

BIOVICA®

Behandlingsbeslut
med större säkerhet

ÅRSREDOVISNING 2024/2025



Innehåll



4	Biovica i korthet	30	Bolagsstyrningsrapport
7	Mission, vision, strategi, affärsidé och affärsmodell	34	Styrelse
8	VD har ordet Ett år av framsteg för DiviTumTKa – med ökad räckvidd och kliniskt genomslag	36	Ledning
10	Om bröstcancer Stort kliniskt behov och marknadspotential	38	Revisorsyttrande om Bolagsstyrningsrapporten
12	Klinisk evidens Förbättrade behandlingsresultat kräver bättre uppföljning	39	ÅRSREDOVISNING
12	Expansionsstrategi USA Kommersialisering i USA	39	Förvaltningsberättelse
14	Expansionsstrategi Europa Kommersialisering i Europa genom partnerskap	45	Finansiell information
18	Samarbeten Samarbeten med läkemedelsindustrin ökar framtida potential	45	Koncernresultaträkning och rapport över totalresultatet
20	Klinisk evidens DiviTumTKa har stark klinisk evidens och bevisad klinisk nytta	46	Koncernens rapport över finansiell ställning
24	Intervju Denis Fortier, Eurobio Scientific	47	Koncernens rapport över förändringar i eget kapital
25	Immateriella rättigheter Ett starkt skydd även utöver starka patent	48	Koncernens rapport över kassaflöden
26	Hållbarhet	49	Moderbolagets resultaträkning
28	Biovica-aktien	50	Moderbolagets balansräkning
		51	Moderbolagets rapport över förändringar i eget kapital
		52	Moderbolagets kassaflödesanalys
		53	Tilläggsupplysningar
		67	Styrelsens och verkställande direktörens intygande
		68	Revisionsberättelse
		70	Ordlista
		70	Aktieägarinformation

Produktion: Biovica International AB i samarbete med Cord Communications & Meze Design.

Fotografer: Omslag: Shutterstock. Inlaga: Alex Giacomini, Lilla Produktionsbolaget, Christoffer Dracke och Shutterstock.



DiviTumTKa möjliggör
individanpassad och
kostnadseffektiv vård.

2024/2025 i korthet

Q1

DiviTum TKa-data på ASCO

Resultat från FLIPPER-studien med 189 patienter visade att DiviTum TKa kan förutsäga behandlingsutfall vid HR-positiv spridd bröstcancer.

Ramavtal inom läkemedelsutveckling

Biovica tecknade ett avtal med ett USA-baserat biopharmablag och erhöll en första order på 0,75 MSEK för TKa-testning i utvecklingen av nya bröstcancerläkemedel.

Riktad nyemission om 16,4 MSEK

Biovica genomförde en riktad nyemission motsvarande 16,4 MSEK. Deltagare inkluderade befintliga ägare och ett nederländskt family office.

Q2

Avtal med amerikanskt biotechbolag

Biovica tecknade ett ramavtal för TKa-testning i en fas I/II-studie på nästa generations CDK-hämmare. Ordervärde: 2,2 MSEK.

Teckningsoptioner TO3B utnyttjades

Cirka 43 procent av TO3B-optionerna utnyttjades, vilket tillförde Biovica 19,4 MSEK före kostnader.

Femte ramavtalet 2024

Biovica tecknade ett nytt ramavtal med ett brittiskt biotechbolag för TKa-testning i kliniska studier.

Q3

Stärkt potential efter SABCS-data

Sju DiviTum TKa-studier presenterades på SABCS. Två bekräftade användning i tidig bröstcancer, vilket öppnar en marknad värd cirka 3 miljarder USD.

Avtal med amerikansk sjukförsäkringsjätte

Biovica tecknade avtal med en aktör som försäkrar över 10 miljoner amerikaner. Testet kan bli standard inom deras bröstcancerbehandling.

Full USA-täckning efter NY-tillstånd

Biovincas CLIA-labb fick tillstånd att erbjuda DiviTum TKa i delstaten New York – därmed täcks hela USA och Puerto Rico.

Order på 2,3 MSEK inom Pharma Services

Ny order från brittiskt bolag för TKa-testning i fas I/II-studie med nästa generations CDK-hämmare.

Q4

Avtal med Eurobio – 60 % av EU-marknaden

Biovica tecknade samarbetsavtal för distribution i åtta europeiska länder, vilket täcker 60 procent av bolagets prioriterade EU-marknader.

Tredje order från amerikanskt biotechbolag

En ny order på 2,5 MSEK ökade det totala ordervärdet till 7 MSEK. Projektet gäller en tredje läkemedelskandidat.

Partnerskap med Outcomes4Me

Biovica inledde samarbete med en patientplattform med 250 000 medlemmar för att ge bättre behandlingsinsikter vid spridd bröstcancer.

HÄNDELSE EFTER PERIODENS UTGÅNG

Betydande ramavtal och första arbetsorder om 4 MSEK

Biovica tecknade ett betydande ramavtal med ett ledande amerikanskt läkemedels- och bioteknikbolag som lade en första arbetsorder om 4 MSEK.

Samarbete med Tempus för att utöka den kommersiella räckvidden

Ett samarbete med Tempus AI inleddes vilket väntas påskynda användningen av DiviTum TK bland onkologer i den amerikanska öppenvården.

Ny data om DiviTum TKa på ASCO

Ny data om DiviTum TKa presenterades vid världens största onkologimöte, ASCO, inom tre cancerformer

Tre nya uppdrag inom Pharma Services

Biovica säkrade tre nya uppdrag inom Pharma Services med totalt värde av 2,5 MSEK.

Nya finansiella mål

Efter viktiga partnerskap och kommersiella framsteg tillkännagav Biovica finansiella mål med förväntad kassaflödespositivitet under tredje kvartalet 2026/2027.

Fullt garanterad företrädesemission om cirka 80 MSEK

Styrelsen beslutade om en emission till 0,63 SEK per aktie och kallade till en extra bolagsstämma för att godkänna detta beslut.

Avtal med Tier-I-biopharmablag

Biovica tecknade avtal med sitt femte Tier-I-biopharmablag i USA.



BIOVICA®

DiviTum[®] TKa

KORT OM

Biovica

Biovica utvecklar och kommersialiserar det blodbaserade biomarkörstestet DiviTum TKa, som tidigt visar om en cancerbehandling är effektiv. Fokus ligger initialt bröstcancer, ett område med stort behov och potential för kostnadseffektiv lansering. Det första området är spridd bröstcancer och sedan 2024 finns studieresultat som visar att DiviTum TKa kan vara ett prediktivt och prognostiskt verktyg också vid adjuvant behandling av tidig bröstcancer.

DiviTum TKa finns sedan 2023 i USA och introducerades samtidigt i Europa via partners. Framöver planeras expansion till fler marknader, bland annat Japan, samt till fler tumörformer och nya behandlingar. Biovica samarbetar också med läkemedelsbolag för att integrera tekniken bakom DiviTum TKa i skräddarsydda diagnostiska tester (Companion Diagnostics, CDx).

Räkenskapsåret 2024/2025 uppgick omsättningen till 8,6 miljoner kronor. Biovica har 27 anställda och huvudkontor med FoU och produktion i Uppsala, samt kontor och labb i San Diego, USA. Aktien är noterad på Nasdaq First North Growth Market sedan 2017 (Premier sedan 2019).

DiviTum TKa

DiviTum TKa är ett dynamiskt biomarkörstest som i flera olika studier påvisat förmågan att ge svar på om en cancerbehandling är effektiv. Eftersom allt som krävs av patienten är ett vanligt blodprov lämpar sig testet väl för att enkelt och frekvent utvärdera behandling, exempelvis behandling med CDK 4/6-hämmare.

Biovincas historia

1982 uppfann Uppsalaforskarna Simon Gronowitz och Claes Källander den metod för att mäta tymidinkinas som senare patenterades. Den första versionen av testet CE-märktes 2005 och de första kliniska samarbetena startade.

2013 publicerades den första kliniska studien med DiviTum TKa vid Karolinska Institutet, följt av samarbeten med ledande forskare vid bland annat Dana-Farber, Washington University, IBCSG, BIG, Mayo Clinic och Johns Hopkins.

Sedan 2016 har resultat från DiviTum TKa årligen presenterats på San Antonio Breast Cancer Symposium (SABCS). I december 2024 presenterades hela sju abstracts varav två validerade DiviTum TKa vid tidig bröstcancer och öppnade en marknadsmöjlighet som är fem gånger så stor som den bolaget har inom spridd bröstcancer.



”

DiviTumTKa är värdefullt som ett prognostiskt, prediktivt och monitoreringstest för patienter med tidig eller spridd bröstcancer som behandlas med CDK4/6-hämmare.

Biovicas vision är att förbättra livet för cancerpatienter

Vision

Biovicas vision är att förbättra livet för cancerpatienter.

Mission

Biovicas mission är att transformera uppföljningen av behandlingar inom cancervården genom innovativa biomarkörbaserade tester.

Strategi

DiviTum TKa har potential inom flera cancerformer, men Biovica fokuserar initialt på tidig och spridd bröstcancer. Testet lanserades först i USA – världens största marknad med fördelaktig ersättning. Biovica utvecklar även DiviTum-teknologin tillsammans med läkemedelsbolag för att skapa companion diagnostics (CDx).

Biovicas strategi sker i tre steg:

1. Bevisa produktens värde genom kliniska samarbeten med ledande forskare och institutioner.
2. Lansera genom eget CLIA-laboratorium i USA och partners i Europa, samt samarbeta med läkemedelsindustrin för companion diagnostics (CDx).
3. Utvidga till nya geografier och tillämpningar.

Affärsidé

Att utveckla och kommersialisera blodbaserade biomarkörstester för att förbättra uppföljningen av cancerbehandlingar.

Affärsmodell

DiviTum TKa är godkänt i USA och EU och används kliniskt. I USA erbjuds det via Biovicas eget laboratorium, medan försäljning och analys i EU sker genom partners. Teknologin bakom DiviTum används även i samarbete med läkemedels- och bioteknikbolag för att utveckla companion diagnostics (CDx). Testet säljs även till läkemedelsbolag och akademiska institutioner för kliniska studier, både som analys- och konsulttjänst samt som analyskitt.



Biovicas mission är att transformera uppföljningen av behandlingar inom cancervården genom innovativa biomarkörbaserade tester.

Ett år av framsteg för DiviTumTKa – med ökad räckvidd och kliniskt genomslag

Räkenskapsåret 2024/2025 har präglats av viktiga framsteg i etableringen av DiviTumTKa som en standardmetod för behandlingsmonitorering vid bröstcancer. Genom en kombination av stark klinisk evidens, kommersiella framgångar och strategiska partnerskap har vi fortsatt att stärka vår position i både USA och Europa.

Försäljningsmässigt ser vi att USA-försäljningen har ökat med över 25 % i fjärde kvartalet jämfört med tredje kvartalet och vi ser en fortsättning på denna positiva trend under tiden efter årsbokslutet.

Vi har fortsatt att generera nya kliniska evidens för DiviTumTKa. Under ASCO, världens största onkologikongress, presenterades resultat från tre cancerstudier. Mest betydelsefullt var dock de resultat som presenterades på SABCS i december, där sju olika bröstcancerstudier presenterades, inklusive två inom tidig bröstcancer. Det öppnar en ny och mycket stor marknad för oss, med en uppskattad potential på upp till 3 miljarder USD. Världens behov av att kunna optimera och effektivisera användningen av kostsamma behandlingar, såsom CDK4/6-hämmare, är stort och här erbjuder DiviTumTKa ett evidensbaserat och kostnadseffektivt beslutsstöd.

Ett erkännande kom också i form av ett nytt avtal med en ledande

amerikansk sjukförsäkringsjätte som försäkrar över 10 miljoner människor och omsätter över 100 miljarder USD. Denna organisation, som både är en vårdleverantör och försäkringsgivare, ser att försäkringstagare får kostsamma behandlingar som inte alltid är verksamma. Genom användningen av DiviTumTKa kan patientutfall förbättras och organisationens kostnader minskas radikalt. Avtalet innebär att DiviTumTKa har potential att implementeras som en del av deras standardrutin vid behandling av bröstcancer.

Under maj 2025 har vi också inlett ett samarbete med det amerikanska diagnostikbolaget Tempus AI som kommer att erbjuda DiviTumTKa genom sin landsomfattande säljstyrka som omfattar hundratals säljare inom onkologi med en stark historik av >30 % organisk tillväxt. Biovicas CLIA laboratorium agerar referenslaboratorium till Tempus AI som i och med detta kan inkludera DiviTumTKa i sin precisionsonko-



”

Genom starka studieresultat och klinisk evidens, strategiska allianser och kommersiell styrka har vi tagit avgörande steg mot att göra precisionsmedicin tillgänglig för fler cancerpatienter världen över.

**ANDERS
RYLANDER**
VERKSTÄLLANDE
DIREKTÖR

logipanel som erbjuds till över 6 500 onkologer i dagsläget.

Inom vår Pharma Services-verksamhet har vi under året fortsatt att bygga starka relationer med läkemedelsindustrin. Efter periodens slut har vi tecknat två nya ramavtal med Tier1 (>10 miljarder USD i försäljning) läkemedelsbolag som också lagt order på ~5 MSEK som kommer att ropas av under de kommande två till tre åren. Det innebär att vi nu har 18 ramavtal, varav 5 är med Tier1-bolag, samt en kontraktsvolym på ~25 MSEK som kommer att levereras och faktureras under de närmaste 2-3 åren. Det blir en viktig komponent för att nå de finansiella mål vi kommunicerat och ett steg till mer omfattande samarbeten som har potential att leda till nya, kundfinansierade, CDx-produkter.

Ett annat viktigt steg under året var att vi utökade vår kommersiella närvaro i Europa genom ett nytt samarbetsavtal med Eurobio Scientific, en ledande aktör inom in vitro-

diagnostik. Genom partnerskapet får vi tillgång till åtta europeiska marknader, vilket motsvarar cirka 60 procent av våra prioriterade EU-marknader. Eurobios starka nätverk av sjukhus och laboratorier, i kombination med vår teknologi, skapar goda förutsättningar för att öka testanvändningen även i Europa.

Vi går in i det nya räkenskapsåret med starkt självförtroende, ökad marknadstäckning – inte minst efter att vårt CLIA-labb nu har tillstånd att erbjuda DiviTum TKa även i delstaten New York, och ett växande intresse från både kommersiella partners och kliniska aktörer. Med en stark portfölj av samarbeten och växande kliniskt genomslag är vi väl rustade för fortsatt tillväxt, något som också speglas i de finansiella mål som vi nyligen har kommunicerat. Under FY2025/2026 är målet att öka försäljningen till 50 MSEK, främst med intäkter från USA och Pharma Service.

För att stödja den fortsatta kommersialiseringen och utvecklingen av vår verksamhet genomförde vi i början av räkenskapsåret en riktad nyemission om 16,4 MSEK där både befintliga ägare och nya institutionella investerare deltog. Efter periodens slut pågår också en företrädesemission där vi hoppas på ett högt deltagande. Vi bedömer att det garanterade beloppet om 80 MSEK baserat på gällande affärsplan och i linje med tidigare kommunicerade finansiella mål kommer att räcka till dess att bolaget prognostiseras vara kassaflödespositivt kring årsskiftet 2026/2027.

Jag vill rikta ett varmt tack till våra medarbetare, investerare, kliniska samarbetspartners och alla andra som bidragit till årets framgångar. Tillsammans tar vi nästa steg mot att förbättra behandlingsresultat och livskvalitet för cancerpatienter världen över.

Anders Rylander,
VD

Stort kliniskt behov och marknadspotential

Cancer är den näst vanligaste dödsorsaken i västvärlden och över 50 miljoner människor lever idag med en cancerdiagnos¹. Stora resurser läggs på behandlingar, och år 2028 beräknas de globala kostnaderna överstiga 400 miljarder USD².

De verktyg som idag används för att övervaka behandlingseffekter är ofta långsamma och bristfälliga i sin specificitet, vilket försvårar snabb och träffsäker beslutsfattning. Som en följd av detta ges behandlingar ofta i onödigt höga doser – något som uppmärksammas av FDA:s initiativ Project Optimus – vilket innebär ökad toxicitet för patienterna utan att förbättra den terapeutiska effekten.

Förbättrad övervakning av cancerbehandlingar kan förbättra patientutfall genom att möjliggöra tidigare och mer precisa behandlingsbeslut, samtidigt som vårdresurser används mer effektivt.

DiviTum TKa fungerar som ett effektivt övervakningsverktyg för att mäta TKa-nivåer under pågående behandling. Genom att följa dessa nivåer kan vårdpersonal fatta mer informerade och individanpassade beslut. Låga TKa-värden kan ge starkt stöd för att sjukdomen inte kommer att fortskrida, vilket i sin tur kan minska behovet av upprepad bilddiagnostik. Testet kan även användas för att hantera biverkningar genom att underlätta dosjusteringar samt för att övervaka tumörcellernas proliferationsaktivitet vid byten av behandling. Vidare kan DiviTum TKa hjälpa till att identifiera läkemedelsinteraktioner, exempelvis i de fall där CDK-hämmare inte effektivt sänker TKa-nivåerna som förväntat och därmed bidra till en mer effektiv behandlingsstrategi.

I USA, Europa och Japan uppskattas cirka 280 000 patienter³ leva med spridd bröstcancer. Av de som får bröstcancer har 3–5 procent redan spridd sjukdom vid diagnos. Trots att spridd bröstcancer ofta är obotlig, har nya behandlingar förlängt överlevnaden, och sjukdomen betraktas numera som en kronisk sjukdom som kräver livslång behandling. DiviTum TKa används för patienter med homoneceptorpositiv (HR-positiv/HR+) spridd bröstcancer som får endokrin behandling. Dessa patienter får i genomsnitt upp till tre behandlingslinjer under tre års tid eller längre. DiviTum TKa kan användas månadsvis i början av behandlingen och därefter var tredje månad. Med detta som grund uppskattar Biovica att marknadspotentialen för DiviTum TKa i USA, EU-5, Norden och Japan ligger mellan 400 och 600 miljoner USD per år, och denna potential kommer troligtvis att öka med nya behandlingsalternativ.

Tack vare starka resultat som presenterades på SABCS i december 2024 kan DiviTum TKa också användas vid adjuvant behandling av patienter med tidig bröstcancer. I USA, Europa och Japan uppskattas cirka 2 miljoner människor⁴ leva med tidig bröstcancer och Biovica uppskattar att marknadspotentialen för DiviTum TKa i USA, EU-5, Norden och Japan ligger mellan 2 000 och 3 000 miljoner USD per år. Denna potential kommer troligtvis att öka med nya behandlingsalternativ.

Ökad celltillväxthastighet gäller för alla cancerformer och många cancerformer behandlas med läkemedel som specifikt inriktar sig på celledningen. På sikt avser Biovica avser att bredda användningen till några av dessa andra indikationer.



Bröstcancer – tidig och spridd

Bröstcancer delas in i stadier 0–IV beroende på tumörens storlek och spridning. Indelningen används för att planera behandling och bedöma prognos. En viktig skillnad går mellan tidig och spridd bröstcancer.

TIDIG BRÖSTCANCER

Tidig bröstcancer omfattar stadierna 0–II, ibland även vissa fall av stadium III. Cancern är då begränsad till bröstet eller till närliggande lymfkörtlar. Den har inte spridit sig till andra organ, och chanserna till bot är ofta goda.

SPRIDD BRÖSTCANCER

Spridd bröstcancer är stadium IV. Då har cancern spridit sig från bröstet till andra delar av kroppen och bildat metastaser, oftast i skelett, lever, lungor eller hjärna. Sjukdomen går inte att bota, men behandling kan bromsa utvecklingen och lindra symtom.

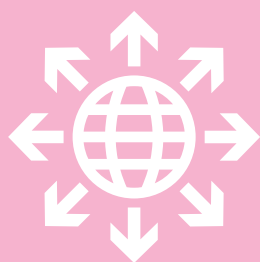
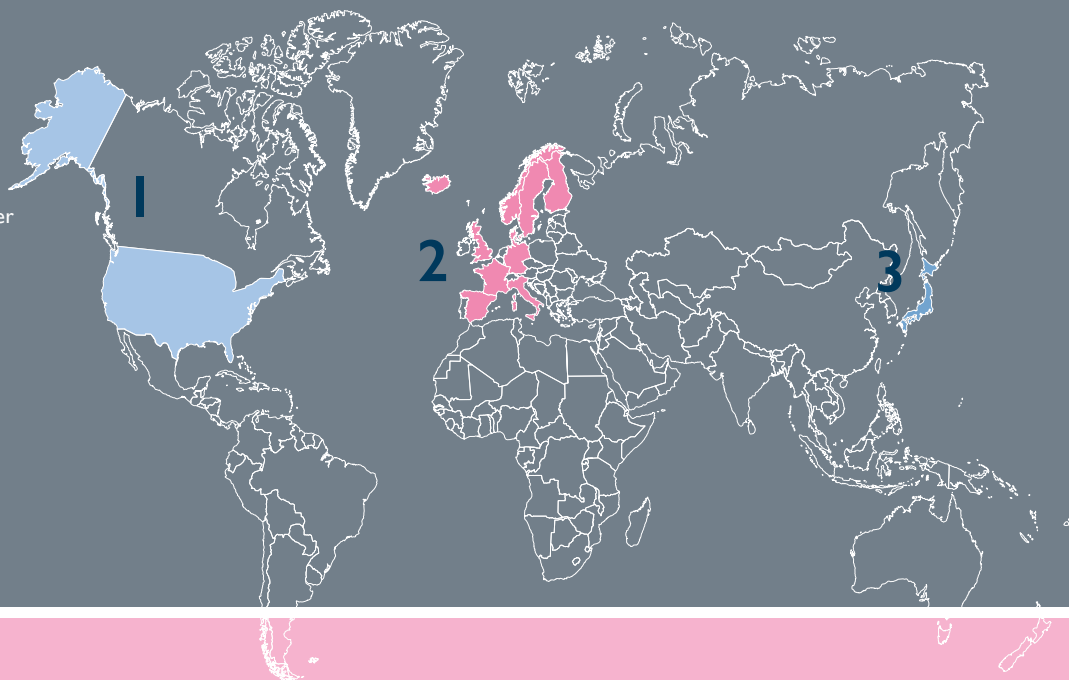
1. <https://www.who.int/en/health-topics/noncommunicable-diseases/cancer>

2. <https://www.oncologynewscentral.com/article/new-oncology-drug-market-reports-drop>

3. <https://gco.iarc.fr/en>

4. <https://gco.iarc.fr/en>

(1) **USA** (2) Biovicas prioriterade marknader i **Europa** och (3) **Japan** har en total potential på 400–600 miljoner USD per år för spridd bröstcancer och 2 000 – 3 000 miljoner USD per år för tidig bröstcancer. Det finns ytterligare möjligheter i andra cancertyper och globalt.



ÅR 2028 BERÄKNAS DE GLOBALA KOSTNADERNA FÖR CANCERBEHANDLINGAR ÖVERSTIGA

400 MILJARDER US DOLLAR

MARKNADSPOTENTIALEN FÖR SPRIDD BRÖSTCANCER I USA, EUROPA OCH JAPAN

400-600 MILJONER DOLLAR PER ÅR

MARKNADSPOTENTIALEN FÖR TIDIG BRÖSTCANCER I USA, EUROPA OCH JAPAN

2 000-3 000 MILJONER DOLLAR PER ÅR

Tidigt skede – 5-10 års varaktighet

Spritt skede ca 3 års varaktighet

Diagnos

Neo-adjutant behandling

Operation

Adjutant behandling

Återfall

Behandling av spridd cancer

ca 16 test under 5 år

ca 20 test över 3 år

Nytt användningsområde för DiviTum TKa

Nuvarande användningsområde för DiviTum TKa

Förbättrade behandlingsresultat kräver bättre uppföljning

För patienter med HR-positiv bröstcancer har behandlingsresultaten förbättrats genom kombinationen av endokrin behandling och CDK4/6-hämmare, läkemedel som bromsar cellcykeln och hämmar cancercellernas tillväxt. Cirka 80 procent av bröstcancerpatienter har HR-positiv cancer. I takt med att behandlingsalternativen utvecklas ökar behovet av tillförlitliga metoder för att avgöra när behandling bör bytas eller övergå till cytostatika, då många patienter inte svarar på behandling eller utvecklar resistens, vilket är svårt att upptäcka utan precisa biomarkörer. Samtidigt medför cancerbehandling ofta allvarliga biverkningar och höga kostnader, med vissa läkemedel som kostar över 10 000 USD per patient och månad.

Trots att CDK4/6-hämmare visat sig effektiva vid behandling av bröstcancer, ifrågasätts deras kostnadseffektivitet i flera studier, då de ibland överskrider gränserna för samhällsekonomisk försvarbarhet⁵. Därför är det avgörande att identifiera de patienter som har störst nytta av behandlingen, där kan DiviTum TKa vara avgörande. Testet mäter nivån av tyimidinkinas (TK) i blodet – en biomarkör kopplad till celltillväxthastighet. Genom att övervaka TK-aktivitet kan DiviTum TKa snabbt och exakt visa hur patienten svarar på behandlingen, vilket möjliggör en individanpassad och kostnadseffektiv vård.

CDK4/6-hämmare bromsar cellcykeln genom att "stänga av" cyklinberoende kinas (CDK) 4 och 6, vilket hämmar tillväxten av cancerceller. HR-positiva bröstcancerceller är särskilt känsliga för de antiproliferativa effekterna av CDK4/6-hämmare, särskilt när de kombineras med endokrin behandling. Dagens diagnostiska metoder är ofta dyra och tidskrävande, vilket ökar belastningen för både vården och patienterna. En framväxande trend inom cancerbehandling är individanpassad sjukvård, vilket gynnar Biovica och ökar intresset för biomarkörer som kan övervaka behandlingseffektivitet.

DiviTum TKa kan ge en betydande hälsoekonomisk effekt vid spridd bröstcancer genom att minska behovet av kostsam monitorering som CT- och skelettscanningar. Även om besparingarna är mer begränsade vid övergång till andra CDK4/6-hämmare i andra och tredje linjens behandling, eller vid byte från billigare behandlingsalternativ, kan DiviTum TKa möjliggöra tidigare avslut av kostsamma CDK4/6-hämmare när dessa inte längre är

effektiva. Det ger både medicinsk och ekonomisk vinning genom mer målriktad och resurssnål behandling. Besparingarna uppskattas till cirka 7 400 USD per patient och år – tre gånger testets kostnad – och över 500 miljoner USD totalt i USA.

DiviTum TKa har en ännu större hälsoekonomisk effekt vid tidig bröstcancer genom att minska användningen av onödigt CDK4/6-behandling. DiviTum TKa kan ge kostnadsbesparingar på cirka 150 000 USD per patient och år, vilket motsvarar mer än 30 gånger kostnaden för själva testet, med en besparingspotential på över 40 miljarder USD i USA.

DiviTum TKa används också för att justera dosen för patienter som har svåra biverkningar. Det är inte ovanligt att patienter till och med avstår behandling för att slippa svåra biverkningar. Med stöd av DiviTum TKa kan dosen justeras och behandlingen övervakas, vilket möjliggör fortsatt effekt med en mer tolerabel biverkansprofil. Det gör att fler patienter kan återuppta sin behandling utan att behöva kompromissa med säkerhet eller effekt.



CDK 4/6-hämmare

Cyklinberoende kinas, CDK (cyclin dependent kinase) 4 och 6 har stor betydelse för att kontrollera cellcykeln. CDK4/6-hämmare "stänger av" dessa kinaser och bromsar på så sätt cellcykeln vilket hämmar tillväxten av cancerceller. HR-positiva bröstcancerceller har visat sig känsliga för de antiproliferativa effekterna av CDK4/6-hämmare, i synnerhet när de kombineras med endokrin behandling.

5. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/39797932/>



DiviTum TKa HAR I FLERTALET STUDIER VISAT PÅ SÅVÄL PROGNOSTISK SOM PREDIKTIV FÖRMÅGA OCH ANVÄNDS I DAGSLÄGET FRAMFÖRALLT VID MONITORERING

Prognostisk förmåga

Ett test har prognostisk förmåga om det kan förutsäga sjukdomens naturliga förlopp – till exempel hur aggressiv cancer är eller patientens sannolika överlevnad – oberoende av behandling. Dessa test hjälper läkare att förstå hur allvarlig sjukdomen är, men säger inte nödvändigtvis något om vilken behandling som kommer att fungera bäst.

Prediktiv förmåga

Ett test har prediktiv förmåga om det kan förutsäga sannolikheten att en patient svarar på en viss behandling, det vill säga om testet hjälper till att välja rätt behandling för rätt patient. Prediktiva tester vägleder behandlingsbeslut och möjliggör en mer individualiserad vård.

Monitorering (övervakning av behandlingseffekt)

Tester med monitoreringsförmåga används för att följa hur väl en behandling fungerar över tid. Genom att mäta biologiska markörer, såsom DiviTum TKa gör med cellproliferation, kan läkare tidigt upptäcka om behandlingen har effekt eller om sjukdomen är på väg att förvärras. Detta möjliggör snabba justeringar av behandlingen, vilket kan förbättra både prognosen för patienten, men även livskvaliteten för patienten som på så sätt kan slippa onödiga biverkningar.

Kommersialisering i USA

Den totala marknaden för DiviTum TKa i USA är värd cirka 1,5 miljarder USD, vilket omfattar över 1 miljon bröstcancerpatienter och cirka 25 000 onkologer. Med FDA 510(k)-godkännande för spridd bröstcancer samt LDT (Laboratory Developed Test) genom CLIA/CAP för tidig bröstcancer, har Biovica etablerat en stark grund för att förbättra behandlingsresultat för patienter över hela USA och att kommersialisera testet.

Med ett fastställt Medicare-pris på 322 USD per test och avtal med cirka 70 sjukhus, där priserna ligger över 600 USD per test, har Biovica möjligheter att nå stora besparingar inom hälso- och sjukvården, uppskattade till mer än 20 miljarder USD genom minskad användning av onödiga behandlingar. Vid räkenskapsårets slut hade Biovica över 1 000 genomförda tester, cirka 350 000 USD i intäkter, fler än 50 förskrivare och över 250 övervakade patienter. Marknadssegmenten inkluderar betalare/IDN, NCI/NCCN-centra och onkologer i öppenvården. Försäljningen hanteras dels direkt genom Biovicas kvalificerade försäljningsstyrkor, dels genom partnerskap med organisationer som har hundratals representanter.

I december 2024 fick Biovicas CLIA-labb tillstånd att erbjuda tester i New York, vilket innebär att DiviTum TKa nu kan erbjudas i alla 50 delstater i USA samt Puerto Rico. New York, med över 20 miljoner invånare, är den fjärde mest folkrika delstaten. Samma månad tecknade Biovica ett kommersiellt avtal med ett av USA:s största sjukförsäkringsbolag, som täcker fler än 10 miljoner försäkrade. Avtalet innebär att DiviTum TKa nu täcks inom bolagets policies. Försäkringsgivaren har redan klinisk erfarenhet av DiviTum TKa och ser både patientnytta och hälsoekonomiska fördelar. Om den fortsatta användningen visar sig lika framgångsrik väntas DiviTum TKa bli en standardbehandling inom denna stora organisation.

Biovica har även avtal med MediNcrease Health Plans, som gör DiviTum TKa tillgängligt för över 15 miljoner försäkrade amerikaner, samt Contigo Health ConfigureNet, som representerar över 900 000 leverantörer på 4,1 miljoner vårdplatser. Detta utökar tillgången till testet för tiotals miljoner patienter.

I maj 2025 inledde Biovica ett partnerskap med Outcomes4Me, en appbaserad plattform som ger vägledning till cancerpatienter. Partnerskapet syftar till att öka medvetenheten om DiviTum TKa bland patienter med HR-positiv spridd bröstcancer och hjälpa dem att fatta mer informerade behandlingsbeslut.

Samma månad tecknade Biovica ett avtal om att fungera som referenslaboratorium för Tempus AI, som har lagt till DiviTum TKa i sin portfölj av precisionsmedicinska lösningar. Tempus kommer att erbjuda DiviTum TKa till sitt nätverk av över 6 500 onkologer, vilket stödjer en bredare användning inom öppenvården i USA.

PLA-KOD



Biovicas unika PLA-kod från AMA (American Medical Association) gör det möjligt för betalare och leverantörer att enkelt identifiera Biovicas tjänst och minska den administrativa bördan för leverantörer och betalare. Koden används för fakturering, rapportering och bearbetning av sjukvårdsanspråk och innebär att Biovicas process för prissättning av Medicare accepteras av statliga och kommersiella betalare i USA i avtals- och reklamerationsprocesser.



CAP-ACKREDITERING

Sedan oktober 2023 är Biovicas CLIA-certifierade laboratorium också ackrediterat av College of American Pathologists (CAP). Ackreditering tilldelas laboratorier som enligt CAP uppfyller stränga krav och upprätthåller de högsta standarderna för laboratorieverksamhet gällande kvalitet, noggrannhet och stringens.



PRIS HOS MEDICARE



Från och med 1 januari 2024 får Biovica 322 USD per test från Center for Medicare & Medicaid Services (CMS). Prissättningen är mycket viktig eftersom Medicare-patienter utgör ungefär hälften av den totala tillgängliga marknaden för DiviTum TKa. Priset innebär dessutom goda förutsättningar att leverera i linje med eller till och med över det snittpris på 400 USD per test som tidigare kommunicerats, eftersom avtal med privata aktörer ligger betydligt högre i pris.

Kommersialisering i Europa genom partnerskap

DiviTum TKa lanseras på utvalda europeiska marknader genom partnerskap med företag med dokumenterad framgång inom onkologi och hantering av cancerpatienter. Biovica samarbetar med partners som har erfarenhet av framgångsrik försäljning av nya produkter och ett starkt nätverk av betalare.

Partnerföretagen leder marknadsintroduktionen och fokuserar på att öka medvetenheten bland bröst-onkologer och andra beslutsfattare samt integrera testet i kliniska riktlinjer. Samtidigt pågår aktiviteter för att etablera ersättning på varje marknad, vilket är avgörande för att frigöra den stora marknadspotentialen i Europa.

Lanseringen i Europa sker succesivt och bygger på lärande från initiala marknader för att förbereda nästa tillväxtfas. Som CE-IVD-märkt produkt kan DiviTum TKa säljas i hela EU, Storbritannien och Norge.

I mars 2025 tecknade Biovica ett avtal med Eurobio Scientific, som ger tillgång till 60 procent av den europeiska marknaden, inklusive Benelux, Frankrike, Storbritannien, Tyskland, Österrike och Schweiz. Detta partnerskap stärker Biovicas närvaro i Europa och ger bredare patienttillgång.

Biovica har även samarbeten i Spanien och Portugal med Palex Group, som gör testet tillgängligt för de över 8 000 årliga patienter som diagnostiseras med spridd bröstcancer i dessa länder. I Norden samarbetar Biovica sedan november 2023 med Axlabs A/S, vilket ger tillgång till en marknad med cirka 5 700 årliga fall av spridd bröstcancer.

Biovica har partnerskapsavtal Benelux, Frankrike, Norden, Portugal, Spanien, Storbritannien, Tyskland, Österrike och Schweiz.



Partners

- Axlabs
- EuroBio Scientific
- Palex

60 %

I MARS 2025 TECKNADE BIOVICA
ETT AVTAL MED EURO BIO SCIENTIFIC,
SOM GER TILLGÅNG TILL 60 PROCENT
AV DEN EUROPEISKA MARKNADEN.

Faktorer för en lyckad lansering

- Resultat från kliniska studier som påvisar värdet av DiviTum TKa.
- Inkludering i behandlingsriktlinjer (guidelines).
- Inkludering i ersättnings-system (reimbursement).
- Att informera och utbilda bröstcancerläkare så att de förstår fördelarna och väljer att använda DiviTum TKa eftersom testet ger viktig information om patientens sjukdomsstatus.



”

Vi tror att DiviTumTKa är en teknik med potential att bli ett stort stöd för kliniker vid beslutsfattande kring behandlingar, samt för patienter när det gäller att anpassa deras behandling och för sjukvårdssystem genom att möjliggöra en bättre resursanvändning av dyra läkemedel.

BAHDJA BENKHEROUF
CHEF FÖR ONKOLOGIENHETEN
PÅ BIOVICAS SPANSKA PARTNER
PALEX MEDICAL



”

Vi ser stor potential i DiviTumTKa, vilket gör det möjligt för oss att sälja ett bredare utbud av tester till vårt etablerade nätverk av bröstonkologer i de utvalda länderna. Det kompletterar vår onkologiska portfölj mycket väl och vår starka onkologiska försäljningsstyrka har nu ett ännu mer omfattande erbjudande.

DENIS FORTIER
ORDFÖRANDE OCH VD FÖR
EURO BIO SCIENTIFIC



”

Med de snabba framstegen inom vetenskapen har patienter som diagnostiserats med hormonpositiv spridd bröstcancer ett ökande antal alternativ med olika effekt- och säkerhetsprofiler. Det är därför avgörande för patienter att inte bara förstå sina behandlingsalternativ och kompromisser mellan olika alternativ, utan också att veta när dessa behandlingar inte längre fungerar. Våra patientmedlemmar väljer att ta emot information om de senaste framstegen inom vård som är relevanta för deras specifika diagnos, och DiviTum är ett exempel på en sådan innovation som en patient bör känna till för att kunna diskutera det med sitt eget vårdteam och fatta det bästa beslutet för sig själv.

MAYA R. SAID
SC.D., GRUNDARE OCH VD
FÖR OUTCOMES4ME



Samarbeten med läkemedelsindustrin ökar framtida potential

Biovica gjorde stora framsteg under det gångna räkenskapsåret med sina samarbeten med läkemedelsindustrin ("pharma collaborations"). Denna del av verksamheten stödjer läkemedelsutveckling och diagnostik genom att erbjuda testtjänster för TKa, granskning av studieresultat, vägledning gällande tidpunkter och frekvens för patientprovtagning för att optimera TKa-mätningar samt hjälp med att tolka testresultaten. Med andra ord hjälper Biovica läkemedels- och bioteknikföretag med alla sina nyckelaktiviteter som är kopplade till att använda TKa som en biomarkör för att övervaka läkemedelseffekt (farmakodynamiska studier) och för patientstratifiering, vilket ökar CDx-potentialen för TKa.

Under räkenskapsåret lade Biovica till ytterligare 4 läkemedels- och

bioteknikföretag till sin lista över partners (företag som har tecknat ett master service-avtal (MSA) med Biovica), vilket gör att det totala antalet sådana avtal nu uppgår till 18. Varje avtal inkluderar vanligtvis mellan ett och tre arbetsorder där Biovica erbjuder testtjänster för kundens prekliniska och kliniska studiematerial. Rekordhållaren är ett amerikanskt bioteknikföretag som lade sin nionde arbetsorder under räkenskapsårets tredje kvartal. Utöver detta har Biovica ett fåtal kunder som antingen utvärderar bolagets teknik inför ett potentiellt ramavtal eller köper testkit via sina CRO-laboratorier.

Tack vare TKa:s användbarhet för att övervaka behandlingssvar hos patienter, eller bristen på svar – en så kallad "behandlingssvarsbiomarkör", har många av Biovica's

ramavtalskunder dessutom gått från mindre prekliniska studier med en provvolym om cirka 50–150 prover till större kliniska studier med en provvolym om 500–2000 prover. Den kraftiga ökningen av under-teknade ramavtal och den växande storleken på de associerade arbetsorderna speglar ett betydande skifte i läkemedelsindustrins inställning till TKa-testning för kliniska prover. Tidigare köpte läkemedelsföretag främst TKa-kit för egen testning, antingen in-house eller genom CROs.

Detta skifte i läkemedelsföretagens TKa-teststrategi har stärkt Biovicas samarbete med läkemedelspartners och skapat optimala förutsättningar för samutveckling av TKa-kompanjonstester.

Ett annat viktigt framsteg inom Biovicas Pharma Business-enhet är



Vår studie är det första beviset på att mätning av cellproliferation med DiviTumTKa i kombination med tumörebefrämjande inflammationsmarkörer har ett betydande värde och ökar precisionen för att förutsäga behandlingseffekt. Vi ser fram emot att vidare studera dessa biomarkörer och deras potential att påverka långsiktiga resultat,

SUZANNE EGYHAZI BRAGE
SENIOR FORSKNINGSSPECIALIST
VID KAROLINSKA INSTITUTET

utvecklingen av kundportföljen. Tidigare dominerades den av TIER-3-bolag, nu inkluderar den fyra TIER-1-läkemedelsbolag, med ytterligare två i de sista stadierna av onboarding. TIER-1-segmentet inom läkemedelsindustrin representerar den ideala kundgruppen för utveckling av kompanjontester för TKa, vilket ytterligare stärker Biovicas marknadsposition.

Biovicas förmåga att erbjuda högkvalitativa tjänster och samarbeten från labben i både Uppsala och San Diego är av stort värde för bolagets läkemedels- och bioteknikkunder. Cirka 95 procent av Biovicas läkemedels- och bioteknikkunder använder idag det amerikanska labbet som både är CLIA-certifierat och CAP-ackrediterat, och kör den validerade (analytiska och kliniska)

DiviTum TKa-analysen. Tillsammans är dessa tre parametrar mycket viktiga för läkemedels- och bioteknikkunderna när de tecknar avtal med Biovica.

Det ökande antalet Research Use Only (RUO)-prover som går genom Biovicas laboratorier har ytterligare optimerat arbetsflödet och Biovica har nu en TKa-testningstid som är mycket attraktiv för läkemedels- och bioteknikkunderna.

Biovicas patentansökan för TKa för övervakning av läkemedelstypen checkpointhämmare (ICI) har gått in i den nationella fasen

Biovicas läkemedelskunder är vanligtvis involverade i utvecklingen av antiproliferativa läkemedel, främst CDK4/6-hämmare och selektiva östrogenreceptornedbrytare/modulatorer (SERD/SERM). Under april 2024 gick Biovicas PCT-patentansökan som täcker användningen av TKa som en prognostisk och övervakningsbiomarkör även utanför bröstcancerområdet, inklusive marknaden för checkpointhämmare (immune checkpoint inhibitor, ICI), in i den nationella fasen i USA, EU, Japan och Kina.

Det faktum att TKa-teknologin kan användas bredare som ett vätskebaserat verktyg för övervakning av läkemedelseffektivitet vid cancerbehandling – inte bara med läkemedelstyperna CDK 4/6-hämmare och SERM/SERD – utan även med checkpointhämmare (ICI) ökar avsevärt marknadspotentialen för TKa.

Vid AACR:s årliga möte 2025 i Chicago i april 2025 presenterades Biovicas TKa-test i två ICI-relaterade sammandrag – ett i samarbete med Karolinska Institutet och det andra med INT IRCCS Fondazione G. Pascale i Neapel. Den växande mängden TKa-ICI-data fortsätter att väcka intresse från läkemedelsbolag som fokuserar på behandlingar med checkpointhämmare, vilket ytterligare stödjer biomarkörens potentiella tillämpning inom läkemedelsutveckling.

Project Optimus

FDA initierade 2021 ett nytt projekt, Project Optimus, med fokus på att

”reformera läkemedelsdosoptimeringen och valet av läkemedelsdos”. Målet är att förbättra läkemedelsutvecklingen genom att gå bort från det gamla konceptet med en ”maximal tolererad dos” till fokus på ”lägsta effektiva dos”. Detta för att minska patienternas börda av biverkningar.

Under det räkenskapsåret fortsatte det ökade intresset från läkemedels- och bioteknikföretag för verktyg och biomarkörer – som TKa – som kan identifiera den mest effektiva dosen för en patient och avgöra vilka patienter som troligen kommer att dra nytta av en specifik behandling. Läkemedels- och bioteknikföretag har visat starkt intresse för att använda TKa som sin föredragna farmakodynamiska (PD) biomarkör för att optimera läkemedelsdoser. TKa-testet erbjuder flera fördelar, inklusive hög pålitlighet (stöds av FDA-godkännande), exceptionell känslighet och ett strömlinjeformat arbetsflöde med snabb resultatleverans. Dessutom krävs endast ett litet blodprov. Även om alternativa PD-verktyg som ctDNA finns, är de ofta mer komplexa att implementera och saknar den regulatoriska valideringen av TKa som ett 510(k)-godkänt test.

CDx – attraktiv möjlighet att utveckla nya produkter

Companion Diagnostic (CDx) är ett koncept som är väl etablerat inom onkologi sedan cirka 20 år tillbaka och betecknar ett skräddarsytt diagnostiskt test som används som tillsammans med ett läkemedel för att behandla patienter med större träffsäkerhet. Det skapar värde för alla inblandade; förutom för patienter, även betalare, läkemedelsbolag och diagnostikföretag.

Inom området monitorering finns det få exempel på framgångsrika CDx-samarbeten, samtidigt som bland andra FDA efterfrågar sådana för att behandlingsresultaten ska förbättras. Det skapar därmed en unik möjlighet för Biovica att utveckla denna typ av samarbeten, speciellt eftersom bolaget redan har försäljning till några av de största läkemedelsbolagen inom området, samt personal med unik erfarenhet av att utveckla denna typ av produkter.

DiviTum TKa har stark klinisk evidens och bevisad klinisk nytta

För att kunna lansera en diagnostisk produkt krävs goda resultat från kliniska studier. Biovicas strategi är att bidra till starka studiedata för DiviTum TKas precision och kliniska användbarhet samt att samarbeta med forskare för att snabbt publicera resultat i högt ansedda vetenskapliga tidskrifter.

Publiceringen av starka studiedata skapar efterfrågan och ger underlag för prissättning och inkludering i ersättningssystem. Biovicas samarbeten med världsledande cancerinstitut och onkologer gör dessutom att bolaget skapar kännedom om och efterfrågan för produkten.

Biovicas målsättning är att ge underlag för bättre behandlingsbeslut genom att monitorera en behandling så länge den är effektiv och när den bör bytas ut. Målet är också att visa att det är möjligt att minska användningen av andra metoder när DiviTum TKa används.

Resultat från sju studier med DiviTum TKa presenterade vid SABCS

Den viktigaste konferensen för Biovica är San Antonio Breast Cancer Symposium (SABCS), som är världens största bröstcancersymposium. Det hölls senast i december 2024 och markerade det nionde året i rad som data om DiviTum TKa accepterades av SABCS, där sju sammanfattningar (abstracts) baserade på studier med DiviTum TKa presenterades. Den nya datan stärker DiviTum TKa:s roll som ett monitorerings- och

prediktivt test för HR-positiva patienter med både spridd bröstcancer (fem abstracts) och tidig/ adjuvant bröstcancer (två abstracts) som behandlas med CDK4/6-hämmare – den mest förskrivna läkemedelsklassen för denna patientgrupp.

De studier som validerar DiviTum TKa i adjuvant behandling öppnar en ny marknadsmöjlighet för Biovica och ökar marknadspotentialen inom bröstcancer med 3 miljarder USD per år på nyckelmarknaderna USA, Europa och Japan.

Titel	Institution	Patientgrupp	Huvudresultat
Interrogating serum thymidine kinase activity with CDK4/6 inhibitor-based therapies: real-world experience in the metastatic and adjuvant setting.	Roswell Park, USA	HR+ spridd bröstcancer (1:a linjen), HR+ adjuvant (Abemaciclib)	TKa är prediktiv i adjuvant bröstcancer
Evaluation of proliferation biomarker serum thymidine kinase activity and prediction of early relapse in HR-positive HER2 negative high-risk early breast cancer: Analysis from the PENELOPE-B trial.	German Breast Cancer Group, Tyskland/USA	HR+ adjuvant bröstcancer (Palbociclib)	TKa är prognostisk i adjuvant bröstcancer
ctDNA and serum thymidine kinase activity as tools to stratify ER+/HER2- metastatic breast cancer patients treated with endocrine therapy and CDK4/6 inhibitors: preliminary results of the TIRESIAS trial.	Hospital of Prato, Italien	HR+ spridd bröstcancer (1:a linjen)	TKa är ett attraktivt alternativ till ctDNA
Thymidine kinase activity as a prognostic biomarker for first-line CDK4/6 inhibitor efficacy in the Personalised Disease Monitoring in Metastatic Breast Cancer (PDM-MBC) Study.	Länssjukhuset Ryhov, Sverige & Christie, UK	HR+ spridd bröstcancer (1:a linjen)	TKa-nivåer är prognostiska för effekt av CDK4/6-hämmare
The Role of Serum Thymidine Kinase I (TKI) as a Prognostic Factor in Luminal HER2 Negative Breast Cancer.	IRBLeida, Spanien	HR+ tidig bröstcancer (pre/post kirurgi), HR+ spridd (1:a linjen)	TKa är en prognostisk biomarkör i luminal bröstcancer
Thymidine kinase activity as a prognostic and predictive biomarker in the Phase II PACE trial of CDK4/6 inhibition beyond progression.	Dana Farber Cancer Institute, USA	HR+ spridd bröstcancer (2:a linjen – Palbociclib)	TKa kan förutsäga nytta av 2:a linjens CDK4/6-behandling
Thymidine kinase activity as a predictive biomarker for benefit to a second line CDK4/6 inhibitor: analysis from the MAINTAIN trial.	Emory University, USA	HR+ spridd bröstcancer (2:a linjen – Ribociclib)	TKa kan förutsäga nytta av 2:a linjens CDK4/6-behandling



GEICAM/2014-12 FLIPPER-studien – den största efter SWOG-studien

I juni 2024 presenterades resultat från den spanska GEICAM/2014-12 FLIPPER-studien med DiviTum TKa på världens största cancerkonferens, det årliga ASCO-mötet. Data stöder användningen av DiviTum TKa för att förutsäga resultat och progression vid första linjens behandling av patienter med HR-positiv spridd bröstcancer och ger viktig klinisk information om behandlingsnytta.

Studien, som är den första placebokontrollerade studien för DiviTum TKa, analyserade nivåerna av tyridinkinasaktivitet (TKa) med hjälp av DiviTum TKa hos 189 patienter som antingen behandlades med den endokrina behandlingen fulvestrant plus CDK4/6-hämmaren palbociklib eller med fulvestrant plus placebo. Efter SWOG-studien är detta den näst största studien med DiviTum TKa, med 910 plasmaprov som samlades in vid behandlingsstart och var tredje månad under det första behandlingsåret. Resultaten bekräftar DiviTum TKas förmåga att monitorera och förutsäga resultat vid första linjens behandling av spridd bröstcancer, vilket möjliggör mer informerade behandlingsbeslut.



”

Som kommersiell partner till Biovica i Spanien och Portugal är jag exalterad över att en spansk onkologigrupp publicerar så starka och lovande resultat med den nya biomarkören DiviTum TKa. Vår onkologienhet är dedikerad till precisionsonkologiska lösningar för att säkerställa bästa möjliga resultat för cancerpatienter. DiviTum TKa visar sin förmåga att förutsäga patientresultat vilket kan leda till tidigare behandlingsförändringar och bättre patienthantering

BAHDJA BENKHEROUF
CHEF FÖR ONKOLOGIENHETEN PÅ BIOVICAS PARTNER PALEX

PÅGÅENDE STUDIER

DiviTum TKa används i flera pågående nationella och internationella, retrospektiva, prospektiva och interventionella kliniska studier. Var och en av studierna har valts noggrant

för att ytterligare addera och stärka data som kan stödja användningen av DiviTum TKa vid monitorering av cancerbehandling och som ett effektivt verktyg för att utvärdera

behandlingseffekt. I dagsläget ingår DiviTum TKa i åtta offentliggjorda pågående studier inom spridd bröstcancer och en inom lokalt avancerad bröstcancer. Dessutom ingår DiviTum TKa i ett antal studier där det inte offentliggjorts att DiviTum TKa används.

Dessutom fortsätter Biovicas sina forskningssamarbeten med Johns Hopkins, Mayo Clinic, Christie Hospital, Karolinska Institutet, Prato Hospital och många andra för att bygga vidare på de starka data som stödjer den kliniska användningen av DiviTum TKa. Genom sitt Scientific Advisory Board (SAB) samarbetar Biovica dessutom med 12 av USA:s främsta bröstcancerspecialister för att dela och diskutera aktuella DiviTum TKa-data. Feedbacken har varit extremt positiv och har resulterat i nya idéer och potentiellt nya forskningssamarbeten för framtida studier.

KORTFATTAT OM PÅGÅENDE STUDIER

Studie	Antal patienter	Indikation	Kort om studien
Johns Hopkins	42	Spridd bröstcancer	Identifiering av resistensutveckling
TIRESIAS	150	Spridd bröstcancer	Tidig identifiering av resistens
PDM-MBC	100	Spridd bröstcancer	Monitorering och minska bilddiagnostik
TK IMPACT	40	Spridd bröstcancer	Utvärdering av klinisk användbarhet
PREDIX	180	Lokalt avancerad bröstcancer	Utvärdering av klinisk användbarhet
Yale	50	Spridd bröstcancer	Samband mellan DiviTum TKa-nivåer och effekterna av minskad läkemedelsdos
BettER	50	Spridd bröstcancer	Effekt av tidigt behandlingsbyte baserat på insikter med hjälp av DiviTum TKa
Mayo Clinic	100	Spridd bröstcancer	Observationsstudie
HHO	50	Spridd bröstcancer	Observationsstudie
TOTALT	762		

PUBLICERADE STUDIER

Typ av cancer	Antal patienter	Antal studier
Bröst	3 426	15
Gastro	713	4
Blod	440	4
Lung	302	3
Malignt melanom 86	86	2
Annan sort	457	3
TOTALT	5 424	31

Biovica har under många år samarbetat med världsledande akademiska institutioner och opinionsbildare. Dessa samarbeten har lett fram till den starka evidens som stödjer användningen av DiviTum TKa som en klinisk biomarkör för att mäta behandlings-svar på CDK4/6-hämmare. Denna evidens har varit avgörande för att kunna påbörja kommersialiseringen

av testet. Hittills har över 5 000 patienter deltagit i över 30 studier med DiviTum TKa. Genom dessa studier har testet validerats och Biovica fortsätter att stötta studier med DiviTum TKa för att ytterligare validera testets kliniska användbarhet, något som bland annat kan ligga till grund för återbetalning och inkludering i riktlinjer.

ASCO 2025 – Ny data stärker DiviTum TKa som prediktiv biomarkör

I juni 2025 deltog Biovica vid världens största och mest inflytelserika onkologikongress, American Society of Clinical Oncology (ASCO), som i Chicago samlar cirka 31 000 yrkesverksamma inom cancerområdet. Tre abstracts baserade på studier med DiviTum TKa presenterades, vilket ytterligare förstärker testets roll som en prediktiv biomarkör inom tre olika cancerindikationer. Den största av dessa var PEARL-studien, en omfattande studie inom HR-positiv spridd

bröstcancer, där DiviTum TKa användes för att förutsäga effekt av CDK4/6-hämmare. Dessutom presenterades explorativa data för malignt melanom med BRAF V600-mutation behandlat med immunologiska checkpoint-hämmare samt för äggstockscancer behandlad med platinumbaserad kemoterapi. Resultaten visar på DiviTum TKas potential att vägleda individualiserade behandlingsval inom flera cancerformer, inklusive nya immunterapier.

PÅGÅENDE STUDIER DÄR DiviTum TKa ANVÄNDS

- **Johns Hopkins** | Tillsammans med ett av USA:s ledande universitet, Johns Hopkins University, genomför Biovica en studie med 42 patienter med spridd bröstcancer för att kartlägga biomarkörer och mäta resistensutveckling mot CDK4/6-hämmare. Studies syfte är att hitta markörer för att tidigt identifiera resistensutveckling hos dagens standardbehandling i kombination med läkemedlet Ibrance® (palbociclib, Pfizer). Genom att tidigt identifiera kvinnor som inte svarar på behandling kan dessa patienter erbjudas annan terapi och möjlighet till effektivare behandling och bättre utfall.
- **TIRESIAS** | DiviTum TKa valdes i januari 2021 ut för att ingå i den prospektiva kliniska studien TIRESIAS, i syfte att undersöka om DiviTum TKa kan användas för att tidigt identifiera behandlings-resistens. TIRESIAS är en multicenterstudie som samlar in prover från 150 patienter med HR-positiv spridd bröstcancer som får första linjens standardbehandling med en CDK4/6-hämmare och en aromatashämmare. Syftet är att visa att DiviTum TKa så tidigt som två veckor in i behandlingen kan förutsäga behandlingssvar och även tidigt identifiera behandlings-resistens. Interimsdata presenterade vid SABCS.
- **PDM-MBC (Personalized Disease Monitoring in Metastatic Breast Cancer)** | DiviTum TKa valdes i november 2020 ut för att ingå i en prospektiv brittisk bröstcancerstudie av 100 kvinnor med HR-positiv spridd bröstcancer. Studien, som leds av forskare vid Christie Hospital i Manchester, undersöker om DiviTum TKa kan användas för monitorering vid behandling med en CDK4/6-hämmare och aromatashämmare. Hypotesen är att rutinmässig bilddiagnostik kan skjutas upp till dess att fördefinierade nivåer av biomarkörprogression uppmäts. Interimsdata presenterade vid SABCS.
- **TK IMPACT** | I november 2021 meddelade Biovica att bolaget stöttar TK IMPACT-studien, en prövarinitierad prospektiv klinisk studie vid Washington University of St Louis som utvärderar den kliniska användbarheten av DiviTum TKa vid monitorering av patienter med HR-positiv spridd bröstcancer som behandlas med CDK4/6-hämmare. Studien är mycket viktig för Biovica eftersom det är den första studien där behandlande läkare löpande förses med TKa-data och därmed har möjlighet att fatta behandlingsbeslut baserade på TKa-nivåer. Data från denna studie kommer att vara avgörande för att forma den kliniska användbarheten av DiviTum TKa.
- **PREDIX** | I PREDIX-studien vid Karolinska universitetssjukhuset används DiviTum TKa för att identifiera sjukdomsprogression och svar på CDK4/6i-behandling hos 180 patienter med lokalt avancerad bröstcancer.
- **Yale** | Denna prospektiva kliniska studie som initierades i augusti 2023 undersöker bland annat sambandet mellan DiviTum TKa-nivåer och effekterna av en minskning av läkemedelsdosen hos ER/PR-positiva HER2-negativa patienter med spridd bröstcancer som får första linjens behandling med en CDK4/6-hämmare i kombination med endokrin behandling. Studien omfattar 50 patienter och förväntas pågå 24 till 30 månader.
- **BettER** | I mars 2024 meddelade Biovica att en klinisk interventionell studie inletts vid Washington University School of Medicine i St. Louis. Studien syftar till att utvärdera om patienter med HR-positiv HER2-negativ spridd eller icke-opererbar bröstcancer drar nytta av DiviTum TKa. Studien utvärderar effekten av tidigt behandlingsbyte baserat på biomarkördrivna insikter med hjälp av DiviTum TKa. Patienter som uppvisar otillräcklig nedtryckning av TKa kommer att rekommenderas för en alternativ behandling, vilket potentiellt kan förbättra behandlingsresultaten. Studien avses omfatta 50 patienter.
- **Observationsstudier vid Mayo Clinic och Hunterdon Hematology Oncology** | Under 2024 meddelade Biovica starten av observationsstudier vid Mayo Clinic i Florida och Hunterdon Hematology Oncology i New Jersey. De utvärderar DiviTum TKas förmåga som en prediktiv biomarkör som avsevärt kan påverka behandlings-svar, urvalsstrategier, bedömning av tumöraggressivitet och patientöverlevnad. Studierna genomförs under två år på totalt 150 patienter med HR-positiv spridd bröstcancer som genomgår standardbehandlingar.

INTERVJU DENIS FORTIER, EUROBIO SCIENTIFIC



DENIS FORTIER
ORDFÖRANDE OCH VD
FÖR EUROBIO SCIENTIFIC

Biovicas partner som sedan mars 2025 täcker cirka 60 procent av den europeiska marknaden.

Vill du börja med att berätta lite om Eurobio Scientific?

Eurobio Scientific är en global ledare inom specialdiagnostik med ett starkt engagemang för att förbättra patienters livskvalitet. Vårt uppdrag omfattar framsteg inom infektionssjukdomar, transplantation och onkologidiagnostik, både genom egna utvecklingsprojekt och strategiska distributionspartnerskap. Från och med 2025 är koncernen verksam i elva länder, har fyra produktionsanläggningar i Europa och USA, och sysselsätter över 370 personer. Vi har ett särskilt fokus på onkologi – onkologidivisionen står för 30 procent av intäkterna – och erbjuder genomiska tester som EndoPredict® och Prolaris® för att stödja individualiserade behandlingsbeslut.

Vilken var den drivande faktorn bakom samarbetet med Biovica kring DiviTum TKa?

Den främsta drivkraften var möjligheten att utöka vårt onkologierbjudande med ett unikt, icke-invasivt test som överensstämmer med vårt strategiska mål att erbjuda cancerpatienter kvalitativa produkter, särskilt inom bröstcancer. Biovicas blodbaserade biomarkörtest för att övervaka behandlingseffekt erbjuder en lovande lösning, och vi tror att samarbetet utnyttjar bägge organisationers kompletterande styrkor till förmån för patienter och vårdpersonal.

Hur kompletterar DiviTum TKa ert nuvarande onkologierbjudande?

DiviTum TKa fyller ett viktigt tomrum inom bröstcancervården genom att erbjuda realtidsmonitorering under behandling vid spridd sjukdom. Det stärker vår strategi för precisionsmedicin, sluter cirkeln inom bröstcancervården och bidrar till vårt mål att erbjuda individualiserade behandlingsalternativ. Dessutom stärker testet vår försäljningsstrategi och bidrar till ökade intäkter inom vårt onkologiutbud.

Vilket värde anser du att DiviTum TKa tillför bröstonkologer?

DiviTum TKa ger betydande kliniskt värde, särskilt vid behandling av patienter med hormonreceptorpositiv spridd bröstcancer. Testets icke-invasiva natur möjliggör frekvent och dynamisk övervakning av behandlingssvar, vilket gör det möjligt att tidigt identifiera om en patient svarar på behandling. Detta hjälper till att undvika onödig toxicitet och förseningar, och optimerar därmed behandlingen samt stöder onkologernas beslutsfattande.

Hur ser du att DiviTum TKa gynnar bröstcancerpatienter?

För patienter, särskilt de med spridd HR+/HER2- bröstcancer, ger DiviTum TKa snabbare återkoppling om en behandling fungerar, vilket är avgörande för att kunna göra snabba justeringar. Den icke-invasiva metoden innebär ett skonsammare och mer bekvämt sätt att följa upp behandlingssvar än traditionella biopsier. Det ger också trygghet när konventionella behandlingar inte längre räcker till. Testet erbjuder ett efterlängtat verktyg för att individualisera vården och förbättra patientens resultat.

Hur ser ni på tillväxtpotentialen för DiviTum TKa i Europa de kommande åren?

Vi ser att den första fasen kommer att fokusera på att lägga grunden, med tidig adoption genom att rikta in oss på "centers of excellens" och nyckelpersoner (KOLs). Under de första 12–24 månaderna planerar vi att engagera KOLs och genomföra utvärderingsprogram. 2026 planerar vi att skala upp geografiskt, med fokus på medicinsk utbildning och att skapa klinisk evidens i verkligheten. Att bredda tillgången till ersättning och visa på hälsoekonomiskt värde blir avgörande för att växa. Målet är att till slutet av 2026 ha konverterat minst 20 procent av utvärderingarna till klinisk rutin, med snabb tillväxt under efterföljande år.

Vilka nyckelfaktorer tror du kommer att göra avtalet framgångsrikt?

Framgången bygger på ett starkt samarbete och stöd från Biovicas team. Deras tillgänglighet och flexibilitet att stödja testprogram på utvärderingskliniker samt tydlig kommunikation av testets kliniska värde är avgörande. Utbildning av Eurobios team och en kontinuerlig relation via styrgruppsmöten kommer att säkerställa en smidig implementering och framdrift.

Vilka utmaningar förutser ni och hur planerar ni att hantera dem?

Det kan alltid finnas motstånd mot nya innovationer, inklusive motvilja från vissa kliniker att ändra etablerade rutiner, långsamma ersättningsprocesser och behov av utbildningsinsatser. Vi planerar att möta det genom kontinuerlig dialog med KOLs, marknadsutbildning och att visa på både kliniskt och ekonomiskt värde med DiviTum TKa.

Har ni några planer på att expandera till andra regioner i framtiden?

Ja, i takt med att Eurobio Scientific fortsätter att växa geografiskt planerar vi att introducera DiviTum TKa i nya regioner, antingen direkt eller genom starka partnerskap. Testet har stor potential att antas även utanför Europa och vi är engagerade i att driva dess tillgänglighet för att nå fler patienter globalt.

Ett starkt skydd utöver starka patent

Patenten för DiviTum TKa löper ut 2026 och 2031 för de två olika patentfamiljerna som täcker två olika teknikplattformar; ELISA och PCR. Båda plattformarna mäter TK och korrelationen mellan dem är hög.

Under utvecklingen av DiviTum TKa har Biovica samlat omfattande know-how som kommer att göra det svårt för andra att kopiera DiviTum TKa. Även efter att patenten löper ut förväntar sig Biovica att behålla ett starkt skydd eftersom varken tillverknings-

processen eller sammansättningen av testet avslöjas i patentbeskrivningen. Risken att Biovicas teknik kopieras minskar ytterligare av att Biovica inte delar denna kunskap med någon produktionspartner. I de flesta länder krävs dessutom omfattande klinisk dokumentation för att erhålla regulatoriska tillstånd för att kommersialisera ett diagnostiskt test. Att visa att en kopierad produkt fungerar som DiviTum TKa skulle vara en besvärlig och kostsam uppgift.

Patentansökan inom checkpointhämmare ökar marknadspotentialen avsevärt

I mars 2024 fick Biovica ett positivt patentbesked, en positiv IPRP (International Preliminary Report on Patentability) gällande immunterapier. Patentansökan täcker användningen av TKa som en prognostisk och monitoreringsmarkör även utanför bröstcancerområdet, inklusive marknaden för checkpointhämmare (immune checkpoint inhibitor, ICI). Under april 2024 gick patentansökan in i den nationella fasen i USA, EU, Japan och Kina vilket avsevärt ökar marknadspotentialen för TKa.



Hållbarhet

Biovicas hållbarhetsarbete är nära knutet till bolagets vision om förbättrad livskvalitet för cancerpatienter på ett sätt som också respekterar vår planet. Kärnan i verksamheten, och bolagets viktigaste bidrag till en hållbar utveckling, är att göra säkrare och effektivare diagnostik tillgänglig för cancerpatienter, och med syftet att skapa långsiktigt värde för aktieägarna samtidigt som det bidrar positivt till samhället och minimerar negativa effekter på miljö. Att integrera hållbarhet i vår affärsstrategi är avgörande för att behålla vår position som ett välrenommerat och konkurrenskraftigt företag i dagens verksamhet.

Kärnvärden

Biovica arbetar aktivt för att kontinuerligt stärka företagskulturen. Biovicas kärnvärden beskriver på ett tydligt sätt bolagets värderingar och vilka principer som ligger till grund för organisationen och dess kultur, liksom hur Biovica som bolag fattar beslut samt Biovicas hållning gentemot medarbetare, kunder, ägare, samarbetspartners och övriga intressenter.

Samarbete – Vi arbetar som ett team och stöttar varandra för att bli framgångsrika.

Innovation – Vi använder teknik för att skapa innovativa och hållbara lösningar för att utföra vårt uppdrag.

Uppskattning – Vi agerar etiskt och ansvarsfullt för att bygga förtroende.

Engagerade medarbetare är nyckeln till framgång

Medarbetarnas engagemang, egna ansvar och vilja att utvecklas bidrar till Biovicas framgång. Företagskulturen präglas av engagemang, entreprenörskap och en decentraliserad organisation där alla medarbetare bidrar till slutresultatet. Biovicas anställda strävar gemensamt mot visionen om förbättrad livskvalitet för cancerpatienter. Alla anställda i Biovica har samma uppdrag – att förändra hanteringen av cancervård genom innovativa biomarkörbaserade tester.

Engagemang och tydlighet är ledord som genomsyrar hela organisationen där målet är att alla medarbetare ska känna en stolthet över Biovica och sin egen arbetsinsats. Biovica verkar för ett jämställt, hållbart och sunt arbetsklimat där medarbetare ges förutsättningar att prestera, utvecklas och trivas. För att möjliggöra vår framtida tillväxt är det viktigt att ständigt arbeta med varumärket och att fortsätta att stärka attraktiviteten som arbetsgivare.

Biovica har verksamhet i två länder och de flesta medarbetare är anställda i Sverige. Vid räkenskapsårets utgång hade Biovica 27 medarbetare, 7 i USA och 20 i Sverige. Av det totala antalet medarbetare var 52 procent kvinnor och 48 procent män. Biovica eftersträvar att uppnå och bibehålla en jämn könsfördelning i företaget.

Personalomsättningshastigheten och sjukfrånvaron i Biovica har under de senaste åren legat på låga och hållbara nivåer. Tillsammans med höga poäng i medarbetarundersökningen vittnar detta om god trivsel.

En attraktiv arbetsplats

För att bibehålla ett attraktivt arbetsgivarvarumärke och säkerställa en fortsatt god utveckling för företaget fokuserar Biovica på följande områden; arbetsmiljöarbete, kompetensutveckling, hållbarhet och självledarskap.

Biovica förväntar mycket av sina medarbetare och Biovicas medarbetare kan förvänta sig mycket av Biovica. Under de senaste åren har Biovica investerat i förmåner och erbjudanden för en ökad trygghet och livskvalitet. Biovicas anställda har möjlighet till lönevaxling för ökad pensionsavsättning, subventionerade träningskort, friskvård och gemensamma trivselaktiviteter.

PHARMA COLLABORATION

Biovicas samarbeten med läkemedelsindustrin ("pharma collaborations") har ytterligare drivit på bolagets hållbarhetsarbete. Under de kommande åren kommer hållbarhetsinvesteringar och rapportering att integreras i affärsvillkor, intressenters krav, kundernas förväntningar och statliga regleringar. På Biovica har vi definierat tre hållbarhetsinitiativ på kort sikt (nästa 6–12 månader) och ett på lång sikt (slutet av 2030):

Initiativ på kort sikt:

1. Giltigt Environmental, Social and Governance- betyg (ESG)

Som en del av vårt arbete med att stärka hållbarhetsarbetet i hela värdekedjan har vi under året använt EcoVadis – en global plattform för oberoende bedömning av företags hållbarhetsprestanda.

EcoVadis utvärderar företag inom fyra huvudområden:

- Miljö
- Arbets- och mänskliga rättigheter
- Etik
- Hållbar upphandling

Plattformen används av över 125 000 företag världen över, inklusive flera ledande aktörer inom life science och sjukvård. Genom EcoVadis får vi en strukturerad, jämförbar och datadrivna insyn i våra egna processer samt i våra leverantörers hållbarhetsarbete. Bedömningen ligger till grund för både riskhantering och förbättringsarbete, särskilt i våra globala leveranskedjor.

Under 2024 uppnådde vi bronsnivå i vår första ESG-bedömning via EcoVadis, vilket placerar oss bland de 67 % mest hållbara företagen i vår bransch enligt deras kriterier. Under 2025 fokuserar vi på att genomföra prioriterade förbättringsåtgärder för att behålla och på sikt stärka vårt ESG-betyg.

Vi integrerar välkända och vetenskapligt förankrade ramverk som Carbon Disclosure Project, (CDP) och Science Based Targets-initiativet (SBTi) i vårt hållbarhetsarbete. CDP ger struktur för att rapportera klimatpåverkan, medan SBTi säkerställer att våra mål är i linje med Parisavtalet.

Dessa initiativ ligger till grund för bedömningen inom miljötemat i EcoVadis, där fokus ligger på:

- Klimatstrategi och mål
- Utsläppsdata (Scope 1–3)
- Riskhantering och åtgärder
- Transparens och tredjepartsverifiering

Godkända SBTi-mål och rapportering till CDP visar att vi arbetar strukturerat och ansvarsfullt med klimatfrågan – vilket stärker vår EcoVadis-ranking och möter internationella förväntningar.

2. Rapportera miljöåtgärder till klimatorganisationen CDP

CDP sattes upp med syftet att utveckla en standardiserad miljörapporteringsmodell som simulerar finansiella räkenskaper. Genom att fylla i CDP:s frågeformulär kan Biovica identifiera miljörisikhantering och möjligheter att begränsa miljöpåverkan, samt generera miljöprestandainformation för investerare, kunder och marknad.

Vi arbetar målinriktat mot att inleda vår årliga rapportering till CDP under 2025 som ett nästa steg i vårt klimatrapporteringsarbete. För att möjliggöra detta har vi under 2024 etablerat en strukturerad process för kartläggning och uppföljning av växthusgasutsläpp enligt GHG-protokollet – den mest etablerade internationella standarden för att mäta, kategorisera och rapportera företags utsläpp av växthusgaser.

Protokollet delar in utsläppen i tre nivåer: direkta utsläpp (Scope 1), indirekta utsläpp från inköpt energi (Scope 2), samt övriga indirekta utsläpp i värdekedjan (Scope 3), vilket skapar en helhetsbild av klimatpåverkan.

Arbetet integreras med vår pågående hållbarhetsbedömning via EcoVadis och utgör en viktig grund för att på ett transparent och strukturerat sätt kunna rapportera miljödata enligt CDP:s ramverk. Genom dessa åtgärder stärker vi vår interna klimatstyrning och lägger grunden för en långsiktig och trovärdig miljörapportering.

3. Anslutning till Science Based Targets-initiativet (SBTi)

Genom validering av utsläppsminskningens mål hjälper SBTi företag att planera för netto-noll och driva omställningen mot en mer klimateresilient verksamhet. Över 10 000 företag världen över har hittills anslutit sig till initiativet, vilket gör det till en av de mest etablerade och erkända ramverken inom klimatmålsättning.

Biovica har under 2024/2025 fokuserat på att etablera en tydlig grund för framtida klimatmål, genom att utveckla en strukturerad emissionsinventering enligt GHG-protokollet och initiera ett systematiskt förbättringsarbete kopplat till vår ESG-bedömning i EcoVadis. Detta inkluderar kartläggning av Scope 1, 2 och relevanta delar av Scope 3, samt styrning och uppföljning integrerad i vårt kvalitetsledningssystem (QMS).

Vår ambition är att, baserat på detta arbete, ta ställning till ett framtida åtagande inom SBTi och formulera ett vetenskapsbaserat klimatmål i linje med deras kriterier. Detta ses som ett naturligt nästa steg i vår hållbarhetsstrategi när grundförutsättningarna är på plats.

Biovica-aktien

Biovicas aktie noterades på Nasdaq First North Growth Market Stockholm den 29 mars 2017 och ingår i både First North All share SEK och First North Health Care PI index. Sedan den 4 mars 2019 handlas bolagets aktier på Nasdaq First North Premier Growth Market. Sedan den 4 mars 2019 handlas bolagets aktier på Nasdaq First North Premier.

Biovica har två aktieslag, A (röstvärde 3) och B (röstvärde 1), och ett registrerat aktiekapital på SEK 6 519 092,271167 fördelat på 97 786 384 aktier varav 6 271 293 aktier är av serie A och 91 715 091 aktier är av serie B. Aktiernas kvotvärde är 0,07 SEK per aktie.

Nasdaq First North och Certified Adviser

First North Growth Market är en alternativ marknadsplats för nordiska tillväxtbolag som är utformad för främst mindre och medelstora bolag. Den har inte samma juridiska status som en reglerad marknad och regelverket är något mindre omfattande än de som gäller börsens större marknadsplatser. Alla bolag vars aktier handlas på First North Growth Market har en Certified Adviser som övervakar att bolaget lever upp till First North Growth Markets regelverk för informationsgivning till marknaden och investerare.

Biovicas utsedda Certified Adviser är FNCA Sweden AB,
tel: +46 8 528 00 399,
e-post: info@fnca.se

HANDELSINFORMATION

Kortnamn (ticker) på Nasdaq
First North Stockholm: BIOVIC.B
ISIN-kod: SE0008613731

LEI-kod: 549300VADEIVRR555N78

Aktierna registreras av Euroclear Sweden AB.

KURSUUTVECKLING

Biovicaaktien sjönk under verksamhetsåret med 55 procent, medan OMX Stockholm PI under samma period sjönk med 2 procent. Den högsta stängningskursen var 2,945 kronor noterat den 11 december och lägsta stängningskursen var 0,746 kronor noterat den 30 april. Den 30 april 2025 noterades Biovicaaktien till 0,746 kronor, motsvarande ett börsvärde om 72,9 miljoner kronor.



DE TIO STÖRSTA ÄGARNA DEN 30 APRIL 2025

Namn	Antal aktier	Andel kapital, %	Andel röster, %
Anders Rylander	9 864 235	10,09%	15,70%
Nordnet Pensionsförsäkring	5 015 388	5,13%	4,55%
Avanza Pension	4 700 937	4,81%	4,26%
Handelsbanken Liv Försäkring AB	3 897 322	3,99%	3,53%
Mats Danielsson	3 118 469	3,39%	2,98%
Mattias Sesemann	3 166 112	3,24%	2,87%
Britta Ingeborg Rylander	1 620 400	1,66%	3,16%
Investment Aktiebolaget Balticum	1 524 428	1,56%	1,38%
Lars Holmqvist	1 424 382	1,46%	1,29%
Göran Brorsson	1 239 916	1,27%	1,12%
De tio största ägarerna	35 571 589	36,6%	40,8%
Övriga aktieägare	62 214 759	63,4%	59,2%
Totalt antal aktier	97 786 348	100%	100%

Källa: Holdings

AKTIERELATERADE INCITAMENTSPROGRAM

Biovica har sju pågående incitamentsprogram. Nedan visas en tabell med översiktligt innehåll i programmen.

Program	Till	Optioner B-aktier	Teckningskurs	Optionspris	Teckningsperiod	Aktiekapital- ökning	Antal B-aktier
TO10	styrelse	124 454	70,35	3,94	1 augusti 2025 – 30 september 2025	8 297	124 454
23/26:1	personal	240 000	10,13	-	1 juni – 30 september 2026	16 000	240 000
23/26:2	personal	56 000	10,12	-	1 juli 2023 – 15 september 2026	3 733	56 000
23/26:3	personal	358 000	7,49-12,62	-	1 oktober – 1 november 2026	23 867	358 000
23/26:4	styrelse	195 000	7,49-12,62	-	1 oktober – 1 november 2026	13 000	195 000
23/26:5	personal	155 250	12,66	-	1 oktober – 1 november 2026	10 350	155 250
23/26:6	personal	51 750	11,10	-	15 september – 1 november 2026	1 333	51 750
		1 180 454				76 580	1 180 454

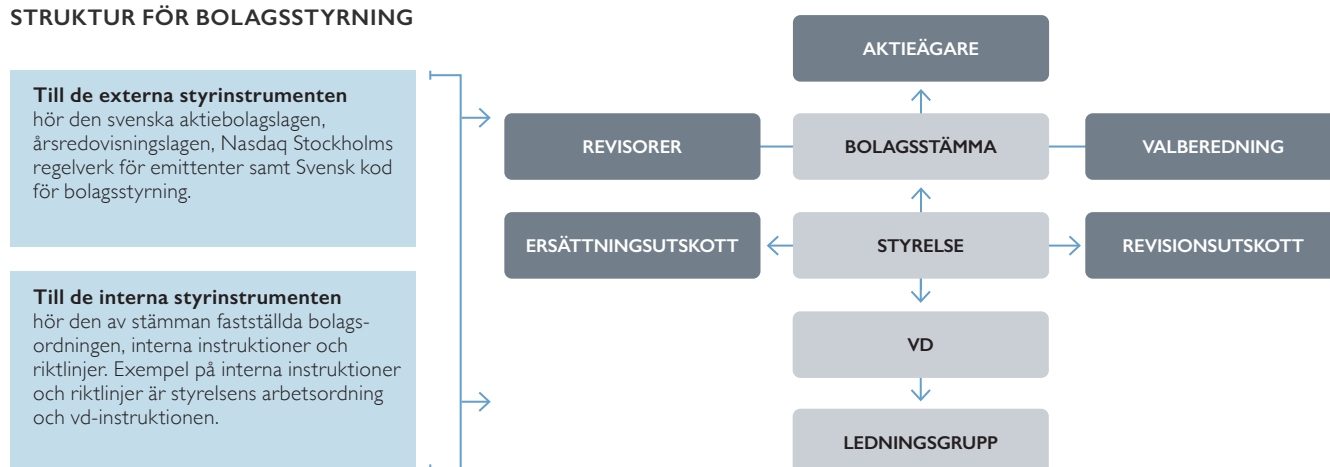
AKTIEKAPITALET'S UTVECKLING ÖVER TID

Nedanstående tabell visar den historiska utvecklingen för Bolagets aktiekapital sedan 2008 fram till och med nu.

Registreringsdatum	Händelse	Antal aktier		Aktiekapital (SEK)	Totalt	Kvotvärde
		Förändring	Totalt			
2024-10-03	Aktieteckning pga optioner	7 441 387	97 786 384	496 092,47	6 519 092,27	0,07
2024-07-25	Nyemission	6 289 437	90 344 997	419 295,80	6 022 999,80	0,07
2023-12-21	Nyemission	38 314 166	84 055 560	2 554 278,00	5 603 704,00	0,07
2022-12-15	Nyemission	17 153 022	45 741 394	1 143 534,79	3 049 426,27	0,07
2022-08-23	Aktieteckning pga optioner	60 000	28 588 372	4 000,00	1 905 891,44	0,07
2022-07-15	Aktieteckning pga optioner	20 000	28 528 372	1 333,33	1 901 891,45	0,07
2022-06-29	Aktieteckning pga optioner	20 000	28 508 372	1 333,33	1 900 558,11	0,07
2022-04-14	Aktieteckning pga optioner	20 000	28 488 372	1 333,33	1 899 224,78	0,07
2021-10-01	Aktieteckning pga optioner	10 000	28 468 372	666,67	1 897 891,45	0,07
2021-09-22	Aktieteckning pga optioner	20 000	28 458 372	1 333,33	1 897 224,78	0,07
2021-08-18	Aktieteckning pga optioner	20 000	28 438 372	1 333,33	1 895 891,45	0,07
2021-01-28	Aktieteckning pga optioner	145 000	28 418 372	9 666,67	1 894 558,11	0,07
2020-08-25	Nyemission	4 700 000	28 273 372	313 333,33	1 884 891,45	0,07
2019-05-07	Nyemission	6 000 000	23 573 372	400 000,00	1 571 558,12	0,07
2017-04-06	Nyemission	4 800 000	17 573 372	319 999,99	1 171 558,12	0,07
2016-07-29	Nyemission	2 300 000	12 773 372	153 333,33	851 558,12	0,07
2016-07-29	Nyemission	690 000	10 473 372	46 000,00	698 224,79	0,07
2016-07-29	Nyemission	465 875	9 783 372	31 058,33	652 224,79	0,07
2016-05-24	Nyemission	931 747	9 317 497	62 116,47	621 166,46	0,07
2016-04-28	Uppdelning 1:15	7 826 700	8 385 750	-	559 050,00	0,07
2016-04-19	Nyemission	6 346	559 050	6 346,00	559 050,00	1,00
2016-01-12	Nyemission	50 625	552 704	50 625,00	552 704,00	1,00
2015-06-08	Nyemission	61 150	502 079	61 150,00	502 079,00	1,00
2015-05-15	Utbyte konvertibler	54 080	440 929	54 080,00	440 929,00	1,00
2015-05-15	Minskning av aktiekapitalet	-12 500	386 849	-12 500,00	386 849,00	1,00
2014-08-14	Nyemission	82 893	399 349	82 893,00	399 349,00	1,00
2014-07-07	Minskning av aktiekapitalet	-12 500	316 456	-12 500,00	316 456,00	1,00
2013-09-25	Nyemission	45 987	328 956	45 987,00	328 956,00	1,00
2012-07-16	Minskning av aktiekapitalet	-	282 969	-25 000,00	282 969,00	1,00
2012-07-16	Nyemission	25 000	282 969	25 000,00	307 969,00	1,09
2012-07-05	Fondemission	-	257 969	25 000,00	282 969,00	1,10
2012-07-05	Minskning av aktiekapitalet	-25 000	257 969	-25 000,00	257 969,00	1,00
2011-06-01	Nyemission	3 906	282 969	3 906,00	282 969,00	1,00
2011-06-01	Nyemission	39 063	279 063	39 063,00	279 063,00	1,00
2010-06-09	Nyemission	50 000	240 000	50 000,00	240 000,00	1,00
2009-11-06	Nyemission	30 000	190 000	30 000,00	190 000,00	1,00
2009-02-24	Nyemission	60 000	160 000	60 000,00	160 000,00	1,00
2009-02-24	Uppdelning 1:100	99 000	100 000	-	100 000,00	1,00
2008-12-29	Nybildning	1 000	1 000	100 000,00	100 000,00	100,00

Bolagsstyrningsrapport

STRUKTUR FÖR BOLAGSSTYRNING



God bolagsstyrning handlar om att säkerställa att bolag styrs på ett för aktieägarna så effektivt sätt som möjligt. Bolagsstyrningen i Biovica grundar sig på svensk lag, huvudsakligen aktiebolagslagen, årsredovisningslagen och Svensk kod för bolagsstyrning (Koden). Som noterat på Nasdaq First North Premier Growth Market följer Biovica, utöver tillämplig lagstiftning, Nasdaq First North Nordics regelverk samt uttalanden från Aktiemarknadsnämnden gällande god sed på den svenska värdepappersmarknaden. Biovica hade under räkenskapsåret 2024/2025 inga avvikelser från Koden.

Bolagsstämma

Bolagsstämman är Biovicas högsta beslutsfattande organ. Årsstämma hålls årligen inom sex månader efter räkenskapsårets utgång för att bland annat ta upp lagstadgade redovisningar och rapporter, disposition av resultatet samt bevilja ansvarsfrihet för styrelsens ledamöter. Alla aktieägare som är upptagna i aktieboken och som har anmält sitt deltagande i tid enligt den föreskrift som finns i kallelsen har rätt att delta på bolagsstämman och utöva sin rösträtt. En aktieägare som vill få ett särskilt ärende behandlat vid stämman måste i god tid före stämman begära det hos styrelsen under den adress som meddelas på bolagets webbplats. Utöver årsstämman kan styrelsen kalla till extra bolagsstämma.

Biovicas bolagsordning innehåller inga begränsningar i fråga om hur många röster varje aktieägare kan avge vid bolagsstämman.

Beslut vi extra bolagsstämma i juli 2024 inkluderade:

- Aktiesparprogram för anställda och ledning (24/27:1) om 621 600 aktier
- Aktiesparprogram till Styrelse (24/27:2) om 420 000 aktier
- Personaloptioner till anställda i USA (24/27:3) om 176 400 optioner.
- Prestationsaktier till anställda i USA (24/27:4) om 176 400 aktier

Beslut vid årsstämman 2024 inkluderade:

- Fastställande av resultat och balansräkning samt koncernresultat och koncernbalansräkning.
- Vinstdisposition i enlighet med styrelsens förslag, dvs resultatet överförs i ny räkning.
- Ansvarsfrihet för styrelsens ledamöter samt VD för verksamhetsåret 2023/2024.
- Omval av styrelseledamöterna: Lars Holmqvist, Maria Holmlund, Marie-Louise Fjällskog, Annika Carlsson Berg, Ulf Jungnelius, Anders Rylander och Jesper Söderqvist. Lars Holmqvist utsågs till styrelseordförande.

- Grant Thornton Sweden AB omvaldes som revisor för bolaget. Auktoriserade revisorn Stéphanie Ljungberg kommer fortsätta att vara huvudansvarig.
- Arvodering till styrelsen samt utskott lämnades oförändrat. Arvode till Styrelseordförande (450 000), Styrelsemedlem (200 000), Utskottsordförande (75 000) samt Utskottsmedlem (37 500).
- Beslut om bemyndigande för styrelsen om att emittera nya aktier om max 20 % av nuvarande antal aktier.

Större aktieägare

Anders Rylander är den största aktieägaren i Biovica med 10,09 % av kapitalet och 15,70 % av rösterna.

Valberedning

Valberedningens uppgift är att lämna förslag beträffande ordföranden på bolagsstämmor, kandidater till styrelseledamöter, inklusive ordföranden, arvoden och övrig ersättning till varje styrelseledamot samt ersättning för utskottsarbete, val av, och ersättning till, externa revisorer.

För tiden fram till årsstämman 2025 består valberedningen av Anna Rylander Eklund, representerande familjen Rylander med bolag, Mats Danielsson representerande sig själv och Innovicum AB samt Lars Holmqvist, styrelseordförande Biovica.

Ingen ersättning utgår till valberedningens ledamöter. Valberedningen har rätt att begära ersättning från

STYRELSENS MEDLEMMAR OCH DESS OBEROENDE

Namn	Befattning	Invalid	Oberoende i förhållande till bolaget och koncernledningen		styrelse-möten	Närvaro vid revisions-utskott	ersättnings-utskott
				större aktieägare			
Lars Holmqvist	Ordförande	2019	Ja	Ja	18/19	5/5	
Annika Carlsson Berg ²	Styrelseledamot	2021	Ja	Ja	18/19		
Marie-Louise Fjällskog	Styrelseledamot	2020	Ja	Ja	17/19		
Maria Holmlund	Styrelseledamot	2016	Ja	Ja	19/19		6/6
Ulf Jungnelius ¹	Styrelseledamot	2014	Ja	Ja	17/19		5/6
Jesper Söderqvist ²	Styrelseledamot	2013	Ja	Ja	19/19	5/5	
Anders Rylander	Styrelseledamot, VD	2010	Nej	Nej	19/19		

¹ Ulf Jungnelius avgick som styrelseledamot och ledamot av ersättningsutskottet per den 6 februari 2025.

² Annika Carlsson Berg tillträdde som ledamot av ersättningsutskottet den 13 mars 2025.

bolaget för rimliga kostnader som är nödvändiga för att valberedningen ska kunna slutföra sitt uppdrag. Valberedningens mandatperiod varar till dess att en ny valberedning tillkännages. I samband med valberedningens arbete och för eget förbättringsarbete gör styrelsen årligen en utvärdering av sitt arbete och effektiviteten. Resultatet meddelas till valberedningen.

Styrelsens sammansättning

Enligt bolagsordningen ska styrelsen i Biovica bestå av minst tre och högst tio ledamöter. Vid årsstämman 2024 utsågs sju ledamöter, tre kvinnor och fyra män. Lars Holmqvist, Marie-Louise Fjällskog, Maria Holmlund, Annika Carlsson Berg, Ulf Jungnelius, Anders Rylander och Jesper Söderqvist. Lars Holmqvist utsågs till styrelsens ordförande. VD ingår i styrelsen och är alltid närvarande vid styrelsemötena. Biovicas CFO Anders Morén fungerar som styrelsens sekreterare. Per 2025-02-06 meddelade Ulf Jungnelius att han avgår ur styrelsen på egen begäran på grund av personliga skäl.

Samtliga styrelseledamöter utom Anders Rylander är oberoende i förhållande till bolaget och dess ledning och större aktieägare. Biovica uppfyller därmed kraven från Nasdaq Stockholm och Koden gällande styrelsemedlemmars oberoende.

Styrelsens arbete och utvärdering av styrelsen

Styrelsen har det yttersta ansvaret att styra bolagets verksamhet mellan årsstämmorna. Styrelsen fattar beslut i frågor som rör bolagets strategiska inriktning, finansiering, större investeringar, förvärv, avyttringar, organisationsfrågor, incitaments principer och viktigare policies. Styrelsens arbete regleras bland annat av ABL, bolagsordningen, den arbetsordning som styrelsen fastställt för sitt arbete och styrelsens instruktion till VD. Styrelsens arbetsordning tydliggör de enskilda ledamöternas ansvar och särskilt ordförandens, liksom ansvarsfördelningen mellan styrelsen och VD samt den senares befogenheter. Dessa har ytterligare förtydligats i VD-instruktionen. Arbetsordningen anger också på ett övergripande plan de ämnesområden som styrelsen normalt ska behandla under ett arbetsår samt den tidsmässiga fördelningen av arbetet.

Styrelsen har under 2024 sett över styrelsens arbetsordning, instruktion för verkställande direktören och rapporteringsinstruktion samt utvärderat verkställande direktörens arbete. Styrelsen har under året haft två utskott. Ersättningsutskottet består av Maria Holmlund, ordförande, och en ledamot, Ulf Jungnelius som senare ersattes av Annika Carlsson Berg. Ulf Jungnelius avgick ur

styrelsen och som ledamot i ersättningsutskottet per den 6 februari 2025. Revisionsutskottet består av Jesper Söderqvist, ordförande, och ledamoten Lars Holmqvist. Styrelsen har under räkenskapsåret 2024/2025 haft 19 protokollförda möten.

Ersättningsutskottets arbetsuppgifter

Ersättningsutskottet bereder ärenden och/eller material för beslut kring följande ersättningsfrågor:

- Förse styrelsen med förslag om ersättningsriktlinjer och andra anställningsvillkor för verkställande direktören och annan ledande befattningshavare (i enlighet med Aktiebolagslagens regler) vid räkenskapsårets första ordinarie styrelsemöte. Detta inkluderar policyer avseende lön, ersättning och andra anställningsvillkor för Biovicas ledning. Exempel på detta är policyer för bonus- och incitamentsprogram på kort och lång sikt, pensionspolicy och policyer för grundlön och andra anställningsvillkor.
- Förslag avseende individuell lön och annan ersättning till verkställande direktören.

STYRELSEÅRET

Q1 MAJ–JULI	Q2 AUGUSTI–OKTOBER	Q3 NOVEMBER–JANUARI	Q4 FEBRUARI–APRIL
Redovisning styrelse/VD-utvärdering	- Strategimöte - Årsstämma - Konstituerande möte	Polycys	Budget
- Bokslutskommuniké - Årsredovisning	- Årsstämma - Delårsrapport 1	Delårsrapport 2	Delårsrapport 3

Revisionsutskottets arbetsuppgifter

Revisionsutskottet övervakar bolagsstyrningsfrågor och deras tillämpning. Utskottet har till uppgift att granska rutinerna för företagets riskhantering, hantering och kontroll samt finansiell rapportering.

Genom kontinuerlig kontakt med bolagets revisorer och finansfunktionen i företaget ska utskottet se till att externa revisioner uppfyller de krav som krävs, att relevanta policyer och regleringsdokument finns och diskutera omfattningen och fokus på revisionsarbetet.

Revisionsutskottet tar årligen del av revisionsplanen. Revisionsutskottet utvärderar revisionsåtgärderna och godkänner ytterligare tjänster som företaget köper från de externa revisorerna. Utskottet hjälper också valberedningen med att utarbeta förslag till revisorer och arvoden för detta arbete.

Revisionsutskottets ordförande ansvarar för att hela styrelsen kontinuerligt informeras om kommitténs arbete och vid behov överlämnar ärenden till styrelsen för beslut.

Revisionsutskottets möjligheter till fördjupade diskussioner med revisorerna ersätter inte mötena mellan revisorerna och hela styrelsen. Sådana möten ska äga rum minst en gång per år, vanligtvis i samband med årsredovisningen.

VD och koncernledning

VD ansvarar för den löpande förvaltningen och driften av bolagets verksamhet. Arbetsfördelningen mellan styrelsen och VD framgår av bolagets arbetsordning för styrelsen samt VD-instruktionen. VD håller

fortlöpande styrelsen informerad om bolagets verksamhet, verksamhetsresultat och finansiella ställning, genom bland annat månadsrapporter. VD har ansvaret för att förbereda rapporter och sammanställa information till styrelsemöten samt för att presentera sådant underlag på styrelsemöten.

Anders Rylander är VD och koncernchef och leder bolagets verksamhet tillsammans med Anders Morén, CFO, Hanna Ritzén, COO, Hector Tamburini, Head of US och Henrik Winther, SVP Business Development.

Ersättning och anställningsvillkor Styrelsen

På årsstämman den 17:e september 2024 beslutades att arvode till styrelseledamot som inte är anställd i bolaget ska utgå 200 000 kr och att arvode till styrelsens ordförande ska utgå 450 000 kr. Därutöver ska det utgå 75 000 kr till ordförande i kommittéer och 37 500 kr till medlem i kommittéer. Ersättning till styrelsens ledamöter avseende räkenskapsåret 2023/2024 uppgick till 1 675 000 kr.

VD och koncernledningen

Biovica ska erbjuda en marknadsmässig totalkompensation, som gör att ledande befattningshavare kan rekryteras och behållas. Kompensationen ska bestå av fast lön, resultatbaserad ersättning, aktiesparprogram, pension och andra ersättningar. Tillsammans utgör dessa delar individens totalkompensation.

Den fasta lönen ska beakta den enskildes ansvarsområden och

erfarenhet och omprövas varje år. Den resultatbaserade ersättningen är beroende av individens uppfyllelse av kvalitativa och kvantitativa mål. För ledande befattningshavare kan den rörliga delen uppgå högst till 50 procent av den fasta lönen.

Styrelsen beslutar om ersättningspolicy för VD och koncernledningen. Den per dagen för denna årsredovisning gällande policyn är utformad i enlighet med riktlinjerna för ersättning till VD och koncernledningen, såsom de har antagits av bolagsstämman. Individuell ersättning till VD föreslås av ersättningsutskottet och godkänns av styrelsen, medan individuell ersättning till övriga medlemmar i koncernledningen föreslås av VD och godkänns av styrelsen.

Den totala ersättningen och övriga ersättningar som beviljas, direkt eller indirekt, av Bolaget till medlemmarna i koncernledningen anges i not 10.

Revisorer

Bolagets revisor utses vid årsstämman. Styrelsen får under året presentationer av bolagets revisor som granskat bolagets interna kontroll och externa redovisning. För 2024/2025 utsågs revisor Stéphanie Ljungberg från Grant Thornton Sweden AB. Under året har bolagets revisor avrapporterat sin granskning till revisionsutskottet/styrelsen vid tre tillfällen.

Intern kontroll och riskhantering

Styrelsen ansvarar för den interna kontrollen. Intern kontroll och riskhantering avseende finansiell rapportering är en process som utformats av styrelsen i syfte att ge styrelsen, ledningen och övriga

berörda inom organisationen en rimlig försäkran avseende tillförlitligheten i den externa finansiella rapporteringen och huruvida de finansiella rapporterna är framtagna i överensstämmelse med god redovisningssed, tillämpliga lagar och förordningar samt övriga krav på noterade bolag.

Kontrollmiljö

Basen för den interna kontrollmiljön bygger på fördelningen av befogenheter och ansvar mellan styrelse, dess utskott, VD och den övriga företagsledningen. Inom bolaget är de mest väsentliga beståndsdelarna av kontrollmiljön dokumenterade i arbetsordningen för styrelsen, VD-instruktion, policies och andra styrdokument.

Kontrollaktiviteter

Ändamålsenliga kontrollaktiviteter är en förutsättning för att hantera väsentliga risker inom den interna kontrollen. För att säkerställa den interna kontrollen har Bolaget såväl automatiserade systembaserade kontroller som manuella kontroller i form av till exempel avstämningar och inventeringar. Ekonomiska analyser av bolagets resultat samt uppföljning mot planer och prognoser kompletterar kontrollerna och ger en övergripande bekräftelse på rapporteringens kvalitet. Detta följs upp löpande under året genom rapporter till styrelse samt vid revisionsutskottsmöten och styrelsemöten.

Intern revision

Biovica har utarbetade styr- och internkontrollsystem vars efterlevnad följs upp regelbundet på olika nivåer

inom bolaget. Styrelsen har mot den bakgrunden bedömt att det i nuläget inte finns något behov att inrätta en särskild granskningsfunktion. Denna bedömning omprövas årligen av styrelsen.

Information och kommunikation

Bolagets styrande dokumentation i form av policy, riktlinjer och manualer vad gäller intern och extern kommunikation hålls löpande uppdaterade och kommuniceras internt via relevanta kanaler, såsom interna möten och interna kanaler. För kommunikation med externa parter gäller bolagets informationspolicy, som anger riktlinjer för hur information ska lämnas. Syftet med policyn är att säkerställa att bolaget korrekt och fullständigt uppfyller sina informationsskyldigheter enligt gällande lagar och regler.

Uppsala datum enligt elektronisk signatur

Lars Holmqvist
Styrelseordförande

Annika Carlsson Berg
Styrelseledamot

Marie-Louise Fjällskog
Styrelseledamot

Maria Holmlund
Styrelseledamot

Jesper Söderqvist
Styrelseledamot

Anders Rylander
Verkställande direktör, Styrelseledamot

Styrelse

Biovicas styrelse består av sex ordinarie stämموvalda ledamöter, inklusive styrelseordförande, vilka har valts för tiden intill nästa årsstämma.



LARS HOLMQVIST



ANNIKA CARLSSON BERG



MARIE-LOUISE FJÄLLSKOG, MD, PhD

	LARS HOLMQVIST	ANNIKA CARLSSON BERG	MARIE-LOUISE FJÄLLSKOG, MD, PhD
Född	1959	1963	1964
Ordinarie ledamot	Styrelseordförande sedan 2019 och ledamot i revisionsutskottet sedan 2020	Styrelseledamot sedan 2021	Styrelseledamot sedan 2020
Nationalitet	Svensk	Svensk	Svensk och amerikansk
Utbildning/ bakgrund	Civ.Ek. Mitt Universitet. Tidigare senior advisor inom hälsovård på Bain Capital. Seniora management roller inom läkemedels- och medtechbolag såsom Agilent, Dako, Applied Biosystems Inc. och Medtronic Europe Sarl.	Annika har över 35 års erfarenhet av läkemedel-, biotech-, Life Sciences och diagnostikbolag, varav 24 år i ledande befattningar. Annika är idag Chief Quality Officer i Aspeya. Tidigare var hon Global Vice President of Quality Assurance & Regulatory Affairs, på divisionen för immunodiagnostik, på Thermo Fisher Scientific, Global Vice President of Quality Assurance, Regulatory Affairs and Medical Affairs på Agilent Technologies och före det Global vice President of QA/RA på GE Healthcare och före det Section Manager på Pfizer. Annika är analytisk kemist och har en licentiatexamen i analytisk kemi.	Marie-Louise är läkare (specialist i onkologi), utbildad vid Uppsala Universitet, där hon också försvarade sin avhandling 2002, och erhöll sin docentur i onkologi 2008. Marie-Louise har över 30 års erfarenhet av klinisk onkologi, translationell forskning, och läkemedelsutveckling. Marie-Louises nuvarande position är Chief Medical Officer på Faron Pharmaceuticals. Tidigare erfarenheter inkluderar CMO på Sensei Biotherapeutics i Boston, USA, Global Clinical Program Leader på Novartis Institute for Biomedical Research (NIBR), där hon arbetade inom Translational Clinical Oncology (TCO) och var globalt ansvarig för utveckling av målriktade behandlingar mot CDK4/6, BCL-2, och immunterapi (CSF-1, PD-1 och CD73) samt tjänster som Vice President (VP) Clinical Development på Merus och Infinity Pharmaceuticals, Cambridge, USA.
Pågående uppdrag	Styrelseledamot i Lundbeck Fonden A/S, H Lundbeck A/S, ALK-Abelló A/S och Vitrolife AB.	Chief Quality Officer Aspeya.	Konsult Fjällskog Onco Therapeutics LLC, Styrelseledamot Faron Pharmaceuticals och Lytix Biopharma AS.
Innehav i bolaget	Direkt och indirekt 1 467 682 B-aktier, 44 200 RSU SSP 24/27:2 och 132 600 PRSU SSP 24/27:2	36 050 B-aktier, 25 000 TOIO, 16 800 SSP 24/27:2 och 50 400 SSP 24/27 PRSU	20 000 TOIO
Oberoende i förhållande till bolaget och dess ledning som till större aktieägare.	Ja	Ja	Ja

**MARIA HOLMLUND****ANDERS RYLANDER****JESPER SÖDERQVIST, PhD**

	MARIA HOLMLUND	ANDERS RYLANDER	JESPER SÖDERQVIST, PhD
Född	1956	1970	1966
Ordinarie ledamot	Styrelseledamot sedan 2016 och ordförande för ersättningsutskottet sedan 2020	Styrelseledamot sedan 2010	Styrelseledamot sedan 2013 och ordförande i revisionsutskottet sedan 2023
Nationalitet	Svensk	Svensk	Svensk
Utbildning/ bakgrund	Fil. kand i kemi och biologi från Uppsala och Göteborgs universitet och en Masters of Science från University of North Carolina. 30 års erfarenhet från arbete inom life science och diagnostikområdet. Ledande befattningar med fokus på marknadsföring i flertalet stora internationella diagnostikbolag.	Civilingenjör i maskinteknik med industriell ekonomi som inriktning från Kungliga Tekniska Högskolan. Har tidigare varit Senior Manager på Accenture, CTO för ICA AB och grundare av konsultbolaget Axholmen.	Civilingenjör utbildad vid Kungliga Tekniska Högskolan samt doktor i fysik från Kungliga Tekniska Högskolan samt CERN. Har tidigare varit vd för Boule Diagnostics, vd och styrelseledamot för Arcoma, Vice President Portfolio Management för Elekta ABs neuroscience division, General Manager för mammography på Philips Healthcare samt vd på Sectra Mamea.
Pågående uppdrag	Styrelseledamot i Prolight Diagnostics AB (publ).	Verkställande Direktör Biovica International AB, Styrelseledamot i Arinvest AB och Anders Rylander Investment AB.	VD CGM CompuGroup Medical Sweden AB, Styrelseledamot och vd för Dekatria AB
Innehav i bolaget	62 288 B-aktier; 25 000 TO10, 24 000 SSP 24/27:2 RSU och 72 000 SSP 24/27:2 PRSU	Direkt och indirekt 3 730 390 A-aktier, 6 133 845 B-aktier; 60 477 SSP 24/27:1 RSU och 181 431 SSP 24/27:1 PRSU	Direkt och indirekt, 41 085 A-aktier och 170 016 B-aktier; 25 000 TO10, 20 000 SSP 24/27:2 RSU och 60 000 SSP 24/27:2 PRSU
Oberoende i förhållande till bolaget och dess ledning som till större aktieägare.	Ja	Anders Rylander är via bolag och genom närstående bolagets största ägare.	Ja

Ledning

Ledningen i Biovica utgörs av vd och koncernchef samt ytterligare fyra chefer. I ledningen är fyra medlemmar män och en kvinna.



ANDERS RYLANDER



ANDERS MORÉN



HANNA RITZÉN

	ANDERS RYLANDER	ANDERS MORÉN	HANNA RITZÉN
Född	1970	1965	1979
Position	VD sedan 2011	CFO sedan 2023	VP R&D sedan 2022, COO sedan 2023
Nationalitet	Svensk	Svensk	Svensk
Utbildning/ bakgrund	Civilingenjör i maskinteknik med industriell ekonomi som inriktning från Kungliga Tekniska Högskolan. Har tidigare varit Senior Manager på Accenture, CTO för ICA AB och grundare av konsultbolaget Axholmen.	Civilekonom från Uppsala universitet. Anders har erfarenhet lång erfarenhet från att leda ekonomi- och finansavdelningar inom globala bolag inom Life Science/Läkemedel såsom Baxter, Roche och Merck and Co Inc. Innan Anders kom till Biovica var han Executive Director Finance EMEA Region 1 samt Australien och Israel inom Gilead Sciences.	Hanna har en högskoleingenjörsexamen med inriktning mot kemi och bioteknik från Uppsala universitet. Hon har 20 års erfarenhet inom life science-området i olika ledar- och chefsbefattningar inom forskning och utveckling, med fokus på metod- och produktutveckling som stödjer akademi, läkemedelsföretag, kontrakt-forskningsorganisationer och kliniska diagnostikföretag. Hanna har arbetat som ämnesexpert inom mätbarhet och har varit involverad i flera internationella standardiserings- och harmoniseringsprogram. Inom forskning och utveckling har hon aktivt bidragit till och varit ansvarig för många produktutvecklingsprogram och lanseringen av RUO- och IVD-produkter. Hanna har implementerat många processer inom innovation, produktutveckling, kundsupport och CAPA. Innan Hanna började på Biovica arbetade Hanna som Managing Director, Research and Development på Merck AB med ansvar för strategi, affärs-, organisations- och produktutveckling samt Bioanalytisk Serviceverksamhet.
Pågående uppdrag	Verkställande Direktör Biovica International AB, Styrelseledamot i Arinvest AB och Anders Rylander Investment AB.	Styrelseledamot i Moréns Ekonomi och Skogsservice AB.	–
Innehav i bolaget	Direkt och indirekt 3 730 390 A-aktier, 6 166 845 B-aktier, 60 477 SSP 24/27:I RSU och 181 431 SSP 24/27:I PRSU. Anders Rylander är via bolag och genom närstående bolagets största ägare.	77 440 B-aktier, 17 000 SSP 24/27:I RSU och 51 000 SSP 24/27:I PRSU	28 300 B-aktier, 12 600 SSP 24/27:I RSU och 37 800 SSP 24/27:I PRSU

**HECTOR TAMBURINI****HENRIK WINTHER**

Född	1962	1966
Position	Head of US Laboratory Operations, Regulatory & Quality sedan 2023	SVP Business Development sedan 2020
Nationalitet	Amerikansk	Svensk
Utbildning/ bakgrund	M.S. i klinisk biokemi från University of Buenos Aires, Argentina. Hector har över 35 års erfarenhet inom läkemedels-, bioteknik- och diagnostikindustrin. Tidigare roller inom ansvar och tillverkning av diagnostiska reagenser vid bl.a Prometheus Laboratories, Onconova Therapeutics, Spectrum Pharmaceuticals, Biogen (IDEC) och Roche, i USA såväl som i Buenos Aires, Argentina.	Henrik har en bakgrund som docent i anatomi, fysiologi och cellbiologi vid Köpenhamns universitet innan han bytte till det danska diagnostikföretaget Dako som senare förvärvades av Agilent. På Dako hade Henrik flera ledande befattningar. Han var FoU-direktör innan han ledde affärsområdet Companion Diagnostics. Under Henriks ledning hade affärsområdet en tiofaldig tillväxt både vad gäller intäkter och anställda. Hos Agilent utsågs Henrik till vice president och General Manager för Companion Diagnostics Division. Innan Henrik kom till Biovica hade han rollen som SVP affärsutveckling hos det svenska diagnostikföretaget Immunovia.
Pågående uppdrag	–	–
Innehav i bolaget	291 200 personaloptioner	25 161 B-aktier, 13 000 SSP 24/27:1 RSU och 39 000 SSP 24/27:1 PRSU

Revisorsyttrande om bolagsstyrningsrapporten

Till bolagsstämman i Biovica International AB, org.nr 556774-6150

Uppdrag och ansvarsfördelning

Det är styrelsen som har ansvaret för bolagsstyrningsrapporten för år 2024-05-01 – 2025-04-30 på sidorna 30-37 och för att den är upprättad i enlighet med årsredovisningslagen.

Granskningens inriktning och omfattning

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.

Uttalande

En bolagsstyrningsrapport har upprättats. Upplysningar i enlighet med 6 kap. 6 § andra stycket punkterna 2–6 årsredovisningslagen samt 7 kap. 31 § andra stycket samma lag är förenliga med årsredovisningen och koncernredovisningen samt är i överensstämmelse med årsredovisningslagen.

Uppsala den 27 juni 2025

Grant Thornton Sweden AB

Stéphanie Ljungberg
Auktoriserad revisor

Förvaltningsberättelse

2023-05-01—2024-04-30

Styrelsen och verkställande direktören för Biovica International AB (publ), Biovica, organisationsnummer 556774-6150, avger härmed års- och koncernredovisning för verksamhetsåret 1 maj 2024 t o m 30 april 2025. Årsredovisningen föreslås fastställas på årsstämman den 16:e september 2025. Bolagets B-aktier är noterade på Nasdaq First North Premier Growth Market under kortnamnet "BIOVIC". Bolaget har sitt säte i Uppsala. Koncernredovisningen är upprättad i svenska kronor och i enlighet med International Financial Reporting Standards (IFRS) såsom de antagits av EU.

ALLMÄNT OM VERKSAMHETEN

Biovica International AB är moderbolag i en koncern som etablerades 2009 med målsättningen att utveckla och producera biomarkörstest som mäter celltillväxthastighet till nytta för cancerpatienter och vårdgivare. Koncernen har sitt huvudkontor i Uppsala och har också ett kontor i San Diego, USA för den amerikanska verksamheten.

Vision och mission

Biovincas vision är att förbättra livet för cancerpatienter genom att transformera uppföljningen av cancervård genom innovativa biomarkörbaserade tester.

Finansiella mål

Biovincas finansiella mål är att omsätta 50 MSEK räkenskapsåret 2025/2026 samt 150 MSEK räkenskapsåret 2026/2027 samt att vara kassaflödespositivt tredje kvartalet räkenskapsåret 2026/2027. Total marknadspotential för USA, Europa och Japan beräknas vara US\$ 400-600m per år för spridd bröstcancer. För tidig bröstcancer beräknas motsvarande potential vara US\$ 2 000–3 000 per år. Lansering av DiviTum TKa inom spridd bröstcancer startade i delar av USA och Europa under 1:a halvåret 2023. Under räkenskapsåret 2024/2025 har vi fortsatt lanseringen och tecknat flertalet kommersiella avtal i USA, tecknat ytterligare partneravtal inom EU samt presenterat resultat på SABCS i december, där sju olika bröstcancerstudier presenterades, inklusive två inom tidig bröstcancer. Resultat inom tidig bröstcancer öppnar en ny och mycket stor marknad för oss, med en uppskattad potential på upp till 3 miljarder USD. Världens behov av att

kunna optimera och effektivisera användningen av kostsamma behandlingar, såsom CDK4/6-hämmare, är stort – och här erbjuder DiviTum TKa ett evidensbaserat och kostnadseffektivt beslutsstöd. På 10-års sikt är Biovincas målsättning att ta 50 procent marknadsandel på de marknadssegment där DiviTum TKa lanseras.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER I KRONOLOGISK UNDER RÄKENSKAPSÅRET 2024/2025

DiviTum TKa-resultat presenterades på ASCO, världens största cancerkonferens

Resultat med DiviTum TKa från den spanska GEICAM/2014-12 FLIPPER-studien presenterades på världens största cancerkonferens, ASCO. Data stödjer användningen av DiviTum TKa för att förutsäga resultat och progression vid första linjens behandling av patienter med hormonreceptor-positiv (HR+) spridd bröstcancer och ger viktig klinisk information om behandlingsfördelar.

Biovica tecknade nytt avtal inom läkemedelsutveckling

Biovica tecknade ett ramavtal (master service agreement) och erhöll den första arbetsordern med ett USA-baserat biopharmablag specialiserat på bröstcancer. Avtalet innebär att Biovica tillhandahåller sina tjänster för TKa-testning för att stödja utvecklingen av nya behandlingar genom prekliniska och kliniska studier. Den initiala arbetsordern är värd 0,75 MSEK.

Extra bolagsstämma i Biovica International AB

Extra bolagsstämman beslutade, i enlighet med styrelsens förslag, att införa följande långsiktiga incitamentsprogram:

Aktiesparprogram 2024/2027:1 för samtliga anställda inom bolagets verksamhet i Sverige och Danmark.

Aktiesparprogram 2024/2027:2 för bolagets styrelse i enlighet med aktieägaren Mats Danielssons förslag.

Personaloptionsprogram 2024/2027:1 för ledande befattningshavare och anställda inom bolagets amerikanska dotterbolag.

Prestationsaktieprogram 2024/2027:1 för ledande befattningshavare och anställda inom bolagets amerikanska dotterbolag.

Biovica genomförde en riktad nyemission av units om cirka 16,4 mkr

Styrelsen i Biovica International AB (publ) har, med stöd av bemyndigande från årsstämman den 5 september 2023, genomfört en riktad nyemission av units. Genom den riktade nyemissionen tillfördes bolaget cirka 16,4 mkr före avdrag för utgifter hänförliga till emissionen.

Biovica tecknade avtal med amerikanskt biotechbolag i klinisk fas

Enligt avtalet, som är ett ramavtal eller MSA (Master Service Agreement), kommer Biovica att tillhandahålla tjänster för TKa-testning som utnyttjar Biovincas DiviTum TKa-analys och expertis inom tolkning av TKa-svar för att stödja läkemedelsutveckling och dosoptimering.

Biovica erhöll betydande order för TKa-testtjänster

Biovica har tecknat en order till ett värde av 2,2 MSEK, bolagets hittills största enskilda arbetsorder för TKa-testtjänster inom sin Pharma Services-verksamhet. Beställaren är ett USA-baserat bioteknikbolag fokuserat på nästa generations CDK-hämmare.

Biovica offentliggjorde utfall av serie TO3B

Biovica offentliggjorde utfallet av utnyttjande av teckningsoptioner av serie TO3B som emitterades i samband med Bolagets företrädesemission av units under oktober 2023. Totalt utnyttjades 7 441 387 teckningsoptioner för teckning av motsvarande antal B-aktier i bolaget, vilket motsvarar en teckningsgrad om cirka 42,73 procent. Biovica tillförs följaktligen cirka 19,4 MSEK före avdrag för emissionsutgifter vilket beräknas uppgå till ca 1,5 MSEK.

Biovica tecknade avtal med brittiskt biotechbolag

Biovica har tecknat ett ramavtal (MSA) för TKa-testning med ett biotechbolag baserat i Storbritannien. Detta är det 5:e ramavtalet som tecknats under 2024.

Ny DiviTum TKa-data presenterades på SABCS som avsevärt breddar marknadspotentialen

Sju sammandrag baserade på studier med blodprovet DiviTum TKa presenterades vid världens största bröstcancermöte,

San Antonio Breast Cancer Symposium (SABCS) den 10-13 december 2024. Två av dessa abstracts validerade DiviTum TKA i adjuvansmiljön (tidig bröstcancer), vilket öppnar en ny marknadsmöjlighet för Biovica och som ökar marknadspotentialen inom bröstcancer med \$3BUSD/år på bolagets nyckelmarknader (USA, Europa och Japan).

Biovica tecknade avtal med amerikansk sjukförsäkringsjätte

Biovica har ingått ett kommersiellt avtal (client bill) med ett av de största sjukförsäkringsbolagen i USA med intäkter som överstiger 100 miljarder USD. Bolaget är både en världleverantör och försäkringsgivare som genom sina försäkringspolicies omfattar mer än 10 miljoner amerikaner. Organisationen har redan använt DiviTum TKA och ser både nytta för patienten och hälsoekonomiska fördelar med testet.

Biovincas CLIA-laboratorium erhöll tillstånd i New York vilket öppnar hela USA-marknaden

Biovica har erhållit ett tillstånd för att erbjuda tester till patienter i delstaten New York. Tillsammans med tidigare tillstånd har Biovica nu möjlighet att erbjuda DiviTum TKA i alla 50 delstater i USA samt i Puerto Rico.

Biovica har tecknat ytterligare en betydande order för TKA-testtjänster

Biovica har tecknat en order till ett totalt värde om 2,3 MSEK för TKA-testtjänster inom sin Pharma Services-verksamhet. Arbetsordern har tecknats med ett läkemedels- och bioteknikföretag baserat i Storbritannien och ska användas i en klinisk fas I/II-studie på patienter med avancerade solida tumörer som behandlas med en nästa generations CDK-hämmare.

Biovica har tecknat avtal med Eurobio Scientific för 60 procent av den europeiska marknaden

Biovica har tecknat ett samarbetsavtal med Eurobio Scientific, en ledande fransk grupp inom in vitro-specialiserad medicinsk diagnostik och life sciences, för DiviTum TKA i Nederländerna, Belgien, Luxemburg, Tyskland, Schweiz, Österrike, Frankrike, och Storbritannien. Avtalet täcker 60 procent av den totala marknadspotential som identifierats som nyckelmarknader i Europa för Biovica.

Biovica har säkrat en ny arbetsorder (work order, WO) värd 2,5 MSEK för TKA-testtjänster inom sin Pharma Services-verksamhet.

Detta är den tredje arbetsordern som tecknas med denna kund, vilket innebär

att det totala värdet för de tre arbetsorderna uppgår till 7 MSEK. Kunden, ett kliniskt biotechbolag baserat på USA:s östkust, är specialiserat på att utveckla småmolekylära läkemedel inom onkologi. Biovica har ett ramavtal (Master Service Agreement, MSA) med kunden och Biovincas TKA-biomarkör används för närvarande i två pågående kliniska fas I-studier med denna kund, som båda utvärderar olika läkemedelskandidater inom CDK-hämmare. Den senaste arbetsordern, som är planerad att pågå i 1,5 år med start under tredje kvartalet 2025, tillför en tredje läkemedelskandidat och klinisk studie till samarbetet, vilket ytterligare stärker det långsiktiga partnerskapet.

Biovica och Outcomes4Me har tecknat partnerskapsavtal för att hjälpa patienter med spridd bröstcancer att bättra första effektiviteten av sin behandling

Biovica har inlett ett partnerskap med Outcomes4Me, utvecklaren av den ledande direkt-till-patient-plattformen med 250 000 medlemmar som ger personligt anpassad och evidensbaserad vägledning för personer som har diagnostiserats med cancer.

DiviTum TKA-data i kombination med inflammationsproteiner som presenterades vid AACR-mötet förbättrar precisionen vid förutsägelse av effektiviteten av immunterapi

Ett abstract med DiviTum TKA i en biomarkörsalgoritmen presenteras av Karolinska Institutet (KI) vid det årliga AACR-mötet i Chicago den 25–30 april 2025. Detta ger det första beviset på att DiviTum TKA i kombination med inflammationsproteiner signifikant förbättrar förmågan att stratifiera patienter som sannolikt kommer att dra nytta av immunterapi. I en translationell studie i malignt melanom utförd av KI och Karolinska Universitetssjukhuset visade patienterna med den bästa biomarkörprofilen en femårig överlevnad på 83 procent, jämfört med 11 procent i en kohort med hög riskprofil.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER I KRONOLOGISK ORDNING EFTER PERIODENS UTGÅNG

Biovica har inlett samarbete med Tempus för att utöka den kommersiella räckvidden för DiviTum TKA

Biovica har ingått ett samarbetsavtal med Tempus, en ledande aktör inom AI och datadriven precisionsmedicin. Tempus kommer att tillhandahålla DiviTum TKA som en del av sitt omfattande utbud av diagnostik för onkologer. Tempus samarbetar för närvarande med över 6 500 onkologer i USA och erbjuder en rad precisionsmedicinska lösningar som stödjer läkare i att tillhandahålla

hålla individanpassad vård. Samarbetet utökar avsevärt Biovincas räckvidd genom att utnyttja Tempus väletablerade försäljningsnätverk

Biovica har tecknat betydande ramavtal och signerat en första arbetsorder om 4 MSEK

Biovica har tecknat ett ramavtal (Master Service Agreement, MSA) med ett USA-baserat läkemedels- och bioteknikbolag, klassificerat som en Tier-1-aktör inom onkologi. En första arbetsorder har även tecknats, med ett totalt värde om ca 4 MSEK.

Inom ramen för avtalet kommer Biovica att tillhandahålla TKA-testning för flera projekt med hjälp av sin DiviTum TKA-analys, samt sin expertis inom tolkning av TKA-dynamik för att stödja läkemedelsutveckling. Den första arbetsordern omfattande 4 MSEK i ordervärde gäller en omfattande klinisk studie inom bröstcancer.

Biovica presenterade nya DiviTum TKA data vid världens största cancerkongress ASCO, American Society of Clinical Oncology

ASCO är världens största och mest inflytelserika onkologimöte och samlar omkring 31 000 yrkesverksamma inom cancerområdet.

Den nya datan stärker ytterligare DiviTum TKAs roll som en prediktiv biomarkör inom tre olika cancerindikationer:

- Hormonreceptorpositiv (HR+) spridd bröstcancer (MBC) hos patienter behandlade med CDK4/6-hämmare i den uppmärksamade PEARL-studien
- BRAF V600-mutaterat spridd melanom behandlat med immunologiska checkpoint-hämmare (ICI)
- Äggstockscancer behandlad med platinumbaserad kemoterapi

Medan PEARL-studien är en storskalig studie som adresserar ett viktigt kliniskt vägval i spridd bröstcancer – valet mellan nyare och etablerade behandlingskombinationer – är studierna inom melanom och äggstockscancer mer av en explorativ karaktär.

Biovica säkrar tre nya uppdrag inom Pharma Services med totalt värde av 2,5 MSEK

Biovica meddelar att bolaget har tecknat tre nya uppdragsavtal inom sin verksamhet Pharma Services, med ett sammanlagt värde på cirka 2,5 miljoner kronor. Avtalen avser TKA-testtjänster för befintliga kunder. Två av de tre uppdragen har lagts av det Tier-1 (omsättning >10 miljarder USD) läkemedelsbolag i USA som nyligen ingick ett omfattande tjänsteavtal med Biovica, inklusive en rekordstor beställning på 4 miljoner kronor. De senaste beställningarna kommer att stödja utvecklingen av nästa generations CDK4/6-hämmare. Uppdragen består av en kombination av retrospektiv analys, som kommer att genomföras under

de kommande månaderna, och prospektiv analys som kommer att genomföras under cirka två år.

Biovica tillkännager finansiella mål efter viktiga partnerskap och kommersiella framsteg

Biovica tillkännager finansiella mål för de kommande två räkenskapsåren. Målen speglar bolagets senaste kommersiella framgångar samt dess långsiktiga engagemang för transparens och värdeskapande för patienter, vårdgivare och aktieägare.

Det nyligen kommunicerade partneravtalet med Tempus AI i USA samt avtalet med en ledande vårdgivare som meddelades i december 2024, förväntas generera betydande intäkter för Biovica. Tillsammans med över 15 aktiva samarbeten med läkemedelsbolag med ett totalt projektvärde om cirka 25 MSEK och 18 aktiva partnerskapsavtal som täcker viktiga europeiska marknader, har bolaget etablerat en stark plattform för tillväxt. Mot denna bakgrund är Biovica nu i en position att ge tydlig finansiell vägledning.

Biovicas finansiella mål:

- Räkenskapsåret 2024/25 (slutade 30 april 2025): Nettoomsättning på 8,5 MSEK
 - Räkenskapsåret 2025/26: Nettoomsättning på 50 MSEK
 - Räkenskapsåret 2026/27: Nettoomsättning på 150 MSEK
- Med förväntade rörelsekostnader på nuvarande nivå om cirka 90 MSEK per år, förväntar sig Biovica att bli kassaflödespositivt under tredje kvartalet av räkenskapsåret 2026/27.

Förväntad intäktsfördelning under FY25/26 och FY26/27:

- 65 % från den amerikanska marknaden, drivet av ersättning och volymtillväxt genom strategiska partnerskap
- 30 % från Pharma Services-verksamheten, baserat på pågående och framtida biomarkörsarbeten
- 5 % från europeiska partners, genom distributörs- och laboratorieavtal i 18 länder

Biovica beslutar om en fullt garanterad företrädesemission om cirka 80 MSEK till 0,63 SEK per aktie

Styrelsen i Biovica International AB (publ) ("Biovica" eller "Bolaget") har beslutat, villkorat av efterföljande godkännande från en extra bolagsstämma, att genomföra en nyemission av A-aktier och B-aktier om cirka 80.1 MSEK med företrädesrätt för Bolagets aktieägare ("Företrädesemissionen") samt en riktad emission av teckningsoptioner av serie TO 4 B till investerare som ingått garantiåtaganden som så kallade top-down garan-

ter ("Ankarinvesteringarna") (den "Riktade Emissionen av Teckningsoptioner"). Därtill har styrelsen föreslagit att en extra bolagsstämma beslutar om att bemyndiga styrelsen att besluta om riktad emission av högst 83 291 780 B-aktier till Ankarinvesteringarna, under förutsättning att Ankarinvesteringarna inte erhållit full tilldelning i Företrädesemissionen ("Överteckningsoptionen").

Företrädesemissionen omfattas till cirka 80.1 MSEK, motsvarande cirka 100 procent av Företrädesemissionen av en kombination av teckningsåtaganden och så kallade top-down och bottom-up garantiåtaganden. Som ersättning för top-down garantiåtaganden i Företrädesemissionen utgår vederlagsfria teckningsoptioner vilka emitteras i den Riktade Emissionen av Teckningsoptioner. Som ersättning för bottom-up garantiåtaganden utgår en kontant ersättning om åtta procent av respektive garants garanterade belopp.

Syftet med Företrädesemissionen är att (i) fortsätta Bolagets fokuserad lansering i USA, (ii) bedriva tjänsteutveckling inom pharma, (iii) bedriva kommersialisering i Europa genom samarbete med kommersiella partners där Bolaget ingått avtal samt (iv) utveckla produkt- och produktionskapacitet för att möta förväntade volymer, kunders behov och regulatoriska krav. Nettolikviden från Företrädesemissionen förväntas täcka Bolagets rörelsekapitalbehov till och med det tredje kvartalet av räkenskapsåret 2026/27, då Biovica förväntar sig att bli kassaflödespositivt

Kallelse till Extra Bolagsstämma i Biovica International AB

Aktieägarna i Biovica International AB, org. nr 556774-6150, ("Bolaget") kallas härmed till extra bolagsstämma måndagen den 14 juli 2025 kl. 10:00 hos Baker McKenzie Advokatbyrå på Vasagatan 7, 101 23 Stockholm. För detaljer och Agenda se pressmeddelande publicerat på bolagets hemsida www.biovica.com

Biovica tecknar avtal med sitt femte Tier-1-biopharmabolag i USA

Biovica tecknar ett nytt ramavtal (MSA) tillsammans med en initial arbetsorder på cirka 800,000 SEK – med ett amerikanskt Tier-1-biopharmabolag. Den nya kunden, en global ledare inom utveckling av cancerläkemedel, blir det femte Tier-1-biopharmabolaget i USA som ansluter sig till Biovicas kundbas inom Pharma Services. Avtalet avser testning av prover från en fas 1-studie som stöd i utvecklingen av nästa generations CDK4/6-hämmare och är en pilotstudie med DiviTum TKa.

EKONOMISK UTVECKLING I KONCERNEN

Resultat

Totala nettoomsättningen för 2024/2025 uppgår till 8 619 (7 290) kSEK, en ökning med 18 % jämfört med föregående år. Årets omsättning kommer från fyra olika produktgrupper. Testservice avseende klinisk diagnostik (IVD) för den amerikanska marknaden, Divitum Kit (IVD) för klinisk diagnostik till den europeiska marknaden, Testservice (RUO) samt DiviTum Kit (RUO) för forskningsändamål framför allt inom läkemedelsindustrin. Den produktgrupp som står för den största ökningen jämfört med föregående år är IVD på den amerikanska marknaden vilket omsatte 2 953 (788) kSEK en ökning som motsvarar 275 % på årsbasis och senaste kvartalsökningen var över 25 %. Försäljningen av RUO testservice till Läkemedelsindustrin har ökat med ca 15 % jämfört med föregående år. Försäljningen av RUO kit till läkemedelsindustrin har minskat jämfört med föregående år med ca 30 % drivet av att en större studie avslutades under Q3 23/24. Se vidare Not 6

Årets resultat uppgår till -87 624 (-124 823) kSEK. Nettoförlusten för innevarande år är lägre än föregående år beroende på ökad försäljning, framförallt på den amerikanska marknaden, samt minskade kostnader efter den omstrukturering som bolaget gjorde i slutet av april 2024. Övriga externa kostnader och personalkostnader minskade med totalt 37 891 (16 837) kSEK jämfört med föregående år och uppgår under 2024/2025 till 85 631 (123 521) kSEK. Utfallet under året är lägre än budget som lades för verksamhetsåret 2024/2025. Detta beror framför allt på trögare säljstart än förväntat i segmentet Community Oncologists i USA som behandlar en större del av den amerikanska patientpopulationen. Efter räkenskapsårets slut har Biovica tecknat ett avtal om att vara referenslaboratorium till Tempus AI som erbjuder DiviTum TKa via sin precisionsonkologipanel till över 6 500 onkologer framförallt inom Community Oncology segmentet.

Kassaflöde

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgår till -85 367 (-114 575) kSEK och totala kassaflödet uppgår till -54 730 (-35 658) kSEK.

Investeringar

Under året anskaffades materiella anläggningstillgångar i form av inventarier för 287 (146) kSEK. Dessa investeringar avser främst inköp inom forskning- och utvecklingsområdet men avser även inköp rörande vår utökning av lokaler i Uppsala samt

utrustning till vårt CLIA Laboratorium i USA.

Nyttjanderättstillgångarna uppgår till 3 719 (6 935) kSEK. Se not 17 för vidare beskrivning.

Investeringar i immateriella anläggnings-tillgångar under perioden i form av FoU kostnader och patent uppgick under året netto till 0 (0) då den nuvarande versionen av DiviTum TKa är färdigutvecklad. För detaljer kring nedskrivningsprövning se Not 4.

Finansiell ställning

Utgående likvida medel uppgår den 30 april 2025 till 24 415 (79 407) tkr. Utifrån gällande prognoser, kassan på 24 mkr vid bokslutstidpunkten samt förväntat tillskott från teckningsgarantierna på 80 mkr i den under juni 2025 annonserade företrädesemissionen med teckning i juli 2025 bedöms likviditeten räcka fram tills att bolaget blir kassaflödespositivt under tredje kvartalet i räkenskapsåret 2026/2027 och Styrelsens bedömning är därmed att finansiering för fortsatt drift föreligger vid avgivande av denna årsredovisning. Om gällande försäljningsprognoser inte faller ut enligt plan eller att förseningar uppstår finns det risk för att kassan inte räcker fram till att bolaget är kassaflödespositivt. I händelse av att det scenariot skulle inträffa kommer Styrelsen arbeta med olika planer för att säkra finansieringen av bolaget. Planerna utvärderas av styrelsen med hänsyn till attraktivaste finansieringslösning ur bolagets och aktieägarnas perspektiv. Styrelsen och företagsledningen bedömer att det finns förutsättningar att ta in erforderliga medel så skulle vara fallet.

Eget kapital vid periodens slut var 43 206 (96 640) kSEK och soliditeten var 67 (74) procent. Ingen utdelning föreslås lämnas för räkenskapsåret 2024/2025.

Moderbolaget

Moderbolagets siffror överensstämmer i allt väsentligt med koncernens förutom vad avser omsättning vilket för moderbolaget även innefattar koncerninterna försäljningar till dotterbolaget Biovica Inc. Balansomslutningen för moderbolaget var 58 758 (122 867). Övriga kommentarer för koncernen gäller således för moderbolaget också.

Dotterbolagen

Biovica Inc. med kontor i och CLIA Laboratorium i San Diego, USA bedriver marknadsföring och försäljning av DiviTum TKa tester med egen säljkår till vårdgivare som behandlar patienter med spridd bröstcancer i USA. Vidare analyseras tester vid bolagets CLIA Laboratorium både

avseende kliniska tester på patienter (IVD) samt forsknings- och utvecklingstester till forskningsinstitutioner samt den forskande läkemedelsindustrin (RUO eller Research Use Only).

Biovica Services AB bedriver för närvarande ingen verksamhet.

Styrelsens arbete

Vid årsstämman 2024 utsågs sju ledamöter, tre kvinnor och fyra män. Lars Holmqvist, Marie-Louise Fjällskog, Maria Holmlund, Annika Carlsson Berg, Ulf Jungnelius, Anders Rylander och Jesper Söderqvist. Lars Holmqvist utsågs till styrelsens ordförande. VD ingår i styrelsen och är alltid närvarande vid styrelsemötena. Biovicas CFO Anders Morén fungerar som styrelsens sekreterare. Per 2025-02-06 meddelade Ulf Jungnelius att han avgår ur styrelsen på egen begäran på grund av personliga skäl.

Styrelsen har under året haft 19 sammanträden och vid dessa inrättat två utskott: ersättningsutskottet och revisionsutskottet, behandlat frågor om bland annat finansiering och finansiella rapporter. Styrelsen svarar för bolagets organisation och förvaltning och bedömer fortlöpande bolagets ekonomiska situation. Styrelsen har antagit en skriftlig arbetsordning, som bland annat reglerar styrelsesammanträden, ärenden som skall underställas styrelse, ekonomiska rapporter samt instruktion för verkställande direktören.

Bolagsstyrningsrapport

Bolagsstyrningsrapport se sidan 30–38 i denna årsredovisning som publiceras på bolagets hemsida www.biovica.com.

Anställda

Medelantal anställda under året var 26 (37) varav kvinnor 14 (18).

Hållbarhet

Information kring Biovicas hållbarhetsarbete framgår i årsredovisningen på sid 26-27 som publiceras på Biovicas hemsida www.biovica.com

Denna information är inte en hållbarhetsrapport som är inkluderad i förvaltningsberättelsen.

Aktien och aktiekapitalet

Bolaget har två aktieslag, A (röstvärde 3) och B (röstvärde 1). Vid räkenskapsårets slut hade Bolaget ett registrerat aktiekapital på SEK 6 519 092 fördelat på 6 271 293 aktier av serie A och 91 515 091 aktier av serie B. Det totala antalet röster uppgick till 110 328 970. Aktiernas kvotvärde är SEK 0,07 per aktie. Under året har inga A-aktier omvandlats till B-aktier i enlighet med bestämmelsen i bolagsordningen.

Omvandling av A-aktier kommer kunna ske vid varje kvartals slut tills att det inte finns några A-aktier registrerade.

Under juli 2024 tecknades 6 289 437 B-aktier i samband med en riktad nyemission. Aktiernas teckningskurs var 2,61 kronor. Totalt ökade bolagets aktiekapital i samband emissionen med 419 295,80 kronor och bolaget tillfördes cirka 16,4 mkr före emissionsutgifter. De aktieägare som deltog i företrädesemissionen tilldelades vederlagsfritt ytterligare 5 teckningsrätter av serie TO25B för var elfte aktie som tecknades. Se vidare Teckningsrätter TO25B.

Under september tecknades 7 441 387 st teckningsrätter av serie TO3B motsvarande lika många aktier till kursen 2,61 kr per aktie. Totalt ökade bolagets aktiekapital i samband emissionen med 496 094,47 kronor och bolaget tillfördes cirka 19,4 mkr före emissionsutgifter.

Teckningsrätter TO25B

De aktieägare som deltog i företrädesemissionen i juli tilldelades vederlagsfritt ytterligare 5 teckningsrätter av serie TO25B för var elfte aktie som tecknades. En (1) teckningsrätt TO25B berättigar till teckning av en (1) nyemitterad aktie under perioden från och med den 1 april 2025 till och med den 30 april 2025. Teckningskursen är 2,61 kronor. Ingen av dessa teckningsrätter utnyttjades.

Incitamentsprogram

På extra bolagsstämma den 15 juli 2024 fattades beslut om fyra program 24/27:1-4 vilka tilldelats under hösten 2024. De incitamentsprogram som tilldelats vederlagsfritt har beräknats och redovisats i enlighet med IFRS 2. Under fjärde kvartalet har personal-kostnader debiterats och eget kapital krediterats med 238 (-298) tkr. Motsvarande siffra för hela räkenskapsåret är 636 (32) tkr. Mer information finns i not 24.

För tabell över aktiekapitalets utveckling, se sida 29 i den årsredovisning som publiceras på bolagets hemsida www.biovica.com.

Bolagets större aktieägare

Anders Rylander, vd och ledamot i Biovica äger genom bolag ca 10 % av Biovicas aktier vilket motsvarar ca 16 % av rösterna i Biovica.

Närstående transaktioner

Under året har företag företrädda av närstående till huvudägaren och styrelseledamoten Anders Rylander hyrt ut kontorslokaler till moderbolaget. Totala arvode för hyra har utgått med 271 (271) kSEK. Under räkenskapsåret har företag företrädda av och närstående till styrelseledamoten Jesper Söderqvist haft ett konsultuppdrag

att anskaffa kapital till moderbolaget. Totalt konsultarvode som belastat räkenskapsåret 2024/2025 uppgår till 328 (0) tkr. Transaktionen har skett på marknads-mässiga villkor.

Förväntad framtida utveckling

Biovicas verksamhetsplan syftar till att lansera DiviTum TKa på den kliniska marknaden för monitorering av patienter vid behandling spridd bröstcancer. Första marknaden ut är USA där DiviTum TKa lanserats under mars-april 2023 med mycket positiv feedback inledningsvis från ledande onkologer. Genom beslutet att äga och driva ett eget CLIA-laboratorium i San Diego, USA kan Biovica mer effektivt utveckla försäljnings- och den sk. reimburse-mentprocessen för DiviTum TKa. Detta ger möjlighet att säkerställa värdebaserad prissättning, en direkt relation till betalare, läkare och patienter och därmed uppnå bättre marginaler på den amerikanska marknaden. Det av styrelsen i april 2024 beslutade kostnadsbesparingsprogrammet i Sverige och USA har resulterat i årliga kostnadsbesparingar på cirka 30 MSEK och motsvarande resultatförbättring. Efter periodens stängning har Biovica ändrat sin go-to-market-modell i USA genom att komplettera sin egen säljkår med en partnermodell genom samarbetsavtalet med Tempus AI som kommer att bearbeta framför allt det sk. Community Oncology segmentet. Med detta avtal på plats och avtalet med den ledande amerikanska sjukförsäkringsjätte som vi tecknade under december 2024 som både är en vårdleverantör och försäkrings-givare för mer än 10 miljoner amerikaner har vi lagt grunden för fortsatt expansion på den amerikanska marknaden. Genom användningen av DiviTum TKa kan patientutfall förbättras och organisationens kostnader minskas radikalt. Avtalet innebär att DiviTum TKa har potential att implementeras som en del av deras standardrutin vid behandling av bröstcancer.

Ytterligare avtal avseende flera länder i Europa har tecknats med Eurobio Scientific under räkenskapsåret. Med detta avtal på plats har vi lagt en solid grund för kommersialiseringen av den absoluta merparten av alla relevanta marknader inom Europa.

I dagsläget har Biovica ett 20-tal kunder med ca 18 sk. Master Service Agreements (ramavtal) tecknade med bolag inom den globala läkemedelsindustrin där Biovica tillhandahåller analyservice samt testkit för forskningsändamål och kliniska prövningar. Vi ser ett starkt ökande intresse från den globala läkemedelsindustrin avseende användandet av DiviTum TKa som en biomarkör för att mäta behandlingssvar avseende cellproliferation. Biovica har

nyligen fått ett positivt besked från EPO avseende den patentansökan som täcker användningen av TKa som en prognostisk och monitoreringsmarkör inom området immunoterapi (immune checkpoint inhibitor, ICI), vilket utökar marknadspotentialen för DiviTum TKa-teknologin fyra till sex gånger. Denna marknad bedömer vi ha stor potential för framtida tillväxt. Målet är att bli kassaflödespositiva under tredje kvartalet räkenskapsåret 26/27.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Riskerna i koncernens verksamhet kan generellt delas in i operationella risker relaterade till affärsverksamheten och risker relaterade till finansverksamheten. Styrelsen ansvarar för att koncernen hanterar sina risker på rätt sätt och att fastlagda principer för den finansiella rapporteringen och interna kontrollen följs.

I not 3 i denna årsredovisning redogör Biovica för bolagets huvudsakliga finansiella risker och de åtgärder som görs för att minska dessa mer utförligt. Nedan följer ett sammandrag av andra verksamhetsrisker.

Regulatoriska

Efter att ha erhållit ett FDA 510k Clearance för DiviTum TKa i juli 2022 samt CLIA Certifiering under februari 2023 samt CAP ackreditering under oktober 2023 för vårt helägda laboratorium bedöms den regulatoriska risken för DiviTum TKa som låg.

Finansiering och otillräckligt rörelsekapital

En annan risk är att Biovica inte lyckas attrahera det kapital som krävs för att genomföra affärsplanen. Detta skulle kunna leda till fördröjda eller minskade kommersiella aktiviteter och lägre försäljning än antagen affärsplan för 2025/2026. Givet det sämre investeringsklimatet under senare år och minskad riskaptit bedöms denna risk ha ökat jämfört med föregående år. Utifrån gällande prognoser, kassan på 24 mkr vid bokslutstidpunkten samt förväntat tillskott från teckningsgarantierna på 80 mkr i den under juni 2025 annonserade företrädesemissionen med teckning i juli 2025 bedöms likviditeten räcka fram tills att bolaget blir kassaflödespositivt under tredje kvartalet i räkenskapsåret 2026/2027 och Styrelsens bedömning är därmed att finansiering för fortsatt drift föreligger vid avgivande av denna årsredovisning. Om gällande försäljningsprognoser inte faller ut enligt plan eller att förseningar uppstår finns det risk för att kassan inte räcker fram till att bolaget är kassaflödes-positivt. I händelse av att det scenariot skulle inträffa kommer Styrelsen arbeta med olika planer för att säkra finansieringen av bolaget. Planerna utvärderas av styrelsen med hänsyn till att-

raktivaste finansieringslösning ur bolagets och aktieägarnas perspektiv. Styrelsen och företagsledningen bedömer att det finns förutsättningar att ta in erforderliga medel så skulle vara fallet.

Se kommentar avseende Finansiell ställning sid 6.

Medarbetare

Biovica är i hög grad beroende av nyckelpersoner. Det finns en risk att bolagets projekt blir försenade eller att de inte kan slutföras om dessa personer lämnar bolaget eller av någon annan anledning inte kan fullgöra sina arbetsuppgifter.

Osäkerheter i omvärldsläget

Styrelsen och ledningen bevakar kontinuerligt omvärldsläget och den ökade risk som bl.a. Rysslands invasion av Ukraina och kriget i Gaza medför. Ökad risk för handelsskrig och införandet av höga handelstullar mellan framför allt Europa och USA skulle kunna ha negativ påverkan på bolagets intjäningsförmåga.

Verksamhet inom forskning och utveckling

Biovica utvecklar och kommersialiserar blodbaserade biomarkörer i syfte att utvärdera effekten av cancerbehandlingar. Biovicas DiviTum TKa mäter celltillväxthastighet och har i kliniska studier framgångsrikt visat på att tidigt kunna ge svar på om behandlingen är effektiv. Knappt hälften av bolagets personal arbetar inom FoU-avdelningen.

Miljöpåverkan

Biovica bedriver inte någon miljöfarlig verksamhet som kräver tillstånds- eller anmälningsplikt enligt miljöbalken.

Utdelning

Styrelsen föreslår att ingen utdelning lämnas för räkenskapsåret 2024/2025.

Förslag till disposition

Styrelsen föreslår att till förfogande stående medel, 13 491 103 kronor, disponeras enligt följande:

ansamlad förlust	-476 342 994
överkursfond	577 824 030
årets förlust	-87 989 933

Balanserade medel vid årets slut 13 491 103

Disponeras så att i ny räkning överföres	13 491 103
--	------------

Vad beträffar bolagets resultat och ställning i övrigt, hänvisas till efterföljande resultat- och balansräkningar med tillhörande tilläggsupplysningar.

FLERÅRSJÄMFÖRELSE FÖR KONCERNEN

kSEK där inte annat anges	2024/2025	2023/2024	2022/2023	2021/2022	2020/2021
Nettoomsättning	8 619	7 290	3 383	2 045	2 077
Rörelseresultat	-85 839	-126 845	-110 457	-60 101	-40 181
Periodens resultat	-87 624	-124 823	-110 492	-60 003	-39 483
Likvida medel	24 415	79 407	114 327	89 792	145 364
Eget kapital	43 206	96 640	138 636	124 088	182 661
Balansomslutning	64 949	131 408	172 288	151 631	192 650
Soliditet, %	67	74	80	82	95
Antal årsanställda	26	37	31	20	20
Antal aktier vid periodens slut	97 786 384	84 055 560	45 741 394	28 488 372	28 418 372

Definitioner

Soliditet = justerat eget kapital i procent av balansomslutningen

FLERÅRSJÄMFÖRELSE FÖR MODERBOLAGET

kSEK där inte annat anges	2024/2025	2023/2024	2022/2023	2021/2022	2020/2021
Nettoomsättning	28 385	27 965	10 817	2 045	2 077
Rörelseresultat	-88 008	-128 701	-110 120	-61 871	-41 907
Periodens resultat	-87 990	-126 363	-109 800	-60 540	-40 004
Likvida medel	22 722	77 105	106 006	86 811	142 920
Eget kapital	41 059	94 227	138 056	122 816	182 061
Balansomslutning	58 758	122 867	158 305	137 255	189 748
Soliditet, %	70	77	87	89	96
Antal årsanställda	20	24	22	19	19
Antal aktier vid periodens slut	97 786 384	84 055 560	45 741 394	28 488 372	28 418 372

NYCKELTAL I KONCERNEN

kSEK	2024/2025	2023/2024	2022/2023	2021/2022	2020/2021
Nettoomsättning	8 619	7 290	3 383	2 045	2 077
Rörelseresultat	-85 839	-126 845	-110 457	-60 101	-40 181
Årets resultat	-87 624	-124 823	-110 492	-60 003	-39 483
Aktiverade FoU-kostnader	–	–	1 573	2 992	3 560
Aktiverade FoU-kostnader i procent av rörelsekostnaderna	0	0	-1	-5	-8
Resultat per aktie före utspädning	-0,95	-2,14	-3,17	-2,11	-1,39
Resultat per aktie efter utspädning	-0,95	-2,14	-3,17	-2,11	-1,39
Likvida medel vid periodens slut	24 415	79 407	114 327	89 792	145 364
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-85 367	-114 575	-94 640	-52 126	-34 409
Periodens kassaflöde	-54 730	-35 658	24 589	-55 659	104 692
Eget kapital	43 206	96 640	138 636	124 088	182 661
Eget kapital per aktie	0,44	1,15	3,98	4,3	6,43
Soliditet (%)	67	74	80	82	95
Genomsnittligt antal anställda	26	37	31	25	20

Koncernen bildades 2009 i och med bildandet av dotterföretaget Biovica Services AB. I koncernen ingår också dotterbolaget Biovica Inc. i USA, se not 19.

ALTERNATIVA NYCKELTAL

Av ovanstående nyckeltal är det endast nyckeltalet Resultat per aktie före och efter utspädning som är obligatoriskt och definierat enligt IFRS. Av övriga nyckeltal är Årets resultat, Likvida medel vid årets slut, Kassaflöde från den löpande verksamheten, Årets kassaflöde och Eget kapital hämtade från en av IFRS definierad ekonomisk uppställning.

Nyckeltal	Definition	Motiv för användande av finansiella nyckeltal som inte är definierade enligt IFRS
Nettoomsättning	Intäkter för sålda varor	Visar på efterfrågan för produkten.
Rörelseresultat	Resultat före finansiella poster och skatt.	Rörelseresultatet ger en bild av det resultat som bolagets ordinarie verksamhet har genererat.
Resultat per aktie före och efter utspädning	Resultatet dividerat med vägt genomsnittligt antal aktier under perioden före respektive efter utspädning.	
Likvida medel och kortfristiga placeringar	Banktillgodohavanden och kortfristiga placeringar.	
Kassaflöde från den löpande verksamheten	Kassaflöde före kassaflöde från investerings och finansieringsverksamheterna.	
Årets kassaflöde	Årets förändring av likvida medel exklusive påverkan av realiserade kursvinster och kursförluster.	
Eget kapital per aktie	Eget kapital dividerat med antal aktier vid periodens slut.	Ledningen följer detta tal för att övervaka hur stort värde eget kapital är per aktie.
Soliditet	Eget kapital i procent av totala tillgångar.	Ledningen följer detta tal som en indikator på den finansiella stabiliteten i bolaget.
Genomsnittligt antal anställda	Genomsnittet av antal anställda beräknas som genomsnittet under perioden av antalet anställda per månad.	

Koncernresultaträkning och rapport för totalresultatet

kSEK	Not	maj-apr 2024/2025	maj-apr 2023/2024
Nettoomsättning	5, 6	8 619	7 290
Övriga rörelseintäkter	8	2 341	1 013
Summa intäkter		10 961	8 304
Materialkostnader		-535	-413
Övriga externa kostnader	9	-28 332	-37 523
Personalkostnader	10	-57 299	-85 998
Avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar		-8 843	-9 429
Övriga kostnader		-1 791	-1 785
Rörelseresultat		-85 839	-126 845
Finansiella intäkter	11	996	2 998
Finansiella kostnader	11	-1 139	-289
Resultat före skatt		-85 983	-124 136
Skattekostnad	13	-1 641	-687
Årets resultat		-87 624	-124 823
Koncernens rapport över totalresultatet			
Årets resultat		-87 624	-124 823
<i>Poster som senare kan komma att omklassificeras till resultaträkningen</i>			
Valutakursdifferens vid omräkning av utlandsverksamheter		632	294
Årets summa totalresultat		-88 256	-124 530
Resultat per aktie			
Resultat per aktie, före utspädning (kronor)	22	-0,95	-2,14
Genomsnittligt antal aktier före utspädning		92 569 248	58 408 099
Resultat per aktie, efter utspädning (kronor)		-0,95	-2,14
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning		92 569 248	58 408 099

Koncernens rapport över finansiell ställning

kSEK	Not	2025-04-30	2024-04-30
TILLGÅNGAR			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Balanserade utgifter för forsknings- och utvecklingsarbeten	14	25 062	29 400
Patent	15	1 473	2 203
Summa immateriella anläggningstillgångar		26 536	31 602
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Maskiner, inventarier, verktyg och installationer	16	1 049	1 179
Nyttjanderättstillgångar	17	3 719	6 935
Summa materiella anläggningstillgångar		4 768	8 114
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>			
Andra långfristiga fordringar		396	449
Uppskjuten skattefordran	18	2 455	3 127
Summa finansiella anläggningstillgångar		2 851	3 576
Summa anläggningstillgångar		34 154	43 292
Varulager		1 930	2 199
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Kundfordringar		1 815	1 667
Övriga fordringar		504	1 659
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		2 131	3 184
Likvida medel inklusive kortfristiga placeringar	28	24 415	79 407
Summa omsättningstillgångar		30 794	88 115
SUMMA TILLGÅNGAR		64 949	131 408
EGET KAPITAL			
Aktiekapital	21, 22	6 519	5 604
Övrigt tillskjutet kapital	22	577 824	543 854
Reserver		-222	410
Balanserat resultat inklusive årets resultat		-540 915	-453 228
Summa eget kapital		43 206	96 640
SKULDER			
Leasingskulder	17	1 736	4 296
Uppskjuten skatteskuld	18	1 849	2 180
Summa långfristiga skulder		3 585	6 476
Leasingskulder	17	2 915	3 532
Förskott från kunder		–	19
Leverantörsskulder		3 544	3 028
Aktuella skatteskulder		14	229
Övriga skulder		912	1 181
Upplupna utgifter och förutbetalda intäkter		10 774	20 303
Summa kortfristiga skulder		18 158	28 291
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		64 949	131 408

Koncernens rapport över förändringar i eget kapital

kSEK	Aktie- kapital	Övrigt till- skjutet kapital	Reserver	Balanserat resultat	Summa eget kapital
IB per 1 maj 2023	3 049	463 938	116	-328 468	138 636
Nyemission av aktier genom					
– teckning av nya aktier	2 554	96 566			99 121
Emissionsutgifter		-16 650			-16 650
Aktierelaterade ersättningar, personal		64			64
Transaktion med ägarna	5 604	543 918	116	-328 468	221 170
Årets resultat				-124 823	-124 823
Övrigt totalresultat			294		294
Årets totalresultat	–	–	294	-124 823	-124 530
UB per 30 april 2024	5 604	543 918	410	-453 291	96 640
IB per 1 maj 2023	5 604	543 918	410	-453 291	96 640
Nyemission av aktier genom					
– teckning av nya aktier	915	34 922			35 837
Emissionsutgifter		-1 604			-1 604
Aktierelaterade ersättningar, personal		588			588
Transaktion med ägarna	6 519	577 824	410	-453 291	131 461
Årets resultat				-87 624	-87 624
Övrigt totalresultat			-632		-632
Årets totalresultat	–	–	-632	-87 624	-88 257
UB per 30 april 2024	6 519	577 824	-222	-540 915	43 206

Koncernens rapport över kassaflöden

kSEK	Not	maj-apr 2024/2025	maj-apr 2023/2024
Rörelseresultat		-85 839	-126 845
Avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	14,15, 16,17	8 843	9 429
Övriga ej kassaflödespåverkande poster	25	-291	367
Erhållen ränta	11	996	2 271
Erlagd ränta	11	-222	-289
Betald inkomstskatt		-600	-2 230
Förändring kortfristiga fordringar		-216	-398
Förändring kortfristiga skulder		-7 953	3 708
Förändring i lager		-85	-588
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-85 367	-114 575
Investeringar i materiella tillgångar	16,17	-287	-146
Investeringar i finansiella tillgångar		-	-439
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-287	-585
Nyemission	22	35 837	99 121
Emissionsutgifter	22	-1 604	-16 650
Amortering leasing		-3 309	-2 968
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		30 925	79 502
Årets kassaflöde		-54 730	-35 658
Likvida medel vid årets början		79 407	114 327
Omräkningsdifferens i likvida medel		-262	737
Likvida medel vid årets slut	28	24 415	79 407

Moderbolagets resultaträkning

kSEK	Not	maj-apr 2024/2025	maj-apr 2023/2024
Nettoomsättning	5, 6	28 385	27 965
Aktiverat arbete för egen räkning		–	–
Övriga rörelseintäkter	8	2 341	1 013
Summa intäkter		30 726	28 979
Materialkostnader		-640	74
Övriga externa kostnader	7, 9, 12, 17	-78 062	-114 721
Personalkostnader	10	-33 024	-35 281
Avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar		-5 217	-5 966
Övriga rörelsekostnader		-1 791	-1 785
Rörelseresultat		-88 008	-128 701
Övriga ränteintäkter och liknande poster	11	994	2 338
Räntekostnader och liknande poster	11	-975	0
Resultat efter finansiella poster		-87 990	-126 363
Inkomstskatt	13	–	–
Årets resultat		-87 990	-126 363

Moderbolagets rapport över totalresultatet stämmer överens med årets resultat.

Moderbolagets balansräkning

kSEK	Not	2025-04-30	2024-04-30
TILLGÅNGAR			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Balanserade utgifter för forsknings- och utvecklingsarbeten	14	25 062	29 400
Patent	15	1 473	2 203
Summa immateriella anläggningstillgångar		26 536	31 602
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Maskiner, inventarier, verktyg och installationer	16	636	499
Summa materiella anläggningstillgångar		636	499
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>			
Andelar i koncernföretag	19	108	108
Fordringar på koncernföretag	20	3 974	7 498
Summa finansiella anläggningstillgångar		4 082	7 606
Summa anläggningstillgångar		31 254	39 707
Varulager		1 866	2 122
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Kundfordringar		1 120	1 066
Övriga fordringar		403	607
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		1 393	2 259
Likvida medel och kortfristiga placeringar	29	22 722	77 105
Summa omsättningstillgångar		27 504	83 159
SUMMA TILLGÅNGAR		58 758	122 867
EGET KAPITAL			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	22, 23	6 519	5 604
Fond för utvecklingsutgifter		21 048	24 385
Summa bundet eget kapital		27 567	29 989
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond		577 824	543 918
Balanserad vinst eller förlust		-476 343	-353 317
Årets resultat		-87 990	-126 363
Summa fritt eget kapital		13 491	64 238
Summa eget kapital		41 059	94 227
SKULDER			
Förskott från kunder och förutbetalda bidrag		–	19
Leverantörsskulder		2 605	1 486
Skuld till koncernföretag		6 038	15 606
Aktuella skatteskulder		57	229
Övriga skulder		896	977
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		8 103	10 323
Summa kortfristiga skulder		17 699	28 640
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		58 758	122 867

Moderbolagets rapport över förändringar i eget kapital

kSEK	Aktie- kapital	Fond för utvecklings- utgifter	Överkurs- fond	Balanserat resultat	Årets resultat	Summa eget kapital
IB per 1 maj 2023	3 049	27 722	463 938	-246 854	-109 800	138 056
Disposition enligt beslut av årets stämma				-109 800	109 800	–
Årets balanserade utvecklingsutgifter		-3 337		3 337		–
Nyemission av aktier genom – teckning av nya aktier	2 554		96 566			99 121
Emissionsutgifter			-16 650			-16 650
Aktierelaterade ersättningar; personal			64			64
Årets resultat					-126 363	-126 363
UB per 30 april 2024	5 604	24 385	543 918	-353 317	-126 363	94 227
IB per 1 maj 2024	5 604	24 385	543 918	-353 317	-126 363	94 227
Disposition enligt beslut av årets stämma				-126 363	126 363	–
Årets balanserade utvecklingsutgifter		-3 337		3 337		–
Nyemission av aktier genom – teckning av nya aktier	915		34 922			35 837
Emissionsutgifter			-1 604			-1 604
Aktierelaterade ersättningar; personal			588			588
Årets resultat					-87 990	-87 990
UB per 30 april 2025	6 519	21 048	577 824	-476 344	-87 990	41 059

Moderbolagets kassaflödesanalys

kSEK		maj-apr 2024/2025	maj-apr 2023/2024
Rörelseresultat		-88 008	-128 701
Avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	14, 15, 16	5 217	5 966
Erhållen ränta	11	988	1 863
Erlagd ränta	11	–	0
Övriga ej kassaflödespåverkande poster	26	-327	385
Betald inkomstskatt		-172	14
Förändring kortfristiga fordringar		1 017	-932
Förändring kortfristiga skulder		-10 769	8 378
Förändring i lager		256	-764
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-91 798	-113 792
Investeringsverksamheten			
Investeringar i materiella tillgångar	16	-287	-146
Investeringar i finansiella tillgångar	20	3 524	2 413
Kassaflöde från investeringsverksamheten		3 237	2 267
Finansieringsverksamheten			
Nyemission	22	35 837	99 121
Emissionsutgifter	22	-1 604	-16 650
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		34 233	82 470
Årets kassaflöde		-54 329	-29 054
Likvida medel vid årets början		77 105	106 006
Omräkningsdifferens i likvida medel		-55	154
Likvida medel vid årets slut	28	22 722	77 105

Tilläggsupplysningar

NOT 1 ALLMÄN INFORMATION

Biovica International AB, Biovica, koncernens moderföretag, är ett publikt aktiebolag som är bildat och har sitt säte i Uppsala. Huvudkontor och huvudsaklig verksamhetsort ligger på Dag Hammarskjölds väg 54B, 752 37 Uppsala, Sverige. Biovicas aktier är noterade på Nasdaq First North Premier Growth Market i Stockholm.

NOT 2 VÄSENTLIGA REDOVISNINGS- OCH VÄRDERINGSPRINCIPER

Koncernens finansiella rapporter har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen, RFR 1. Kompletterande redovisningsregler för koncerner och International Financial Reporting Standards (IFRS) såsom de har antagits av EU. De finansiella rapporterna har upprättats under förutsättning att koncernen bedriver sin verksamhet enligt fortlevnadsprincipen.

Koncernredovisningen för det år som slutade den 30 april 2025 (inklusive jämförelsetal) godkändes för utfärdande av styrelsen den 27 juni 2025.

Moderbolaget tillämpar samma redovisningsprinciper som koncernen utom i de fall som anges nedan under avsnittet "Moderbolagets redovisningsprinciper".

Värderings- och klassificeringsgrunder

Tillgångar och skulder är redovisade till historiska anskaffningsvärden, förutom finansiella tillgångar och finansiella skulder som värderas till upplupet anskaffningsvärde. Kortfristiga placeringar (fonder) värderas till verkligt värde via resultaträkningen.

Funktionell valuta och rapporteringsvaluta

Moderbolagets funktionella valuta är svenska kronor som även utgör rapporteringsvalutan för moderbolaget och för koncernen. Det innebär att de finansiella rapporterna presenteras i svenska kronor (SEK). Samtliga belopp är, om inte annat anges, avrundade till närmaste tusental.

Bedömningar och uppskattningar i de finansiella rapporterna

Att upprätta de finansiella rapporterna kräver att företagsledningen gör bedömningar samt uppskattningar och antaganden som påverkar tillämpningen av redovisningsprinciperna och de redovisade beloppen av tillgångar, skulder, intäkter och kostnader. Det verkliga utfallet kan avvika från dessa uppskattningar och bedömningar.

Upskattningarna och antagandena ses över regelbundet. Ändringar av uppskattningar och antaganden redovisas i den period ändringen görs om ändringen endast påverkat denna period, eller i den period ändringen görs och framtida perioder om ändringen påverkar både aktuell period och framtida perioder.

Bedömningar och uppskattningar som har en betydande inverkan på de finansiella rapporterna och som kan medföra väsentliga justeringar i det påföljande årets finansiella rapporter beskrivs närmare i not 4.

Väsentliga tillämpade redovisningsprinciper

Noten innehåller en förteckning över de väsentliga redovisningsprinciper som tillämpats när denna koncernredovisning upprättats. Dessa principer har tillämpats konsekvent för alla presenterade år, om inte annat anges. Koncernredovisningen omfattar Biovica International AB och dess dotterföretag.

(i) Ändrade redovisningsprinciper föranledda av nya eller ändrade IFRS

De nya och ändrade standarder och tolkningar som är tillämpliga från och med 2024 som har haft en påverkan på koncernens årsredovisning är förändringar i upplysningskrav för redovisningsprinciper, enligt IAS 1. Upplysningar har reducerats och endast upplysningar om väsentliga redovisningsprinciper inkluderas.

(ii) Nya IFRS som ännu inte börjat tillämpas

Vid upprättandet av koncernredovisningen per 2025-04-30 har ett antal standarder och tolkningar publicerats vilka träder i kraft 2025 eller senare. IFRS 18 kommer att ersätta IAS 1 och ska tillämpas för räkenskapsår som börjar 1 januari 2027 eller senare. Koncernen kommer att tillämpa den nya standarden från dess obligatoriska ikraftträdandedatum och ledningen utvärderar för närvarande vilka effekter tillämpningen kommer att ha på koncernens finansiella rapporter. Ingen av övriga publicerade standarder bedöms ha någon väsentlig påverkan på koncernens finansiella rapporter.

Koncernredovisning

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. Förvärvsmetoden används för redovisning av koncernens rörelseförvärv.

Redovisningsprinciperna för dotterföretag har i förekommande fall ändrats för att garantera en konsekvent tillämpning av koncernens principer.

Rörelsesegmentrapportering

Koncernen bedriver utveckling, tillverkning och försäljning av produkter inom blodanalys. Koncernens interna organisation baseras på en funktionsindelning med de primära funktionerna produktion, marknadsföring och försäljning, administration samt forskning och utveckling. Koncernen ses som en enda enhet där alla ingående delverksamheter är integrerade och beroende av varandra. Biovicas högste verkställande organ följer upp gruppens totala resultat- och balansräkning. Se vidare not 6.

Intäkter från avtal med kunder

Intäkter från avtal med kunder redovisas till förväntat värde när prestationsåtagandet uppfyllts och kontrollen över en vara eller tjänst överförs till kunden i enlighet med IFRS 15. Denna bedömning ska betraktas från kundens perspektiv med beaktande av indikationer som överföring av ägande och risker; kundacceptans, fysisk åtkomst och rätt att fakturera. Bedömning måste även göras om kontrollen överförs vid en viss tidpunkt eller över tid. All nettoomsättning är omsättning vid viss tidpunkt. Ingen omsättning redovisas som omsättning över tid. Tidpunkten för bokföring av tjänsteintäkter sammanfaller med rapportering av testresultat till kunden. För varor bokförs intäkten då risken för varan övergår till kunden. Intäkten redovisas således till förväntat värde vid en specifik tidpunkt när kontrollen över varan förts över till kunden eller i samband med att testresultatet levererats till kunden. Kontraktsvillkoren kan variera men normalt sker övergången och därmed intäktsredovisningen i samband med leverans.

Ingångna kundavtal där prestationsåtagandet ännu inte är uppfyllt

Biovica har inga kundavtal med löptid som överstiger ett år varför förenklingsregeln tillämpas som innebär att upplysning inte behöver lämnas om omfattningen av ingångna men ännu inte uppfyllda avtal.

Redovisning av offentliga bidrag

Offentliga bidrag redovisas till verkligt värde så snart det föreligger rimlig säkerhet att de villkor som är förknippade med bidraget kommer att uppfyllas och därmed att bidraget kommer att erhållas. Bidrag som erhålls för täckande av kostnader redovisas under rubriken övriga intäkter samma period som kostnaderna uppkommer. Bidrag som är hänförliga till en tillgång reducerar tillgångens värde i balansräkningen. Erhållna bidrag där alla villkor ännu inte är uppfyllda redovisas i posten Förskott från kunder och förutbetalda bidrag.

Finansiella intäkter och kostnader

Finansiella intäkter består av räntointäkter på likvida medel. Räntointäkter på finansiella instrument redovisas enligt effektivräntemetoden. Beräkningen innefattar alla avgifter som erlagts eller erhållits av avtalsparterna som är en del av effektivräntan, transaktionskostnader och alla andra över- och underkurser.

Finansiella kostnader består av räntekostnader på lån. Låneutgifter redovisas i resultatet med tillämpning av effektivräntemetoden utom till den del de är direkt hänförliga till inköp, konstruktion eller produktion av tillgångar som tar en betydande tid i anspråk att färdigställa för avsedd användning eller försäljning, varvid de ingår i tillgångarnas anskaffningsvärde.

Valutakursvinster och valutakursförluster hänförliga till tillgångar och skulder som hänförs till finansieringsverksamheten redovisas netto.

Uppskjuten skatt

Temporära skillnader hänförliga till andelar i dotter- och intresseföretag som inte förväntas bli återförda inom överskådlig framtid beaktas ej.

Uppskjutna skattefordringar avseende avdragsgilla temporära skillnader och underskottsavdrag redovisas endast i den mån det är sannolikt att dessa kommer att kunna utnyttjas.

Finansiella instrument

Finansiella instrument som redovisas i balansräkningen inkluderar på tillgångssidan likvida medel, kortfristiga placeringar, kundfordringar och övriga fordringar. På skuldsidan återfinns leverantörsskulder, övriga skulder samt upplupna kostnader.

Redovisning i och borttagande från balansräkningen

En finansiell tillgång eller finansiell skuld tas upp i balansräkningen när Biovica blir part enligt instrumentets avtalsmässiga villkor. En fordran tas upp när Biovica presterat och avtalsenlig skyldighet föreligger för motparten att betala, även om faktura ännu inte skickats. Kundfordringar tas upp i balansräkningen när faktura har skickats. Skuld tas upp när motparten har presterat och avtalsenlig skyldighet föreligger att betala, även om faktura ännu inte mottagits. Leverantörsskulder tas upp när faktura mottagits. En finansiell tillgång tas bort från balansräkningen när rättigheterna i avtalet realiserar, förfaller eller Biovica förlorar kontrollen över dem. Detsamma gäller för del av en finansiell tillgång. En finansiell skuld tas bort från balansräkningen när förpliktelsen i avtalet fullgörs eller på annat sätt utsläcks. Detsamma gäller för del av en finansiell skuld. En finansiell tillgång och en finansiell skuld kvittas och redovisas med ett nettobelopp i balansräkningen endast när det föreligger en legal rätt att kvitta beloppen samt att det föreligger avsikt att reglera posterna med ett nettobelopp eller att samtidigt realisera tillgången och reglera skulden.

Värdering vid första redovisningstillfället

Finansiella instrument redovisas initialt till verkligt värde med tillägg/avdrag för transaktionsutgifter, förutom avseende instrument som löpande värderas till verkligt värde via resultatet för vilka transaktionsutgifter istället kostnadsförs då de uppkommer. Kundfordringar (utan en betydande finansieringskomponent) värderas initialt till det transaktionspris som fastställts enligt IFRS 15.

Finansiella tillgångar

Samtliga finansiella tillgångar redovisas till upplupet anskaffningsvärde, förutom kortfristiga placeringar, som redovisas till verkligt värde över resultatet. Detta eftersom de innehas inom ramen för en affärsmodell vars mål är att erhålla de avtalsenliga kassaflödena samtidigt som kassaflödena från tillgångarna endast utgörs av betalningar av kapitalbelopp och ränta.

Finansiella skulder

Finansiella skulder klassificeras som värderade till upplupet anskaffningsvärde eller värderade till verkligt värde via resultatet. Alla andra finansiella skulder redovisas till upplupet anskaffningsvärde med tillämpning av effektivräntemetoden.

Materiella anläggningstillgångar

Koncernen tillämpar komponentavskrivning vilket innebär att komponenternas bedömda nyttjandeperiod ligger till grund för avskrivningen.

Följande beräknade nyttjandeperioder tillämpas:

- maskiner och andra tekniska anläggningar: 5 år
- inventarier, verktyg och installationer: 5 år

Leasade tillgångar

Koncernen leasar primärt lokaler och bilar. Löptiden på lokalavtal varierar för närvarande från 60 – 90 månader inklusive sannolika förlängningsperioder. Bilar leasas normalt över en tidsperiod om 36 månader. Leasade tillgångar får inte användas som säkerhet för upplåning. I vissa fall finns möjlighet till förlängning, se vidare nedan.

Ett kontrakt avseende nyttjanderätt tas upp som en tillgång och en motsvarande skuld från det datum då den leasade tillgången är tillgänglig för koncernen. En leasingbetalning delas upp mellan amortering av skuld och räntekostnad. Räntekostnader för respektive period beräknas enligt annuitetsmetoden. Tillgångar med nyttjanderätt skrivs av planenligt över nyttjandeperioden. Tillgångar och skulder hänförliga leasing värderas initialt till verkligt värde.

Betalningar hänförliga korttidskontrakt eller för kontrakt av mindre värde kostnadsförs löpande i resultaträkningen. Korttidskontrakt avser kontrakt med en längd om högst 12 månader. Mindre värde är av ledningen bedömt som kontrakt inom kategorierna enklare inventarier och kontorsutrustning.

Leasingperioden utgörs av den ej uppsägbara perioden med tillägg för ytterligare perioder i avtalet om det vid inledningsdatumet bedöms som rimligt säkert att dessa kommer att nyttjas.

Immateriella tillgångar

Forskning och utveckling

Utgifter för forskning som syftar till att erhålla ny vetenskaplig eller teknisk kunskap kostnadsförs när de uppkommer. Utgifter för utveckling, där forskningsresultat eller annan kunskap tillämpas för att åstadkomma nya eller förbättrade produkter eller processer, redovisas som en immateriell anläggningstillgång i rapporten över finansiell ställning, om produkten eller processen är tekniskt och kommersiellt användbar och företaget har tillräckliga resurser att fullfölja utvecklingen och därefter använda eller sälja den immateriella tillgången. Beslutet huruvida ett utvecklingsprojekt ska aktiveras fattas av bolagets styrelse efter beredning av revisionsutskottet. Bedömningen görs utifrån möjligheten att genomföra projektet med befintliga och framtida resurser samt att slutförandet av projektet och lansering bedöms ske inom överskådlig framtid.

Direkt hänförliga utgifter som balanseras som en del av tillgången, innefattar utgifter för anställda och material. Vid aktivering tas hänsyn till den del av utgifterna som intäktsförts mot erhållna/förväntade bidrag. Balanserade utvecklingskostnader redovisas som immateriella tillgångar och skrivs av från den tidpunkt då tillgången är färdig att användas.

Övriga utgifter för utveckling redovisas i årets resultat som kostnad när de uppkommer.

Patent

Patent redovisas till anskaffningsvärde och skrivs av linjärt under sin uppskattade nyttjandeperiod. Nyttjandeperioden är bedömd utifrån patentens legala löptid.

Avskrivningsprinciper

De beräknade nyttjandeperioderna för balanserade utvecklingsutgifter är 10 år.

Varulager

Varulager värderas till det lägsta av anskaffningsvärdet och nettoförsäljningsvärdet. Anskaffningsvärdet för varulager beräknas genom tillämpning av först in, först ut-metoden (FIFU) och inkluderar utgifter som uppkommit vid förvärvet av lagertillgångarna och trans-

port av dem till deras nuvarande plats och skick. För tillverkade varor och pågående arbete inkluderar anskaffningsvärdet en rimlig andel av indirekta kostnader baserad på en normal kapacitet.

Tillverkning sker huvudsakligen mot order och prognoser som uppdateras varje månad, vilket gör att inkurans är obetydlig för färdigvarulagret. Vid eventuellt utbyte av komponenter skrivs kvarvarande lager ner i samband med att utbytet sker. Inkurans i lager av reservdelar bedöms varje kvartal genom analys av lagrets omsättningshastighet.

Nedskrivningar

Eventuellt nedskrivningsbehov provas då risk för nedskrivningsbehov kan finnas dock minst en gång per år i samband med årsbokslutet genom att beräkna net present value (NPV). NPV beräknas på prognostiserade kassaflöden i en diskonterad kassaflödesmodell.

IAS 36 tillämpas avseende nedskrivningar av andra tillgångar än finansiella tillgångar vilka redovisas enligt IFRS 9 tillgångar för försäljning och avyttringsgrupper som redovisas enligt IFRS 5, varulager och uppskjutna skattefordringar. För undantagna tillgångar enligt ovan bedöms det redovisade värdet enligt respektive standard.

Tillgångar som skrivs av bedöms med avseende på värdenedgång närmast händelser eller förändringar i förhållanden indikerar på att det redovisade värdet kanske inte är återvinningsbart. En nedskrivning görs med det belopp varmed tillgångens redovisade värde överstiger bedömt återvinningsvärde.

Vid bedömning av nedskrivningsbehov grupperas tillgångar på de lägsta nivåer där det finns separata identifierbara kassaflöden (kassaflödesgenererande enheter).

En nedskrivning reverseras om det både finns indikation på att nedskrivningsbehovet inte längre föreligger och det har skett en förändring i de antaganden som låg till grund för beräkningen av återvinningsvärdet.

Resultat per aktie

Beräkningen av resultat per aktie baseras på årets resultat i koncernen hänförligt till moderbolagets ägare och på det vägda genomsnittliga antalet aktier utestående under året.

Vid beräkningen av resultat per aktie efter utspädning justeras resultatet och det genomsnittliga antalet aktier för att ta hänsyn till effekter av utspädande potentiella stamaktier såsom aktieoptioner. Utspädning från optioner påverkar antalet aktier och uppstår endast när lösenkursen är lägre än börskursen.

Ersättningar till anställda

(i) Pensionsplaner

I koncernen finns endast avgiftsbestämda pensionsplaner. Som avgiftsbestämda pensionsplaner klassificeras de planer där företagets förpliktelse är begränsad till de avgifter företaget åtagit sig att betala. I sådant fall beror storleken på den anställdes pension på de avgifter som företaget betalar till planen eller till ett försäkringsbolag och den kapitalavkastning som avgifterna ger. Följaktligen är det den anställda som bär risken för att ersättningen blir lägre än förväntat och investeringsrisken, d.v.s. att de investerade tillgångarna kommer att vara otillräckliga för att ge de förväntade ersättningarna. Företagets förpliktelser avseende avgifter till avgiftsbestämda planer redovisas som en kostnad i årets resultat i den takt de intjänas genom att de anställda utfört tjänster åt företaget under en period.

(ii) Aktierelaterade ersättningar till anställda

Koncernen har aktiesparprogram för anställda i Sverige samt aktiespar- och teckningsoptionsprogram till styrelse. Dessa förvärfvas till marknadsmässigt värde av anställda och styrelse. Vidare finns Personaloptionsprogram till anställda i USA som erhålls vederlagsfritt. På extra bolagsstämma den 15 juli 2024 fattades beslut om fyra program 24/27:1-4 vilka tilldelats under hösten 2024. Program 24/27 1-2 är aktiesparprogram till bolagets anställda i och styrelse i det Svenska moderbolaget. Program 24/27 3-4 avser personaloptionsprogram och prestationsaktieprogram för anställda i bolagets amerikanska dotterbolag.

Deltagande i Aktiesparprogram 2024/2027:1-2 förutsätter att deltagaren med egna medel förvärvar B-aktier i Bolaget ("Sparaktier"). För varje Sparaktie har deltagaren möjlighet att erhålla upp till fyra (4) ytterligare B-aktier i Bolaget. Tilldelning av aktier förutsätter att

deltagaren behåller sina Sparaktier under hela den period som löper från och med den 1 oktober 2024 till och med den 1 oktober 2027 ("Sparperioden"). En (1) aktie tilldelas om deltagarens anställning inom Biovica-koncernen inte sägs upp av Bolaget eller koncernen före utgången av Sparperioden ("Kvarhållningsaktie"). Om därutöver det prestationsmål som definieras nedan uppnås, tilldelas upp till tre (3) ytterligare aktier ("Prestationsaktier"). För att Prestationsaktier ska tilldelas krävs att ett prestationsmål avseende den årliga genomsnittliga totalavkastningen på Biovicas B-aktie under programmet uppnås ("Prestationsmålet"). Prestationsaktier tilldelas enligt nedan:

- a. om den totalavkastningen på Biovicas B-aktie uppgår till minst 120 procent under Sparperioden tilldelas en (1) Prestationsaktie,
- b. om den totalavkastningen på Biovicas B-aktie uppgår till minst 150 procent under Sparperioden tilldelas två (2) Prestationsaktier, och
- c. om den totalavkastningen på Biovicas B-aktie uppgår till minst 170 procent under Sparperioden tilldelas tre (3) Prestationsaktier

Totalavkastningen ska mätas genom att jämföra den volymviktade genomsnittliga betalkursen för Biovica-aktien under 20 handelsdagar innan den 1 oktober 2024 med den volymviktade genomsnittliga betalkursen för Biovica-aktien under motsvarande period 2027.

Deltagande i personaloptionsprogram 24/27:3 berättigar innehavaren att förvärva en ny B-aktie i Bolaget till ett lösenpris som motsvarar 150 procent av den volymviktade genomsnittskursen på Nasdaq First North Premier Growth Market under perioden från och med den 1 juli 2024 till och med den 12 juli 2024.

Deltagande i prestationsaktieprogram 24/27:4 ger rätt att teckna aktier till ett pris motsvarande aktiens kvotvärde förutsatt att ett prestationsmål avseende den genomsnittliga årlig tillväxttakten på Biovica-aktien ("CAGR") under programmet uppnås. För att prestationsmålet ska vara uppfyllt krävs att den genomsnittliga årliga tillväxttakten på Bolagets aktiekurs uppgår till minst 14 procent. Vid en genomsnittlig CAGR som motsvarar eller överskrider 14 procent ska 100 procent av Prestationsaktierna ge rätt att teckna B-aktier till aktiens kvotvärde. Vid en genomsnittlig CAGR som underskrider 14 procent ska 0 procent av Prestationsaktierna ge rätt att teckna B-aktier till aktiens kvotvärde. Genomsnittlig CAGR ska mätas genom att jämföra den volymviktade genomsnittliga betalkursen för Biovica-aktien under 20 handelsdagar innan 1 oktober 2024 med den volymviktade genomsnittliga betalkursen för Biovica-aktien under motsvarande period 2027.

Programmen 23/26:3-6 har aldrig tilldelats på grund av ofördelaktig kursutveckling efter företrädesemissionen under hösten 2023. Programmet TO10 har omräknats enligt programvillkoren efter företrädesemissionen hösten 2022. De incitamentsprogram som tilldelats vederlagsfritt har beräknats och redovisats i enlighet med IFRS 2 vilket innebär att verkliga värdet på personaloptioner och aktiesparprogram bestäms vid tidpunkten för tilldelning av rättigheten. Värdet redovisas som en personalkostnad i resultaträkningen, fördelat över intjänandeperioden, med en motsvarande ökning av eget kapital. Den kostnad som redovisas motsvarar det verkliga värdet av det antal optioner eller aktier som förväntas bli intjänade. I efterföljande perioder justeras denna kostnad för att återspegla det verkliga antalet intjänade optioner. Tillkommande sociala avgifter redovisas som en kostnad och en skuld med löpande omvärdering baserad på förändringar i det verkliga värdet på optionerna.

Under fjärde kvartalet har personalkostnader debiterats och eget kapital krediterats med 238 (-298) tkr. Motsvarande siffra för hela räkenskapsåret är 636 (32) tkr. Se vidare not 25.

Moderbolagets redovisningsprinciper

Moderbolaget har upprättat sin årsredovisning enligt årsredovisningslagen (1995:1554) och Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2 Redovisning för juridisk person. Även av Rådet för finansiell rapporterings utgivna uttalanden gällande för noterade företag tillämpas. RFR 2 innebär att moderbolaget i årsredovisningen för den juridiska personen ska tillämpa samtliga av EU antagna IFRS och uttalanden så långt detta är möjligt inom ramen för årsredovisningslagen, tryggandelagen och med hänsyn till sambandet mellan redovisning och beskattning. Rekommendationen anger vilka undantag från och tillägg till IFRS som ska göras.

(i) Skillnader mellan koncernens och moderbolagets redovisningsprinciper

Skillnaderna mellan koncernens och moderbolagets redovisningsprinciper framgår nedan. De nedan angivna redovisningsprinciperna

för moderbolaget har tillämpats konsekvent på samtliga perioder som presenteras i moderbolagets finansiella rapporter.

(ii) Klassificering och uppställningsformer

För moderbolaget redovisas en resultaträkning och en rapport över övrigt totalresultat, där för koncernen dessa två rapporter tillsammans utgör en rapport över totalresultat.

Vidare används för moderbolaget benämningarna balansräkning respektive kassaflödesanalys för de rapporter som i koncernen har titlarna rapport över finansiell ställning respektive rapport över kassaflöden. Resultaträkning och balansräkning är för moderbolaget uppställda enligt årsredovisningslagens scheman, medan rapporten över övrigt totalresultat, rapporten över förändringar i eget kapital och kassaflödesanalysen baseras på IAS 1 Utformning av finansiella rapporter respektive IAS 7 Rapport över kassaflöden.

De skillnader mot koncernens rapporter som gör sig gällande i moderbolagets resultat- och balansräkningar utgörs främst av redovisning av finansiella intäkter och kostnader, anläggningstillgångar, eget kapital, utvecklingsfond samt förekomsten av avsättningar som egen rubrik i balansräkningen.

(iii) Dotterföretag

Andelar i dotterföretag redovisas i moderbolaget enligt anskaffningsvärdemetoden. Detta innebär att transaktionsutgifter inkluderas i det redovisade värdet för innehav i dotterföretag. I koncernredovisningen redovisas transaktionsutgifter direkt i resultatet när dessa uppkommer.

(iv) Koncernbidrag och aktieägartillskott

Moderbolaget redovisar såväl erhållna som lämnade koncernbidrag som bokslutsdispositioner. Lämnade aktieägartillskott redovisas som en ökning av värdet på aktier och andelar. En bedömning görs därefter av huruvida det föreligger ett behov av nedskrivning av värdet på aktier och andelar i fråga.

(v) Leasade tillgångar

I moderbolaget kostnadsförs samtliga leasingavtal linjärt över avtalsperioden.

(vi) Låneutgifter

I moderbolaget belastar låneutgifter resultatet under den period till vilken de hänförs till. Inga låneutgifter aktiveras på tillgångar.

(vii) Fond för utvecklingsavgifter

Aktiverade kostnader för utvecklingsarbete aktiveras i moderbolaget och redovisas i eget kapital som fond för utvecklingsutgifter och minskar fritt eget kapital.

NOT 3 FINANSIELL RISKHANTERING OCH KAPITALRISK

Finansiell riskhantering

Koncernen utsätts genom sin verksamhet för olika finansiella risker så som marknadsrisk (omfattande valutarisk och ränterisk i kassaflödet), kreditrisk och likviditetsrisk. Koncernens övergripande riskhantlingspolicy, vilken fastställts av styrelsen, är att eftersträva minimala ogynnsamma effekter på finansiellt resultat och ställning.

Marknadsrisk

Valutarisker

Koncernen verkar så väl nationellt som internationellt vilket innebär exponering för fluktuationer i olika valutor och då framför allt avseende USD och EUR. Valutarisk uppstår genom framtida affärstransaktioner samt redovisade tillgångar och skulder. Biovica har i dagsläget ingen policy för säkring av valutaexponeringen. Om den svenska kronan hade försvagats eller förstärkts med 1 % under räkenskapsåret, med alla andra variabler konstanta, skulle det omräknade resultatet efter skatt per den 30 april 2025 varit 358(677) kSEK lägre/högre. Motsvarande påverkan på moderbolaget skulle varit 358(677) kSEK.

Ränterisk i kassaflödet

Ränterisk är risken att värdet på finansiella instrument varierar på grund av förändringar i marknadsräntor. Koncernen har för närvarande räntebärande finansiella tillgångar mestadels i form av banktillgodoavanden. Endast en mindre del av de likvida medlen är investerade i värdepapper.

Beräknat utifrån finansiella räntebärande tillgångar och skulder som löper med rörlig ränta per den 30 april 2025 skulle en procentenhetsförändring av marknadsräntan påverka koncernens och moderbolagets resultat med 0 (128) kSEK.

Kreditrisk

Kreditrisken är risken att en part i en transaktion med ett finansiellt instrument inte kan fullgöra sitt åtagande. Den maximala exponeringen för kreditrisker avseende finansiella tillgångar uppgick till den 30 april 2025 till 1 815 (1 667) kSEK. Motsvarande siffra för moderbolaget var 1 120 (1 066) kSEK.

Likviditetsrisk

Försiktighet i hanteringen av likviditetsrisk innebär att inneha tillräckliga likvida medel alternativt avtalade kreditmöjligheter för att kunna bedriva verksamheten. Utifrån gällande prognoser, kassan på 24 mkr vid bokslutstidpunkten samt förväntat tillskott från teckningsgarantierna på 80 mkr i den under juni 2025 annonserade företrädesemissionen med teckning i juli 2025 bedöms likviditeten räcka fram tills att bolaget blir kassaflödespositivt under tredje kvartalet i räkenskapsåret 2026/2027 och Styrelsens bedömning är därmed att finansiering för fortsatt drift föreligger vid avgivande av denna årsredovisning. Om gällande försäljningsprognoser inte faller ut enligt plan eller att förseningar uppstår finns det risk för att kassan inte räcker fram till att bolaget är kassaflödespositivt. I händelse av att det scenariot skulle inträffa kommer Styrelsen arbeta med olika planer för att säkra finansieringen av bolaget. Planerna utvärderas av styrelsen med hänsyn till attraktivaste finansieringslösning ur bolagets och aktieägarnas perspektiv. Styrelsen och företagsledningen bedömer att det finns förutsättningar att ta in erforderliga medel så skulle vara fallet.

Förfallostrukturen för koncernens finansiella skulder framgår nedan.

	Inom 3 månader	Mellan 3 månader och 1 år	Mellan 1 år och 2 år	Mellan 2 år och 5 år	Senare än 5 år
Leverantörs- skulder	3 544	–	–	–	–
Upplupna skulder	10 774	–	–	–	–
	14 318	0	0	0	0

Hantering av kapitalrisk

Koncernens mål avseende kapitalstruktur, definierad som eget kapital, är att trygga bolagets förmåga att fortsätta sin verksamhet för att kunna generera avkastning till aktieägarna och nytta till andra intressenter samt att kapitalstrukturen är optimal med hänsyn till kostnaden för kapitalet. Utdelning till aktieägarna, inlösen av aktier, utfärdande av nya aktier eller försäljning av tillgångar är exempel på åtgärder som bolaget kan använda sig av för att justera kapitalstrukturen.

Koncernens skuldsättningsgrad

kSEK	2024/2025	2023/2024
Totalt räntebärande skulder	4 650	7 828
Avgår: räntebärande tillgångar	24 415	79 407
Nettoskuld	19 765	71 579
Totalt eget kapital	43 206	96 640
Nettoskuldsättningsgrad (%)	46	74

Nettoskuldsättningsgrad

Nettoskuld i förhållande till eget kapital.

NOT 4 VIKTIG UPPSKATTNINGAR OCH BEDÖMNINGAR FÖR REDOVISNINGS-ÄNDAMÅL

Nedan redogörs för de viktigaste antagandena om framtiden, och andra viktiga källor till osäkerhet i uppskattningar per balansdagen, som innebär en betydande risk för väsentliga justeringar i redovisade värden för tillgångar och skulder under nästkommande räkenskapsår. Den största osäkerheten återfinns i de immateriella anläggningstillgångarna.

Immateriella anläggningstillgångar

Immateriella anläggningstillgångar aktiveras endast då samtliga kriterier i not 2, "Immateriella anläggningstillgångar" uppfylls. Nedskrivningsprövningar baseras på en genomgång av återvinningsvärdet som uppskattas utifrån tillgångarnas nyttjandevärde. Företagsledningen gör beräkningar av framtida kassaflöden enligt interna affärsplaner och prognoser. Budget/affärsplan avser nästa räkenskapsår och prognosperioden avser budget+9 år.

Vid denna genomgång används även uppskattningar av bland annat diskonteringsränta och framtida tillväxttakt bortom fastställda budgetar och prognoser. Redovisade värden för immateriella tillgångar i koncernen uppgår till 26 536 (31 602) kSEK, varav balanserade utvecklingsutgifter utgör 25 063 (29 400) och 1 473 (2 202) utgörs av patent. Förändringar av de antaganden som gjorts av företagsledningen vid nedskrivningsprövningen skulle kunna få väsentlig påverkan på företagets resultat och finansiella ställning.

Interna utvecklingsutgifter för forskning och utveckling

Fördelningen mellan forsknings- och utvecklingsfaserna i nya utvecklingsprojekt av diagnostiska test och bestämning av huruvida kraven för aktivering av utvecklingsutgifter är uppfyllda kräver bedömningar. Efter aktivering övervakar ledningen huruvida redovisningskraven för utvecklingskostnader uppfylls även fortsättningsvis och om det finns indikationer på att de aktiverade utgifterna kan vara utsatta för en värdenedgång. Ledningen utvärderar löpande att finansieringen är säkerställd.

Tillväxt och bruttomarginal

Återvinningsvärdet baserar sig på en beräkning av nyttjandevärdet genom användande av kassaflödesprognoser baserade på budgetar godkända av styrelsen samt prognoser som sträcker sig över patentens livstid. Prognoserna bygger på affärsplanen för 2025/2026. Bruttomarginalen är beräknad utifrån produktkalkylen.

WACC ränta

WACC representerar ett vägt värde på den risk som både ägare och den finansiella marknaden bedöms vara beredd att ta för att finansiera verksamheten. I beräkningen av WACC tas hänsyn till att verksamheten både är lånefinansierad och finansierad med eget kapital. Kostnaden för eget kapital baseras på förväntning om viss avkastning på investerat kapital på den finansiella marknaden. Lånekostnaden baseras på lånekostnader på den finansiella marknaden. WACC räntan motsvarar koncernens bedömda genomsnittliga kapitalkostnad och är satt främst utifrån koncernens avkastningskrav med tillägg för uppskattning av marknads bedömning av risk. Förändringar mellan åren i WACC ränta beror bland annat på faktorer som förändring i skuldnivå. För nedskrivningsprövningen vid bokslutstillfället har en WACC ränta om 31,9% (31,3%) efter skatt används.

Nedskrivningar av icke-finansiella anläggningstillgångar

Materiella anläggningstillgångar och sådana immateriella tillgångar som skrivs av bedöms med avseende på värdenedgång närhelst händelser eller förändringar i förhållanden indikerar att det redovisade värdet kanske inte är återvinningsbart. 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. Vid bedömning av nedskrivningsbehov grupperas tillgångar på de lägsta nivåer där det finns separata identifierbara kassaflöden (kassagenererande enheter).

En nedskrivning reverseras om det både finns indikation på att nedskrivningsbehovet inte längre föreligger och det har skett en förändring i de antaganden som låg till grund för beräkningen av återvinningsvärdet. En reversering görs endast i den utsträckning som tillgångens redovisade värde efter återföring inte överstiger det redovisade värdet som skulle ha redovisats, med avdrag för avskrivning där så är aktuellt, om ingen nedskrivning gjorts.

Nyttjandeperioder för avskrivningsbara tillgångar

Ledningen gör per varje balansdag en genomgång av sina bedömningar av nyttjandeperioder för avskrivningsbara tillgångar, baserat på hur länge koncernen väntas utnyttja tillgångarna. Osäkerheten i dessa bedömningar beror på efterfrågan och marknadsacceptans.

NOT 5 NETTOOMSÄTTNING

All nettoomsättning är omsättning vid viss tidpunkt. Ingen omsättning redovisas som omsättning över tid. Tidpunkten för bokföring av tjänsteintäkter sammanfaller med rapportering av testresultat till kunden. För varor bokförs intäkten då risken för varan övergår till kunden. Nettoomsättningen fördelas på följande verksamhetsgrenar för koncernen och moderbolaget:

	2024/2025	2023/2024
Varor	3 080	4 236
Tjänster	5 540	3 054
	8 619	7 290

Nettoomsättningen fördelas på följande geografiska marknader för koncernen och moderbolaget:

	2024/2025	2023/2024
Sverige	–	41
EU exkl. Sverige	531	1 369
USA	7 552	5 583
RoW	536	297
	8 619	7 290

NOT 6 SEGMENTSRAPPORTERING

Rörelsesegment rapporteras på ett sätt som överensstämmer med den interna rapportering som lämnas till den högste verkställande beslutsfattaren. Den högste verkställande beslutsfattaren är den funktion som ansvarar för tilldelning av resurser och bedömning av rörelsesegmentens resultat. I koncernen har denna funktion identifierats som ledningsgruppen, vilken består av sex personer inklusive VD. Ledningsgruppen har fastställt att koncernen som helhet utgör ett segment baserat på den information som behandlas i samråd med styrelsen används som underlag för att fördela resurser och utvärdera resultat. Omsättning analyseras dock enligt tabellen nedan. Koncernens nettoomsättning består av försäljning av varor och tjänster vilka i huvudsak fakturerats från Sverige. IVD Test faktureras från Biovica Inc. i USA. Kunderna finns företrädesvis i USA.

Nettoomsättningen fördelas på följande produktgrupper:

	2024/2025	2023/2024
IVD Test (US)	2 953	788
IVD Kit (EU)	264	–
Research Test	2 280	2 000
Research Kit	3 123	4 502
	8 619	7 290

NOT 7 INKÖP OCH FÖRSÄLJNING INOM KONCERNEN

Biovica International AB köper sälj- och supporttjänster från dotterbolaget Biovica Inc. Under året har tjänster köpts för 58 975 (91 561) kSEK. Biovica International AB säljer diagnostiska kit till Biovica Inc. Under året har kit sålts för 22 720 (21 463) kSEK.

NOT 8 ÖVRIGA RÖRELSEINTÄKTER

	Koncernen		Moderbolaget	
	2024/2025	2023/2024	2024/2025	2023/2024
Bidrag	28	6	28	6
Vinst vid avyttring av anläggningstillgångar	–	–	–	–
Valutakursvinster/förluster	2 301	786	2 301	786
Övriga ersättningar och intäkter	12	222	12	222
	2 341	1 013	2 341	1 013

Bidrag avser erhållna EU-bidrag. Intäkter från bidrag i projekt intäktsförs i takt med att projektet utförs.

NOT 9 REVISIONSKOSTNADER

	Koncernen		Moderbolaget	
	2024/2025	2023/2024	2024/2025	2023/2024
Grant Thornton Sweden AB				
Revisionsuppdraget	-803	-873	-711	-779
Revisionsverksamhet utöver revisionsuppdrag	-	-485	-	-485
	-803	-1 358	-711	-1 264

Med revisionsuppdrag avses granskning av årsredovisningen och bokföringen samt styrelsens och verkställande direktörens förvaltning, övriga arbetsuppgifter som det ankommer på bolagets revisor att utföra samt rådgivning eller annat biträde som föranleds av iakttagelser vid sådan granskning eller genomförandet av sådana övriga arbetsuppgifter. Allt annat är övriga tjänster.

NOT 10 ANSTÄLLDA, PERSONALKOSTNADER OCH LEDANDE BEFATTNINGSHAVARES ERSÄTTNINGAR

	Koncernen		Moderbolaget	
	2024/2025	2023/2024	2024/2025	2023/2024
Medelantalet anställda				
Kvinnor	14	18	13	15
Män	12	18	7	9
	26	37	20	24
Könsfördelning ledande befattningshavare				
Kvinnor	1	2	1	2
Män	3	4	3	3
	4	6	4	5
Könsfördelning styrelsen				
Kvinnor	3	3	3	3
Män	4	4	4	4
	7	7	7	7
Personalkostnader				
Löner och andra ersättningar till styrelsen	1 755	1 638	1 755	1 638
Löner och andra ersättningar till vd	2 411	2 519	2 411	2 519
Löner och andra ersättningar till övriga ledande befattningshavare (5 pers)	9 629	13 585	5 767	7 817
Löner och andra ersättningar till övriga anställda	32 496	46 286	12 453	10 426
Sociala avgifter	7 808	10 785	7 227	6 749
Pensionskostnader till styrelse och vd	545	462	545	462
Pensionskostnader till övriga ledande befattningshavare	705	1 078	705	1 078
Pensionskostnader till övriga anställda	1 291	1 028	1 291	1 028
Totala löner, andra ersättningar, sociala kostnader och pensionskostn.	56 640	77 379	32 154	31 717

Ersättning till styrelsen i moderbolaget

	2024/2025	2023/2024
Lars Holmqvist, styrelsens ordförande	488	481
Maria Holmlund	275	263
Ulf Jungnelius	218	219
Jesper Söderqvist	275	250
Henrik Osvald	-	125
Marie-Louise Fjällskog	300	100
Annika Berg	200	200
Anders Rylander*	-	-
	1 755	1 638

* Anders Rylander är anställd som VD och därför utgår inget styrelse-arvode.

Personalkostnaderna i USA bolaget uppgår till 24 154 (50 717) kSEK detta omfattar lön, sociala avgifter och pensionskostnader Det finns inga avtal om avgångsvederlag. VD har en uppsägningstid om sex månader.

NOT 11 FINANSIELLA INTÄKTER OCH FINANSIELLA KOSTNADER

Koncernen	2024/2025	2023/2024
Finansiella intäkter		
Valutakursdifferenser	-	1 839
Ränteintäkter	996	1 159
Summa finansiella intäkter	996	2 998
Finansiella kostnader		
Valutakursdifferenser	-917	-
Räntekostnader	-9	-4
- finansiell leasing, upplösning av diskonteringseffekt	-213	-285
Summa finansiella kostnader	-1 139	-289
Resultat från finansiella poster, netto	-144	2 709
Moderföretaget	2024/2025	2023/2024
Övriga ränteintäkter och liknande resultatposter		
Valutakursdifferenser	-	1 112
Ränteintäkter, koncernföretag	-	69
Ränteintäkter	994	1 157
Summa ränteintäkter och liknande resultatposter	994	2 338
Räntekostnader och liknande resultatposter		
Valutakursdifferenser	-970	-
Räntekostnader	-6	0
Summa räntekostnader och liknande resultatposter	-975	0
Resultat från finansiella poster, netto	18	2 338

NOT 12 TRANSAKTIONER MED NÄRSTÅENDE

Under året har företag företrädare av närstående till huvudägaren och styrelseledamoten Anders Rylander hyrt ut kontorslokaler till moderbolaget. Totala arvode för hyra har utgått med 271 (271) kSEK. Under räkenskapsåret har företag företrädare av och närstående till styrelseledamoten Jesper Söderqvist haft ett konsultuppdrag att anskaffa kapital till moderbolaget. Totalt konsultarvode som har belastat räkenskapsåret 2024/2025 uppgår till 328 (0) kSEK. Transaktionerna har skett på marknadsmässiga villkor.

NOT 13 SKATTEKOSTNAD

Koncernen	2024/2025	2023/2024
Redovisat resultat före skatt	-85 983	-124 073
Skatt enligt gällande skattesats 20,6% (20,6%)	17 713	25 559
Skatteeffekt av ej aktiverade underskottsavdrag	-18 284	-29 468
Skatteeffekt av ej avdragsgilla kostnader	143	-114
Skatteeffekt av ej skattepliktiga intäkter	-455	0
Skatteeffekt av ej bokförda avdragsgilla kostnader	330	3 611
Skatt hänförligt till tidigare års redovisade resultat	-536	–
Effekt av utländska skattesatser	-551	-275
Redovisat skatt	-1 641	-687
Skattekostnaden består av följande:		
Aktuell skattekostnad	-778	-676
Skatt hänförligt till tidigare år	-522	–
Uppskjutna skatteinäkt		
– Förändring av temporära skillnader	-341	-11
Skattekostnad	-1 641	-687

Moderbolaget	2024/2025	2023/2024
Redovisat resultat före skatt	-87 990	-126 363
Skatt enligt gällande skattesats	18 126	26 031
Skatteeffekt av ej aktiverade underskottsavdrag	-18 278	-29 463
Skatteeffekt av ej avdragsgilla kostnader	-179	-179
Skatteeffekt av ej skattepliktiga intäkter	0	0
Skatteeffekt av ej bokförda avdragsgilla kostnader	330	3 611
Redovisat skatt	0	0

I not 18 finns information om uppskjutna skattefordringar.

NOT 14 BALANSERADE UTGIFTER FÖR UTVECKLINGSARBETEN OCH LIKNANDE ARBETEN

Koncernen och moderbolaget	2025-04-30	2024-04-30
Ingående anskaffningsvärden	53 857	53 857
Omklassificering	-3	–
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	53 855	53 857
Ingående avskrivningar	-24 458	-19 370
Omklassificering	3	–
Årets avskrivningar	-4 337	-5 088
Utgående ackumulerade avskrivningar	-28 792	-24 458
Utgående redovisat värde	25 062	29 400

De immateriella tillgångarna består dels av aktiverad kostnaderna nedlagda i utvecklingsarbetet av DiviTum TKA som lanserats på den kliniska marknaden i USA efter FDA godkännande och dels av kostnader nedlagda i utvecklingsarbetet av en ny version av DiviTum TKA för att mäta tymidinkinasaktivitet (TKa). Så snart försäljning av DiviTum TKA började säljas på forskningsmarknaden startade avskrivningen av utvecklingsarbetet. Det skedde i augusti 2020. Återstående avskrivningstiden för DiviTum TKA är ca 5 år.

NOT 15 PATENT

Koncernen och moderbolaget	2023-04-30	2022-04-30
Ingående anskaffningsvärden	9 896	9 896
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	9 896	9 896
Ingående avskrivningar	-7 693	-6 964
Årets avskrivningar	-729	-729
Utgående ackumulerade avskrivningar	-8 423	-7 693
Utgående redovisat värde	1 473	2 203

Patenten består av nedlagda kostnader för att skydda rättigheter till innovationen av att mäta tymidinkinasaktivitet (TKa) genom produkten DiviTum TKA i olika varianter. Återstående avskrivningstid sträcker sig mellan 2-5 år.

NOT 16 MASKINER, INVENTARIER, VERKTYG OCH INSTALLATIONER

	Koncernen		Moderbolaget	
	25-04-30	24-04-30	25-04-30	24-04-30
Ingående anskaffningsvärden	4 950	4 737	3 897	3 751
Inköp	287	146	287	146
Omräkningsdifferenser	-125	67	–	–
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	5 112	4 950	4 184	3 897
Ingående avskrivningar	-3 771	-3 402	-3 397	-3 249
Årets avskrivningar	-354	-354	-151	-149
Omräkningsdifferenser	62	-15	–	–
Utgående ackumulerade avskrivningar	-4 063	-3 771	-3 548	-3 397
Utgående redovisat värde	1 049	1 179	636	499

NOT 17 LEASING

Koncernen har leasingavtal i huvudsak bestående av lokaler och bilar. Leasing till mindre värde består av hyra av kontorsutrustning för året uppgående till 21 (18) kSEK. Koncernen innehar inte några avtal för korttidsleasing. Totalt kassaflöde för leasing uppgår till 3 309 (2 968) kSEK. Årets räntekostnader avseende leasingskuld uppgår till 213 (285) kSEK.

Koncernen	2025-04-30	2024-04-30
Ingående anskaffningsvärden	16 066	15 723
Inköp	751	–
Omräkningsdifferenser	–	343
Försäljningar/utrangeringar	-525	–
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	16 292	16 066
Ingående avskrivningar	-9 131	-5 848
Omräkningsdifferenser	-334	-26
Årets försäljningar/utrangeringar	315	–
Årets avskrivningar	-3 423	-3 257
Utgående ackumulerade avskrivningar	-12 573	-9 131
Utgående redovisat värde	3 719	6 935

Tillgångar med nyttjanderätt

	2025-04-30	2024-04-30
Lokaler	3 530	6 464
Bilar	188	471
	3 719	6 935

Avskrivningar på tillgångar med nyttjanderätt

	2025-04-30	2024-04-30
Lokaler	-3 351	-3 163
Bilar	-72	-94
	-3 423	-3 257

Nuvärdet på skulder avseende nyttjanderättstillgångar är som följer

	2025-04-30	2024-04-30
Inom 1 år	2 915	3 532
Mellan 1-5 år	1 736	4 296
Mer än 5 år	–	–
	4 650	7 828

Moderbolagets leasingkostnader

Leasingavtal där företaget är leasetagare.

Årets kostnadsförda leasingavgifter:

Moderbolaget	2024/2025	2023/2024
Totala leasingkostnader	2 883	2 734
	2 883	2 734

Som operationella leasingavtal klassificeras lokalhyror och kontorsinventarier. Huvuddelen av leasingkostnaden avser hyra av lokaler enligt operationella leasingavtal. Leasingavtalen löper utan särskilda restriktioner med en option till förlängning.

NOT 18 UPPSKJUTEN SKATT

Koncernen har skattemässiga underskottsavdrag som kan komma att utnyttjas mot skattepliktiga vinster i framtiden. När det är sannolikt att skattepliktiga vinster kommer genereras skall bolaget redovisa en uppskjuten skattefordran. En aktivering av uppskjuten skatt skulle ge en uppskjuten skattefordran på 121 MSEK per 2025-04-30. Företagsledningen har bedömt att förutsättningarna ännu ej föreligger för att kunna bokföra en uppskjuten skattefordran. Skattemässiga underskottsavdrag i koncernen uppgår per den 30 april 2025 till 586 071 (481 810) kSEK.

Uppskjuten skatt hänförs till nyttjanderättsavtal.

Uppskjuten skattefordran

	2025-04-30	2024-04-30
Ingående anskaffningsvärden	3 127	3 668
Årets förändring	-672	-541
Utgående redovisat värde	2 455	3 127

Uppskjuten skatteskuld

	2025-04-30	2024-04-30
Ingående anskaffningsvärden	2 180	2 710
Årets förändring	-331	-530
Utgående redovisat värde	1 849	2 180

NOT 19 KONCERNFÖRETAG

	2025-04-30	2024-04-30
Ingående anskaffningsvärden	108	108
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	108	108
Utgående redovisat värde	108	108

Namn/Säte	Säte	Org. nr.	Antal andelar	Andel %	Redovisat värde (kr)
Biovica Services AB	Uppsala	556781-8454	1 000	100%	100 000
Biovica Inc.	Delaware, USA	30-1045327	100	100%	8 236

	Eget kapital (kr)	Resultat (kr)
Biovica Services AB	341 563	-29 627
Biovica Inc	4 624 664	-197 579

NOT 20 FORDRINGAR PÅ KONCERNFÖRETAG

	2025-04-30	2024-04-30
Ingående anskaffningsvärden	7 498	9 911
Tillkommande fordringar	23 521	24 941
Årets betalningar	-27 045	-27 354
Utgående ackumulerade anskaffningsvärden	3 974	7 498
Utgående redovisat värde	3 974	7 498

NOT 21 AKTIER

Biovincas aktier är utgivna i två aktieslag; A-aktier, vilka har tre röster på stämman och B-aktier vilka har en röst på bolagsstämma. Per den 30 april 2025 fanns det totalt 97 786 384 aktier; 6 271 293 aktier av serie A och 91 515 091 av serie B. A-aktier är onoterade och B-aktier är noterade på First North Premier. Aktiekapitalet uppgick till 6 519 092 kronor och kvotvärdet per aktie är 0,07 kronor. Det totala antalet röster uppgick till 110 328 970.

Omstämpling av aktier

A-aktieägare kan begära omstämpling till B-aktier i slutet av varje kvartal. Under året har ingen omstämpling skett av A-aktier.

2025-04-30	A-aktier	B-aktier	Totalt
2024-05-01	6 271 293	77 784 267	84 055 560
Omstämpling	-	-	-
Nyemission		13 730 824	13 730 824
Efter omstämpling	6 271 293	91 515 091	97 786 384

NOT 22 AKTIEKAPITAL OCH ÖVRIGT TILLSKJUTET KAPITAL

	Antal aktier (stycken)	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Summa
Ingående eget kapital per 1 maj 2017	17 573 372	1 172	133 776	134 948
Utgående balans per 30 april 2018	17 573 372	1 172	133 776	134 948
Utgående balans per 30 april 2019	17 573 372	1 172	133 776	134 948
Nyemission	6 000 000	400	56 282	56 682
Omklassificering	–	–	5 074	5 074
Utgående balans per 30 april 2020	23 573 372	1 572	195 132	196 704
Nyemission	4 700 000	313	147 737	148 050
Emissionsutgifter	–	–	-7 151	-7 151
Teckningsoptioner	145 000	10	3 040	3 050
Utgående balans per 30 april 2021	28 418 372	1 895	338 758	340 653
Teckningsoptioner	70 000	4	1 196	1 200
Aktierelaterade ersättningar, personal	–	–	94	94
Utgående balans per 30 april 2022	28 488 372	1 899	340 049	341 948
Nyemission	17 153 022	1 145	147 572	148 717
Emissionsutgifter	–	–	-25 177	-25 177
Teckningsoptioner	100 000	5	1 367	1 372
Aktierelaterade ersättningar, personal	–	–	127	127
Utgående balans per 30 april 2023	45 741 394	3 049	463 938	466 987
Nyemission	38 314	2 554	96 566	99 121
Emissionsutgifter	–	–	-16 650	-16 650
Teckningsoptioner	–	–	–	–
Aktierelaterade ersättningar, personal	–	–	64	64
Utgående balans per 30 april 2024	84 055 560	5 604	543 918	549 521
Nyemission	13 731	915	34 922	35 837
Emissionsutgifter	–	–	-1 604	-1 604
Aktierelaterade ersättningar, personal	–	–	588	588
Utgående balans per 30 april 2025	97 786 384	6 520	577 824	584 342

NOT 23 ÖVERKURSFOND

Belopp som erhållits för emitterade aktier utöver kvotvärdet (överkurs) ingår i postern Överkursfond, efter avdrag för registreringsutgifter och andra liknande avgifter samt efter avdrag för hänförliga skatteförmåner. Kostnader för nyemission som redovisats direkt mot eget kapital uppgick till 1 604 (16 650) kSEK.

Överkurs har också redovisats för emissionen av aktiekapital avseende aktierelaterade ersättningar till personalen, se not 25.

NOT 24 TECKNINGSOPTIONER

Biovica har 11 utestående långsiktiga incitamentsprogram riktade till anställd personal samt styrelse. Teckningsoptionerna har överlåtit efter en värdering till marknadsvärde enligt Black & Scholes. Teckningsoptionerna erhålls och betalas till marknadsmässigt pris. Se vidare Personaloptionsprogram samt nedanstående tabell för sammanställning.

Program	Till	Land	Optioner/ Sparaktier	Tecknings- kurs*	Optionspris	Teckningsperiod	AK Ökning	Antal B-aktier
TO10	Styrelse	SE	124 454	70,35	3,94	1 aug 2025 – 30 sep 2025	8 297	124 454
23/26:1	Personal	US	240 000	10,13	–	1 jun – 30 sep 2026	16 000	240 000
23/26:2	Personal	US	56 000	10,12	–	11 jul 2023 – 15 sep 2026	3 733	56 000
23/26:3	Personal	SE	358 000	8,24	–	1 okt – 1 nov 2026	23 867	358 000
23/26:4	Styrelse	SE	195 000	8,24	–	1 okt – 1 nov 2026	13 000	195 000
23/26:5	Personal	US	155 250	12,66	–	1 okt – 1 nov 2026	10 350	155 250
23/26:6	Personal	US	51 750	11,10	–	15 sep – 1 nov 2026	3 450	51 750
SSP 24/27:1	Personal	SE	621 600	2,90	–	1 okt 2027 – 1 nov 2027	41 440	621 600
SSP 24/27:2	Styrelse	SE	420 000	2,90	–	1 okt 2027 – 1 nov 2027	28 000	420 000
ESOP 24/27:3	Personal	US	176 400	3,65	–	1 okt 2027 – 1 nov 2027	11 760	176 400
PRSU 24/27:4	Personal	US	176 400	3,91	–	1 okt 2027 – 1 nov 2027	11 760	176 400
			2 574 854				171 657	2 574 854

* Vid varierande teckningskurser beroende på prestationskriterier anges denna som den volymvägda teckningskursen.

Värdering av programmen sker enligt Black Scholes för Teckningsrätter / Optioner samt Monte Carlo simulering för aktiesparprogram (23/26:3-4 & 24/27:1-2).

Personaloptionsprogram och Aktiesparprogram

På extra bolagsstämma 17 maj 2023 beslutades om införandet av två nya incitamentsprogram för de anställda i bolagets amerikanska dotterbolag. Program 2023/2026:1 är ett personaloptionsprogram där 168 000 personaloptioner tilldelades personalen vederlagsfritt och program 2023/2026:2 är ett prestationsaktieprogram där 56 000 prestationsaktier tilldelades personalen vederlagsfritt. För ytterligare detaljer se kallelse till extra stämma daterad 2023-04-27.

På årsstämman 2023 beslutades om införandet av fyra nya incitamentsprogram. 2023/2026:3, 2023/2026:4, 2023/2026:5 samt 2023/2026:6. Dessa program har aldrig tilldelats beroende på ofördelaktig kursutveckling.

På extra bolagsstämma den 15 juli 2024 fattades beslut om fyra program 24/27:1-4 vilka tilldelats under hösten 2024. Program 24/27:1-2 är aktiesparprogram till anställda respektive styrelse i Biovica International AB där den anställde/styrelsemedlemmen deltar i programmet genom att förvärva aktier över børsen och sedan under sparperioden om 3 år kan erhålla en sparaktie respektive 1-3

prestationsaktie. Program 24/27:3-4 är personaloptionsprogram till bolagets anställda inom det amerikanska dotterbolaget Biovica Inc. För detaljer avseende dessa program se kallelse till extra stämma daterad 2024-06-27 samt punkten Ersättningar till anställda.

Per bokslutsdagen har bolaget totalt sett 2 574 854 (1 556 927) optioner utestående inom personalens långsiktiga incitamentsprogram. 52 830 (241 664) av de tilldelade optionerna intjänats, 1 357 040 (235 336) är fortfarande möjliga att tjäna in och resterande optioner har aldrig tilldelats eller förfallit då den person som tilldelats dessa optioner har lämnat bolaget.

Utspädning

Om befintliga teckningsoptionsprogram och personaloptionsprogrammet utnyttjas fullt ut kommer totalt 2 574 854 aktier att utges, vilket motsvarar en sammanlagd utspädning om cirka 2,63 procent av bolagets aktiekapital och röster efter full utspädning beräknat på antalet aktier som tillkommer vid fullt utnyttjande av såväl det utestående teckningsoptioner och personaloptionsprogrammet.

NOT 25 EJ KASSAFLÖDESPÅVERKANDE POSTER

	Koncernen		Moderbolaget	
	2024/2025	2023/2024	2023/2024	
Resultat vid avyttring av nyttjanderättstillgångar	1	–	–	–
Optionsprogram	588	64	588	64
Valutakurseffekter	-881	303	-915	322
	-291	367	-327	385

NOT 26 STÄLLDA SÄKERHETER

	2025-04-30	2024-04-30
Ställda säkerheter	Inga	Inga

NOT 27 EVENTUALFÖRPLIKTELSE

	2025-04-30	2024-04-30
Eventualförpliktelser	Inga	Inga

NOT 28 LIKVIDA MEDEL

	Koncernen		Moderbolaget	
	2024/2025	2023/2024	2024/2025	2023/2024
Banktillgodohavanden	24 415	66 565	22 722	64 263
Kortfristiga placeringar	-	12 842	-	12 842
	24 415	79 407	22 722	77 105

NOT 29 FINANSIELLA TILLGÅNGAR OCH SKULDER

Bland redovisningsprinciperna finns en beskrivning av respektive kategori av finansiella tillgångar och skulder samt tillhörande redovisnings- och värderingsprinciper. De redovisade värdena för finansiella tillgångar och skulder per kategori är enligt följande:

Upplupet anskaffningsvärde, kSEK

	Koncernen		Moderbolaget	
	2024/2025	2024/2025	2024/2025	2024/2025
Finansiella tillgångar				
Kundfordringar	1 815	1 120		
Övriga kortfristiga fordringar	504	403		
Upplupna intäkter	36	36		
Likvida medel	24 415	22 722		
Summa finansiella tillgångar	26 770	24 281		
Övriga finansiella skulder	2024/2025	2024/2025		
Övriga långfristiga skulder	1 736	–		
Leverantörsskulder	3 544	2 605		
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	10 774	8 103		
Övriga kortfristiga skulder	3 826	896		
Summa finansiella skulder	19 880	11 604		

Upplupet anskaffningsvärde, kSEK

	Koncernen		Moderbolaget	
	2024/2025	2024/2025	2024/2025	2024/2025
Finansiella tillgångar				
Kundfordringar	1 667	1 066		
Övriga kortfristiga fordringar	1 659	607		
Upplupna intäkter	527	527		
Likvida medel	66 565	64 263		
Summa finansiella tillgångar	70 418	66 463		
Övriga finansiella skulder	2024/2025	2024/2025		
Övriga långfristiga skulder	4 296	–		
Leverantörsskulder	3 028	1 486		
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	20 303	10 323		
Övriga kortfristiga skulder	4 713	977		
Summa finansiella skulder	32 340	12 786		

Lånefordringar och kundfordringar

Koncernens verksamhet ger upphov till få kundfordringar vilka historiskt sett inte uppgått till några väsentliga belopp. Det har historiskt inte förekommit några förluster avseende kundfordringar. Likvida medel utgörs huvudsakligen av banktillgodohavanden och kortfristiga placeringar i SEK. Per balansdagen har inga fordringar identifierats där det föreligger nedskrivningsbehov. Det verkliga värdet på koncernens lånefordringar och kundfordringar bedöms i allt väsentligt överensstämma med dess redovisade värden.

Låneskulder och leverantörsskulder

Koncernen har inga räntebärande skulder. Förfallostrukturen avseende finansiella skulder framgår av not 3. Koncernen har inte lämnat någon säkerhet för några av de finansiella skulderna. Det verkliga värdet på koncernens finansiella skulder bedöms i allt väsentligt överensstämma med dess redovisade värde.

Finansiella instrument till verkligt värde

Information om finansiella instrument till verkligt värde:

	2024/2025		2023/2024	
	Redovisat värde	Värdeförändring redovisad	Redovisat värde	Värdeförändring redovisad
Koncernen och moderbolaget				
Finansiella tillgångar som kan säljas	0	0	12 842	637

Ovanstående finansiella tillgångar utgörs av placeringar i fonder. För de finansiella instrument där det finns marknadsnoteringar används aktuella kurser för värdering till verkligt värde (Nivå 1).

Styrelsens och verkställande direktörens intygande

Koncernens resultaträkning och balansräkning kommer att föreläggas årsstämman den 16:e september 2025 för fastställande.

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att koncernredovisningen har upprättats i enlighet med internationella redovisningsstandarder IFRS sådana de antagits av EU och ger en rättvisande bild av koncernens ställning och resultat. De finansiella rapporterna för moderbolaget har upprättats i enlighet med god redovisningssed och ger en rättvisande bild av moderbolagets ställning och resultat. Förvaltningsberättelsen för koncernen och moderbolaget ger en rättvisande översikt över utvecklingen av koncernens och moderbolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderbolaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Uppsala den 27 juni 2025

Lars Holmqvist
Styrelseordförande

Annika Carlsson Berg
Styrelseledamot

Marie-Louise Fjällskog
Styrelseledamot

Maria Holmlund
Styrelseledamot

Jesper Söderqvist
Styrelseledamot

Anders Rylander
Verkställande direktör, Styrelseledamot

Vår revisionsberättelse har lämnats den 27 juni 2025

Grant Thornton Sweden AB

Stéphanie Ljungberg
Auktoriserad revisor

Revisionsberättelse

Till bolagsstämman i Biovica International AB (publ) Org.nr. 556774-6150

RAPPORT OM ÅRSREDOVISNINGEN OCH KONCERNREDOVISNINGEN

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen och koncernredovisningen för Biovica International AB (publ) för räkenskapsåret 2024-05-01 - 2025-04-30.

Bolagets årsredovisning och koncernredovisning ingår på sidorna 39 - 67 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 30 april 2025 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 30 april 2025 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt IFRS Redovisningsstandarder, som de antagits av EU, och årsredovisningslagen.

Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar.

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

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 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.

Annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen

Detta dokument innehåller även annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen och återfinns på sidorna 1 – 38 samt sidorna 70- 73. 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 revisionssed 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 utförts 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.

RAPPORT OM ANDRA KRAV ENLIGT LAGAR OCH ANDRA FÖRFATTNINGAR

Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för Biovica International AB (publ) för räkenskapsåret 2024-05-01 - 2025-04-30 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 försumelse 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.

Uppsala den 27 juni 2025

Grant Thornton Sweden AB

Stéphanie Ljungberg
Auktoriserad revisor

Ordlista

Abstract Ett sammandrag är en kort sammanfattning av ett längre arbete (som en avhandling eller forskningsartikel). Sammanfattningen rapporterar kortfattat syftena och resultaten av forskningen. Skickas in till vetenskapliga konferenser för att sprida ny forskning.

Bildidiagnostik metoder (datortomografi och andra röntgenmetoder, magnetkamera (MRT), positronemissionstomografi (PET) och ultraljud) är hörnstenar i diagnostik och behandlingsplanering av i stort sett alla solida tumörer idag.

CDK4/6-hämmare är en ny typ av målinriktade, selektiva läkemedel som visat sig effektiva mot flera cancerformer, bland annat hormonreceptorpositiv bröstcancer.

CLIA-certifiering (The Clinical Laboratory Improvement Amendments): är en ackreditering mao godkännande för att få utföra diagnostiska tester på prover från människor i USA på ett laboratorium. CMS (Center for Medicare and Medicaid Services) utfärdar ackreditering.

Companion Diagnostics. Kallas även CDx. Diagnostiska test som används för att identifiera patienter som troligen kommer att svara på en specifik behandling alternativt för att monitorera behandlings-effekt på en individuell patient. Leder till en individuell och patientspecifik behandling.

Fulvestrant som bland annat säljs under varumärket Faslodex, är ett läkemedel som används för att behandla hormonreceptor (HR)-positiv metastaserad bröstcancer hos postmenopausala kvinnor med sjukdoms-progression samt HR-positiv, HER2-negativ avancerad bröstcancer i kombination med palbociclib hos kvinnor med sjukdoms-progression efter endokrin behandling. Fulvestrant är en selektiv östrogen-receptornedbrytare (SERD).

IVD in vitro-diagnostik definieras generellt som en produkt som, oavsett om den används ensam eller i kombination, är avsedd för tillverkaren för in vitro-undersökning av prover som härrör från människokroppen enbart och huvudsakligen för att tillhandahålla information för diagnostiska, övervaknings- eller kompatibilitetsändamål.

Palbociclib är en ny typ av målinriktade, selektiva läkemedel som visat sig effektiva mot flera cancerformer, bland annat hormonreceptorpositiv bröstcancer.

Postersession En posterpresentation, på en kongress eller konferens med akademisk eller professionell inriktning, är presentation av forskningsinformation i form av en pappersposter som konferensdeltagarna kan se. En postersession är ett evenemang där många sådana affischer presenteras.

Posters Forskningsaffischer sammanfattar information eller forskning kortfattat och attraktivt för att hjälpa till att publicera den och skapa diskussion på tex vetenskapliga konferenser.

Prediktiv "vetenskaplig" förutsägelse, exempel: testets prediktiva förmåga

PREDIX-studien är en randomiserad studie av neoadjuvant kemoterapi vid Her2-positiv sjukdom som genomfördes 2014–2019 på nio svenska kliniker under ledning av Karolinska Institutet.

Prospektiva studier används för att studera samband mellan olika riskfaktorer och en viss sjukdom. Man följer individer med och utan riskfaktor (kontrollgrupp) framåt i tiden. Vid studiens slut jämförs andelen individer som insjuknade i de båda grupperna.

PYTHIA-studien En klinisk studie inom spridd bröstcancer. Det primära syftet med PYTHIA-studien är att upptäcka potentiellt innovativa biomarkörer för val av patienter till Palbociclib/Fulvestrant-behandling.

Reimbursement Ersättning för kostnader (i detta sammanhang från försäkringsbolag för behandlings-kostnader)

SABCS San Antonio Breast Cancer Symposium hålls varje år i december i USA.

RUO Research Use Only
En RUO-produkt är en IVD-produkt som befinner sig i utvecklingsfasen och endast får användas för laboratorie-forskning och kliniska studier.

Tymidinkinas är ett enzym, ett fosfotransferas, (ett kinas).

Östrogenreceptorpositiv För att avgöra om patienten har förutsättning att dra nytta av hormonell behandling undersöks om tumörerna är receptor-positiva, dvs uttrycker östrogen- och/eller progesteronreceptorer, vilket cirka 70 procent av bröstcancertumörerna gör. Det är huvudsakligen östrogen som har en stimulerande effekt på tumörtillväxten.

Aktieägarinformation

ÅRSSTÄMMA

Biovicas årsstämma kommer att hållas den 17 september 2024 i Uppsala. Kallelse kommer att ske på hemsidan i Post- och Inrikes Tidningar samt annonseras i SvD. Styrelsen föreslår ingen utdelning.

Aktieägare som vill delta i bolagsstämman ska vara införd i den av Euroclear Sweden AB förda aktieboken måndagen den 9 september och anmäla sig till stämman senast den 11 september.

VALBEREDNING

Valberedningen är utsedd i enlighet med stämmans riktlinjer och består av: Anna Rylander Eklund, Mats Danielsson och styrelsens ordförande Lars Holmqvist. Vill du kontakta valberedningen gör du det genom ir@biovica.com

KOMMANDE INFORMATIONSTILLFÄLLEN

Årsstämma	16 september 2025
Delårsrapport 1: maj-juli 2025/2026	11 september 2025
Delårsrapport 2: aug-okt 2025/2026	18 december 2025
Delårsrapport 3: nov-jan 2025/2026	17 mars 2026
Delårsrapport 4: feb-apr 2025/2026	17 juni 2026

FÖR YTTERLIGARE INFORMATION, KONTAKTA:

Anders Rylander, VD

Telefon: +46 (0)18-44 44 835 E-post: anders.rylander@biovica.com

Anders Morén, CFO

Telefon: +46 (0)18-44 44 835 E-post: anders.moren@biovica.com



biovica.com

BIOVICA®

BIOVICA®

Behandlingsbeslut
med större säkerhet

ÅRSREDOVISNING 2024/2025

