

Delårsrapport

januari – juni 2026

APRIL – JUNI I SAMMANDRAG

- Nettoomsättningen för kvartalet uppgick till 0 KSEK (81 KSEK)
- Resultatet för kvartalet uppgick till - 7 331 KSEK (-6 964 KSEK)
- Rörelsens kostnader för kvartalet uppgick till -8 418 KSEK (-8 291 KSEK)
- Resultat per aktie, före och efter utspädning, för kvartalet uppgick till -0,01 SEK (-0,02 SEK)
- Likvida medel uppgick vid utgången av kvartalet till 32 508 KSEK (18 517 KSEK)

JANUARI – JUNI I SAMMANDRAG

- Nettoomsättningen för halvåret uppgick till 22 KSEK (419 KSEK)
- Resultatet för halvåret uppgick till - 14 128 KSEK (-14 399 KSEK)
- Rörelsens kostnader för halvåret uppgick till -16 385 KSEK (-17 255 KSEK)
- Resultat per aktie, före och efter utspädning, för halvåret uppgick till -0,02 SEK (-0,04 SEK)

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER KVARTALET

- Monitoreringskommittén (DMC) för studien Tumorad-01 konstaterade att ett av de primära effektmått, fastställande av maximal tolererbar dos, har uppnåtts och rekommenderar att ytterligare två patienter inkluderas på dosnivån 15 MBq/kg (fraktionerad). Detta för att skapa underlag för att definiera en rekommenderad dos för fas II och för att slutföra fas I-delen av studien. Betydande synligt tumörupptag av ¹⁷⁷Lu-SN201 har observerats hos ytterligare en patient med huvud- och halscancer, vilket ytterligare stärker proof-of-concept för Tumorad-programmet.
- Huvudprövare ("principal investigator") och docent Kim Taubman, vid St. Vincent's Hospital i Australien, presenterade den pågående kliniska fas I/IIa-studien Tumorad-01 med ¹⁷⁷Lu-SN201 vid den 56:e årliga vetenskapliga konferensen arrangerad av Australian and New Zealand Society of Nuclear Medicine (ANZSNM). Konferensen ägde rum i Canberra den 15–17 maj 2026.
- Vid årsstämman omvaldes Alan Raffensperger till styrelseordförande samt Mikael von Euler, Kari Grønås och Nicklas Westerholm till styrelsen, och Peter Lindell, Mikael Lönn och Tiel Ridderstad nyvaldes till styrelsen.
- Bolaget genomförde en företrädesemission om cirka 16 MSEK, som tecknades till cirka 93,1 procent och tillförde bolaget cirka 15,0 MSEK före emissionskostnader, avsedd att finansiera slutförandet av fas I i Tumorad-01 samt förberedelser inför fas IIa.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER KVARTALET

- Inget att rapportera

SPAGO NANOMEDICAL I KORTHET

Spago Nanomedical AB (publ) är ett svenskt biotech-bolag i klinisk fas som utvecklar produkter för behandling och bilddiagnostik av cancer och andra allvarliga sjukdomar. Spago Nanomedicals aktie är listad på Nasdaq First North Growth Market (kortnamn: SPAGO).

Bolaget avser att ta fram radionuklidterapi för behandling och bilddiagnostik av sjukdomar med stort medicinskt behov i egen regi fram till klinisk "proof-of-concept". Påföljande utveckling och framtida kommersialisering avses ske genom strategiska licens- eller partnerskapsavtal med etablerade läkemedelsbolag med nödvändig kapacitet och global räckvidd inom respektive projektområde.

Bolagets verksamhet bygger på ett patenterat material för design av funktionella nanopartiklar som fysiologiskt ansamlas i tumörer och därigenom ger möjlighet för högre precision vid bilddiagnostik och behandling av cancer och andra allvarliga sjukdomar. Med utvecklingsprogrammen Tumorad och SpagoPix siktar Spago Nanomedical på att förbättra förutsättningarna för en effektiv sjukvård för stora grupper av patienter samtidigt som behovet av stärkt positionering och förnyelse av produktportföljer hos kommersiella läkemedelsföretag kan tillgodoses.

Utvecklingsprogrammet **Tumorad**[®] syftar till att ta fram nya läkemedel för radionuklidterapi mot aggressiv cancer. Prekliniska resultat visar att läkemedelskandidaten inom programmet, ¹⁷⁷Lu-SN201, ansamlas i tumörer, fördröjer tillväxten och förlänger överlevanden vid doser som bedöms vara kliniskt användbara. Detta öppnar för bred användning av ¹⁷⁷Lu-SN201 för behandling av olika cancerformer där det idag saknas möjligheter för kliniskt effektiv behandling med radiofarmaka. Den pågående kliniska fas I/IIa-studie Tumorad-01 har identifierat maximal tolererbar dos, ett primärt effektmått, och har uppvisat tydligt tumörupptag i två patienter med huvud- och halscancer. Ytterligare två patienter planeras att inkluderas på dosnivån 15 MBq/kg. Detta kommer att skapa underlag för att definiera en rekommenderad dos för fas II och för att slutföra fas I-delen av studien. Se vidare under "Program – Tumorad".

Utvecklingsprogrammet **SpagoPix** har som mål att förbättra precisionen vid magnetkameraundersökning av misstänkt endometrios och cancer genom att lansera ett selektivt kontrastmedel för mer precis visualisering av tumörer och andra lesioner. Initiala kliniska resultat visar att produktkandidaten inom programmet, pegfosimer manganese (tidigare benämn SN132D), ger kliniskt relevant kontrast i bröstcancertumörer, i levern och i bukspottskörteln, med bibehållen god säkerhet. Selektiv kontrastförstärkning har även observerats i endometrioslesioner i en klinisk fas IIa-studie. Affärsutvecklingsarbete fortgår för att hitta potentiella samarbetspartners eller andra lösningar för fortsatt utveckling av programmet. Se vidare under "Program – SpagoPix".

PROJEKT & INDIKATION	FORSKNING	PREKLINIK	FAS I	FAS II	FAS III	MARKNAD
Tumorad - Solida tumörer						
SpagoPix - Bröstcancer						
SpagoPix - Endometrios						
Nya projekt*						

● Behandling ● Bilddiagnostik

*Ej offentliggjorda indikationer

VD HAR ORDET

Under andra kvartalet byggde vi ytterligare grund – kliniskt, regulatoriskt och finansiellt – för nästa fas i Tumorad-programmet. Fas I-delen av studien Tumorad-01 närmar sig sitt slut, och vi har tagit fortsatta viktiga steg mot en tydlig strategisk inriktning för den fortsatta utvecklingen.

Den kliniska bild som framträtt under fas I så här långt står fast och utgör en viktig del i ett fundament som vi nu bygger vidare på. I början på maj rapporterade vi att totalt 15 patienter med avancerad cancer doserats i studien Tumorad-01, med doshöjning upp till 20 MBq/kg. Baserat på dessa data konstaterade studiens oberoende monitoreringskommitté (DMC) att ett av de primära effektmåten, fastställande av maximal tolererbar dos (MTD), hade uppnåtts och de rekommenderade att ytterligare två patienter skulle behandlas på dosnivån 15 MBq/kg (fraktionerad). Fokus ligger nu på att slutföra fas I-delen och fastställa en rekommenderad fas II-dos (RP2D). Att identifiera en rekommenderad fas II-dos utgör ett ytterligare primärt effektmått i fas I-delen av studien och är ett avgörande underlag inför nästa kliniska fas samtidigt som det är en viktig milstolpe i dialogen med regulatoriska myndigheter och potentiella licens- och utvecklingspartners.

Med detta underlag på plats avser vi att driva Tumorad vidare med primärt fokus på huvud- och halscancer. Det är här vi genererat våra starkaste kliniska data och sett upprepade observationer av tumörupptag, något som också stärker Tumorads proof-of-concept i människa. Vi ser adenoid cystisk cancer (ACC), en tumörform där vi tidigt observerade betydande upptag, som en väldefinierad startpunkt för den fortsatta utvecklingen.

ACC är en sällsynt men aggressiv tumörform som främst uppstår i spottkörtlarna inom huvud- och halsområdet. Sjukdomen växer ofta långsamt men återkommer i hög grad och sprider sig till andra organ. För patienter med återkommande eller spridd sjukdom saknas idag godkänd systemisk behandling och det medicinska behovet är betydande. Med Tumorad ser vi potential att erbjuda en ny typ av behandling parallellt med möjligheterna att expandera till fler tumörformer inom huvud- och halsområdet, vilket successivt kan bredda den kommersiella potentialen.

ACC är en typisk sällläkemedelsindikation (orphan drug), vilket öppnar för flera viktiga utvecklings- och marknadsfördelar. I USA ger sällläkemedelsstatus (Orphan Drug Designation) sju års marknadsexklusivitet efter godkännande, skattelättnader för kliniska studier och befrielse från betydande ansökningsavgifter hos FDA. Sammantaget stärker det våra konkurrensfördelar och förutsättningarna för utlicensiering, samtidigt som sällläkemedelsvägen kan kombineras med de påskyndade regulatoriska förfaranden vi arbetar mot. Att verka inom en avgränsad indikation med högt medicinskt behov ger dessutom en fokuserad och kapitaleffektiv väg till marknad.

Utöver kliniska framsteg har vi stärkt bolagets förutsättningar på flera andra sätt. Vid årsstämman i juni valdes en delvis förnyad och förstärkt styrelse som tillför bredd och erfarenhet inför nästa utvecklingsfas. Under kvartalet slutförde vi dessutom en företrädesemission som tecknades till cirka 93 procent och som tillförde bolaget cirka 15 MSEK före emissionskostnader. Emissionen säkrar rörelsekapitalet för att slutföra fas I-delen av Tumorad-01 och nödvändiga förberedelser inför fas IIa. Fortsatt finansiering av fas IIa förblir ett självklart fokusområde, där vi löpande utvärderar strategiska partnerskap och kompletterande lösningar för att kombinera klinisk utveckling med ansvarsfull kapitalhantering.

Samttaget står Spago Nanomedical väl rustat. Vi har ett uppnått primärt effektmått med en rekommenderad fas II-dos inom räckhåll, säkrad finansiering för att slutföra fas I-delen av Tumorad-01 och en tydlig strategisk inriktning mot en attraktiv sällläkemedelsindikation. Allt med stöd av en förstärkt organisation och styrelse. Med reproducerbara observationer av tumörupptag, en etablerad regulatorisk riktning och ett radiofarmafält i fortsatt stark utveckling ser jag med tillförsikt fram emot ett fortsatt händelserikt andra halvår.

Mats Hansen, VD Spago Nanomedical AB



PROGRAM – TUMORAD

BAKGRUND

Behandling med radioaktiv strålning har sedan länge använts för effektiv bekämpning av cancer. Tillsammans med kirurgi och cytostatika utgör strålterapi en hörnsten i behandlingen av flera cancerformer. Genom utvecklingen och godkännanden av nya generationer av radioaktiva läkemedel för invärtes strålbehandling, så kallad radionuklidterapi (RNT), har fältet fått en ny renässans. Radionuklidterapi har fått ökad uppmärksamhet de senaste åren i takt med kliniska och kommersiella framsteg samt ett antal större genomförda transaktioner inom fältet. I Tumorad laddas nanopartiklar för fysiologisk ansamling i tumörer med kliniskt effektiva radioaktiva isotoper vilket kan öppna för effektiv invärtes strålbehandling av aggressiv och spridd cancer med hög precision. Tumorad kan därmed ge möjlighet till behandling av cancersjukdomar som inte går att behandla med andra typer av radioaktiva läkemedel.

Trots viktiga framsteg och nya terapier inom cancerområdet är långtidsöverlevnaden i många fall fortfarande otillfredsställande, särskild vid behandling av spridd (metastaserad) cancer. Behandlingsresistens är en betydande utmaning i cancervården, och det finns därför ett tydligt kliniskt behov av nya behandlingsalternativ. Behandling med radioaktivitet är effektiv och sedan länge en etablerad hörnsten vid behandling av många cancerformer. Till skillnad från de radionuklidterapi som idag används kliniskt och som är riktade mot ett fåtal specifika cancertyper, är Tumorad designad för fysiologisk och selektiv ansamling i tumörer och andra lesioner via den väldokumenterade *Enhanced Permeability and Retention* (EPR)¹ effekten. Kombinationen av fysiologisk tumöransamling och radioisotop ger Tumorad förutsättningar att behandla olika typer av solida tumörer och därmed möjlighet att expandera användning av RNT med ett betydande marknadsvärde.

MARKNAD

Intresset för RNT är mycket stort och visas inte minst av ett flertal större affärer de senaste åren där större läkemedelsbolag förvärvat eller investerat miljardbelopp i RNT-program. Idag finns en dryg handfull godkända RNT-preparat och marknaden förväntas öka snabbt i takt med ytterligare marknadsgodkännanden, ökade subventioner, och ett återstående stort kliniskt behov. Tumorad förväntas kunna användas både som komplement till kirurgi, cytostatika, och immunterapier, samt som första behandlingsalternativ. Detta öppnar möjligheter för att optimera den kliniska utvecklingen och för bred användning på marknaden. Baserat på mortalitetsdata inom ett antal större cancerindikationer (kolorektal-, magsäcks-, bröst-, bukspottskörtel-, och äggstockscancer) som utifrån klinisk vetenskap kan förväntas vara kandidater för behandling med ¹⁷⁷Lu-SN201 (indikationer med dokumenterad EPR effekt), samt priser på jämförbara befintliga läkemedel, är bolagets bedömning att den årliga adresserbara marknaden för Tumorad uppgår till mångmiljardbelopp.

STATUS

Då kärnan i Tumorad-partiklarna utgår från samma plattform som de nanopartiklar som används för SpagoPix finns det betydande synergier mellan programmen avseende materialets uppbyggnad och produktion. SpagoPix har i de kliniska studierna SPAGOPIX-01 och SPAGOPIX-02 visat att materialet är säkert att ge till patienter och att mekanismen för selektiv ansamling av nanopartiklarna i tumörer via EPR-effekten fungerar. Vidare används den radioaktiva isotopen ¹⁷⁷Lu redan idag kliniskt och har visat sig ha effekt vid behandling av cancer.

Ett omfattande prekliniskt utvecklings- och optimeringsarbete har tidigare resulterat i en läkemedelskandidat, ¹⁷⁷Lu-SN201, med önskad exponering av radioaktivitet i tumörer, samtidigt som påverkan på övriga organ minimeras. Bolaget har publicerat fördelaktiga resultat från en pre-klinisk studie med ¹⁷⁷Lu-SN201 som monoterapi i en modell för trippelnegativ bröstcancer, en mycket aggressiv och svårbehandlad cancerform där tumörcellerna ofta har resistens mot cellgifter redan innan cellgiftsbehandlingen påbörjats och som utgör cirka 15 procent av alla bröstcancerfall. Resultaten visar på bättre tumörhämmande effekt jämfört med läkemedel som används i gängse standardbehandling, parallellt med en låg grad av radiotoxicitet. Fynden stödjer fortsatt preklinisk utveckling för att utforska ¹⁷⁷Lu-SN201 som monoterapi och i kombinationsbehandling vid trippelnegativ bröstcancer. Bolaget har dessutom kunnat visa att ¹⁷⁷Lu-SN201 fördröjer tumörtillväxt och förlänger överlevnaden i en preklinisk modell för kolorektalcancer². Materialet har visat god säkerhetsprofil i regulatoriska prekliniska toxikologi-studier, samt en gynnsam fördelning i kroppen (biodistribution) i prekliniska studier.

Tillverkning av SN201 i större skala inför kliniska studier har genomförts och en klinisk fas I/IIa, dosöknings- och dosexpansions-, first-in-human-studie på patienter med avancerad cancer pågår. Syftet med studien är att utvärdera

¹ Eriksson et al., 2014

² Mattisson et al., 2023

säkerhet, biodistribution, tolerabilitet samt initial effekt av ^{177}Lu -SN201 i cancerpatienter. Studien fortlöper enligt plan. Hitintills har totalt 15 patienter inom ett brett spektrum av solida tumörer och flera dosnivåer framgångsrikt doserats med minst en dos ^{177}Lu -SN201 i studiens fas I-del. Den oberoende säkerhetskommittén (DMC) har nyligen konstaterat att ett av de primära effektmåten, identifiering av maximal tolererbar dos (20 MBq/kg), har uppnåtts och rekommenderar att ytterligare två patienter inkluderas på dosnivån 15 MBq/kg (fraktionerad) för att skapa ett underlag för fastställande av en rekommenderad dos för fas II (RP2D) och för att slutföra fas I-delen av studien.

Parallellt med säkerhetsutvärderingen har synligt tumörupptag av ^{177}Lu -SN201 observerats med SPECT-bilder hos några deltagare, inklusive två patienter med huvud-hals cancer som uppvisat betydande upptag. Observationen stärks av tydligt observerat upptag även i tumörrabbade lymfkörtlar. Det observerade tumörupptaget stödjer Tumorads mekanism i människa samt indikerar potential för terapeutisk exponering genom tillförsel av den medicinskt beprövade isotopen ^{177}Lu . DMC anser att observationerna kan ses som bevis, så kallad proof-of-concept, för Tumorad och pekar därmed på att ^{177}Lu -SN201 kan utgöra en potentiell ny behandlingsmetod vid cancer. Studien utförs på två sjukhus i Australien, Cancer Research SA i Adelaide och St Vincent's Hospital i Melbourne. Huvudprövare och docent Kim Taubman vid St Vincent's Hospital presenterade preliminära fas I-data från den pågående fas I/IIa-studien Tumorad med ^{177}Lu -SN201 vid ANZSNM Annual Scientific Meeting 2026.³

PROGRAM - SPAGOPIX

BAKGRUND

SpagoPix är ett selektivt kontrastmedel med extraordinär signalstyrka och potential att väsentligt förbättra precisionen vid bilddiagnostik med magnetkamera (MRT). Genom att bättre och mer precist synliggöra lesioner såsom bröstcancertumörer och endometrios ges ökade möjligheter för framgångsrik behandling av patienter.

Produktkandidaten inom SpagoPix, pegfosimer manganese, är liksom läkemedelskandidaten ^{177}Lu -SN201 (Tumorad) designad för fysiologisk och selektiv ansamling i tumörer och vissa andra lesioner via EPR-effekten. Vidare har kontrastmedlet en avsevärt bättre förmåga att förstärka den signal som mäts vid MRT-undersökningar (relaxivitet) jämfört med dagens kontrastmedel.

Kombinationen av den selektiva verkningsmekanismen och den höga signalstyrkan ger MRT-bilder med bättre kontrast mellan sjuk och frisk vävnad, vilket skapar förutsättningar för att mer optimalt utnyttja potentialen med MRT. Pegfosimer manganese kan ge möjlighet att detektera tumörer och endometrios med högre precision än vad som är möjligt med dagens kontrastmedel, och därmed öppna för förbättrad bilddiagnostik, effektivare kirurgi, screening av högriskpatienter, monitorering och uppföljning av patienter före och efter operation, samt underlätta automatiserad bildanalys till exempel med AI-baserade system. Förbättrade metoder för korrekt visualisering och diagnos av tumörer och endometrios ökar sannolikheten för en framgångsrik behandling och därmed patienternas chans till bättre livskvalitet och överlevnad. Pegfosimer manganese är dessutom fritt från gadolinium vilket betyder att man, utöver en bättre precision, även eliminerat risken för negativa biverkningar som beror på användning av detta kroppsfrämmande ämne. Istället för gadolinium innehåller pegfosimer manganese mangan (Mn) för att förstärka den signal som detekteras vid en MRT-undersökning. Mangan är ett essentiellt grundämne som förekommer i många av våra vanligaste livsmedel och behövs för att upprätthålla en god hälsa. Sammantaget gör dessa egenskaper pegfosimer manganese till ett unikt kontrastmedel med potential att avsevärt förbättra avbildning av tumörer och endometrios jämfört med konventionella MRT-kontrastmedel.

MARKNAD

Cancer är idag en av de vanligaste sjukdoms- och dödsorsakerna bland vuxna, särskilt äldre. En tidig och korrekt cancerdiagnos är i många fall avgörande för ett positivt behandlingsresultat. Överlevnaden är mycket beroende av tidig diagnos eftersom möjligheterna till framgångsrik behandling minskar om canceren hunnit sprida sig.

Det uppskattas att mer än 190 miljoner kvinnor i reproduktiv ålder över hela världen är drabbade av endometrios, och endometrios står för lika höga sociala sjukvårdskostnader som typ 2-diabetes eller reumatoid artrit. Endometrios tar i genomsnitt 9 år att diagnostisera och det kliniska behovet av förbättrade diagnostiska metoder, särskilt icke-invasiva, är stort.

³ ANZSNM ASM 2026 Abstracts. Intern Med J, p. 56: 29-30. <https://doi.org/10.1111/imj.70529>

Redan idag utgör MRT klinisk praxis med flera olika tillämpningsområden och ett gadoliniumfritt kontrastmedel med högre precision kan både ta marknadsandelar från befintliga preparat och öka användningen ytterligare. En vävnadsselektiv produkt, fri från gadolinium, förväntas prissättas högre än dagens produkter. Detta innebär att den tänkbara marknadsstorleken är mycket attraktiv.

STATUS

Resultat från den kliniska fas I-studien SPAGOPIX-01 i patienter med bekräftad bröstcancer, visade att pegfosimer manganese ger positiv kontrast i MRT-bilder av bröstcancertumörer i människa med bibehållen god säkerhetsprofil. Utöver den positiva kontrasten i bröstcancertumörer visade samtliga MRT-bilder i studien att pegfosimer manganese dessutom ger upphov till god kontrast i bukspottkörteln och levern. Förutom att bekräfta att pegfosimer manganese kan förbättra diagnostik och övervakning av misstänkt och konstaterad bröstcancer med MRT, bekräftar resultaten även förmågan att bolagets unika plattformsmaterial ansamlas selektivt och utan bakgrundskontrast i solida tumörer i människa. Detta kan ses som en klinisk validering av teknologiplattformen och öppnar för användning av bolagets nanomaterial även för terapeutiska ändamål. Resultaten från SPAGOPIX-01 presenterades vid San Antonio Breast Cancer Symposium 2022 och en artikel baserat på resultaten har blivit accepterad för publicering i den välrenommerade referensgranskade vetenskapliga tidskriften Investigative Radiology.

Bolaget har rapporterat positiva topline-data från den kliniska fas IIa-studien SPAGOPIX-02 som inkluderade patienter med endometrios. Analysen av MRT-bilder från SPAGOPIX-02 visar att det primära effektmålet avseende mätningar av MRT förstärkande effekt i endometrioslesioner identifierade av behandlande gynekolog har uppnåtts. Kontrastförstärkning med pegfosimer manganese kunde observeras i majoriteten av lesioner bekräftade med ultraljud. Vidare visar pegfosimer manganese en god säkerhetsprofil i patienter med endometrios. Explorativa analyser tyder på kontrastförstärkning i lesioner med aktiv inflammation men inte i indolenta fibrotiska lesioner vilket stödjer klinisk relevans av pegfosimer manganese-förstärkt MRT och kan vara av stor vikt för bedömning av sjukdomens utbredning och planering av behandling. Studiedata har presenterats av huvudprövare Dr Ligita Jokubkiene på World Endometriosis Congress 2023 och 2025.

I nästa steg kan pegfosimer manganese testas i större kliniska studier och/eller i olika indikationer inför marknadsgodkännande. Som ett led i Spago Nanomedicals strategiska fokusering på Tumorad-programmet kommer all eventuell fortsatt klinisk utveckling inom SpagoPix att ske i samarbete med en partner, vilket förutsätter utlicensiering, avtal om kommersiellt partnerskap, eller annan extern finansiering. På basis av detta fortgår ett aktivt affärsutvecklingsarbete för att hitta potentiella samarbetspartners.

FINANSIELL UTVECKLING

RESULTAT

Rörelsekostnaderna uppgick till -8 418 KSEK (-8 291 KSEK) för kvartalet och -16 385 KSEK (-17 255 KSEK) för halvåret. De lägre kostnaderna under året är framförallt hänförliga till de personalneddragningar som gjordes i samband med styrelsens beslut att upphöra med intern preklinisk forskning under slutet av 2023. Rörelsekostnaderna är i enlighet med beslutet framförallt relaterade till den pågående kliniska fas I/IIa studien Tumorad-01.

Totala intäkter uppgick till 1 006 KSEK (1 230 KSEK) för kvartalet och 2 077 KSEK (2 738 KSEK) för halvåret. Intäkterna avser framförallt innovationsstöd från de australiska myndigheterna för de utvecklingsaktiviteter som bolaget genomfört under perioden i Australien.

Rörelseresultatet uppgick till -7 412 KSEK (-7 061 KSEK) för kvartalet och -14 308 KSEK (14 517 KSEK) för halvåret. Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,01 SEK (-0,02 SEK) för kvartalet och -0,02 SEK (-0,04 SEK) för halvåret.

INVESTERINGAR OCH FINANSIELL STÄLLNING

Vid kvartalets utgång uppgick de likvida medlen till 32 508 KSEK (18 517 KSEK).

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -8 296 KSEK (-8 307 KSEK) för kvartalet och -11 551 KSEK (-14 733 KSEK) för halvåret. Det lägre negativa kassaflödet under året förklaras framförallt av lägre utbetalningar till personal till följd av personalneddragningarna. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -59 KSEK (246 KSEK) för kvartalet och -119 KSEK (780 KSEK) för halvåret. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 14 939 KSEK (0 KSEK) för kvartalet och 14 507 KSEK (0 KSEK) för halvåret. Kassaflödet för året avser nettolikviden från företrädesemissionen med teckningsperiod i juni. Företrädesemissionen tecknades till cirka 93,1 procent och tillförde bolaget cirka 15,0 MSEK före emissionskostnader, avsedd att finansiera slutförandet av fas I i Tumorad-01 samt förberedelser inför fas IIa.

Vid utgången av kvartalet uppgick bolagets egna kapital till 31 669 KSEK (18 586 KSEK) och soliditeten till 84,1 procent (78,6 procent). Eget kapital per aktie, före utspädning, uppgick till 0,04 SEK (0,05 SEK).

AKTIEN OCH AKTIEKAPITAL

Per 30 juni 2026 uppgick antalet registrerade aktier till 798 380 128. Spago Nanomedicals aktie handlas på Nasdaq First North Growth Market med kortnamn SPAGO. Per kvartalets utgång uppgick aktiens kvotvärde till 0,01 SEK och aktiekapitalet till 7 983 801,28 SEK. Antal aktieägare var vid periodens utgång 2 608. De största ägarna var vid periodens slut Peter Lindell med bolag och närstående, Mikael Lönn, Tiel Ridderstad, Eva Redhe och Avanza Pension.

MODERBOLAGET

Moderbolagets resultat uppgick till -13 788 KSEK (-14 649 KSEK) för året. Bolaget startade i december 2022 ett helägt australiskt dotterbolag, Spago Nanomedical AU Pty Ltd (45 664 495 283), för att kunna ta del av det innovationsstöd och de forsknings- och utvecklingsmöjligheter som finns i regionen. Andelar i koncernföretag skrivs löpande ner till eget kapital i dotterbolaget Spago Nanomedical AU Pty Ltd.

KONCERNENS RESULTATRÄKNING

<i>Belopp i KSEK</i>	apr-jun 2026	apr-jun 2025	jan-jun 2026	jan-jun 2025	jan-dec 2025
Intäkter					
Nettoomsättning	0	81	22	419	437
Övriga rörelseintäkter	1 006	1 149	2 054	2 320	4 385
Summa intäkter	1 006	1 230	2 077	2 738	4 822
Rörelsens kostnader					
Projektkostnader	-3 320	-3 068	-6 639	-5 885	-11 481
Övriga externa kostnader	-2 013	-1 898	-3 740	-3 984	-7 255
Personalkostnader	-3 034	-3 202	-5 912	-6 983	-12 398
Avskrivningar av materiella anläggningstillgångar	-16	-56	-34	-124	-167
Övriga rörelsekostnader	-34	-67	-60	-278	-465
Summa rörelsens kostnader	-8 418	-8 291	-16 385	-17 255	-31 766
RÖRELSERESULTAT	-7 412	-7 061	-14 308	-14 517	-26 944
Finansiella poster					
Finansiella poster	81	97	180	118	390
Summa finansiella poster	81	97	180	118	390
RESULTAT EFTER FINANSIELLA POSTER	-7 331	-6 964	-14 128	-14 399	-26 554
PERIODENS RESULTAT	-7 331	-6 964	-14 128	-14 399	-26 554

KONCERNENS BALANSRÄKNING

Belopp i KSEK	30 jun 2026	30 jun 2025	31 dec 2025
TILLGÅNGAR			
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR			
Materiella anläggningstillgångar			
Inventarier, verktyg och installationer	105	275	135
Finansiella anläggningstillgångar			
Andra långfristiga fordringar	727	497	612
Summa anläggningstillgångar	832	772	746
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR			
Skattefordran	217	0	117
Övriga kortfristiga fordringar	771	526	796
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	3 333	3 830	5 352
Kassa och bank	32 508	18 517	29 672
Summa omsättningstillgångar	36 829	22 873	35 937
SUMMA TILLGÅNGAR	37 660	23 644	36 683
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
Eget kapital	31 669	18 586	30 746
Summa Eget kapital	31 669	18 586	30 746
Avsättningar			
Avsättningar för pensioner	727	497	612
Övriga avsättningar	187	130	159
Summa avsättningar	914	628	771
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	2 478	2 240	3 160
Övriga kortfristiga skulder	316	267	274
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	2 284	1 924	1 732
Summa kortfristiga skulder	5 078	4 431	5 166
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	37 660	23 644	36 683

KONCERNENS RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

<i>Belopp i KSEK</i>	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Omräknings- differens	Annat EK inkl. periodens resultat	Totalt kapital
Ingående balans 1 jan 2025	3 482	282 103	-16	-252 335	33 235
Omräkningsdifferens			-250		-250
Periodens resultat				-14 399	-14 399
Utgående balans 30 jun 2025	3 482	282 103	-265	-266 734	18 586
Nyemission	3 134	21 936			25 070
Emissionskostnad		-637			-637
Omräkningsdifferens			-118		-118
Periodens resultat				-12 155	-12 155
Utgående balans 31 dec 2025	6 616	303 403	-384	-278 889	30 746
Ingående balans 1 jan 2026	6 616	303 403	-384	-278 889	30 746
Nyemission	1 368	13 681			15 049
Emissionskostnad		-338			-338
Omräkningsdifferens			340		340
Periodens resultat				-14 128	-14 128
Utgående balans 30 jun 2026	7 984	316 746	-43	-293 017	31 669

KONCERNENS KASSAFLÖDE I SAMMANDRAG

<i>Belopp i KSEK</i>	apr-jun 2026	apr-jun 2025	jan-jun 2026	jan-jun 2025	jan-dec 2025
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-7 243	-6 952	-13 952	-14 522	-26 652
Förändring i rörelsekapital	-1 052	-1 355	2 400	-211	-1 645
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-8 296	-8 307	-11 551	-14 733	-28 297
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-59	246	-119	780	633
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	14 939	0	14 507	0	24 866
Periodens kassaflöde	6 585	-8 061	2 836	-13 953	-2 798
Likvida medel vid periodens början	25 923	26 578	29 672	32 470	32 470
LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT	32 508	18 517	32 508	18 517	29 672

DATA PER AKTIE

	apr-jun 2026	apr-jun 2025	jan-jun 2026	jan-jun 2025	jan-dec 2025
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-0.01	-0.02	-0.02	-0.04	-0.07
Eget kapital per aktie före utspädning, SEK	0.04	0.05	0.04	0.05	0.05
Genomsnittligt antal aktier före utspädning	663 076 163	348 196 206	662 328 628	348 196 206	374 811 751
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	663 076 163	348 196 206	662 328 628	348 196 206	374 811 751
Antal aktier vid periodens slut	798 380 128	348 196 206	798 380 128	348 196 206	661 572 786

ÖVRIGA NYCKELTAL

	apr-jun 2026	apr-jun 2025	jan-jun 2026	jan-jun 2025	jan-dec 2025
Genomsnittligt antal anställda	6	7	6	8	7
Soliditet, %	84.1	78.6	83.8	78.6	83.8

FINANSIELLA DEFINITIONER

SOLIDITET

Eget kapital i förhållande till balansomslutningen

EGET KAPITAL PER AKTIE, FÖRE UTSPÄDNING

Eget kapital i förhållande till antal aktier vid periodens slut

RESULTAT PER AKTIE, FÖRE UTSPÄDNING

Periodens resultat i förhållande till genomsnittligt antalet aktier

RESULTAT PER AKTIE, EFTER UTSPÄDNING

Periodens resultat i förhållande till genomsnittligt antalet aktier ökat med det antal som tillkommer vid full utspädning. I enlighet med IAS 33 uppkommer ingen utspädningseffekt i de fall en konvertering medför en lägre förlust per aktie.

MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNING I SAMMANDRAG

<i>Belopp i KSEK</i>	jan-jun 2026	jan-jun 2025	jan-dec 2025
Intäkter	1 707	2 248	3 856
Rörelsens kostnader	-12 548	-12 790	-23 304
Finansiella poster	-2 947	-4 107	-7 474
-varav nedskrivning av fin. anläggningstillgångar	-3 099	-4 208	-7 721
PERIODENS RESULTAT	-13 788	-14 649	-26 922

MODERBOLAGETS BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG

<i>Belopp i KSEK</i>	30 jun 2026	30 jun 2025	31 dec 2025
Anläggningstillgångar	3 867	2 953	4 361
Omsättningstillgångar	32 959	19 763	31 448
- varav kassa och bank	30 609	17 971	29 305
SUMMA TILLGÅNGAR	36 826	22 716	35 809
Eget kapital	31 669	18 586	30 746
Avsättningar	914	628	771
Kortfristiga skulder	4 244	3 503	4 292
SUMMA SKULDER OCH EGET KAPITAL	36 826	22 716	35 809

REDOVISNINGSPRINCIPER

Spago Nanomedical AB (publ) redovisar enligt årsredovisningslagen (ÅRL) och bokföringsnämndens allmänna råd BFNR2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Bolagets redovisningsprinciper beskrivs i not 1 i bolagets årsredovisning för 2025.

Om ej annat anges i denna delårsrapport så avses koncernen. Siffror inom parentes anger utfall för motsvarande period föregående år. Beloppen är uttryckta i KSEK vilket i denna rapport avser tusental svenska kronor.

VÄSENTLIGA RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

Spago Nanomedicals verksamhet är exponerad för ett antal riskfaktorer och osäkerhetsmoment, såväl operationella som finansiella. Risk- och osäkerhetsfaktorer består i huvuddrag av risker relaterade till forskning och utveckling, kliniska prövningar, patent och andra rättigheter, samarbeten och kommersialisering av projekt, samt finansiering. En detaljerad redogörelse för bolagets väsentliga finansiella risker beskrivs på sidorna 26–27 i årsredovisningen för 2025.

TRANSAKTIONER MED NÄRSTÅENDE

Inga transaktioner med närstående att rapportera.

INVESTOR RELATIONS

Denna rapport finns att ladda ner från hemsidan www.spagonanomedical.se eller rekvideras från bolaget via e-post eller post: Spago Nanomedical AB, Scheelevägen 22, 223 63 Lund. För ytterligare information, kontakta VD Mats Hansen på tel 046-811 88 eller e-post mats.hansen@spagonanomedical.se.

ÖVRIGT

Denna rapport har inte granskats av bolagets revisorer.

INTYGANDE

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att delårsrapporten ger en rättvisande översikt av företagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som företaget står för.

Lund den 20 augusti 2026

Spago Nanomedical AB (publ)
Org.nr: 556574-5048

Alan Raffensperger
Ordförande

Mikael von Euler

Kari Grønås

Peter Lindell

Mikael Lönn

Tiel Ridderstad

Nicklas Westerholm

Mats Hansen
VD