

Skärpt fokus på vägen mot klinisk utveckling

Q2 2026 (2025)	H1 2026 (2025)
Intäkterna uppgick till 4,5 MSEK (9,3)	Intäkterna uppgick till 9,2 MSEK (19,1)
Rörelseresultat uppgick till -60,3 MSEK (-25,9)	Rörelseresultat uppgick till -116,8 MSEK (-42,4)
Periodens resultat uppgick till -58,3 MSEK (-22,2)	Periodens resultat uppgick till -104,4 MSEK (-3,3)
Likvida medel 486,3 MSEK (308,2)	Likvida medel 486,3 MSEK (308,2)
Resultat per aktie uppgick till -0,42 SEK (-0,17)	Resultat per aktie uppgick till -0,76 SEK (-0,03)
Resultat per aktie efter utspädning uppgick till -0,42 SEK (-0,17)	Resultat per aktie efter utspädning uppgick till -0,76 SEK (-0,03)

Händelser efter rapportperiodens utgång

- Den 10 augusti meddelade Saniona att AstronauTx hade utnyttjat sin option att förvärva de globala rättigheterna till ATX0926-programmet. Som ersättning erhöll Saniona aktier i AstronauTx till ett värde om 5 miljoner USD. Transaktionen redovisas som en intäkt och en motsvarande investering redovisas i balansräkningen.

Kommentar från VD

”Det andra kvartalet 2026 präglades av fortsatta framsteg inom både vår egen projektportfölj och våra partnerprogram. Efter kvartalets utgång skärpte vi vårt interna utvecklingsfokus genom att prioritera SAN2668 och SAN2465 som våra två ledande egna utvecklingsprogram. Båda förväntas inleda kliniska fas 1-studier omkring årsskiftet 2026. SAN2668 erbjuder en unik möjlighet inom sällsynta epilepsisjukdomar hos barn och har potential att möjliggöra en fokuserad utvecklings- och kommersialiseringsstrategi. SAN2465 är inriktat på behandling av egentlig depression, ett av de områden inom neurovetenskapen där behovet av nya och bättre behandlingsalternativ är som störst. Vi såg även fortsatta framsteg i våra partnerskap, där AstronauTx beslut att utnyttja sin option avseende ATX0926 utgör ett särskilt viktigt steg. Med en stark finansiell ställning, två prioriterade interna program på väg in i klinisk utveckling och fortsatt bekräftelse på värdet i våra samarbeten är Saniona väl positionerat för nästa fas i bolagets utveckling.”

För mer information, vänligen kontakta

Johnny Stilou, CFO, +45 21 227 227; johnny.stilou@saniona.com

Framåtblickande uttalanden

Rapporten innehåller viss framåtriktad information som återspeglar Sanionas aktuella syn på framtida händelser samt finansiell och operativ utveckling. Ord som "avses", "bedöms", "förväntas", "kan", "planerar", "uppskattar" och andra uttryck som innebär indikationer eller förutsägelser avseende framtida utveckling eller trender, och som inte är grundade på historiska fakta, utgör framåtriktad information. Framåtriktad information är till sin natur förenad med såväl kända som okända risker och osäkerhetsfaktorer eftersom den är avhängig framtida händelser och omständigheter. Framåtriktad information utgör inte någon garanti avseende framtida resultat eller utveckling och verkligt utfall kan komma att väsentligen skilja sig från vad som uttalas i framåtriktad information. Framåtriktad information i rapporten gäller endast per dagen för rapporten. Saniona lämnar inga utfästelser om att offentliggöra uppdateringar eller revideringar av framåtriktad information till följd av ny information, framtida händelser eller likande omständigheter annat än vad som följer av tillämpligt regelverk.

Brev från VD

Kära aktieägare,

Det andra kvartalet 2026 präglades av fortsatta framsteg inom Sanionas egen projektportfölj och partnerprogram. Under perioden tog vi viktiga steg framåt i utvecklingen av våra interna projekt, samtidigt som våra partners fortsatte att driva program som har sitt ursprung i Sanionas upptäcktsplattform.

Efter de betydande framsteg som gjorts inom våra egenutvecklade program under det senaste året har vi nyligen genomfört en strategisk översyn av våra utvecklingsprioriteringar. Som ett resultat fokuserar vi nu våra interna resurser på SAN2668 och SAN2465, våra två ledande egenutvecklade program. Båda väntas gå in i kliniska fas 1-studier kring årsskiftet 2026.

SAN2668-programmet är inriktat på svåra epilepsisjukdomar hos barn, däribland utvecklingsrelaterade och epileptiska encefalopater (DEE), ett område där det fortfarande finns ett stort ouppfyllt medicinskt behov. Fokuset på sällsynta sjukdomar innebär en attraktiv utvecklingsmöjlighet och kan ge Saniona möjlighet att behålla programmet genom sen klinisk utveckling och därefter kommersialisera det i egen regi. SAN2668 är en ny positiv allosterisk modulator av GABA_A-receptorns $\alpha 2$ - och $\alpha 3$ -subenheter, med balanserad aktivitet även vid $\alpha 1$ -subenheten. I prekliniska studier har substansen visat en jämförbar effekt med bensodiazepiner i flera olika anfallsmodeller, utan tecken på sedering eller motorisk påverkan vid effektiva exponeringsnivåer. SAN2668 har även förbättrat beteendemässiga symtom i prekliniska modeller, vilket kan vara relevant för den betydande sjukdomsburden utöver själva anfällen som är förknippad med DEE.

SAN2465 är vårt andra prioriterade program och erbjuder en unik möjlighet inom behandling av egentlig depression, ett av de områden inom neuropsykiatri där behovet av nya och mer effektiva behandlingsalternativ är som störst. Som en selektiv negativ allosterisk modulator av GABA_A-receptorns $\alpha 5$ -subenhet har SAN2465 potential att bli en först-i-sitt-slag-behandling, utvecklad för att ge en snabb antidepressiv effekt utan den behandlingsbörda som är förknippad med behandlingar som kräver administrering och övervakning på klinik. I prekliniska studier har SAN2465 visat snabba och varaktiga antidepressiva effekter, inklusive positiva effekter på anhedoni, ångest och kognitiv funktion.

Som en del av denna prioritering pausar vi den fortsatta utvecklingen av SAN2219. Programmet har uppvisat en attraktiv preklinisk profil och kommer att behållas för potentiell framtida utveckling eller partnerskap. Detta handlar om att fokusera våra resurser där vi ser störst möjlighet att skapa värde. Vi bedömer att en koncentration av resurserna till SAN2668 och SAN2465 ger de bästa förutsättningarna för värdeskapande när vi nu går in i den mer resurskrävande kliniska utvecklingsfasen.

Våra partnerprogram fortsatte också att göra framsteg under kvartalet. Jazz Pharmaceuticals förbereder den första fas 1-studien med SAN2355, vilket vid studiestart kommer att utlösa en milstolpsbetalning om 7,5 miljoner USD till Saniona. Acadia Pharmaceuticals har utökat fas 1-programmet för ACP-711 för att utvärdera ytterligare högre dosnivåer innan den planerade fas 2-studien inom essentiell tremor inleds. Studien förväntas starta under 2027 och skulle utlösa en milstolpsbetalning om 10 miljoner USD. Kort efter kvartalets utgång utnyttjade AstronauTx sin option att förvärva de exklusiva globala rättigheterna till ATX0926, ett utvecklingsprogram som vuxit fram ur vårt samarbete och som inom kort väntas gå in i IND-förberedande studier. Saniona erhöll aktier i AstronauTx till ett värde av 5 miljoner USD och har fortsatt rätt till milstolpsbetalningar om upp till 172 miljoner USD samt stegvisa royaltyintäkter på framtida försäljning. Detta utgör ett starkt kvitto på såväl forskningen som genererats inom samarbetet som styrkan i vår plattform.

Vårt samarbete med Boehringer Ingelheim fortsätter att utvecklas enligt plan. SAN903 är fortsatt tillgängligt för potentiella partnerskapsdiskussioner. Medix fortsätter arbetet med att erhålla regulatoriskt godkännande för tesofensin inom fetma, vilket kan ge Saniona framtida royaltyintäkter.

Under kvartalet fortsatte vi vårt arbete med att stärka relationerna med den internationella investerar- och läkemedelsmarknaden. Detta inkluderade deltagande vid BIO International Convention, vår virtuella FoU-dag med fokus på SAN2668 samt möten med institutionella investerare i USA och Europa. Vår strategi är fortsatt att delvis finansiera verksamheten genom utlicensieringsavtal, med ambitionen att på kort till medellång sikt ingå partnerskap kring minst en internt utvecklad tillgång, samtidigt som vi stärker vår närvaro bland internationella investerare.

Blickar vi framåt är våra prioriteringar tydliga: att föra SAN2668 och SAN2465 vidare mot klinisk utveckling, stödja framsteg inom våra partnerprogram och upprätthålla finansiell disciplin. Med en stark kassa, två prioriterade interna program på väg mot kliniska studier och flera möjligheter till värdeskapande genom våra partnerskap anser vi att Saniona är väl positionerat för nästa fas i bolagets utveckling.

Tack för ert fortsatta stöd.

Med vänlig hälsning,

Thomas Feldthus
VD

Om Saniona

Saniona är ett bioteknikbolag i klinisk fas som fokuserar på att upptäcka, utveckla och leverera innovativa behandlingar för neurologiska och psykiatriska sjukdomar. Bolagets interna pipeline inkluderar SAN2668 för pediatrika epilepsisyndrom och SAN2465 för svår depression. Saniona har etablerat strategiska samarbeten med ledande läkemedelsbolag, inklusive Jazz Pharmaceuticals, som innehar globala rättigheter till SAN2355 för epilepsi, Acadia Pharmaceuticals, som innehar globala rättigheter till ACP-711 för essentiell tremor, samt Medix, som innehar rättigheterna till tesofensin för fetma i Mexiko och Argentina. Sanionas plattform för jonkanalsforskning har ytterligare validerats genom forskningssamarbeten med Boehringer Ingelheim, Cephalon och AstronauTx, som innehar de globala rättigheterna till ATX0926. Saniona har sitt huvudkontor i Köpenhamn och aktien är noterad på Nasdaq Stockholm Main Market.

För mer information, besök www.saniona.com.

Pipeline

SANIONAS INTERNA CNS-PIPELINE

Sanionas interna pipeline omfattar en prekliniska kandidater för epilepsi SAN2668 och en preklinisk kandidat för svår depression (MDD), SAN2465.

Utvecklas i Sanionas regi									
Produkt-kandidat	Indikation	Forskning	LOP/CS	Preklinik	Fas 1	Fas 2a	Fas 2b	Fas 3	Kommentar
SAN2668	Epilepsi								Positioneret för sällsynta pediatrike epileptiska syndrom, inklusive DEEs med ytterligare möjligheter inom sällsynt och allvarlig epilepsi
SAN2465	Svår depression								Positioneret för svår depressiv sjukdom (MDD) (snabbt insättande och behandlingsresistent MDD) med ytterligare potential inom en sällsynt pediatrik sjukdom, Dub15q

SAN2668

SAN2668 är Sanionas ledande kliniska kandidat och en potentiell först-i-klassen-behandling för svåra pediatrika epilepsier, inklusive utvecklingsrelaterade epileptiska encefalopater (DEEs). Dessa syndrom är ofta läkemedelsresistenta, saknar godkända behandlingar och har livslånga konsekvenser för patienter och familjer.

SAN2668 är utformad med selektiv farmakologi som riktar sig mot alla GABA_A-receptorsubtyper som är involverade i anfallskontroll och erbjuder ett precist angreppssätt för att förebygga anfall samtidigt som risken för toleransutveckling, sedering, kognitiv försämring och motoriska biverkningar minimeras. Den robusta effekt som visats i prekliniska studier stödjer potentialen för en bäst-i-klassen-effekt för barn med svårbehandlade epilepsisyndrom.

SAN2668 är på väg mot kliniska fas 1-studier omkring årsskiftet 2026. Utöver säkerhet och tolerabilitet omfattar de planerade kliniska bedömningarna farmakodynamiska och målinriktade studier för att ge tidig validering av verkningsmekanismen och dess förmåga att uppnå terapeutiska receptorbindningsnivåer som är förknippade med robust anfallshämmande effekt. Dessa data kommer att lägga grunden till ett rationellt dosval för fas 2 och stödja en optimal balans mellan effekt och tolerabilitet i pediatrika populationer.

Programmet återspeglar Sanionas engagemang för att utveckla transformativa jonkanalsmodulatorer för sällsynta och svåra CNS-sjukdomar.

SAN2465

SAN2465 är en mycket potent och selektiv negativ allosterisk modulator (NAM) av GABA_A α5-receptorer, som erbjuder en ny metod för behandling av svår depression, som skiljer sig från konventionella antidepressiva medel, NMDA-antagonister samt psykedeliska provningsläkemedel. Den uppvisar en överträffad affinitet för GABA_A α5-målet och har potential att bli en först-i-klassen behandling för snabb lindring av depression. SAN2465 befinner sig i preklinisk utveckling och Saniona förväntar sig att slutföra det CTA/IND-grundande dokumentationspaketet inför starten av kliniska fas 1-studier omkring årsskiftet 2026.

Depressiva sjukdomar påverkar 280 miljoner människor världen över och är den främsta orsaken till funktionshinder. Nuvarande behandlingar, inklusive selektiva serotoninåterupptagshämmare (SSRI), har ofta fördröjd verkan, låg remissionsfrekvens och begränsad effekt; mer än 30 % av patienterna svarar inte tillräckligt, vilket leder till behandlingsresistent depression. FDA och EMA godkände esketamin (Spravato™) 2019 som det första snabbverkande NMDA-antagonistbaserade antidepressiva läkemedlet. Esketamin är dock förknippat med sedering, akuta dissociativa effekter, andningsdepression och risk för missbruk, vilket kräver assisterad administrering och ett REMS-program (Risk Evaluation and Mitigation Strategy).

Det finns ett betydande ouppfyllt behov av säkra, snabbverkande antidepressiva läkemedel utan de begränsningar i användningen som NMDA-antagonister har. SAN2465 har visat effekt i den kroniska milda stressmodellen för depressiv sjukdom, en väl validerad translationell modell. En oral engångsdos upphävde effektivt depressionsliknande symtom inom 24 timmar, återställde den hedoniska responsen på positiva stimuli, såsom sackarosintag, normaliserade stressinducerad ångest och kognitiva försämringar och visade en verkan och robusthet som kan jämföras med ketamin – utan observerbara biverkningar.

Till skillnad från NMDA-antagonister (t.ex. esketamin) och psykedelika (t.ex. psilocybin) förväntas SAN2465:s verkningsmekanism inte ge upphov till sedering, dissociativa effekter, andningsdepression, hallucinationer eller missbruk. Denna differentiering antyder att SAN2465 skulle kunna erbjuda ett först-i-klassen, snabbverkande antidepressivt läkemedel utan de betydande säkerhetsproblem som begränsar dagens snabbverkande behandlingar.

Utöver svår depression kan SAN2465 också komma att behandla de neuropsykiatriska symtomen vid Dup15q- syndrom, en sällsynt genetisk utvecklingsneurologisk störning med en uppskattad prevalens på 1 av 16 000. Dup15q, som kännetecknas av intellektuell funktionsnedsättning, hypotoni, utvecklingsförseningar, autism och refraktära anfall, har för närvarande inga FDA-godkända behandlingar, vilket ger potential att erhålla sär läkemedelsstatus.

SANIONAS PARTNERPROGRAM

Sanionas partnerprogram inkluderar tre strategiska utvecklingssamarbeten och tre forskningssamarbeten.

Strategiska utvecklingssamarbeten är fokuserade på att föra specifika program mot klinisk utveckling och kommersialisering.

Forskningssamarbetena syftar till att identifiera och utveckla nya läkemedelskandidater, med potential att övergå till fullständiga utvecklingsprogram.

Partnerskapsprogram									
Produkt-kandidat	Indikation	Forskning	LOP/CS	Preklinik	Fas 1	Fas 2a	Fas 2b	Fas 3	Kommentar
Tesofensine Medix	Fetma								Under regulatorisk granskning – partnerskap med mexikanska marknadsledaren Medix , vilket ger intäktspotential på kort sikt genom royalty i storleksordningen tvåsiffriga procenttal
SAN711 Acadia	Essentiel tremor								Partnerskapsavtal berättigar Saniona till milstolpsbetalningar om upp till 582 MUSD plus royalty
SAN2355 Jazz	Epilepsi								Partnerskapsavtal berättigar Saniona till milstolpsbetalningar om upp till 992,5 MUSD plus royalty
AstronauTx Program	Alzheimers								Partnerskapsavtal berättigar Saniona till milstolpsbetalningar om upp till 172 MUSD plus royalty
Boehringer Program	Schizofreni								Partnerskapsavtal berättigar Saniona till milstolpsbetalningar om upp till 76,5 MEUR plus royalty
Cephagenix Program	Migrän								Joint venture, Saniona äger 24 %

SAN2355, Jazz Pharmaceuticals

Sanionas partner Jazz förbereder SAN2355 för kliniska fas 1-studier och planerar att utveckla SAN2355 för behandling av epilepsi. Jazz har exklusiva globala rättigheter att utveckla och kommersialisera SAN2355 för epilepsi och andra potentiella indikationer. Jazz kommer att leda och finansiera vidare utveckling, regulatoriska ansökningar och global kommersialisering.

Enligt licensavtalet som ingicks 2025 erhöll Saniona en betalning vid avtalets ingående på 42,5 miljoner USD (404,8 miljoner SEK) och är berättigat till upp till 992,5 miljoner USD (9,5 miljarder SEK) i milstolpsbetalningar. Den första milstolpsbetalningen på 7,5 miljoner USD (72 miljoner SEK) utlöses vid inledningen av den första fas 1-studien. Potentiella milstolpsbetalningar inkluderar upp till 192,5 miljoner USD (1,8 miljarder SEK) i utvecklings- och regulatoriska milstolpar samt upp till 800 miljoner USD (7,6 miljarder SEK) i kommersiella milstolpar. Saniona har även rätt till stegvis royalty från medelhöga ensiffriga till låga tvåsiffriga procentsatser på nettoförsäljningen av kommersiella produkter som utvecklas från SAN2355.

SAN2355 är en preklinisk, selektiv småmolekylär aktivator av Kv7.2/Kv7.3-kaliumkanaler, en mekanism som är validerad för att hämma epileptiska anfall. Tidigare Kv7-riktade substanser har visat klinisk effekt, men doseringen verkar vara begränsad av biverkningar kopplade till icke-selektiv aktivering. SAN2355 är unikt selektiv för Kv7.2/Kv7.3, de Kv7-subtyper som är ansvariga för att hämma anfall, och undviker aktivering av andra Kv7-subtyper. Denna selektivitet möjliggör dosering till optimal effekt och stödjer dess potential som en förstklassig epilepsibehandling.

ACP-711, Acadia Pharmaceuticals

Sanionas partner Acadia utvecklar ACP-711 för kliniska fas 2-studier. Acadia utvecklar ACP-711 för essentiell tremor, en neurologisk sjukdom som kännetecknas av ofrivilliga skakningar eller darrningar. Acadia kommer att leda och finansiera den kliniska utvecklingen, regulatoriska ansökningar och global kommersialisering, medan Saniona ansvarade för fas 1-studien som slutfördes 2025.

Enligt licensavtalet som ingicks 2024 erhöll Saniona en betalning vid avtalets ingående på 28 miljoner USD (300 miljoner SEK) och är berättigat till milstolpsbetalningar på upp till 582 miljoner USD (6,2 miljarder SEK). Den första milstolpsbetalningen på 10 miljoner USD (107 miljoner SEK) kommer att utlösas vid påbörjandet av den första fas 2-studien. Potentiella milstolpsbetalningar inkluderar upp till 147 miljoner USD (1,6 miljarder SEK) för utveckling och regulatoriska milstolpar för den första och andra indikationen samt upp till 435 miljoner USD (4,6 miljarder SEK) baserat på uppnådda försäljningsmål. Saniona är också berättigat till stegvis höjd royalty på låg till medelhög ensiffrig, till låg tvåsiffrig procentandel av nettoförsäljningen.

ACP-711 är en positiv allosterisk modulator (PAM) av GABA_A α3-receptorer. GABA är en neurotransmittor som förmedlar hämmande signaler i hjärnan. Till skillnad från bensodiazepiner, som verkar på flera GABA_A-undertyper och är förknippade med sederande, motorisk instabilitet, missbrukspotential och minnesstörningar, är ACP-711 selektivt inriktad på GABA_A α3, vilket potentiellt kan erbjuda ett mer tolerabelt behandlingsalternativ utan dessa begränsningar.

Tesofensin, Productos Medix

Sanionas samarbetspartner Medix har slutfört en framgångsrik fas 3-studie och lämnat in en ansökan till COFEPRIS, det mexikanska läkemedelsverket, för tesofensin som nytt läkemedel för behandling av fetma. I februari 2023 utfärdade COFEPRIS tekniska kommitté ett positivt icke-bindande yttrande om tesofensin, vilket var ett viktigt steg i den regulatoriska granskningsprocessen. Medix innehar exklusiva kommersialiseringsrättigheter i Mexiko och Argentina, medan Saniona har rätt till milstolpsbetalningar och royalties.

Saniona har kvar de kommersiella rättigheterna i resten av världen och har exklusiva rättigheter att använda data från fas 3-studien i resten av världen.

Tesofensin är en monoaminåterupptagshämmare som ökar nivåerna av dopamin, serotonin och noradrenalin, neurotransmittorer som är involverade i aptitreglering, födosöksbeteende och ämnesomsättning. Dess vikt-minskande effekt visades i den sex månader långa fas 2-studien TIPO-1, där patienter som fick 0,50 mg per dag uppnådde en viktninskning på 10 % eller mer på 24 veckor, jämförbart med ledande GLP-1-analoger. Till skillnad från GLP-1-analoger är tesofensin en oral tablett och kräver ingen titring.

Medix fas 3-studie var en 24 veckor lång, randomiserad, dubbelblind, placebokontrollerad studie som utvärderade två doser av tesofensin (0,25 mg och 0,50 mg) hos 372 patienter med fetma som behandlades med kost och motion. Det primära effektmåttet var den genomsnittliga procentuella och absoluta viktninskningen jämfört med placebo, medan de sekundära effektmått utvärderade andelen patienter som uppnådde minst 5 % respektive 10 % viktninskning.

Studien bekräftade tesofensins starka effekt och gynnsamma säkerhetsprofil. Vid dosen 0,50 mg uppnådde patienterna en viktminskning på cirka 10 %, och mer än hälften gick ner mer än 10 % av sin kroppsvikt. Statistiskt signifikanta minskningar av viktiga fetmarelaterade riskfaktorer observerades också. Tesofensin tolererades väl, med en säkerhetsprofil som liknade placebo, en låg förekomst av biverkningar och ingen signifikant påverkan på blodtrycket. En mindre men statistiskt signifikant ökning av hjärtfrekvensen noterades.

Med data från 34 kliniska studier och 1 921 patienter som exponerats för terapeutiska doser i upp till ett år, har tesofensin ett robust säkerhetsdataset som stöder registreringsansökningarna i Mexiko och Argentina, och potentiellt på andra marknader.

Samarbetet med Boehringer Ingelheim

Saniona och Boehringer Ingelheim ingick ett forsknings-samarbete och licensavtal 2020, med målet att upptäcka nya behandlingar för schizofreni genom att rikta in sig på en jonkanal i CNS.

Enligt avtalet har Boehringer Ingelheim exklusiva världsomspännande rättigheter att forska, utveckla, tillverka och kommersialisera de läkemedel som samarbetet ger upphov till. Saniona är berättigat att erhålla upp till 76,5 MEUR i milstolpsbetalningar såväl som royalties på den globala nettoförsäljningen. Boehringer Ingelheim täcker alla interna och externa kostnader som Saniona ådrar sig inom ramen för forskningsplanen med full kostnadstäckning.

Programmet befinner sig för närvarande i lead-optimeringsfasen efter den framgångsrika milstolpen för forskningen i oktober 2024.

Samarbetet med AstronauTx

Saniona och AstronauTx ingick det pågående forskningssamarbetet och optionsavtalet 2023. Målet med samarbetet är att identifiera nya behandlingar för Alzheimers sjukdom och andra neurodegenerativa tillstånd genom att modulera en ny, ej offentliggjord jonkanal.

I augusti 2026 utnyttjade AstronauTx sin option att förvärva exklusiva globala rättigheter till forskning, utveckling, tillverkning och kommersialisering av utvecklingskandidaten ATX0926. Som vederlag erhöll Saniona serie A-aktier i AstronauTx till ett sammanlagt värde om 5 miljoner USD. Aktierna emitterades på samma villkor som i AstronauTxs serie A-finansiering i oktober 2023.

Saniona kommer att erhålla milstolpsbetalningar på upp till 97 MUSD om vissa milstolpar inom forskning, utveckling och registrering har uppnåtts. Dessutom har Saniona rätt till kommersiella milstolpsbetalningar på upp till 75 MUSD och stegvis höjd royalty på nettoförsäljningen av eventuella produkter kommersialiserade av AstronauTx som ett resultat av detta samarbete. AstronauTx täcker alla interna och externa kostnader som Saniona ådrar sig inom ramen för forskningsplanen med full kostnadstäckning.

Samarbetet med Cephagenix

Cephagenix grundades 2020 av professor Jes Olesen och Saniona för att utveckla nya migränbehandlingar med inriktning på mekanismer som identifierats genom professor Olesens forskning. Bolagets ledande program är inriktat på att identifiera subtypsselektiva K_{ATP} -kanalhämmare för migränbehandling. Cephagenix har identifierat högselektiva hämmare av den subtyp av K_{ATP} -kanaler som uttrycks i intrakraniella artärer, och första generationens substanser har visat effekt i en relevant migränmodell för gnagare.

Cephagenix och Saniona ingick ett forskningsavtal i januari 2025. Enligt avtalet har Saniona erhållit resultatbaserade teckningsoptioner för att erhålla ytterligare aktier i Cephagenix och har rätt till kommersiella milstolpsbetalningar för potentiella produkter som kommersialiseras till följd av samarbetet. Cephagenix täcker alla interna och externa kostnader som Saniona ådrar sig inom ramen för forskningsplanen med full kostnadstäckning.

Under första kvartalet 2026 säkrade Cephagenix en tredje finansieringstranche på 1,6 MEUR från befintliga aktieägare. Saniona deltog med en investering på 3,2 MSEK (0,3 MEUR).

PROGRAM POSITIONERADE FÖR PARTNERSKAP

Sanionas program med potential för partnerskap omfattar Tesomet och SAN903.

Program positionerade för partnerskap									
Produkt-kandidat	Indikation	Forskning	LOP/CS	Preklinik	Fas 1	Fas 2a	Fas 2b	Fas 3	Kommentar
Tesomet	HO, PWS								Positionerat för partnerskap efter positiva resultat i Fas 2a
SAN903	IBD, fibrotisk / inflammatorisk								Positionerat för partnerskap efter framgångsrik IND/CTA som möjliggör studier
SAN2219	Epilepsi								Preklinisk utveckling pausad; behålls som ett reservprogram med möjlighet till framtida utveckling eller partnerskap.

Tesomet™

Tesomet är ett nytt försöksläkemedel som ges peroralt en gång dagligen, med potential att bli first-in-class, för hypotalamisk fetma (HO) och Prader-Willis syndrom (PWS). Saniona undersöker aktivt möjligheter till globala partnerskap som omedelbart kan ge icke-utspädande intäkter och främja Tesomets utveckling.

Tesomet är en fast doskombination av tesofensin och metoprolol. Tesofensin är en presynaptisk återupptags-hämmare med aptitdämpande egenskaper, medan metoprolol är en kardioselektiv β 1-receptorblockerare som är godkänd sedan 1978 för kardiovaskulära tillstånd.

Efter diskussioner bekräftade FDA att Tesomet kan gå vidare via registreringsvägen 505(b)(2) för både HO och PWS samt att Tesomet har beviljats sällskapsläkemedels-status för båda indikationerna. Saniona är övertygat om att de initiala fas 2-resultaten stöder fortsatt utveckling

Hypotalamisk fetma (HO)

HO är en sällsynt neuroendokrin störning som främst orsakas av skador på hypotalamus efter avlägsnande av ett kraniofaryngiom, en sällsynt, godartad tumör i centrala nervsystemet. HO drabbar uppskattningsvis 25 000 personer i USA och 40 000 i Europa. Det finns för närvarande inga FDA-godkända behandlingar eller botemedel för detta tillstånd.

Saniona har slutfört en klinisk fas 2-studie av Tesomet för HO, en 24-veckors, randomiserad, dubbelblind, placebokontrollerad encenterstudie med en valfri 24-veckors öppen förlängning (OLE). Studien omfattade 21 vuxna patienter, varav 13 fick Tesomet och 8 fick placebo i den modifierade intent-to-treatanalysen. Det primära effektmåttet – säkerhet och tolerabilitet – uppnåddes. Tesomet uppfyllde också flera sekundära effektmått och visade en statistiskt signifikant, placebo-justerad viktnedgång på 6,28 % ($p < 0,0169$) och en genomsnittlig minskning av midjeomfånget med 5,68 cm (5,00 %) efter 24 veckor. Under den öppna förlängningen fortsatte Tesomet att uppvisa ihållande förbättringar av kroppsvikt och midjeomfång.

Prader-Willis syndrom (PWS)

Prader-Willis syndrom (PWS) är en sällsynt, komplex genetisk sjukdom och den vanligaste genetiska orsaken till barnfetma i världen. Den drabbar uppskattningsvis 34 000 personer i USA och 50 000 i Europa.

Saniona har slutfört en klinisk fas 2-studie av Tesomet i PWS, en randomiserad, dubbelblind, placebo-kontrollerad tvåcenterstudie. Studien omfattade nio vuxna och nio ungdomar som fick Tesomet eller placebo dagligen under tre månader, följt av två öppna förlängningar på tre månader (OLE1 och OLE2) för ungdomar.

Det primära effektmåttet var förändring av kroppsvikt, medan sekundära mål inkluderade hyperfagi, kroppssammansättning, lipider och andra metabola parametrar. De vuxna som gavs Tesomet uppnådde en viktredgång på 5,4 %, vilket är ett anmärkningsvärt resultat i denna lilla patientgrupp, och en statistiskt signifikant minskning av hyperfagi med 8,1 procentenheter, mätt enligt HQ-CT (Hyperphagia Questionnaire for Clinical Trials), standardverktöget för bedömning av hyperfagi vid PWS. Hos ungdomar ledde en ökad Tesomet-dos (0,125 mg till 0,25 mg) under den öppna förlängningen OLE2 till ytterligare viktredgång och en ytterligare minskning av hyperfagi baserat på HQ-CT-poäng.

SAN903

SAN903 fortsätter den prekliniska utvecklingen för att möjliggöra fas 1-studier, antingen i egen regi eller med en partner.

SAN903 är en ny, potentiellt ledande behandling av inflammatoriska tarmsjukdomar (IBD), som inriktar sig på både tarminflammation och fibros genom hämning av den kalciumaktiverade kaliumjonkanalen KCa3.1. Denna kanal reglerar aktiveringen av immunceller och inflammation i samband med kroniska sjukdomar och spelar en nyckelroll vid fibros genom att driva på en överdriven produktion av bindväv i fibroblaster, särskilt myofibroblaster. Till skillnad från nuvarande IBD-behandlingar inriktar sig SAN903 på fibros, ett stort ouppfyllt behov som kan leda till förträngningar i tarmen som kräver operation. Genom att förhindra aktivering av immunceller och fibroblaster minskar SAN903 inflammationen, hindrar frisättning av cytokiner och begränsar kollagenutsöndringen, vilket potentiellt kan ge en mer heltäckande behandlings-strategi.

SAN2219

SAN2219 är en subtypsselektiv positiv allosterisk modulator (PAM) av GABA_A α2-, α3- och α5- receptorer, utformad för att ge bred kramphämmande effekt genom att dämpa överdriven neuronaktivering i olika områden av hjärnan. SAN2219 befinner sig i preklinisk utveckling.

SAN2219 har påvisat potent effekt hos gnagare i modeller för fokala anfall, generaliserade tonisk-kloniska anfall och absenser. Till skillnad från bensodiazepiner ökar det inte aktiviteten hos GABA_A α1-innehållande receptorer, som förknippas med sedering, ataxi och tolerans mot antikonvulsiva effekter. Denna selektivitet förväntas göra SAN2219 mycket effektiv för en rad olika epilepsiindikationer, inklusive fokala anfall och akut repetitiva anfall, utan de begränsningar som bensodiazepiner har.

FoU och jonkanalspipelinen

Sanionas upptäcks- och utvecklingsinsatser i tidig fas fokuserar på den validerade läkemedelsklassen jonkanaler, som visat sig ha betydelse för patofysiologin vid många sjukdomar och innefattar ett stort antal framgångsrika läkemedel som Norvasc (amlodipin), Xylocain (lidokain) och Valium (diazepam). Bolagets jonkanalsplattform för läkemedelsupptäckt kombinerar den expertis som finns i bolaget inom kemi, precisionsbiologi, stabilitet och spridning in vivo, målinriktning, in vivo-farmakologi och beräkningskemi för att påskynda upptäckten av ytterst selektiva, undertypsspecifika och tillståndsberoende jonkanalsmodulatorer.

Hjärtat i plattformen är Sanionas proprietära databas IONBASE som innehåller strukturaktivetsinformation om mer än 130 000 molekyler. Av dessa är fler än 25 000 proprietära substanser, genererade under 20 års tid och anrikade med avseende på egenskaper för optimal jonkanalsmodulering.

Tack vare Sanionas plattform för läkemedelsupptäckt inom jonkanaler har bolaget kunnat bygga upp en robust pipeline av oralt tillgängliga, potenta, högselektiva och mångsidiga jonkanalsmodulatorer, däribland ACP-711, SAN903, SAN2219, SAN2355, SAN2465 och SAN2668. Sanionas förväntan är att den robusta upptäcktsplattformen kommer att fortsätta ge upphov till ett flertal nya läkemedelskandidater som kan läggas till i Sanionas pipeline.

PARTNERSKAP OCH AVKNOPPNINGAR

Genom att utnyttja Sanionas kompetens inom jonkanalsrelaterad läkemedelsupptäckt och bolagets proprietära fokuserade bibliotek och robusta databas (IONBASE) avancerar Saniona kontinuerligt sina forskningsprogram för att identifiera och avancera ytterligare kliniska kandidater selektiva för jonkanaler inom ett brett spektrum av behandlingsområden, däribland neurologiska och psykiatriska sjukdomar. Sanionas branschledande forskning har legat till grund för många framgångsrika avknoppningar, partnerskap och licensavtal med läkemedelsbolag internationellt, däribland Jazz Pharmaceuticals, Acadia Pharmaceuticals, Boehringer Ingelheim, AstronauTx, Pfizer, Johnson & Johnson, Proximagen, Ataxion Therapeutics (sedermera Cadent Therapeutics, förvärvat av Novartis AG), Cephagenix, Initiator Pharma, Scandion Oncology och Medix.

Finansiell översikt

Rörelseresultat

Intäkter

Intäkterna för det andra kvartalet uppgick till 4,5 MSEK (9,3). Intäkterna för perioden uppgick till 9,2 MSEK (19,1). Intäkterna inkluderar belopp från Sanionas licens- och samarbetsavtal. Se not 4.

Rörelseresultat

Rörelsekostnaderna för det andra kvartalet uppgick till 64,8 MSEK (35,2) och för perioden till 126,0 MSEK (61,5). Inom rörelsekostnaderna ökade externa kostnader för andra kvartalet med 18,0 MSEK från 18,2 MSEK till 36,2 MSEK och i perioden med 42,1 MSEK från 29,2 MSEK till 71,3 MSEK. FoU-kostnader uppgick i andra kvartalet till 26,6 MSEK (8,5) och i perioden till 57,2 MSEK (11,1). Se not 5.

Rörelsekostnaderna externa kostnader består främst av forsknings- och utvecklingskostnader hänförliga till kontraktsforskningsorganisationer (CRO:er) och kontraktstillverkningsorganisationer (CMO:er) som stödjer Sanionas prekliniska arbete samt förberedelser inför kliniska fas 1-studier. Kostnadsökningen drivs av utvecklingen av Sanionas interna program i takt med att de förbereds för starten av fas I-studier omkring årsskiftet 2026.

Andelen resultat från intressebolaget Cephagenix uppgick i andra kvartalet till 1,5 MSEK (1,5 MSEK) och till 2,4 MSEK (2,6) utan någon kassaflödeseffekt.

Personalkostnader, inklusive löner, rörlig ersättning, sociala avgifter och andra anställningsförmåner, uppgick under det andra kvartalet till 24,0 MSEK (12,6), samt en icke-kontanta aktiebaserade ersättningskostnader till 2,3 MSEK (0,5) och i perioden till 45,9 MSEK (23,5), samt en icke-kontanta aktiebaserade ersättningskostnader till 4,6 MSEK (1,1). Ökningen i personalkostnader beror främst på ett högre antal anställda, vilket ökade från 29 i andra kvartalet 2025 till 44 i andra kvartalet 2026.

Finansiella poster

Nettoresultatet från finansiella poster för det andra kvartalet uppgick till 2,0 MSEK (0,8). Detta inkluderar finansiella intäkter 2,0 MSEK (1,7), övriga räntekostnader 0 MSEK (0,7) och räntekostnader till Fenja Capital på 0 MSEK (0,2).

Nettoresultatet från finansiella poster för perioden uppgick till 4,4 MSEK (34,7). Detta inkluderar finansiella intäkter om 4,5 MSEK (2,8) och övriga räntekostnader om 0,1 MSEK (1,4). Under jämförelseperioden redovisades även en orealiserad värdeökning om MSEK 33,6 hänförlig till teckningsoptioner av serie TO 4, värderade enligt Black & Scholes-modellen, samt räntekostnader om MSEK 0,3 hänförliga till Fenja Capital. Se not 8.

Skatt

Koncernen redovisade en skatteintäkt för det andra kvartalet på 0 MSEK (2,9) och för perioden på 7,9 MSEK (4,4). Se not 7.

Kassaflöde och likvida medel

Kassaflödet från den löpande verksamheten under det andra kvartalet uppgick till -47,2 MSEK jämfört med 10,5 MSEK för andra kvartalet 2025 och under perioden uppgick till -97,3 MSEK jämfört med -21,4 MSEK för 2025.

Nettoutflödet från investeringsverksamheten för det andra kvartalet var 3,7 MSEK (72,4). Nettoutflödet från investeringsverksamheten för perioden var 8,5 MSEK (72,7), varav 3,2 MSEK (0) avsåg en investering i intresseföretaget Cephagenix ApS och 5,3 MSEK (72,7) avsåg investeringar i materiella anläggningstillgångar. Under jämförelseperioden var investeringarna i materiella anläggningstillgångar huvudsakligen hänförliga till förvärvet av Sanionas huvudkontor. I juni 2025 finansierade Saniona förvärvet om 72,2 MSEK (49 MDKK) med befintliga likvida medel. Äganderätten till fastigheten övergick till Saniona den 1 juli 2025.

Kassaflödet från den löpande verksamheten för det andra kvartalet var främst hänförligt till rörelseförlust på 60,3 MSEK (25,9), icke-kassapåverkande justeringar på 5,4 MSEK (1,6), förändringar i rörelsekapital på 5,9 MSEK (34,2) och nettoräntetäkter på 1,8 MSEK (0,6). Kassaflödet från den löpande verksamheten för perioden var främst hänförligt till rörelseförlust på 116,8 MSEK (42,3), icke-kassapåverkande justeringar på 10,1 MSEK (7,1), förändringar i rörelsekapital på 6,3 MSEK (30,8), nettoräntetäkter på 3,6 MSEK (1,2) och betald skatt om 0,5 MSEK (18,2).

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 0 MSEK under såväl det andra kvartalet som perioden januari-juni, jämfört med 110,3 MSEK respektive 109,1 MSEK under motsvarande perioder 2025. Jämförelsetalen inkluderar amorteringar av leasingskulder om 1,0 MSEK under det andra kvartalet och 2,3 MSEK för perioden januari-juni. Kassaflödet från finansieringsverksamheten för perioden januari-juni 2025 inkluderade dessutom en nettolikvid om 111,3 MSEK hänförligt till utnyttjandet av teckningsoptioner av serie TO 4.

Likvida medel för koncernen uppgick till 486,3 MSEK (308,2) per den 30 juni 2026.

Moderbolaget Januari-juni

Rörelsekostnaderna uppgick till 6,4 MSEK (4,7) bestående av övriga externa kostnader om 3,6 MSEK (2,8), övriga rörelsekostnader om 1,1 MSEK (0,6) och personalkostnader om 1,6 MSEK (1,3).

Förlust uppgick till 3,9 MSEK (vinst 25,2), inklusive finansiella intäkter om 0,4 MSEK (28,9). Detta inkluderar räntetäkter om 0,4 MSEK (0,6), en värdeförändringsvinst från TO 4-optioner värderade enligt Black & Scholes-modellen (ingen kassaflödespåverkan) om 0 MSEK (33,6), räntekostnader till Fenja Capital om 0 MSEK (0,3) och övriga räntekostnader om 0 MSEK (5,0).

Finansiell ställning, aktie, aktiekapital och ägarstruktur

Soliditeten för koncernen var 91 % (84 %) per den 30 juni 2026 och eget kapital för koncernen uppgick till 548,2 MSEK (356,3). Koncernens likvida medel uppgick till 486,3 MSEK (308,2) per den 30 juni 2026. Balansomslutningen för koncernen per den 30 juni 2026 uppgick till 601,0 MSEK (421,7).

Under första kvartalet 2026 säkrade Cephagenix en tredje finansieringstranch om 1,6 MEUR från befintliga aktieägare. Saniona deltog med en investering om 3,2 MSEK (0,3 MEUR). Per den 30 juni 2026 uppgick Sanionas ägarandel till 23,98 %.

Moderbolagets soliditet var 100 % (98 %) per den 30 juni 2026, och moderbolagets egna kapital uppgick till 373,3 MSEK (366,9). Moderbolagets likvida medel uppgick till 3,5 MSEK (5,8) per den 30 juni 2026. Balansomslutningen för moderbolaget uppgick till 373,9 MSEK (373,8) per den 30 juni 2026.

Per den 30 juni 2026 hade Saniona 138 030 134 (136 088 387) utestående aktier med ett kvotvärde av 0,05 SEK per aktie, motsvarande ett aktiekapital om 6 901 506,70 SEK (6 804 419,35).

Den 30 juni 2026 hade bolaget 14 860 (13 859) aktieägare, exklusive innehav i livförsäkringar och utländska depåkontoinnehavare.

Personal

Per den 30 juni 2026 hade Saniona 44 (29) anställda varav 15 (10) anställda med doktorsexamen. Av dessa anställda arbetade 35 (23) i forsknings- och utvecklingsverksamheten och 9 (6) med allmänna och administrativa uppgifter. Av de 44 (29) anställda var 20 (14) kvinnor.

Risikfaktorer och riskhantering

All affärsverksamhet är förknippad med risk. För att upprätthålla verksamheten är det nödvändigt att hantera risker. Risker kan vara hänförliga till händelser i omvärlden och kan påverka en viss industri eller marknad. Risker kan också vara företagsspecifika.

Saniona exponeras för olika typer av risker som kan påverka koncernens resultat och finansiella ställning. Riskerna kan delas in i operativa risker och finansiella risker. De huvudsakliga risker och osäkerhetsfaktorer som Saniona exponeras för rör främst läkemedelsutveckling, bolagets samarbetsavtal, konkurrens, teknikutveckling, patent, regulatoriska krav, kapitalbehov och valutarörelser.

En detaljerad beskrivning av koncernens riskfaktorer och riskhantering återfinns i Sanionas årsredovisning för 2025. Det förekommer inga förändringar i koncernens riskfaktorer och riskhantering under 2026.

Revisors granskning

Delårsrapport har inte granskats eller reviderats av bolagets oberoende revisor.

Finansiell kalender

Delårsrapport Q3	26 november 2026 kl. 8:00 CET
Bokslutskommuniké 2026	25 februari 2027 kl. 8:00 CET

Styrelsen och verkställande direktören för Saniona AB (publ) försäkrar att delårsrapport ger en rättvisande översikt av moderbolagets och koncernens verksamhet, finansiella ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderbolaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Glostrup, 27 augusti 2026

Saniona AB

John Haurum – Styrelseordförande

Thomas Feldthus – VD

Jørgen Drejer – Vice Styrelseordförande

Anna Ljung – Styrelseledamot

Carl Johan Sundberg – Styrelseledamot

KONCERNENS RAPPORT ÖVER RESULTAT OCH ÖVRIGT TOTALRESULTAT I SAMMANDRAG

Koncernens rapport över totalresultat och övrigt totalresultat i sammandrag

KSEK	Not	2026-04-01 2026-06-30	2025-04-01 2025-06-30	2026-01-01 2026-06-30	2025-01-01 2025-06-30	2025-01-01 2025-12-31
	1,2,3					
Intäkter	4	4 549	9 284	9 235	19 079	434 399
Summa rörelsens intäkter		4 549	9 284	9 235	19 079	434 399
Råvaror och förnödenheter		-1 563	-1 367	-3 240	-2 726	-5 433
Övriga externa kostnader	5	-36 155	-18 194	-71 321	-29 206	-86 091
Andel av resultat från intresseföretag		-1 475	-1 473	-2 421	-2 620	-3 689
Personalkostnader	6	-24 028	-12 594	-45 916	-23 471	-61 425
Avskrivningar och nedskrivningar		-1 601	-1 592	-3 087	-3 440	-6 733
Summa rörelsekostnader		-64 822	-35 220	-125 985	-61 463	-163 371
Rörelseresultat		-60 273	-25 936	-116 750	-42 384	271 028
Finansiella intäkter	8	2 016	1 717	4 567	36 498	39 819
Finansiella kostnader		-5	-958	-132	-1 766	-4 852
Summa resultat från finansiella poster		2 011	759	4 435	34 732	34 967
Resultat före skatt		-58 262	-25 177	-112 315	-7 652	305 995
Inkomstskatt	7	—	2 945	7 893	4 370	-21 329
Periodens resultat*		-58 262	-22 232	-104 422	-3 282	284 666
Övrigt totalresultat för perioden						
<i>Poster som senare kan omföras till årets resultat</i>						
Omräkningsdifferenser		5 907	696	12 888	-7 931	-26 956
Summa övrigt totalresultat för perioden netto efter skatt		5 907	696	12 888	-7 931	-26 956
Summa totalresultat för perioden**		-52 355	-21 536	-91 534	-11 213	257 710
Resultat per aktie, SEK		-0,42	-0,17	-0,76	-0,03	2,21
Resultat per aktie efter utspädning, SEK		-0,42	-0,17	-0,76	-0,03	2,15

* Periodens resultat är i sin helhet hänförligt till moderbolagets aktieägare.

** Summa totalresultat för perioden är i sin helhet hänförligt till moderbolagets aktieägare.

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag

KSEK	Not	2026-06-30	2025-06-30	2025-12-31
TILLGÅNGAR				
Immateriella anläggningstillgångar		4 038	4 417	4 114
Materiella anläggningstillgångar	9	75 554	75 687	71 394
Nyttjanderättstillgångar		—	217	—
Investeringar i intresseföretag		3 979	155	3 062
Övriga finansiella tillgångar	11	239	240	232
Skatt		8 153	4 373	—
Anläggningstillgångar		91 963	85 089	78 802
Kundfordringar		4 279	17 876	4 360
Övriga tillgångar	11	18 429	10 548	15 757
Likvida medel		486 314	308 235	580 823
Omsättningstillgångar		509 022	336 659	600 940
Summa tillgångar		600 985	421 748	679 742

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag (fortsättning)

KSEK	Not	2026-06-30	2025-06-30	2025-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Aktiekapital		6 902	6 804	6 902
Övrigt tillskjutet kapital		1 000 542	994 808	1 000 542
Reserver		-6 858	-721	-19 746
Ansamlad förlust		-452 369	-644 555	-352 539
Eget kapital		548 217	356 336	635 159
Övriga långfristiga skulder		—	2 410	—
Långfristiga skulder		—	2 410	—
Leverantörsskulder		31 772	22 582	20 680
Lån	8,11	—	6 000	—
Skatteskulder	7	—	—	463
Övriga finansiella skulder	11	—	408	—
Övriga skulder	10	20 996	34 012	23 440
Kortfristiga skulder		52 768	63 002	44 583
Summa skulder		52 768	65 412	44 583
Summa eget kapital och skulder		600 985	421 748	679 742

Koncernens rapport över förändringar i eget kapital i sammandrag

	Not	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Reserver	Ansamlad förlust	Eget kapital
2025-01-01		5 627	884 659	7 210	-665 678	231 818
Totalresultat						
Periodens resultat		—	—	—	-3 282	-3 282
Omräkningsdifferenser		—	—	-7 931	—	-7 931
Summa totalresultat		—	—	-7 931	-3 282	-11 213
Transaktioner med ägare						
Aktier som konverterats för kontanter		1 177	113 774	—	—	114 951
Teckningsoptioner TO4		—	—	—	23 320	23 320
Transaktionskostnader nyemissioner		—	-3 625	—	—	-3 625
Aktierelaterade ersättningar		—	—	—	1 085	1 085
Summa transaktioner med ägare		1 177	110 149	—	24 405	135 731
2025-06-30		6 804	994 808	-721	-644 555	356 336
2025-07-01		6 804	994 808	-721	-644 555	356 336
Totalresultat						
Periodens resultat		—	—	—	287 948	287 948
Omräkningsdifferenser		—	—	-19 025	—	-19 025
Summa totalresultat		—	—	-19 025	287 948	268 923
Transaktioner med ägare						
Aktier som konverterats för kontanter		—	—	—	—	—
Transaktionskostnader		—	-168	—	—	-168
Konvertering av konvertibler		98	5 902	—	—	6 000
Aktierelaterade ersättningar		—	—	—	4 068	4 068
Summa transaktioner med ägare		98	5 734	—	4 068	9 900
2025-12-31		6 902	1 000 542	-19 746	-352 539	635 159
2026-01-01		6 902	1 000 542	-19 746	-352 539	635 159
Totalresultat						
Periodens resultat		—	—	—	-104 422	-104 422
Omräkningsdifferenser		—	—	12 888	—	12 888
Summa totalresultat		—	—	12 888	-104 422	-91 534
Transaktioner med ägare						
Aktier som emitterats mot kontanter		—	—	—	—	—
Transaktionskostnader nyemissioner		—	—	—	—	—
Aktierelaterade ersättningar		—	—	—	4 592	4 592
Summa transaktioner med ägare		—	—	—	4 592	4 592
2026-06-30		6 902	1 000 542	-6 858	-452 369	548 217

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag

KSEK	Not	2026-04-01 2026-06-30	2025-04-01 2025-06-30	2026-01-01 2026-06-30	2025-01-01 2025-06-30	2025-01-01 2025-12-31
Rörelseresultat		-60 273	-25 936	-116 750	-42 384	271 028
Justering för poster som inte ingår i kassaflödet		5 356	1 580	10 071	7 145	15 574
Förändring av rörelsekapital		5 863	34 159	6 338	30 831	21 590
Kassaflöde från den löpande verksamheten före finansiella poster och skatt		-49 054	9 803	-100 341	-4 408	308 192
Erhållna ränteintäkter		1 809	1 107	3 566	2 202	5 559
Betalda räntekostnader		—	-461	-65	-957	-1 227
Skatteintäkt/skattebetalning		—	—	-459	-18 243	-38 669
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-47 245	10 449	-97 299	-21 406	273 855
Investeringsverksamheten						
Investeringar i intresseföretag		—	—	-3 215	—	-4 065
Investeringar i materiella anläggningstillgångar*	9	-3 703	-72 404	-5 306	-72 732	-73 555
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-3 703	-72 404	-8 521	-72 732	-77 620
Finansieringsverksamheten						
Likvid från nyemission av aktier och teckningsoptioner		—	114 951	—	114 951	114 951
Kostnader för nyemission av aktier		—	-3 625	—	-3 625	-3 792
Amortering av leasingskulder		—	-1 013	—	-2 266	-2 973
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		—	110 313	—	109 060	108 186
Nettoökning (-minskning) av likvida medel		-50 948	48 358	-105 820	14 922	304 421
Likvida medel vid periodens början		531 977	260 661	580 823	303 258	303 258
Valutakursdifferenser i likvida medel		5 285	-784	11 311	-9 945	-26 856
Likvida medel vid periodens slut		486 314	308 235	486 314	308 235	580 823

* I juni 2025 förvärvade Saniona sitt huvudkontor och har finansierade förvärvet med 72,2 MSEK (49,0 MDKK) från befintliga kassareserver.

MODERBOLAGETS RÄKENSKAPER

Moderbolagets resultaträkning

KSEK	Not	2026-01-01 2026-06-30	2025-01-01 2025-06-30	2025-01-01 2025-12-31
	1,2,3			
Övriga rörelseintäkter		2 038	1 029	2 568
Summa rörelseintäkter		2 038	1 029	2 568
Råvaror och förnödenheter		-22	-19	-30
Övriga externa kostnader		-3 626	-2 816	-6 420
Övriga rörelsekostnader		-1 145	-597	-1 989
Personalkostnader	6	-1 580	-1 285	-3 106
Summa rörelsekostnader		-6 373	-4 717	-11 545
Rörelseresultat		-4 335	-3 688	-8 977
Finansiella intäkter	8	451	34 230	36 432
Finansiella kostnader		-45	-5 333	-7 163
Summa resultat från finansiella poster		406	28 897	29 269
Resultat efter finansiella poster		-3 929	25 209	20 292
Skatt på periodens resultat		—	—	—
Periodens resultat		-3 929	25 209	20 292

Periodens resultat överensstämmer med totalresultat för perioden eftersom inga poster finns under övrigt totalresultat för perioden.

Moderbolagets balansräkning

KSEK	Not	2026-06-30	2025-06-30	2025-12-31
TILLGÅNGAR				
Andelar i dotterföretag		357 607	348 258	353 041
Finansiella anläggningstillgångar		357 607	348 258	353 041
Anläggningstillgångar		357 607	348 258	353 041
Fordringar på koncernbolag		11 762	18 411	16 294
Övriga tillgångar		1 023	1 246	602
Kortfristiga fordringar		12 785	19 657	16 896
Likvida medel		3 494	5 847	3 837
Omsättningstillgångar		16 279	25 504	20 733
Summa tillgångar		373 886	373 762	373 774
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
<i>Bundet eget kapital</i>				
Aktiekapital		6 902	6 804	6 902
<i>Fritt eget kapital</i>				
Överkursfond		1 000 542	994 808	1 000 542
Balanserat resultat (ackumulerat underskott)		-630 250	-659 892	-655 108
Periodens resultat		-3 929	25 209	20 292
Eget kapital		373 265	366 929	372 628
Leverantörsskulder		409	655	932
Lån	8,11	—	6 000	—
Övriga skulder		212	178	214
Kortfristiga skulder		621	6 833	1 146
Summa skulder		621	6 833	1 146
Summa eget kapital och skulder		373 886	373 762	373 774

Noter till koncernens delårsrapport i sammandrag

Not 1 Allmän information

Saniona AB (publ) ("Moderbolaget"), organisationsnummer 556962-5345, är ett aktiebolag med säte i Malmö kommun i Skåne län, Sverige. Denna delårsrapport i sammandrag för koncernen omfattar moderbolaget och dess dotterföretag (sammanslaget "koncernen" eller "Saniona"). Koncernen är ett biofarmaceutiskt företag i klinisk fas med fokus på upptäckt och utveckling av läkemedel som modulerar jonkanaler. Adressen till huvudkontoret är Murervangen 42, DK-2600 Glostrup, Danmark. Moderbolagets aktie är noterad på Nasdaq Stockholm Small Cap och aktien handlas under kortnamnet SANION och har ISIN-koden SE0005794617.

Not 2 Grund för upprättande och väsentliga redovisningsprinciper

A. Grund för upprättande

Denna delårsrapport i sammandrag för perioden april–juni och januari–juni 2026 har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering, Årsredovisningslagen samt Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 1 Kompletterande redovisningsregler för koncerner. Moderbolagets delårsrapport upprättas enligt reglerna i kapitel 9 i årsredovisningslagen (1995:1554). Denna delårsrapport i sammandrag för koncernen bör läsas tillsammans med koncernens senaste årsredovisning för räkenskapsåret 2025 ("den senaste årsredovisningen"). Delårsrapporten innehåller inte all den information som krävs för kompletta finansiella rapporter i enlighet med IFRS-standarderna. Däremot har vissa förklarande noter inkluderats för att förklara händelser och transaktioner som är väsentliga för en förståelse av förändringarna i koncernens finansiella ställning och resultat sedan den senaste årsredovisningen.

Koncernens delårsrapport i sammandrag har upprättats i enlighet med fortlevnadsprincipen. Per den 30 juni 2026 överstiger koncernens omsättningstillgångar de kortfristiga skulderna med 456,3 MSEK. Omsättningstillgångarna inkluderade likvida medel om 486,3 MSEK.

B. Väsentliga redovisningsprinciper

Koncernen har konsekvent tillämpat de redovisningsprinciper som beskrivs i den senaste årsredovisningen för samtliga perioder som ingår i denna sammanfattade delårsrapport.

i. Antagande av nya eller ändrade standarder

Inga nya eller ändrade redovisningsstandarder som har trätt i kraft per den 1 januari 2026 har haft någon väsentlig inverkan på Saniona.

Not 3 Kritiska bedömningar och viktiga källor till osäkerhet i uppskattningar

Inga väsentliga förändringar har ägt rum.

Kritiska bedömningar med betydande inverkan på redovisade belopp för finansiella instrument görs i samband med fastställande av verkligt värde finansiella instrument.

Bedömningarna omfattar följande:

- Val av värderingsmetoder.
- Beräkning av justeringar till verkligt värde för att beakta relevanta riskfaktorer.
- Bedömning av vilka marknadsparametrar som kan observeras.

Upplysningar för redovisat värde och verkliga värden på samtliga finansiella instrument framgår i not 11.

För bedömningar och uppskattningar gjorda i samband med redovisningen hänvisas till årsredovisningen för 2025.

Not 4 Intäkter

Koncernens intäktsgenererande aktiviteter är de som beskrivs i den senaste årsredovisningen.
Under perioden april-juni och januari-juni 2026 var koncernens intäkter fördelade enligt följande:

Kategori

KSEK	2026-04-01 2026-06-30	2025-04-01 2025-06-30	2026-01-01 2026-06-30	2025-01-01 2025-06-30	2025-01-01 2025-12-31
Forsknings- och samarbetsavtal (sammanslaget över tid)	4 549	9 284	9 235	19 079	29 631
Utlicensiering (andra händelsebaserade betalningar)	—	—	—	—	404 768
Summa	4 549	9 284	9 235	19 079	434 399

Geografiska marknader baserat på kund

KSEK	2026-04-01 2026-06-30	2025-04-01 2025-06-30	2026-01-01 2026-06-30	2025-01-01 2025-06-30	2025-01-01 2025-12-31
Sverige	—	—	—	—	—
Irland	—	—	—	—	404 768
USA	177	585	764	1 331	2 487
Tyskland	1 575	2 990	2 179	6 005	10 008
Danmark	1 571	3 017	2 973	5 789	9 600
Storbritannien	1 226	2 692	2 179	5 954	7 536
Summa	4 549	9 284	9 235	19 079	434 399

Not 5 Externa kostnader för forskning och utveckling

KSEK	2026-04-01 2026-06-30	2025-04-01 2025-06-30	2026-01-01 2026-06-30	2025-01-01 2026-06-30	2025-01-01 2025-12-31
SAN2219	3 725	1 705	12 062	1 872	10 536
SAN2465	12 166	616	18 381	736	7 040
SAN2668	7 014	—	15 418	—	5 661
Other programs	3 741	6 194	11 346	8 451	9 972
Summa	26 646	8 515	57 207	11 059	33 209

Not 6 Aktierelaterade ersättningar

A. Beskrivning av aktierelaterade ersättningsarrangemang

En detaljerad beskrivning av koncernens aktierelaterade ersättningsarrangemang per den 30 juni 2026 återfinns i den senaste årsredovisningen.

B. Värdering av verkligt värde och ersättningar

April–juni 2026

Kostnaden för aktierelaterade ersättningar uppgick till 2,3 MSEK för perioden (0,5).

Januari–juni 2026

Kostnaden för aktierelaterade ersättningar uppgick till 4,6 MSEK för perioden (1,1).

Verkligt värde på den tjänstgöring som berättigar en anställd och styrelseledamot till tilldelning av optioner genom Sanionas optionsprogram redovisas som en personalkostnad med en motsvarande ökning av eget kapital. Sådana ersättningskostnader står för det verkliga marknadsvärdet av teckningsoptioner som beviljats och inte faktiska kontanta utgifter.

De antaganden som användes för värdering till verkligt värde vid tilldelningstidpunkten enligt Black-Scholes-modellen, samt avstämning av utestående optioner, redovisas nedan:

Incitamentsprogram	2020:2	2021:1	2022:1
Utestående optioner 1 januari	722 700	700	2 129 821
Tilldelade under året	—	—	—
Förverkade under året	—	—	—
Utestående optioner 30 juni	722 700	700	2 129 821
Högsta antal aktier att emittera	729 927	707	2 151 119
Verkligt värde per tilldelningsdatum* (SEK)	13,13	10,75	1,59
Aktiekurs vid tilldelningsdatum* (SEK)	23,50	19,31	4,24
Lösenpris* (SEK)	24,12	19,38	5,89
Beräknad volatilitet*	63,64 %	62,56 %	57,65 %
Förväntad löptid (år)*	6,10	6,11	4,17
Förväntad utdelning*	0	0	0
Riskfri ränta*	-0,2772 %	-0,2046 %	2,0670 %
Återstående avtalad löptid (år)*	4,33	4,75	2,51

Incitamentsprogram	2023:1	2024:1	2025:1	2025:2	Summa
Utestående optioner 1 januari	696 667	2 970 000	2 005 000	155 000	8 679 888
Tilldelade under året	—	—	—	—	—
Förverkade under året	—	—	—	—	—
Utestående optioner 30 juni	696 667	2 970 000	2 005 000	155 000	8 679 888
Högsta antal aktier att emittera	703 633	2 970 000	2 005 000	155 000	8 715 386
Verkligt värde per tilldelningsdatum* (SEK)	5,83	0,57	5,73	15,29	
Aktiekurs vid tilldelningsdatum* (SEK)	7,8	1,84	10,71	21,85	
Lösenpris* (SEK)	8,84	4,04	10,97	10,97	
Beräknad volatilitet*	64,39 %	54,7 %	71,15 %	72,02 %	
Förväntad löptid (år)*	3,71	5,55	4,00	4,00	
Förväntad utdelning*	0	0	0	0	
Riskfri ränta*	1,6813 %	2,199 %	1,86 %	2,25 %	
Återstående avtalad löptid (år)*	2,51	3,51	3,01	3,46	

* Viktat genomsnitt

Per den 30 juni 2026 hade bolaget 8 679 888 utestående optioner som berättigar till teckning av upp till 8 715 386 nya aktier, motsvarande en utspädning om 5,9 procent, baserat på 138 030 134 utestående aktier per den 30 juni 2026.

Not 7 Inkomstskatt

April–juni 2026

Under det första kvartalet redovisade koncernen en icke-kortfristig skatteintäkt om 0 MSEK (2,9), hänförlig till underskottsavdrag i Saniona A/S enligt den danska Skattekreditordningen ("Tax Credit Scheme").

Januari–juni 2026

Under det första kvartalet redovisade koncernen en icke-kortfristig skatteintäkt om 7,9 MSEK (4,4), hänförlig till underskottsavdrag i Saniona A/S enligt den danska Skattekreditordningen ("Tax Credit Scheme").

Enligt den danska Skattekreditordningen kan bolag med underskott erhålla utbetalning motsvarande skattevärdet av den del av underskottet som hänför sig till vissa forsknings- och utvecklingsaktiviteter (FoU). Bolag kan erhålla utbetalning av skattevärdet för underskott hänförliga till FoU-kostnader upp till 25,0 MDKK (cirka 37,1 MSEK).

Not 8 Lån och övriga finansiella skulder

A. Lån från Fenja Capital

I december 2023 meddelade Saniona, i samband med Företrädesemissionen, en omförhandling av det utestående lånet, vilket trädde i kraft den 15 februari 2024. Den del som rör konvertibler har delats upp i en skulddel på 8,7 MSEK och en kapitaldel (konverteringsoptionen) på 1,3 MSEK från och med den 15 februari 2024. Skulddelen värderas till upplupet anskaffningsvärde och kommer att löpa med en ränta som inte har någon kontanteffekt.

Per den 30 juni 2025 uppgick de totala skulderna till Fenja Capital till 6,0 MSEK som konvertibler. Konvertiblerna löpte med en ränta motsvarande STIBOR 3 mån plus åtta (8) procent per år, och räntan erlades kontant i slutet av varje kalenderkvartal. Lånet förföll den 31 juli 2025. Fenja Capital hade rätt att begära konvertering av konvertiblerna till aktier till en konverteringskurs om 3,09 SEK per aktie, vilket motsvarar 150 procent av teckningskursen per aktie i Företrädesemissionen. Betalning för konvertiblerna kommer att göras genom kvittning av Fenja Capitals fordringar under det befintliga utestående lånet.

I juni 2025 meddelade Saniona att Fenja Capital begärt konvertering av de återstående utestående konvertiblerna om 6 MSEK, varvid totalt 1 941 747 nya aktier emitterades till Fenja Capital till en konverteringskurs om 3,09 SEK per aktie. Emissionen av de nya aktierna genomfördes 8 juli 2025.

B. Övriga finansiella skulder – teckningsoptioner TO 4

I februari 2024 emitterades 23 555 637 teckningsoptioner TO 4 i samband med företrädesemissionen.

På grund av de variabla komponenterna i beräkningen av värdet på TO 4-optionerna, beräknades värdet vid varje rapporteringsperiod. Värdet på TO 4-optionerna var 23,3 MSEK vid utnyttjandet av optionens serie TO 4, vilket rapporterades under Eget kapital.

I april 2025 meddelade Saniona slutligt utfall för nyttjandet av teckningsoptioner av serie TO 4, motsvarande totalt 111,3 MSEK efter emissionskostnader, vilket motsvarar 100 procent av det totala antalet TO 4-optioner.

Not 9 Materiella anläggningstillgångar

Per den 1 juli 2025 förvärvade Saniona sitt huvudkontor och finansierade förvärvet om 72,2 MSEK (49 MDKK) från befintliga likvida medel. Per den 30 juni 2026 uppgår det redovisade värdet av huvudkontoret till 68,3 MSEK.

Not 10 Övriga skulder

Övriga skulder om 21,0 MSEK (34,0) består huvudsakligen av en förskottsbetalning från Acadia för att ersätta Saniona för tredjepartskostnader som reglerats för Acadias räkning.

Not 11 Finansiella instrument – verkligt värde

A. Klassificeringar i redovisningen och verkligt värde

I tabellerna nedan visas redovisat värde och verkligt värde för finansiella tillgångar och finansiella skulder inklusive deras nivå i hierarkin för verkligt värde. Här ingår inte information om verkligt värde för finansiella tillgångar och finansiella skulder som inte har värderats till verkligt värde när redovisat värde är en rimlig uppskattning av verkligt värde.

2026-06-30		Redovisat värde			Verkligt värde				
KSEK	Not	Finansiella anläggningstillgångar till upplupet anskaffningsvärde	Obligatoriskt värderade till verkligt värde via resultatet – övriga	Finansiella skulder till upplupet anskaffnings- värde	Summa	Nivå 1	Nivå 2	Nivå 3	Summa
Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde									
Villkorad köpeskilling att erhålla		—	239	—	239	—	—	239	239
		—	239	—	239	—	—	239	239
Finansiella tillgångar ej värderade till verkligt värde									
Kundfordringar		4 279	—	—	4 279	—	—	—	—
Övriga finansiella anläggningstillgångar		2 956	—	—	2 956	—	—	—	—
Likvida medel		486 314	—	—	486 314	—	—	—	—
		493 549	—	—	493 549	—	—	—	—
Finansiella skulder ej värderade till verkligt värde									
Leverantörsskulder		—	—	31 772	31 772	—	—	—	—
		—	—	31 772	31 772	—	—	—	—

2025-12-31		Redovisat värde				Verkligt värde			
KSEK	Not	Finansiella anläggningstillgångar till upplupet anskaffningsvärde	Obligatoriskt värderade till verkligt värde via resultatet – övriga	Finansiella skulder till upplupet anskaffnings- värde	Summa	Nivå 1	Nivå 2	Nivå 3	Summa
Finansiella tillgångar värderade till verkligt värde									
Villkorad köpeskilling att erhålla		—	232	—	232	—	—	232	232
		—	232	—	232	—	—	232	2232
Finansiella tillgångar ej värderade till verkligt värde									
Kundfordringar		4 360	—	—	4 360	—	—	—	—
Övriga finansiella anläggningstillgångar		4 271	—	—	4 271	—	—	—	—
Likvida medel		580 823	—	—	580 823	—	—	—	—
		589 454	—	—	589 454	—	—	—	—
Finansiella skulder ej värderade till verkligt värde									
Leverantörsskulder		—	—	20 680	20 680	—	—	—	—
		—	—	20 680	20 680	—	—	—	—

B. Värdering av verkligt värde***i. Värderingstekniker och betydande icke observerbara indata***

Den villkorade köpeskillingen från Novartis per 31 december 2021 har värderats med hjälp av en sannolikhetsviktad värderingsteknik med diskonterade kassaflöden som beaktar nuvärdet av förväntade betalningar diskonterade med tillämpning av en riskjusterad diskonteringsränta. Per den 30 juni 2026 värderas den villkorade tilläggsköpeskillingen till 0,2 MSEK.

ii. Överföringar

Under perioden april-juni och januari-juni 2026 och 2025 gjordes inga överföringar av finansiella instrument mellan de olika kategorierna i värderingshierarkin.

iii. Avstämning av verkliga värden på nivå 3

Av tabellen nedan framgår avstämningar mellan de ingående balanserna och de utgående balanserna för värden på Nivå 3.

KSEK	Villkorad köpeskillning
Balans 2026-01-01	232
Erhållna likvida medel	—
Förändringar av verkligt värde	—
Utländsk valuta (inkluderas i "nettoresultat på finansiella poster")	7
Balans 2026-06-30	239

Not 12 Alternativa nyckeltal

Saniona presenterar vissa finansiella mått i delårsrapporten som inte är definierade enligt International Financial Reporting Standards (IFRS), så kallade alternativa nyckeltal. Dessa har markerats med ”**” i nedanstående tabell. Bolaget anser att dessa mått ger värdefull kompletterande information för investerare och bolagsledning, eftersom de möjliggör en bedömning av relevanta trender i bolagets utveckling. Dessa finansiella mått bör inte betraktas som substitut för mått som anges i enlighet med IFRS. Eftersom inte alla företag beräknar finansiella mått på samma sätt är de inte alltid jämförbara med mått som används av andra bolag.

Definitionen och relevansen av nyckeltal som inte beräknas i enlighet med IFRS redovisas i nedanstående tabell.

Nyckeltal	Definition	Relevans
Rörelseresultat	Resultat före finansiella poster och skatt.	Rörelseresultatet används för att mäta det resultat som genereras av den löpande verksamheten.
Rörelsemarginal	Rörelseresultat som en andel av intäkterna.	Rörelsemarginalen visar hur stor del av intäkterna som kvarstår som vinst före finansiella poster och skatter och har inkluderats för att ge investerarna en möjlighet att få en bild av bolagets lönsamhet.
Kassalikviditet	Omsättningstillgångar dividerat med kortfristiga skulder.	Kassalikviditeten har inkluderats för att visa bolagets kortsiktiga betalningsförmåga.
Soliditet	Eget kapital i förhållande till balansomslutningen.	Soliditeten visar den del av balansomslutningen som omfattas av eget kapital och ger en indikation på bolagets finansiella stabilitet och förmåga att överleva på lång sikt.
Eget kapital per aktie	Eget kapital dividerat med utestående aktier vid periodens utgång.	Eget kapital per aktie har inkluderats för att ge investerarna information om eget kapital som redovisas i balansräkningen såsom det motsvaras av en aktie.
Kassaflöde per aktie	Periodens kassaflöde dividerat med genomsnittligt antal utestående aktier för perioden.	Kassaflöde per aktie har inkluderats för att ge investerarna information om kassaflödet såsom det motsvaras av en aktie under perioden.

Nyckeltal

	2026-04-01	2025-04-01	2026-01-01	2025-01-01	2025-01-01
	2026-06-30	2025-06-30	2026-06-30	2025-06-30	2025-12-31
Intäkter, KSEK	4 549	9 284	9 235	19 079	434 399
Summa rörelsens kostnader, KSEK	-64 822	-35 220	-125 985	-61 463	-163 371
Rörelseresultat, KSEK*	-60 273	-25 936	-116 750	-42 384	271 028
Periodens kassaflöde, KSEK	-50 948	48 358	-105 820	14 922	304 421
Vägt genomsnittligt antal aktier	138 030 134	131 654 693	138 030 134	122 146 545	128 883 757
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	138 030 134	125 176 316	138 030 134	121 843 615	132 229 451
Utestående aktier vid periodens utgång	138 030 134	136 088 387	138 030 134	136 088 387	138 030 134
Genomsnittligt antal anställda	44	27	42	25	28
Rörelsemarginal*					
Rörelseresultat, KSEK	-60 273	-25 936	-116 750	-42,384	271 028
Intäkter, KSEK	4 549	9 284	9 235	19,079	434 399
Rörelsemarginal, %	-1 325 %	-279 %	-1 264 %	-222 %	62 %
Kassaflöde per aktie*					
Periodens kassaflöde, KSEK	-50 948	48 358	-105 820	14 922	304 421
Vägt genomsnittligt antal aktier	138 030 134	131 654 693	138 030 134	122 146 545	128 883 757
Kassaflöde per aktie, SEK	-0,37	0,37	-0,74	0,12	2,36
Resultat per aktie					
Periodens resultat, KSEK	-58 262	-22 232	-104 422	-3 282	284 666
Vägt genomsnittligt antal aktier	138 030 134	131 654 693	138 030 134	122 146 545	128 883 757
Resultat per aktie, SEK	-0,42	-0,17	-0,76	-0,03	2,21
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,42	-0,17	-0,76	-0,03	2,15
			2026-06-30	2025-06-30	2025-12-31
Likvida medel, KSEK			486 314	308 235	580 823
Eget kapital, KSEK			548 217	356 336	635 159
Summa eget kapital och skulder, KSEK			600 985	421 748	679 742
Eget kapital per aktie*					
Eget kapital, KSEK			548 217	356 336	635 159
Utestående aktier vid periodens utgång			138 030 134	136 088 387	138 030 134
Eget kapital per aktie, SEK			3,97	2,62	4,60
Soliditet*					
Eget kapital, KSEK			548 217	356 336	635 159
Totala tillgångar, KSEK			600 985	421 748	679 742
Soliditet, %			91 %	84 %	93 %
Kassalikviditet*					
Omsättningstillgångar, KSEK			509 022	336 659	600 940
Kortfristiga skulder, KSEK			52 768	63 002	44 583
Kassalikviditet, %			965 %	534 %	1 348 %

* = Alternativa resultatmått

Not 13 Närstående

Koncernen har ett konsultavtal med ordinarie styrelseledamot Jørgen Drejer avseende rådgivning kring Sanionas forskning och utveckling, affärsutveckling samt finansieringsarbete. Under perioden januari till och med juni 2026 uppgick arvudet för Jørgens tjänster till 72 TSEK (12 TSEK).

Not 14 Händelser efter balansdagen

- August 10, Saniona announced that AstronauTx exercised its option from Saniona to acquire worldwide rights to the ATX0926 programme. In return Saniona received shares in AstronauTx with a value of USD 5 million, which was recognized as income and recorded a corresponding investment of the same amount on the balance sheet.

Denna information är sådan information som Saniona AB (publ) är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning och lagen om värdepappersmarknaden. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 2026-08-27 08:00 CEST.

Saniona AB
Murervangen 42
DK-2600 Glostrup
Danmark
www.saniona.com