets livslängd och skrivs av linjärt över 10 år.

Prövning av nedskrivningsbehov

Immateriella tillgångar med obestämbart nyttjandeperiod prövas minst årligen för bedömning om nedskrivningsbehov föreligger. Tillgångar som skrivs av enligt plan bedöms med avseende på värdenedgång närhelst händelser eller förändringar i förhållanden indikerar att det redovisade värdet inte är återvinningsbart.

Förvärvade forskningsprojekt som ännu inte är färdigställda för försäljning prövas årligen för nedskrivning. Därutöver bevakas och prövas även värdet om det uppstår indikationer som medför att det redovisade värdet inte är återvinningsbart. Det kan exempelvis ske vid misslyckade forskningsresultat eller om det saknas resurser att färdigställa tillgången för försäljning.

Ett impairment test har utförts per utgången av 2024 och analysen visar att ingen indikation på nedskrivningsbehov föreligger. Impairment testet inkluderar bland annat bedömningar om antal patienter som kommer behandlas, behandlingstid, uppskattat pris och antal år på marknaden baserad på patentsituationen. En WACC om 10 procent har använts i beräkningen.

13 Materiella anläggningstillgångar

KSEK	KONCERNEN		MODERBOLAGET	
	2024	2023	2024	2023
Byggnader och mark¹				
Ingående anskaffningsvärden	4 027	4 027	4 027	4 027
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	4 027	4 027	4 027	4 027
Ingående avskrivningar	-4 027	-4 018	-4 027	-4 018
Årets avskrivningar	-	-9	-	-9
Utgående ackumulerade avskrivningar	-4 027	-4 027	-4 027	-4 027
Bokfört värde vid årets slut	0	0	0	0

1) Värdet av byggnad i koncernen motsvaras av nedlagda förbättringskostnader på hyrda fastigheter.

	KONCERNEN		MODERBOLAGET	
	2024	2023	2024	2023
Inventarier, verktyg och installationer				
Ingående anskaffningsvärden	4 285	4 285	4 285	4 285
Inköp	-	-	-	-
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	4 285	4 285	4 285	4 285
Ingående avskrivningar	-4 073	-3 946	-4 073	-3 946
Årets avskrivningar	-127	-127	-127	-127
Utgående ackumulerade avskrivningar	-4 201	-4 073	-4 201	-4 073
Bokfört värde vid årets slut	85	212	85	212

14 Leasingavtal

I balansräkningen redovisas följande belopp relaterade till leasingavtal:

KSEK	KONCERNEN				
	2024	Anskaffningar 2024	2023	Anskaffningar 2023	2022
Tillgångar med nyttjanderätt					
Fastigheter	23 729	-	23 729	-	23 729
Utrustning	586	-	586	-	586
Bilar	777	-	777	261	516
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	25 092	-	25 092	261	24 831

I resultaträkningen redovisas följande belopp relaterade till leasingavtal:

KSEK	KONCERNEN				
	2024	Avskrivningar 2024	2023	Avskrivningar 2023	2022
Avskrivningar på nyttjanderätter					
Fastigheter	-14 304	-2 514	-11 791	-2 514	-9 277
Utrustning	-586	-	-586	-	-586
Bilar	-652	-87	-565	-90	-475
Utgående ackumulerade avskrivningar	-15 542	- 2 601	-12 942	- 2 604	-10 338
Bokfört värde vid årets slut	9 550		12 150		14 493

Det totala kassaflödet gällande leasingavtal under 2024 var 3 345 (3 113) KSEK.

15 Andelar i koncernföretag

KSEK	MODERBOLAGET	
	2024	2023
Ingående balans	100	150 267
Frivillig likvidation	-	-150 167
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	100	100
Ingående nedskrivningar	-	-150 167
Frivillig likvidation	-	150 167
Utgående ackumulerade nedskrivningar	-	-
Bokfört värde vid årets slut	100	100

Dotterföretag:	Org nr	Säte	Antal aktier	Kapitalandel	Bokfört värde 2024	Bokfört värde 2023
Glycovisc BioTech AB	556535-0005	Huddinge	5 000	100%	0	0
Medivir UK Ltd ¹	3496162	Essex (UK)	2 000 007	100%	0	0
Medivir Personal AB	556598-2823	Huddinge	1 000	100%	100	100
Tetralogic Birinapant UK Ltd ¹	9497530	Birmingham (UK)	2	100%	0	0
Tetralogic Shape UK Ltd ¹	9497577	Birmingham (UK)	2	100%	0	0
Summa					100	100

1) I enlighet med avsnitt 476 i "Companies Act 2006" är bolaget undantagen från lagstadgad revision.

Under 2023 har följande bolag genomgått frivillig likvidation; Glycovisc BioTeach AB, Medivir UK Ltd, Tetralogic Birinapant UK Ltd och Tetralogic Shape UK Ltd.

16 Övriga långfristiga värdepappersinnehav

KSEK	KONCERNEN		MODERBOLAGET	
	2024	2023	2024	2023
Epiphany Biosciences				
Anskaffningsvärde	14 165	14 165	14 165	14 165
Ackumulerad nedskrivning	-14 165	-14 165	-14 165	-14 165
Utgående bokfört värde	0	0	0	0
Presidio Pharmaceuticals Inc.				
Anskaffningsvärde	4 628	4 628	4 628	4 628
Ackumulerad nedskrivning	-4 628	-4 628	-4 628	-4 628
Utgående bokfört värde	0	0	0	0
Summa	0	0	0	0

Verkligt värde har beräknats till 0 (0) då verksamheten i bolagen inte beräknas generera något överskott i framtiden. Beräkning till verkligt värde gav inte upphov till några värdeförändringar under 2024.

17 Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter

KSEK	KONCERNEN		MODERBOLAGET	
	2024	2023	2024	2023
Förutbetald hyra	-	-	801	789
Licensavgifter	501	562	501	562
Upplupen royaltyintäkt	591	868	591	868
Upplupen milstolpeersättning	-	3 582	-	3 582
Försäkringar	223	498	223	498
Övriga poster	465	1 436	453	1 436
Summa	1 781	6 946	2 569	7 735

18 Övriga kortfristiga placeringar samt kassa och bank

KSEK	KONCERNEN		MODERBOLAGET	
	2024	2023	2024	2023
Ränte- och obligationsfonder	51 697	143 963	51 697	143 693
Kassa och bank	10 832	25 553	10 778	25 498
Summa	62 529	169 516	62 475	169 461

Koncernens direkt tillgängliga likvida medel på balansdagen uppgick till 62 529 (169 516) KSEK.

19 Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter

KSEK	KONCERNEN		MODERBOLAGET	
	2024	2023	2024	2023
Upplupna personalkostnader	6 133	7 340	6 133	7 340
Upplupna forskningskostnader	11 610	9 745	11 610	9 745
Upplupen royaltyersättning	14 069	13 374	14 069	13 374
Övriga poster ¹	702	8 348	702	8 348
Summa	32 514	38 807	32 514	38 807

1) Upplupna emissionskostnader ingår i raden "övrigt" avseende 2023.

20 Ställda säkerheter

Det finns inga ställda säkerheter.

21 Åtaganden och eventalförpliktelser

Forsknings- och utvecklingsförpliktelser kopplat till milstolpar

Medivir har flera pågående samarbeten inklusive inlicenserade projekt eller liknande typer av arrangemang med olika parter inom forskning och utveckling. Dessa samarbeten kan innebära att Medivir behöver erlagga betalningar vid uppnådda forsknings-, lanserings- eller omsättningsmål. Bolaget har dock generellt rättigheten att avsluta sådana samarbetsavtal utan att det är förknippat med några kostnader. Medivir hanterar forsknings- och utvecklingsmilstolpar som immateriella tillgångar först när en sådan betalningsförpliktelse uppstår, vilket generellt sett är när bolaget når förutbestämda punkter i utvecklingscykeln. Tabellen nedan visar de eventalförpliktelser Medivir har i form av potentiella utvecklings- och omsättningsbetalningar som Medivir kan behöva göra under dessa samarbeten.

KSEK	Total	Inom 12 månader	12–24 månader	25–48 månader	Senare än 48 månader
Framtida eventalförpliktelser kopplade till utvecklingscykeln	705 650	–	134 750	339 900	231 000
Framtida eventalförpliktelser kopplade till omsättningsmål	337 700	–	–	–	337 700
Summa	1 043 350	–	134 750	339 900	568 700

Tabellen inkluderar samtliga potentiella betalningar för uppnådda milstolpar under pågående forsknings- och utvecklingsavtal. Omsättningsrelaterade milstolpebetalningar avser maximalt möjliga utbetalning baserat på specificerade omsättningsnivåer när en produkt har nått marknaden i enlighet med ingångna avtal. Beloppen exkluderar dock rörliga betalningar som är baserade på försäljningsvolym (så kallade royaltybetalningar), vilka kostnadsförs i samband med att försäljning redovisas. Tabellen exkluderar även de betalningar som bokförts som tillgångar i balansräkningen per den 31 december 2024.

De framtida eventalförpliktelser som redovisas representerar kontrakterade betalningar och är inte diskonterade eller riskjusterade. Som framgår av bolagets riskfaktorer på sidorna 23-25, så är utveckling av läkemedel en komplicerad samt riskfylld process som kan falla i alla skeden av utvecklingsprocessen beroende på flera olika faktorer (såsom ej erhållna regulatoriska godkännanden, ofördelaktig data från pågående studier, biverkningar eller andra säkerhetsaspekter). Tidpunkten för eventuell utbetalning är baserat på bolagets antaganden om uppnådda relevanta milstolpar uppnås. Inga eventalförpliktelser skuldfördes under år 2024 då företaget bedömt att sannolikheten för att milstolparna uppnås ännu inte är tillräckligt hög.

22 Kassaflödesanalys, tilläggsupplysningar

KSEK	KONCERNEN		MODERBOLAGET	
	2024	2023	2024	2023
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet				
Av- och nedskrivningar av tillgångar	2 728	2 741	127	137
Aktiesparprogram	1 239	472	1 239	472
Summa	3 967	3 213	1 366	609

23 Avstämning av nettoskuld

Avstämning av nettoskuld

Nedan analyseras nettoskulden samt förändring av nettoskulden under år 2024.

	KONCERNEN		MODERBOLAGET	
	2024	2023	2024	2023
Likvida medel	10 832	25 553	10 778	25 498
Kortfristiga placeringar	51 697	143 963	51 697	143 963
Långfristiga finansiella skulder	-8 608	-11 264	-	-
Kortfristiga finansiella skulder	-2 461	-2 271	-	-
Nettoskuld	51 459	155 982	62 475	169 461

Koncernen	Övriga tillgångar		Övriga skulder		Summa
	Likvida medel/ checkräknings- kredit	Kortfristiga placeringar	Leasingskulder som förfaller inom 1 år	Leasingskulder som förfaller efter 1 år	
Nettoskuld per 1 januari 2024	25 553	143 963	-2 271	-11 264	155 982
Kassaflöde	-14 721	-92 267	-	-	-106 988
Amortering av leasingskuld	-	-	2 271	195	2 466
Omklassificering kortfristig del	-	-	-2 461	2 461	-
Nettoskuld per 31 december 2024	10 832	51 697	-2 461	-8 608	51 459

Koncernen	Övriga tillgångar		Övriga skulder		Summa
	Likvida medel/ checkräknings- kredit	Kortfristiga placeringar	Leasingskulder som förfaller inom 1 år	Leasingskulder som förfaller efter 1 år	
Nettoskuld per 1 januari 2023	6 448	110 986	-2 113	-13 399	101 922
Kassaflöde	19 105	32 977	-	-	52 083
Amortering av leasingskuld	-	-	2 113	-136	1 977
Omklassificering kortfristig del	-	-	-2 271	2 271	-
Nettoskuld per 31 december 2023	25 553	143 963	-2 271	-11 264	155 982

Moderbolaget	Övriga tillgångar		Övriga skulder		Summa
	Likvida medel/ checkräknings- kredit	Kortfristiga placeringar	Leasingskulder som förfaller inom 1 år	Leasingskulder som förfaller efter 1 år	
Nettoskuld per 1 januari 2024	25 498	143 963	-	-	169 461
Kassaflöde	-14 720	-92 267	-	-	106 986
Nettoskuld per 31 december 2024	10 778	51 697	-	-	62 475

Moderbolaget	Övriga tillgångar		Övriga skulder		Summa
	Likvida medel/ checkräknings- kredit	Kortfristiga placeringar	Leasingskulder som förfaller inom 1 år	Leasingskulder som förfaller efter 1 år	
Nettoskuld per 1 januari 2023	5 864	110 986	-	-	116 850
Kassaflöde	19 633	32 977	-	-	52 610
Nettoskuld per 31 december 2023	25 498	143 963	-	-	169 461

24 Övriga rörelseintäkter

	KONCERNEN		MODERBOLAGET	
	2024	2023	2024	2023
Valutakursdifferenser	729	1 337	729	1 337
Övrigt	248	26	248	26
Summa	978	1 363	978	1 363

25 Händelser efter rapportperiodens slut

I februari presenterades finala data från fas 1b/2a-studien med fostrox + Lenvima i avancerad levercancer vid EASL Liver Cancer Summit. Datan visade på en medianöverlevnad (OS) på 13,7 månader hos andra eller tredje linjens avancerade levercancerpatienter.

I februari meddelades att Medivirs partner Infex Therapeutics tecknar ett licensavtal för klinisk utveckling av MET-X i Indien. MET-X har sitt ursprung i Medivirs Metallo Beta Lactamase (MBLI)-program som syftar till att möta hotet från resistent bakterier.

I mars erhöles ett europeiskt patent för fostrox plus lenvatinib för behandling av hepatocellulär cancer (HCC) och cancermetastaser i levern. Patentet ger skydd och marknadsexklusivitet fram till april 2041.

Ny styrelse föreslås genom omval av Uli Hacksell, Lennart Hansson, Angelica Loskog, Yilmaz Mahshid, Anna Törner och Bengt Westermark som styrelseledamöter. Som styrelseordförande kommer valberedningen föreslå omval av Uli Hacksell.

26 Disposition av fritt eget kapital

Styrelsen föreslår att fritt eget kapital om 58 750 626 kr balanseras i ny räkning.

Intygande

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att koncernredovisningen har upprättats i enlighet med de internationella redovisningsstandarder IFRS sådana de antagits av EU och ger en rättvisande bild av koncernens ställning och resultat. Årsredovisningen har upprättats i enlighet med god redovisnings-sed och ger en rättvisande bild av moderbolagets ställning och resultat.

Förvaltningsberättelsen för koncernen och moderbolaget ger en rättvisande översikt av koncernens och moderbolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som de företag som ingår i koncernredovisningen står inför.

Stockholm den 1 april 2025

Uli Hacksell
Styrelseordförande

Lennart Hansson
Styrelseledamot

Angelica Loskog
Styrelseledamot

Yilmaz Mahshid
Styrelseledamot

Anna Törner
Styrelseledamot

Bengt Westermark
Styrelseledamot

Jens Lindberg
Verkställande direktör

Vår revisionsberättelse har avgivits den 1 april 2025
Grant Thornton Sweden AB

Therese Utengen
Auktoriserad revisor

Revisionsberättelse

Till bolagsstämman i Medivir AB Org.nr. 556238-4361

Rapport om årsredovisningen och koncernredovisningen

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen och koncernredovisningen för Medivir Aktiebolag för år 2024 med undantag för bolagsstyrningsrapporten på sidorna 26–34. Bolagets årsredovisning och koncernredovisning ingår på sidorna 22–63 i detta dokument.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av moderbolagets finansiella ställning per den 31 december 2024 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen. Koncernredovisningen har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av koncernens finansiella ställning per den 31 december 2024 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt IFRS Redovisningsstandarder, som de antagits av EU, och årsredovisningslagen. Våra uttalanden omfattar inte bolagsstyrningsrapporten på sidorna 26–34.

Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att bolagsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen för moderbolaget och för koncernen.

Våra uttalanden i denna rapport om årsredovisningen och koncernredovisningen är förenliga med innehållet i den kompletterande rapport som har överlämnats till moderbolagets styrelse i enlighet med revisorsförordningens (537/2014/EU) artikel 11.

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt International Standards on Auditing (ISA) och god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt dessa standarder beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till moderbolaget och koncernen enligt god revisionssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Detta innefattar att, baserat på vår bästa kunskap och övertygelse, inga förbjudna tjänster som avses i revisorsförordningens (537/2014/EU) artikel 5.1 har tillhandahållits det granskade bolaget eller, i förekommande fall, dess moderföretag eller dess kontrollerade företag inom EU.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

Väsentlig osäkerhetsfaktor avseende antagandet om fortsatt drift

Vi vill fästa uppmärksamheten på texten i förvaltningsberättelsen under rubriken "Sammanfattning framtida utveckling" och "Redovisningsprinciper" i årsredovisningen, där det framgår att styrelsen bedömer att bolaget har medel för fortsatt drift till del av Q4 2025 och att de utvärderar olika finansieringsalternativ för att säkerställa den fortsatta driften för resterande del av året. Detta förhållande tyder dock på att det finns en väsentlig osäkerhetsfaktor som kan leda till betydande tvivel om bolagets förmåga att fortsätta sin verksamhet, om ytterligare finansiering inte erhålls. Vi har inte modifierat våra uttalanden på grund av detta.

Särskilt betydelsefulla områden

Särskilt betydelsefulla områden för revisionen är de områden som enligt vår professionella bedömning var de mest betydelsefulla för revisionen av årsredovisningen och koncernredovisningen för den aktuella perioden, och innefattar bland annat de viktigaste bedömda riskerna för väsentliga felaktigheter. Dessa områden behandlades inom ramen för revisionen av, och i vårt ställningstagande till, årsredovisningen och koncernredovisningen som helhet, men vi gör inga separata uttalanden om dessa områden.

Värdering av immateriella tillgångar

I bolagets balansräkning finns immateriella tillgångar bestående av förvärvade forsknings och utvecklingsarbeten. Immateriella tillgångar utgör en väsentlig post i bolagets balansräkning och uppgick till 96 312 tkr per 31 december 2024.

Enligt IFRS ska anläggningstillgångar som inte skrivs av prövas för nedskrivningsbehov minst årligen. Prövningen innebär att ledningen behöver tillämpa bedömningar och uppskattningar om framtiden för att säkerställa det bokförda värdet. Av ovanstående skäl bedöms värdering av immateriella tillgångar utgöra ett särskilt betydelsefullt område.

Information om redovisningsprinciper och nedskrivningsprövning återfinns i not 12 i årsredovisningen. Vår revision omfattade följande granskningsåtgärder men var inte begränsad till dessa.

- Med stöd av våra värderingsspecialister har vi bedömt tillämpad metod och utmanat de väsentliga antaganden som ingår i nedskrivningsprövningen, inklusive diskonteringsränta och ledningens bedömda prognoser.
- Granskat rimligheten i bedömningar och antaganden för framtida kassaflöden samt utvärderat tillförlitligheten i dessa.
- Utfört känslighetsanalyser för väsentliga antaganden, såsom framtida kassaflöden.
- Vi har granskat att tillämpade redovisningsprinciper är i överensstämmelse med reglerna i IFRS och att lämnade upplysningar i årsredovisningen i allt väsentligt uppfyller kraven.

Annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen

Detta dokument innehåller även annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen och återfinns på sidorna 1–21 och 64–68. Även ersättningsrapporten för räkenskapsåret 2024, som vi tagit del av före datumet för denna revisionsberättelse, utgör annan information. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för denna andra information.

Vårt uttalande avseende årsredovisningen och koncernredovisningen omfattar inte denna information och vi gör inget uttalande med bestyrkande avseende denna andra information.

I samband med vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen är det vårt ansvar att läsa den information som identifieras ovan och överväga om informationen i väsentlig utsträckning är oförenlig med årsredovisningen och koncernredovisningen. Vid

denna genomgång beaktar vi även den kunskap vi i övrigt inhämtat under revisionen samt bedömer om informationen i övrigt verkar innehålla väsentliga felaktigheter.

Om vi, baserat på det arbete som har utförts avseende denna information, drar slutsatsen att den andra informationen innehåller en väsentlig felaktighet, är vi skyldiga att rapportera detta. Vi har inget att rapportera i det avseendet.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att årsredovisningen och koncernredovisningen upprättas och att de ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen och, vad gäller koncernredovisningen, enligt IFRS Redovisningsstandarder, som de antagits av EU. Styrelsen och verkställande direktören ansvarar även för den interna kontroll som de bedömer är nödvändig för att upprätta en årsredovisning och koncernredovisning som inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag.

Vid upprättandet av årsredovisningen och koncernredovisningen ansvarar styrelsen och verkställande direktören för bedömningen av bolagets och koncernens förmåga att fortsätta verksamheten. De upplyser, när så är tillämpligt, om förhållanden som kan påverka förmågan att fortsätta verksamheten och att använda antagandet om fortsatt drift. Antagandet om fortsatt drift tillämpas dock inte om styrelsen och verkställande direktören avser att likvidera bolaget, upphöra med verksamheten eller inte har något realistiskt alternativ till att göra något av detta.

Revisorns ansvar

Våra mål är att uppnå en rimlig grad av säkerhet om huruvida årsredovisningen och koncernredovisningen som helhet inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, och att lämna en revisionsberättelse som innehåller våra uttalanden. Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men är ingen garanti för att en revision som utförs enligt ISA och god revisionsssed i Sverige alltid kommer att upptäcka en väsentlig

felaktighet om en sådan finns. Felaktigheter kan uppstå på grund av oegentligheter eller misstag och anses vara väsentliga om de enskilt eller tillsammans rimligen kan förväntas påverka de ekonomiska beslut som användare fattar med grund i årsredovisningen och koncernredovisningen.

Som del av en revision enligt ISA använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Dessutom:

- identifierar och bedömer vi riskerna för väsentliga felaktigheter i årsredovisningen och koncernredovisningen, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, utformar och utför granskningsåtgärder bland annat utifrån dessa risker och inhämtar revisionsbevis som är tillräckliga och ändamålsenliga för att utgöra en grund för våra uttalanden. Risken för att inte upptäcka en väsentlig felaktighet till följd av oegentligheter är högre än för en väsentlig felaktighet som beror på misstag, eftersom oegentligheter kan innefatta agerande i maskopi, förfalskning, avsiktliga utelämnanden, felaktig information eller åsidosättande av intern kontroll.
- skaffar vi oss en förståelse av den del av bolagets interna kontroll som har betydelse för vår revision för att utforma granskningsåtgärder som är lämpliga med hänsyn till omständigheterna, men inte för att uttala oss om effektiviteten i den interna kontrollen.
- utvärderar vi lämpligheten i de redovisningsprinciper som används och rimligheten i styrelsens och verkställande direktörens uppskattningar i redovisningen och tillhörande upplysningar.
- drar vi en slutsats om lämpligheten i att styrelsen och verkställande direktören använder antagandet om fortsatt drift vid upprättandet av årsredovisningen och koncernredovisningen. Vi drar också en slutsats, med grund i de inhämtade revisionsbevisen, om huruvida det finns någon väsentlig osäkerhetsfaktor som avser sådana händelser eller förhållanden som kan leda till betydande tvivel om bolagets och koncernens förmåga att fortsätta verksamheten. Om vi drar slutsatsen att det finns en väsentlig osäkerhetsfaktor, måste vi i revisionsberättelsen fästa uppmärksamheten på upplysningarna i årsredovisningen och koncernredovisningen om den väsentliga osäkerhetsfaktorn eller, om sådana upplysningar är

otillräckliga, modifiera uttalandet om årsredovisningen och koncernredovisningen. Våra slutsatser baseras på de revisionsbevis som inhämtas fram till datumet för revisionsberättelsen. Dock kan framtida händelser eller förhållanden göra att ett bolag och en koncern inte längre kan fortsätta verksamheten.

- utvärderar vi den övergripande presentationen, strukturen och innehållet i årsredovisningen och koncernredovisningen, däribland upplysningarna, och om årsredovisningen och koncernredovisningen återger de underliggande transaktionerna och händelserna på ett sätt som ger en rättvisande bild.
- planerar och utför vi koncernrevisionen för att inhämta tillräckliga och ändamålsenliga revisionsbevis avseende den finansiella informationen för företag eller affärsenheter inom koncernen som grund för att göra ett uttalande avseende koncernredovisningen. Vi ansvarar för styrning, övervakning och genomgång av det revisionsarbete som utförs för koncernrevisionens syfte. Vi är ensamt ansvariga för våra uttalanden.

Vi måste informera styrelsen om bland annat revisionens planerade omfattning och inriktning samt tidpunkten för den. Vi måste också informera om betydelsefulla iakttagelser under revisionen, däribland de eventuella betydande brister i den interna kontrollen som vi identifierat.

Vi måste också förse styrelsen med ett uttalande om att vi har följt relevanta yrkesetiska krav avseende oberoende, och ta upp alla relationer och andra förhållanden som rimligen kan påverka vårt oberoende, samt i tillämpliga fall åtgärder som har vidtagits för att eliminera hoten eller motåtgärder som har vidtagits.

Av de områden som kommuniceras med styrelsen fastställer vi vilka av dessa områden som varit de mest betydelsefulla för revisionen av årsredovisningen och koncernredovisningen, inklusive de viktigaste bedömda riskerna för väsentliga felaktigheter, och som därför utgör de för revisionen särskilt betydelsefulla områdena. Vi beskriver dessa områden i revisionsberättelsen såvida inte lagar eller andra författningar förhindrar upplysning om frågan.

Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar

Revisorns granskning av förvaltning och förslag till disposition av bolagets vinst eller förlust

Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för Medivir Aktiebolag för år 2024 samt av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust.

Vi tillstyrker att bolagsstämman disponerar vinsten enligt förslaget i förvaltningsberättelsen och beviljar styrelsens ledamöter och verkställande direktören ansvarsfrihet för räkenskapsåret.

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt denna beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till moderbolaget och koncernen enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen som har ansvaret för förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust. Vid förslag till utdelning innefattar detta bland annat en bedömning av om utdelningen är försvarlig med hänsyn till de krav som bolagets och koncernens verksamhetsart, omfattning och risker ställer på storleken av moderbolagets och koncernens egna kapital, konsolideringsbehov, likviditet och ställning i övrigt.

Styrelsen ansvarar för bolagets organisation och förvaltningen av bolagets angelägenheter. Detta innefattar bland annat att fortlöpande bedöma bolagets och koncernens ekonomiska situation och att tillse att bolagets organisation är utformad så att bokföringen, medelsförvaltningen och bolagets ekonomiska angelägenheter i

övrigt kontrolleras på ett betryggande sätt. Verkställande direktören ska sköta den löpande förvaltningen enligt styrelsens riktlinjer och anvisningar och bland annat vidta de åtgärder som är nödvändiga för att bolagets bokföring ska fullgöras i överensstämmelse med lag och för att medelsförvaltningen ska skötas på ett betryggande sätt.

Revisorns ansvar

Vårt mål beträffande revisionen av förvaltningen, och därmed vårt uttalande om ansvarsfrihet, är att inhämta revisionsbevis för att med en rimlig grad av säkerhet kunna bedöma om någon styrelseledamot eller verkställande direktören i något väsentligt avseende:

- företagit någon åtgärd eller gjort sig skyldig till någon försummelse som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget, eller
- på något annat sätt handlat i strid med aktiebolagslagen, årsredovisningslagen eller bolagsordningen.

Vårt mål beträffande revisionen av förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust, och därmed vårt uttalande om detta, är att med rimlig grad av säkerhet bedöma om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men ingen garanti för att en revision som utförs enligt god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka åtgärder eller försummelser som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget, eller att ett förslag till dispositioner av bolagets vinst eller förlust inte är förenligt med aktiebolagslagen.

Som en del av en revision enligt god revisionssed i Sverige använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Granskningen av förvaltningen och förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust grundar sig främst på revisionen av räkenskaperna. Vilka tillkommande granskningsåtgärder som utförs baseras på vår professionella bedömning med utgångspunkt i risk och väsentlighet. Det innebär att vi fokuserar granskningen på sådana åtgärder, områden och förhållanden som är väsentliga för verksamheten och där avsteg och överträdelser skulle ha särskild betydelse för bolagets situation. Vi går igenom och prövar fattade beslut, beslutsunderlag, vidtagna åtgärder och

andra förhållanden som är relevanta för vårt uttalande om ansvarsfrihet. Som underlag för vårt uttalande om styrelsens förslag till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust har vi granskat om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Revisorns granskning av ESEFrapporten

Uttalande

Utöver vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen har vi även utfört en granskning av att styrelsen och verkställande direktören har upprättat årsredovisningen och koncernredovisningen i ett format som möjliggör enhetlig elektronisk rapportering (Esefrapporten) enligt 16 kap 4 a § lag (2007:528) om värdepappersmarknaden för Medivir Aktiebolag för år 2024. Vår granskning och vårt uttalande avser endast det lagstadgade kravet.

Enligt vår uppfattning har Esefrapporten upprättats i ett format som i allt väsentligt möjliggör enhetlig elektronisk rapportering.

Grund för uttalandet

Vi har utfört granskningen enligt FARs rekommendation RevR 18 Revisorns granskning av Esefrapporten. Vårt ansvar enligt denna rekommendation beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till Medivir Aktiebolag enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de bevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för vårt uttalande.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att Esefrapporten har upprättats i enlighet med 16 kap 4 a § lag (2007:528) om värdepappersmarknaden, och för att det finns en sådan intern kontroll som styrelsen och verkställande direktören bedömer nödvändig för att upprätta Esefrapporten utan väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag.

Revisorns ansvar

Vår uppgift är att uttala oss med rimlig säkerhet om Esefrapporten i allt väsentligt är upprättad i ett format som uppfyller kraven i 16 kap 4 a § lag (2007:528) om värdepappersmarknaden, på grundval av vår granskning.

RevR 18 kräver att vi planerar och genomför våra granskningsåtgärder för att uppnå rimlig säkerhet att Esefrapporten är upprättad i ett format som uppfyller dessa krav.

Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men är ingen garanti för att en granskning som utförs enligt RevR 18 och god revisions sed i Sverige alltid kommer att upptäcka en väsentlig felaktighet om en sådan finns. Felaktigheter kan uppstå på grund av oegentligheter eller misstag och anses vara väsentliga om de enskilt eller tillsammans rimligen kan förväntas påverka de ekonomiska beslut som användare fattar med grund i Esefrapporten. Revisionsföretaget tillämpar International Standard on Quality Management 1, som kräver att företaget utformar, implementerar och hanterar ett system för kvalitetsstyrning inklusive riktlinjer eller rutiner avseende efterlevnad av yrkesetiska krav, standarder för yrkesutövningen och tillämpliga krav i lagar och andra författningar.

Granskningen innefattar att genom olika åtgärder inhämta bevis om att Esefrapporten har upprättats i ett format som möjliggör enhetlig elektronisk rapportering av årsredovisningen och koncernredovisning. Revisorn väljer vilka åtgärder som ska utföras, bland annat genom att bedöma riskerna för väsentliga felaktigheter i rapporteringen vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag. Vid denna riskbedömning beaktar revisorn de delar av den interna kontrollen som är relevanta för hur styrelsen och verkställande direk-

tören tar fram underlaget i syfte att utforma granskningsåtgärder som är ändamålsenliga med hänsyn till omständigheterna, men inte i syfte att göra ett uttalande om effektiviteten i den interna kontrollen. Granskningen omfattar också en utvärdering av ändamålsenligheten och rimligheten i styrelsens och verkställande direktörens antaganden.

Granskningsåtgärderna omfattar huvudsakligen validering av att Esefrapporten upprättats i ett giltigt XHTML-format och en avstämning av att Esefrapporten överensstämmer med den granskade årsredovisningen och koncernredovisningen.

Vidare omfattar granskningen även en bedömning av huruvida koncernens resultat, balans och egetkapitalräkningar, kassaflödesanalys samt noter i Esefrapporten har märkts med iXBRL i enlighet med vad som följer av Esefförordningen.

Revisorns granskning av bolagsstyrningsrapporten

Det är styrelsen som har ansvaret för bolagsstyrningsrapporten på sidorna 26 – 34 och för att den är upprättad i enlighet med årsredovisningslagen.

Vår granskning har skett enligt FARs rekommendation RevR 16 Revisorns granskning av bolagsstyrningsrapporten. Detta innebär att vår granskning av bolagsstyrningsrapporten har en annan inriktning och en väsentligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt International Standards on Auditing och god revisionssed i Sverige har. Vi anser att denna granskning ger oss tillräcklig grund för våra uttalanden.

En bolagsstyrningsrapport har upprättats. Upplýsingar i enlighet med 6 kap. 6 § andra stycket punkterna 2–6 årsredovisningslagen samt 7 kap. 31 § andra stycket samma lag är förenliga med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar samt är i överensstämmelse med årsredovisningslagen.

Grant Thornton Sweden AB, Kungsgatan 57, 103 94 Stockholm, utsågs till Medivir Aktiebolags revisor av bolagsstämman den 7 maj 2024 och har varit bolagets revisor sedan 4 maj 2023.

Stockholm den 1 april 2025
Grant Thornton Sweden AB

Therese Utengen
Auktoriserad revisor

Nyckeltal

Koncernen	2024	2023	2022	2021	2020	2019
EBITDA KSEK	-124 613	-88 673	-84 782	-59 524	-38 470	-118 894
EBIT KSEK	-127 341	-91 414	-87 354	-62 118	-42 900	-125 979
Rörelsemarginal, %	-3 655,2	-1 197,5	-1 981,6	-243,2	-307,6	-1 444,0
Vinstmarginal, %	-3 539,7	-1 170,1	-2 013,6	-245,0	-305,6	-1 413,7
Skuldsättningsgrad, ggr	0,1	0,1	0,2	0,2	0,3	0,6
Avkastning på:						
eget kapital, %	-74,0	-43,5	-37,5	-29,8	-30,0	-50,2
sysställt kapital, %	-68,4	-40,2	-34,9	-27,2	-26,6	-41,0
totalt kapital, %	-53,2	-33,9	-30,8	-23,4	-22,0	-34,6
Soliditet, %	66,9	75,7	82,3	83,7	74,1	62,8
Genomsnittligt antal aktier, tusental	114 051	60 438	55 736	52 815	24 288	24 288
Antal aktier vid årets slut, tusental	114 618	105 371	55 736	55 736	24 288	24 288
Resultat per aktie, SEK						
Total verksamhet före utspädning	-1,08	-1,48	-1,59	-1,20	-1,75	-5,08
Total verksamhet efter utspädning	-1,08	-1,48	-1,59	-1,20	-1,75	-5,08
Eget kapital per aktie före och efter utspädning, SEK ¹	1,01	2,07	3,46	5,04	5,84	7,59
Substansvärde per aktie före och efter utspädning, SEK ¹	1,01	2,07	3,46	5,04	5,84	7,59
Kassaflöde per aktie från den löpande verksamheten, SEK	-1,09	-0,99	-1,83	-0,92	-2,39	-6,10
Kassaflöde per aktie efter investeringar, SEK	-1,09	-0,99	-1,83	-0,92	-2,17	-5,92
Kassaflöde per aktie efter finansieringsverksamheten, SEK	-0,94	0,86	-1,86	2,85	-2,67	-6,19
Utdelning per aktie, SEK	-	-	-	-	-	-
Antal utestående teckningsoptioner, st	525 000	1 060 000	1 587 000	1 113 864	636 699	109 699
Aktiematchningsprogram (investeringsaktier)	231 750	105 750	-	-	-	-
Sysselsatt kapital	126 586	231 459	208 300	295 164	158 393	228 338

1) Enligt IAS 33 ger inte potentiella stamaktier upphov till någon utspädningseffekt när en konvertering av dem till stamaktier medför en förbättring av resultat per aktie, vilket skulle bli fallet vid konvertering av de utestående optionerna i Medivir.

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

Sexårsöversikt

Koncernen, KSEK	2024	2023	2022	2021	2020	2019
Resultaträkningar						
Nettoomsättning	3 484	7 633	4 408	25 538	13 948	8 724
Totala kostnader	-131 803	-100 411	-91 762	-87 656	-56 848	-134 703
Rörelseresultat	-127 341	-91 414	-87 354	-62 118	-42 900	-125 979
Finansnetto	4 024	2 092	-1 411	-460	280	2 645
Resultat efter finansiella poster	-123 317	-89 322	-88 765	-62 579	-42 620	-123 334
Skatt	-	-	-	-546	-	-106
Resultat efter skatt	-123 317	-89 322	-88 765	-63 125	-42 620	-123 440

	31 dec 2024	31 dec 2023	31 dec 2022	31 dec 2021	31 dec 2020	31 dec 2019
Balansräkningar						
Immateriella anläggningstillgångar	96 312	96 312	96 312	96 312	96 320	96 341
Materiella anläggningstillgångar	9 635	12 363	14 841	13 597	16 211	23 283
Finansiella anläggningstillgångar	-	-	-	-	-	21 027
Uppskjuten skattefordran	-	-	-	-	-	-
Kortfristiga fordringar	4 116	9 721	5 610	4 750	8 924	18 302
Likvida medel och kortfristiga placeringar	62 529	169 516	117 434	221 167	70 007	134 509
Eget kapital	115 517	217 925	192 789	281 146	141 905	184 456
Uppskjuten skatteskuld/avsättningar	-	-	-	-	-	-
Långfristiga räntebärande skulder	8 608	11 264	13 399	12 964	14 888	37 153
Långfristiga ej räntebärande skulder	-	-	-	-	-	16 879
Kortfristiga skulder	48 467	58 724	28 009	41 716	34 670	54 974
Balansomslutning	172 591	287 912	234 197	335 825	191 462	293 462

Definitioner

Avkastning på eget kapital

Resultat efter skatt i procent av genomsnittligt eget kapital.

Avkastning på sysselsatt kapital

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

Avkastning på totalt kapital

Resultat efter finansiella poster plus räntekostnader i procent av genomsnittlig balansomslutning.

EBITDA

Rörelseresultat före av- och nedskrivningar, finansiella poster och skatt.

EBIT

Resultat före finansiella poster och skatt.

Eget kapital

Summan av fritt och bundet eget kapital vid årets slut. Genomsnittligt eget kapital har beräknats som ingående plus utgående eget kapital dividerat med två.

Eget kapital per aktie

Eget kapital dividerat med antal aktier vid periodens slut.

Genomsnittligt antal aktier

Det ovägda genomsnittliga antalet aktier under året.

Kassaflöde per aktie

Kassaflöde dividerat med genomsnittligt antal aktier.

Resultat per aktie före utspädning

Resultat efter finansiella poster minus full skatt dividerat med genomsnittligt antal aktier.

Resultat per aktie efter utspädning

Resultat efter finansiella poster minus full skatt dividerat med genomsnittligt antal aktier samt utestående teckningsoptioner justerat för eventuell utspädningseffekt.

Rörelsemarginal

Rörelseresultat i procent av nettoomsättning.

Skuldsättningsgrad

Räntebärande skulder dividerade med eget kapital.

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.

Vinstmarginal

Resultat efter finansiella poster i procent av nettoomsättning.

Årets skattekostnad

Summan av aktuell och uppskjuten skatt med beaktande av förändringar i temporära skillnader och underskottsavdrag.

Läkemedelsprocessen

I de inledande faserna av en läkemedelsutvecklingsprocess sker vanligtvis studier och tester av tusentals kemiska föreningar, och av dessa väljs de mest lovande ut som möjliga läkemedelskandidater. I preklinisk fas testas säkerhet och effekt inför studier på människor i de kliniska faserna. För att optimera användningen sker ibland ytterligare kliniska studier efter godkännande och lansering.

Forskningsfas och preklinisk fas

Innan en läkemedelskandidat valts ut och gått in i klinisk utveckling har den genomgått en rigorös kedja av studier. De inledande faserna av läkemedelsutvecklingsprocessen kan innefatta tester av tusentals kemiska föreningar. Molekylernas egenskaper optimeras avseende säkerhet, effekt och hur de omsätts i kroppen. Potentiella fördelar jämfört med andra liknande läkemedel utvärderas också. I den prekliniska fasen testas säkerhet och effekt i olika djurmodeller för att visa att läkemedelskandidaten har tillräckligt bra säkerhets- och effektprofil för att inleda studier på människor.

Klinisk fas

Kliniska studier för ett nytt läkemedel avser studier på människor: friska frivilliga och patienter. Antalet patienter och/eller friska frivilliga kan variera beroende på indikationen, men generellt sett måste man ha tillräckligt många patienter för att kunna påvisa signifikant effekt av läkemedlet. De kliniska studierna är noga reglerade av regulatoriska myndigheters krav. Innan en klinisk studie kan starta måste både den regulatoriska myndigheten och etikkommittéer godkänna studiens utformning. Kontakterna med de regulatoriska myndigheterna är i allmänhet många under de kliniska faserna. Eventuella avsteg från de fastställda studieprotokollen, oväntade biverkningar eller nya rön som uppkommit under studiens gång är exempel på sådant som diskuteras och stäms av med de regulato-

riska myndigheterna. En central framgångsfaktor är att bolaget och de regulatoriska myndigheterna har likvärdiga förväntningar på läkemedlet och dess potentiella roll i behandlingen av patienterna.

Fas I

Försökspersoner: Vanligtvis friska frivilliga personer men dessa studier kan även omfatta patienter med aktuell sjukdom, i synnerhet när det gäller läkemedel för behandling av cancer.

Syfte: Att fastställa en säker dos och identifiera biverkningar samt att förstå hur läkemedlet tas upp, transporteras i kroppen och utsöndras. Ofta även att mäta tidiga tecken på effekt, eventuellt genom så kallade biomarkörer.

Fas II

Försökspersoner: Patienter som har sjukdomen/symptomet.

Syfte: Studera effekt och biverkningsprofil för att fastställa optimal dos eller dosintervall, för att uppnå önskad klinisk effekt.

Fas III

Försökspersoner: Patienter som har sjukdomen/symptomet.

Syfte: Studera effekt och biverkningsprofil i bredare patientgrupper, inklusive jämförande studier med befintliga behandlingar eller placebo för att visa nytto-/riskprofilen på ett statistiskt säkerställt sätt. Detta för att erhålla nödvändigt underlag för marknadsgodkännande och nationell förmånsfinansiering.

Marknad

Registreringsansökan

Innan ett läkemedel blir godkänt måste man ansöka om tillstånd att marknadsföra läkemedlet. Det kliniska programmet omfattar de kliniska studier som krävs för att få godkännande att marknadsföra ett nytt läkemedel av regulatoriska myndigheter. Även läkemedlets CMC, eller Chemistry, Manufacturing and Controls, granskas. CMC avser den dokumentation av läkemedlet som definierar inte bara själva tillverkningsprocessen utan även kvalitetskontroll, sammansättning, specifikationer och stabilitet för produkten samt produktionsanläggningens standard (utformning, prestanda, kvalitetskrav, drift och underhåll). De regulatoriska myndigheterna gör en noggrann granskning av det underlag som bolaget lämnar in och beslutar sedan om läkemedlet ska godkännas och i vilka patientgrupper.

Den senare fasen av det kliniska programmet fokuserar, förutom på läkemedlets effekt och säkerhet, också på hälsoekonomiska aspekter och ligger till grund för prisgodkännande i olika territorier. Efter regulatorisk godkännande förhandlar man också om priset med berörda myndigheter och betalare.

Lansering och försäljning

Efter att ett läkemedel har godkänts av läkemedelsmyndigheten och lanserats på marknaden, kan ytterligare kliniska studier genomföras för att optimera användningen av läkemedlet. Dessa så kallade fas IV-studier sker parallellt med försäljning och där kan även säkerhetsaspekter komma att ytterligare studeras.

Patent och marknadsskydd

Patentskydd och regulatoriskt skydd, såsom dataexklusivitet, särsläkemedelsstatus och pediatrik förlängning, är centrala komponenter i all läkemedelsutveckling.

Ordlista

Biomarkör

En biologisk eller kemisk markör som kan användas som en indikator för att en läkemedelssubstans kan ha effekt på en sjukdom.

EMA

European Medicines Agency. Den europeiska läkemedelsmyndigheten eller EUs läkemedelsmyndighet.

Enzym

En proteinmolekyl som påverkar hastigheten av kemiska reaktioner i celler utan att själv förbrukas. Polymeraser och proteaser är exempel på enzymer.

FDA

Den amerikanska läkemedelsmyndigheten, "Food and Drug Administration".

Histondeacetylaser (HDAC)

En enzymfamilj som avlägsnar acetylgrupper från histoner.

Histoner

En grupp proteiner som tillsammans med DNA bildar nukleoproteiner som bygger upp kromosomerna.

Kliniska studier

Prövningar av läkemedelssubstanser i människa.

Läkemedelskandidat

Substans utvald för vidareutveckling i kliniska studier.

Metastas (dottertumör)

Tumör som spridit sig till andra organ än där den primära tumören (modertumören) finns.

Nukleosidanalag

Kemiska varianter av de nukleosider som bygger upp DNA (arvs massa).

Nukleotid

Nukleosid med en eller flera fosfatgrupper.

Polymeras

Ett enzym som kopierar arvs massan (gener) hos till exempel ett virus.

Prodrog

Ett läkemedel som är inaktivt i den form det administreras och omvandlas till sin aktiva form när det kommer in i kroppen.

Proteas

Ett enzym som kan klyva proteiner.

SMAC mimetikum

SMAC (second mitochondrial activator of caspases) är ett protein som finns naturligt i celler. Läkemedel av typen Smac mimetics blockerar överlevnadssignaler som cancer-celler är beroende av för att undvika celledöd.

Systemisk effekt

Läkemedlet kommer in i blodomloppet och ger effekt på andra ställen i kroppen än där det applicerades. Tabletter har oftast systemisk effekt. Motsatsen till systemisk effekt är lokal eller topikal effekt.

Särläkemedel

Ett läkemedel mot mycket ovanliga sjukdomar. Den engelska termen är "Orphan Drug".

Särläkemedelsstatus

Särläkemedelsstatus (Orphan Drug Designation, ODD), beviljas av FDA och EMA och kan innebära vissa ekonomiska lättnader för utvecklandet av ett läkemedel. Det kan innefatta lägre avgifter till myndigheterna och utökat marknadsskydd, inklusive ensamrätt på marknaden för det godkända användningsområdet (10 år i Europa och 7 år i USA).

Topikal administrering

Applicering av läkemedel direkt på den plats där de skall verka. Används till exempel för läkemedel som används på huden, i ögonen eller i öronen.

Troxacitabin

En nukleosidanalag med anticanceraktivitet.

Finansiell ordlista

Emission

Utgivande av nya aktier för att få in nytt kapital.

IAS (International Accounting Standards)

Se under IFRS.

IFRS (International Financial Reporting Standards)

Nya redovisningsregler som antagits av EU. Reglerna ska underlätta jämförbarhet av årsredovisningar i Europa. Sedan 1 januari 2005 ska börsnoterade bolag följa reglerna.

KSEK

Svenska kronor i tusental.

Milstolpeersättningar

Betalningar efter i avtalet uppsatta mål.

MSEK

Miljoner kronor.

Option

Rätt att köpa aktier i framtiden.

Royalty

Ersättning, ofta i procent, vid försäljning av en produkt (läkemedel).

Aktieägarinformation

Kommande informationstillfällen 2025

- Delårsrapport för januari–mars publiceras den 29 april.
- Delårsrapport för januari–juni publiceras den 21 augusti.
- Delårsrapport för januari–september publiceras den 6 november.

Rapporterna finns tillgängliga på Medivirs hemsida;
www.medivir.se per dessa datum under rubriken Investerares.

För ytterligare information om Medivir,
kontakta Magnus Christensen, finanschef.
Telefon: +46 (0)8 5468 3100
magnus.christensen@medivir.com



Årsstämma 2025

Årsstämman äger rum den 7 maj klockan 14.00

Årsstämman hålls på 7A Odenplan, Norrtullsgatan 6, Stockholm.
Det kommer även att vara möjligt för de aktieägare som inte
önskar att delta vid den fysiska stämman att delta genom
förhandsröstning.

Aktieägare som vill delta i årsstämman ska;

- vara införd i aktieboken som förs av Euroclear Sweden AB
senast den 28 april 2025,
- anmäla sig med namn, adress och telefonnummer
till bolaget under adress:
Medivir AB, c/o Euroclear Sweden,
Box 191, 101 23 Stockholm
eller per telefon 08-402 92 37
eller via bolagets hemsida; www.medivir.se
senast den 30 april 2025.

OBSERVERA

Viktigt angående förvaltarregistrerade aktier

För att ha rätt att delta i årsstämman måste en aktieägare som
låtit förvaltarregistrera sina aktier låta registrera aktierna i eget
namn så att aktieägaren blir införd i aktieboken per den 28 april
2025. Sådan registrering kan vara tillfällig (så kallad rösträtts-
registrering) och begärs hos förvaltaren enligt förvaltarens rutiner
i sådan tid i förväg som förvaltaren bestämmer. Rösträttsregistre-
ringar som gjorts senast den 30 april 2025 beaktas vid framställ-
ningen av aktieboken.

För fullständig information om årsstämman 2025 hänvisas till
kallelsen som finns på hemsidan, www.medivir.se.



Produktion: Medvir i samarbete med Cord Communication.
Foto: Jenny Lagerqvist, Joakim Folke, och Getty Images.



MEDIVIR

Medivir AB
Box 1086
141 22 Huddinge
Sverige
Besöksadress: Lunastigen 5
Tel: 08-5468 31 00
E-post: info@medivir.com