

Bokslutskommuniké 2025

JAN – DEC 2025

FLUICELL AB PUBL.

556889-3282

Kvartalet i sammandrag

1 OKTOBER – 31 DECEMBER 2025

Rörelsens intäkter uppgick till 6 069 (4 991) KSEK

Nettoomsättning om 3 835 (515) KSEK

Rörelseresultatet före avskrivningar, EBITDA, uppgick till -7 (-1 735) KSEK

Rörelseresultatet uppgick till -94 (-1 830) KSEK

Resultat före skatt uppgick till 101 (-1 426) KSEK

Resultatet per aktie uppgick till 0,07 (0,0) SEK

Kassaflödet från den löpande verksamheten i kvartalet uppgick till 2 907 (1 690) KSEK

Kassaflödet efter investeringsverksamheten i kvartalet uppgick till 1 271 (-1 800) KSEK

Kvartalets totala kassaflöde uppgick till 1 271 (-1 650) KSEK

Året i sammandrag

1 JANUARI – 31 DECEMBER 2025

Rörelsens intäkter uppgick till 15 510 (10 566) KSEK

Nettoomsättning om 6 002 (1 859) KSEK

Rörelseresultatet före avskrivningar, EBITDA, uppgick till -8 025 (-15 403) KSEK

Rörelseresultatet uppgick till -8 395 (-15 842) KSEK

Resultat före skatt uppgick till -8 332 (-15 511) KSEK

Resultatet per aktie uppgick till -6,07 (-0,03) SEK

Kassaflödet från den löpande verksamheten i perioden uppgick till -4 994 (-15 669) KSEK

Kassaflödet efter investeringsverksamheten i perioden uppgick till -13 612 (-19 159) KSEK

Periodens totala kassaflöde uppgick till -13 612 (13 161) KSEK

Med "Fluicell" eller "Bolaget" avses Fluicell AB (org.nr: 556889-3282)

Väsentliga händelser

FÖRSTA KVARTALET (JANUARI – MARS)

Den 12 mars meddelar Fluicell att Bolaget byter Certified Adviser till Västra Hamnen Corporate Finance AB Avtalet träder i kraft den 3 juni 2025.

Den 14 mars meddelar Fluicell att Bolaget beviljats patent i EU gällande metoder för att konstruera tredimensionell biologiska vävnader.

Den 18 mars presenterar Fluicell framsteg i utveckling av vävnadsbaserade terapier och meddelar accelererad satsning på sjukdomsområdet typ 1-diabetes.

Den 20 mars meddelar Fluicell beslut att fastställa avstämningsdag för aktiesammanläggning till den 27 mars 2025.

ANDRA KVARTALET (APRIL – JUNI)

Den 6 maj meddelar Fluicell att Bolaget avancerat utvärderingsprocess gällande finansiering från Breakthrough T1D av Bolagets cellbaserade diabetesterapi.

Den 20 maj meddelar Fluicell att medlemmar av Fluicells ledning och styrelse köpt aktier i Bolaget.

TREDJE KVARTALET (JULI – SEPTEMBER)

Den 21 augusti meddelar Fluicell att Bolaget beviljats projektfinansiering från Breakthrough T1D för ett samarbete med Mayo Clinic i Rochester gällande cellbaserade diabetesterapi.

Den 2 september meddelar Fluicell att Bolaget tecknat ett exklusivt licens- och utvecklingsavtal med Ambusol AB kring teknik för cancerbehandling.

Den 9 september mottar Fluicell en köporder från The Francis Crick Institute avseende Biopixlar till ett sammanlagt värde om cirka 2 miljoner kronor.

Den 24 september offentliggör Fluicell planer på att undersöka möjligheter att vidareutveckla teknik inom biologisk screening i en separat struktur utanför Bolaget.

FJÄRDE KVARTALET (OKTOBER – DECEMBER)

Den 18 november tillkännager Fluicell kassaflödes- och resultatprognos för 2026 där Bolaget beräknas uppnå resultat och kassaflöde i spannet –1 MSEK till 1 MSEK, sett till den prognostiserade perioden som helhet.

HÄNDELSE EFTER PERIODENS UTGÅNG

Den 6 februari offentliggör Fluicell preliminära resultat för det fjärde kvartalet 2025. Nettoomsättningen uppgick till cirka 3,8 MSEK (0,5) och Kassaflöde efter investeringsverksamheten uppgick till cirka 1,3 MSEK (-1,8).

Den 11 februari meddelar Fluicell att Bolaget beviljats patent i EU gällande Fluicells mikroflödesteknik och dess tillämpning.





VD har ordet

När vi summerar 2025 kan vi med stor glädje konstatera att Fluicell under året som gått tagit avgörande steg framåt som nu resulterat i att det fjärde kvartalet 2025 på flera punkter är den starkaste perioden någonsin i Bolagets historia.

Periodens framsteg återspeglas i nettoomsättning om cirka 3,8 MSEK, som är de högsta vi rapporterat för något kvartal och som motsvarar en ökning på 645 procent jämfört med föregående år. Därutöver redovisar vi för första gången i Bolagets historia ett positivt kassaflöde efter investeringsverksamheten om cirka 1,3 MSEK. Nu står vi på en god finansiell grund för vidare utveckling.

Det gångna kvartalets resultat är en tydlig effekt av, och betalning för det idoga utvecklings- och forskningsarbete vi genom åren bedrivit inom regenerativ medicin med fokus på diabetes, samt det

arbete vi genomfört för att bredda och stärka vår teknikplattform med know-how, patent och FoU. Detta representerar ett stort genombrott för Fluicell som gör att vi idag kan paketera och tydligare marknadsföra våra två strategiska nyckelområden inom Bolaget: Fluicell Technologies och Fluicell Regenerative Medicine.

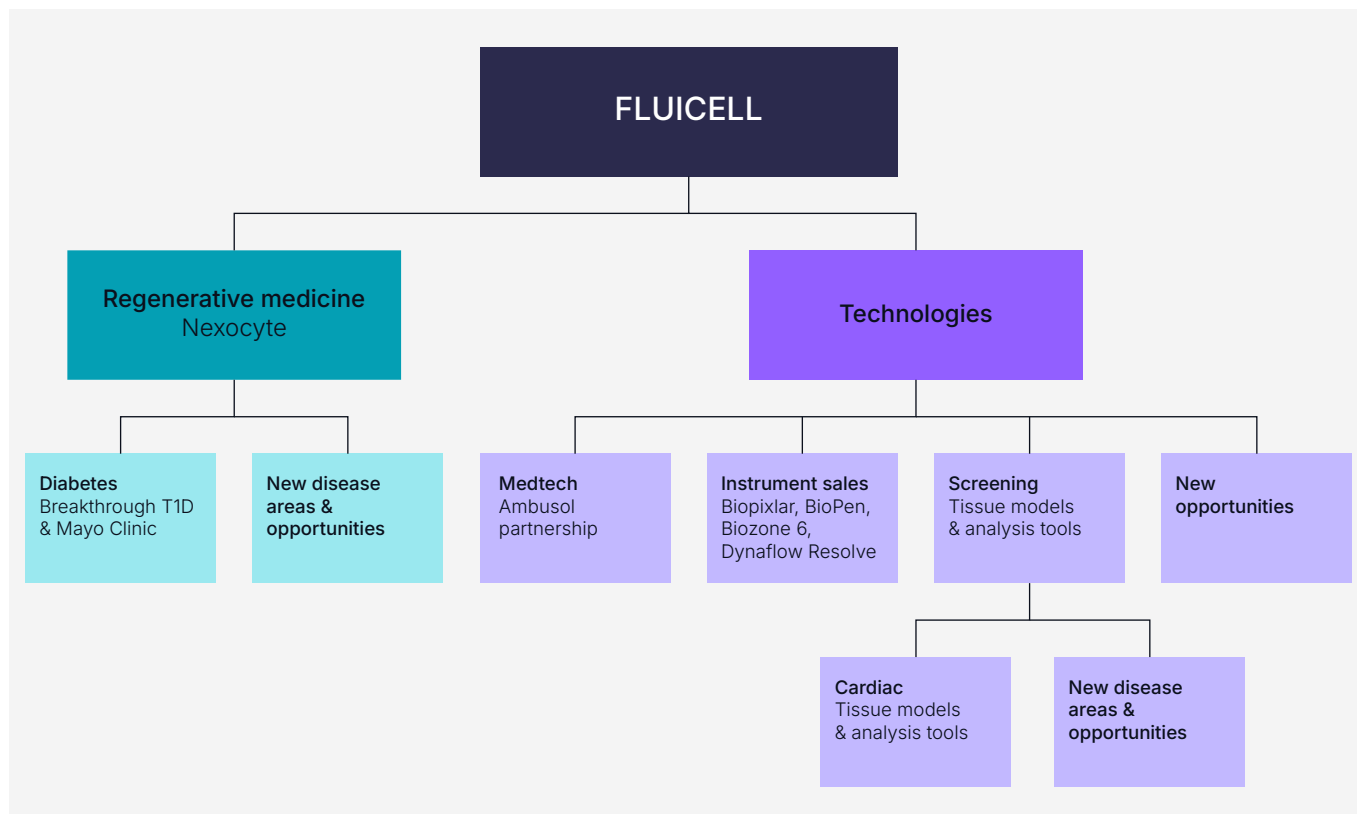
Inom Fluicell Regenerativ Medicine är målsättningen att åstadkomma större samarbeten med big pharma. Detta är vårt huvudfokus och det är här vi potentiellt ser den största uppsidan. För att nå detta mål kommer vårt Breakthrough T1D-finansierade samarbete med Mayo Clinic kring vävnadsbaserad typ 1-diabetesbehandling att spela en avgörande roll.

Men området omfattar även andra behandlingslösningar och affärsmöjligheter med vår plattform Nexocyte som drivkraft. Sammantaget har vi etablerat en organisation för att omsätta framsteg inom

forskning och utveckling till affärsdrivande aktiviteter på mångmiljardmarknader där vår teknik har en unik potential.

Fluicell Technologies samlar vår verksamhet kring forskningsinstrument, medicinteknik samt teknik för screening och vävnadsmodeller med ett fokus på försäljning av produkter och tjänster samt utlicensiering till big pharma, biotechbolag och akademi. Viktiga framsteg på detta område är självklart vårt partnerskap med Ambusol kring teknik för cancerbehandling, men även försäljningen av ett Biopixlarsystem till Francis Crick Institute är värt att notera.

En stark och allomfattande IP-portfölj är en viktig framgångsfaktor inom båda våra verksamhetsområden. Därför är det mycket glädjande att vi vid flera tillfällen under 2025 och nu senast den 11 februari erhållit flera betydelsefulla patentgodkännanden på både den amerikanska och den europeiska marknaden. Dessa godkännanden har



varit en starkt bidragande orsak till våra framgångar under 2025 och att skapa nya patent utifrån våra upptäckter och innovationer kommer vara en central del av vårt utvecklingsarbete även framöver.

Målsättningar för 2026

När vi blickar mot fortsättningen av 2026 gör vi det med siktet inställt på att använda det goda läge som Fluicell befinner sig i som en språngbräda för att nå ytterligare framgångar, utöka vår verksamhet, stärka den ekonomiska tillväxten samt skapa långsiktigt aktieägarvärde. En viktig målsättning för 2026 är att fortsätta växa vår verksamhet inom Fluicell Technologies genom försäljning, utlicensiering, partnerskap och uppdragsforskning.

Som vi tidigare kommunicerat har utvecklingsarbetet i vårt samarbete med Ambusol succesivt trappats upp sedan starten i höstas och vi är nu fullt sysselsatta med att ta fram en teknisk lösning med förmåga att på ett skonsamt sätt leverera Ambusols läkemedel och samtidigt avlägsna avdödade cancerceller. Att leverera på våra uppsatta utvecklingsmilstolpar i samarbetet kommer vara ett nyckelfokus för oss under fortsättningen av året och vi ser fram emot att driva de proof of concept-studierna vi nu genomför mot klinisk användning.

Inom Fluicell Regenerativ Medicine kommer tonvikten ligga på vårt diabetessamarbete med Mayo Clinic. Vi kan med glädje bekräfta att projektet nu formellt startat och vi kommer i närtid



Med ett historiskt starkt avslut på 2025 och med mycket goda förutsättningar för ett framgångsrikt 2026 är Fluicell väl rustat för att fortsätta att växa och leverera nya innovativa lösningar som förändrar hur vi behandlar allvarlig sjukdom.

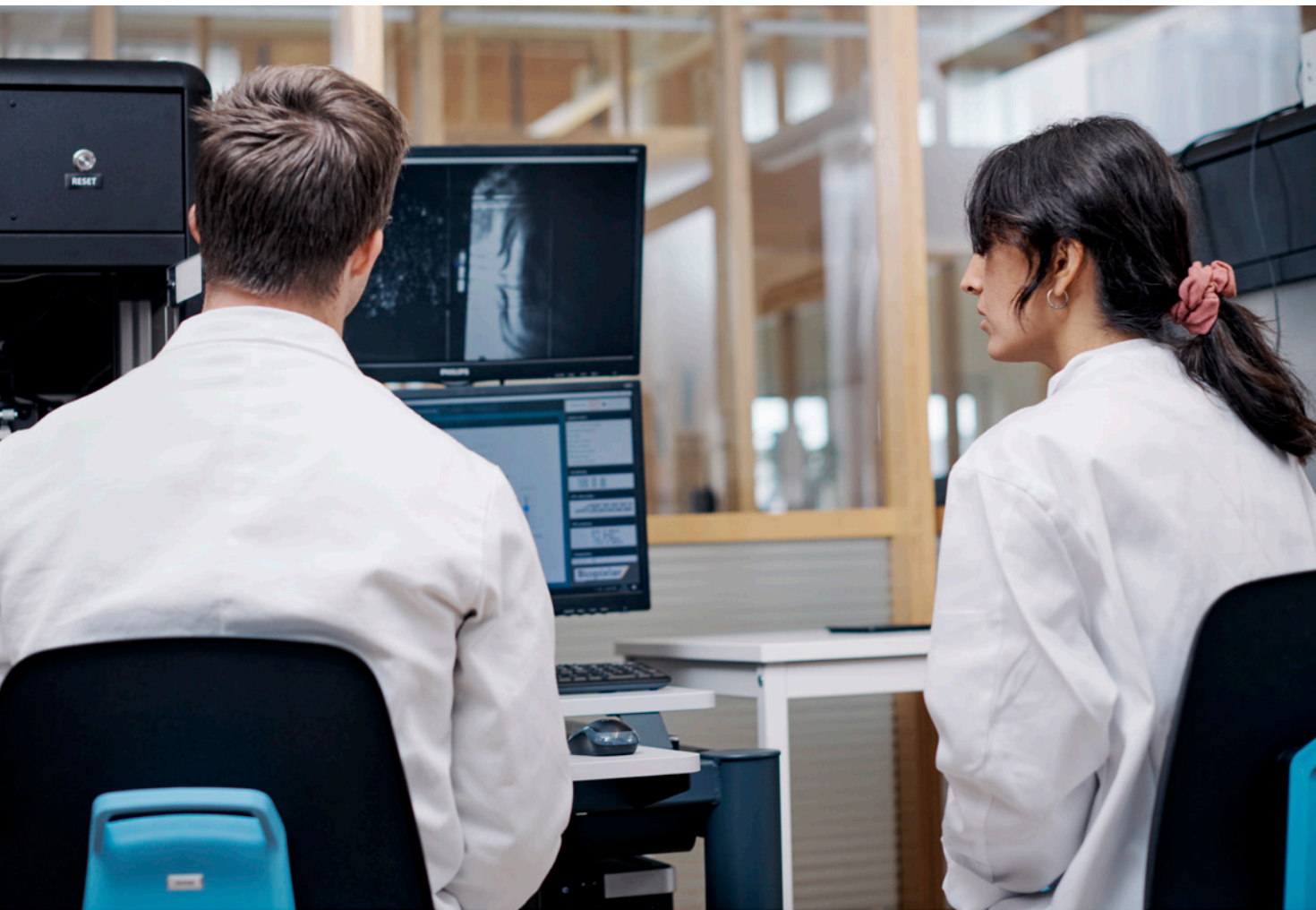
kunna påbörja utvecklingsarbetet där vi kombinerar Fluicells vävnadsplattform med Mayo Clinics stamcellsteknik. Vi har genom detta projekt ett fantastiskt tillfälle att demonstrera vår tekniks konkurrensfördelar jämfört med andra cell- och vävnadsbaserade typ 1-diabetesbehandlingar under utveckling.

Allteftersom vi genererar forskning och utvecklingsdata i projektet kommer

diabetessamarbetet utgöra en hörnsten i vårt utökade affärsutvecklingsarbete inom regenerativ medicin, där målsättningen är att etablera partnerskap och samarbeten med big pharma. Såväl Breakthrough T1D och Mayo Clinic utgör några av de mest namnkunniga organisationerna i världen inom diabetesfältet och genom samarbetet med dem har vi en kraftfull språngbräda som på ett avsevärt sätt kommer att öka vår genomslagsförmåga.

Med ett historiskt starkt avslut på 2025 och med mycket goda förutsättningar för ett framgångsrikt 2026 är Fluicell väl rustat för att fortsätta att växa och leverera nya innovativa lösningar som förändrar hur vi behandlar allvarlig sjukdom. Den stabilitet som det stärkta ekonomiska läget medför gör att vi kan utöka vårt fokus på att uppnå våra långsiktigt värdeskapande utvecklings- och affärsmässiga mål. Jag vill rikta ett stort tack till alla våra partners och aktieägare som stöttat oss under året som gått och bidragit till att göra 2025 till ett av de viktigaste åren i Fluicells historia. Det är vår ambition att skapa nya framgångar genom att 2026 göra Fluicell mer synligt, mer utåtriktat och med ett ännu tydligare affärsfokus.

Carolina Trkulja
VD Fluicell



Om Fluicell

Fluicell är ett life science-bolag som bryter ny mark inom regenerativ medicin och läkemedelsutveckling genom innovativ teknik för att bygga vävnader och behandla celler med hög precision.

Fluicell är ett svenskt life science-bolag som bedriver utveckling inom regenerativ medicin, humana vävnadsbaserade screeningmodeller för läkemedelsutveckling och teknik för cancerbehandling. Bolagets verksamhet fokuserar särskilt på områdena typ 1-diabetes, hjärttoxicitet och glioblastom. Centralt i Fluicells tillväxtstrategi är Nexocyte™, bolagets plattform

för produktion av mänsklig vävnad som bygger på Fluicells teknik för högupplöst 3D-bioprinting och som gör det möjligt att skapa vävnadsbaserade produkter för användning inom läkemedelsutveckling och regenerativ medicin.

Fluicell grundades 2012 under namnet Avalance Biotech AB av forskare vid Chalmers tekniska högskola i Göteborg. Sedan starten har en viktig drivkraft bakom Fluicell varit att göra det möjligt för forskare att på ett enkelt sätt studera biologin hos enskilda celler, utan att behöva ta dem ur deras naturliga miljö. Denna vision gav upphov till Bolagets första produkt, BioPen, en forskningsplattform med kapacitet att direkt och selektivt exponera enskilda

celler eller grupper av celler för upp till fyra olika ämnen.

Utifrån den unika patenterade tekniken för mikroflöden i öppna volymer har Fluicell sedan dess lanserat flera produkter för att analysera och manipulera enskilda celler, med en rad olika användningsområden inom biomedicinsk forskning och läkemedelsutveckling.

2019 tog Fluicell nästa stora steg i Bolagets utveckling genom lanseringen av Biopixlar, en helt ny typ av teknik för bioprinting i tre dimensioner som bygger på Fluicells mikroflödesteknik. Tekniken gör det möjligt att konstruera biologiska vävnader med mycket hög precision genom att på ett kontrollerat sätt skriva ut

Fluicell skapar lösningar med potential att behandla sjukdomar som drabbar hundratala miljoner patienter världen över

TYP 1-DIABETES, ANTAL DRABBADE

9 m

HJÄRTSJUKDOMAR, ANTAL DÖDSFALL PER ÅR

18 m

CANCER. ANTAL DÖDSFALL PER ÅR

10 m

enstaka eller fåtalet celler åt gången direkt i vattenlösning.

Med utgångspunkt i Biopixlartekniken har Fluicell skapat Nexocyte, en plattform för universell vävnadsproduktion som möjliggör utveckling av vävnadsbaserade produkter inom regenerativ medicin och avancerad teknik för läkemedelsutveckling och sjukdomsbehandling.

Fluicells regenerativa vävnadsterapier riktar sig framförallt mot icke-smittsamma sjukdomar där cell-, vävnads- eller organskada är förekommande. Dessa sjukdomar, som exempelvis typ 1-diabetes, hjärtsvikt eller åldersrelaterad makuladegeneration påverkar idag livet för hundratala miljoner människor världen över.

Fluicell har idag en produktpipeline som består av tre flaggskeppsprogram:

vävnadsbaserade terapier för behandling av typ 1-diabetes, vävnadsbaserade modeller för hjärtsäkerhetsscreening och teknik för högprecisionsbehandling av cancer.

På området typ 1-diabetes samarbetar Fluicell med forskare vid amerikanskt medicinskt universitet i ett projekt finansierat av patient- och forskningsorganisationen Breakthrough T1D. Projektet syftar till att kombinera Fluicells vävnadsteknik med ett unikt stamcellsbaserat cellmaterial för att skapa implanterbara cellöar som efterliknar bukspottkörtelns blodsockerreglerande funktion.

Inom Fluicells andra nyckelområde, hjärtsjukdomar, har Fluicell flera aktiva utvecklingsprogram. Dels utvecklar Bolaget avancerade vävnadsbaserade modeller för hjärtsäkerhetsscreening. Därutöver erhåller Fluicell även finansiering via Eurostars

för projektet INTEC som ett samarbete mellan Fluicell och nederländska Cytocypher med syfte att skapa avancerade plattformar för hjärtvävnadsanalys. Arbetet i INTEC inleddes 2024 och löper över två år.

I partnerskap med Ambusol AB utvecklar Fluicell teknik för att möjliggöra nya sätt att behandla cancer. I samarbetet vidareutvecklar Fluicell Bolagets mikroflödesteknik för att möjliggöra leverans av läkemedelssubstans direkt till tumör. Avtalet omfattar fem cancerindikationer med glioblastom som första fokusområde.

Med vävnadsterapi, avancerade screeningmodeller och högprecisionsteknik för cancerbehandling möjliggör Fluicell helt nya sätt att behandla sjukdom och lägger grunden till morgondagens läkemedelslösningar.

Fluicell i korthet

AFFÄRSOMRÅDEN

2

LÄNDER

18

PUBLIKATIONER

100+

MEDARBETARE

11



VÅR VISION

Fluicells vision är att förbättra livet för miljontals människor världen över som lever med kroniska allvarliga sjukdomar genom att skapa vävnadsterapier som förändrar hur vi behandlar sjukdomar. Med vår högprecisionsteknik för vävnadsproduktion tänjer vi gränserna för vad som är möjligt inom regenerativ medicin och läkemedelsutveckling – med målet att beseгра allvarlig sjukdom.

FLUICELLS RESA

2012

Fluicell grundas som ett spin-off företag från Chalmers tekniska högskola. Bolagets första produkt, BioPen, lanseras.

2021

Fluicell lanserar sin fjärde produkt, Biozone 6, en plattform för encellsfarmakologi.

2023

Fluicell lanserar Nexocyte och inleder strategisk fokus på vävnadsbaserade produkter inom regenerativ medicin och läkemedelsscreening.

2025

Fluicell tecknar exklusivt licens- och utvecklingsavtal kring teknik för cancerbehandling.



2019

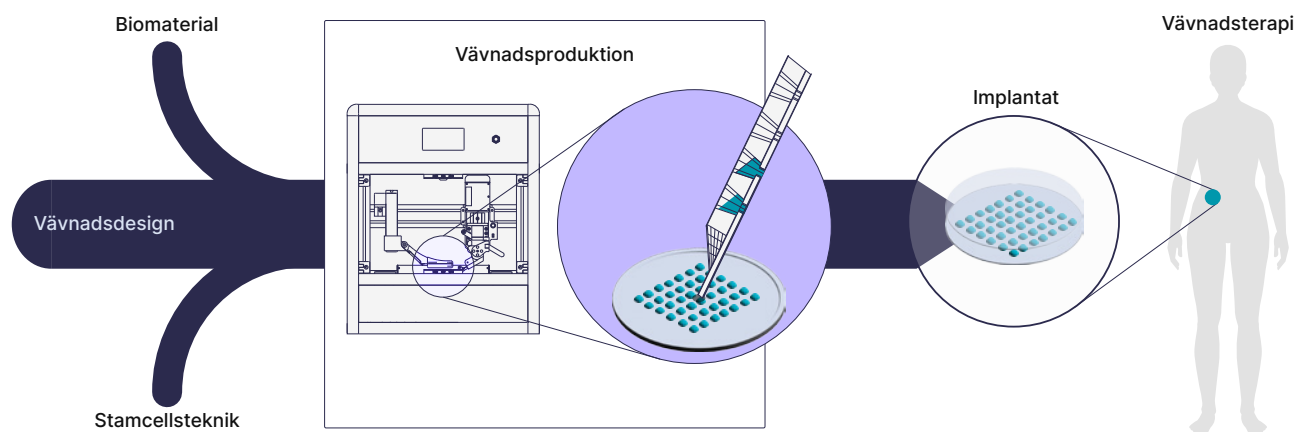
Biopixlar, världens första plattform för direkt tredimensionell encellsbioskrivning lanseras.

2022

Fluicell lanserar Biopixlar AER, en kompakt plattform för bioprinting med hög precision, anpassad för krävande forskningsmiljöer.

2025

Fluicell erhåller projektfinansiering från Breakthrough T1D för utveckling av vävnadsbaserad behandling av typ 1-diabetes.



NexocyteTM – Plattform för universell vävnadsproduktion

Kärnan i Fluicell är Nexocyte, Bolagets plattform för universell vävnadsproduktion som kombinerar Fluicells teknik för högupplöst bioprinting med det främsta inom vävnadsdesign, biomaterial och stamcellsteknik. Plattformen möjliggör produktutveckling på bred front inom regenerativ medicin, avancerade screeningprodukter och precisionsmedicin.

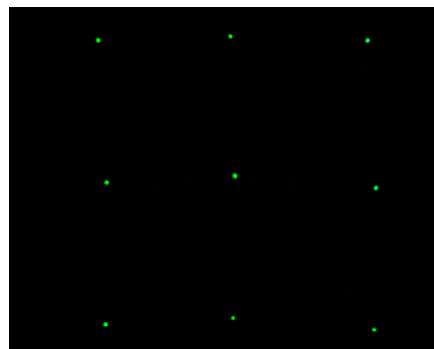
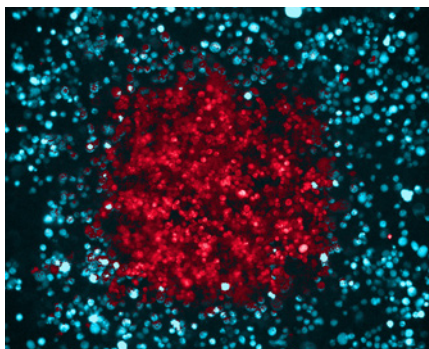
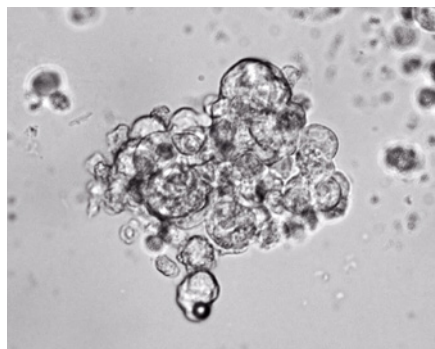
Med Nexocyte kan Fluicell designa och konstruera vävnader med precis kontroll över exakt cellsammansättning och vävnadens mikroskopiska arkitektur. Fluicells unika förmåga inom vävnads-konstruktion bygger på Bolagets bioprintingteknik som gör det möjligt att bygga vävnader genom att placera celler i nära kontakt med varandra, vilket medför god intercellulär kommunikation och hög funktionalitet.

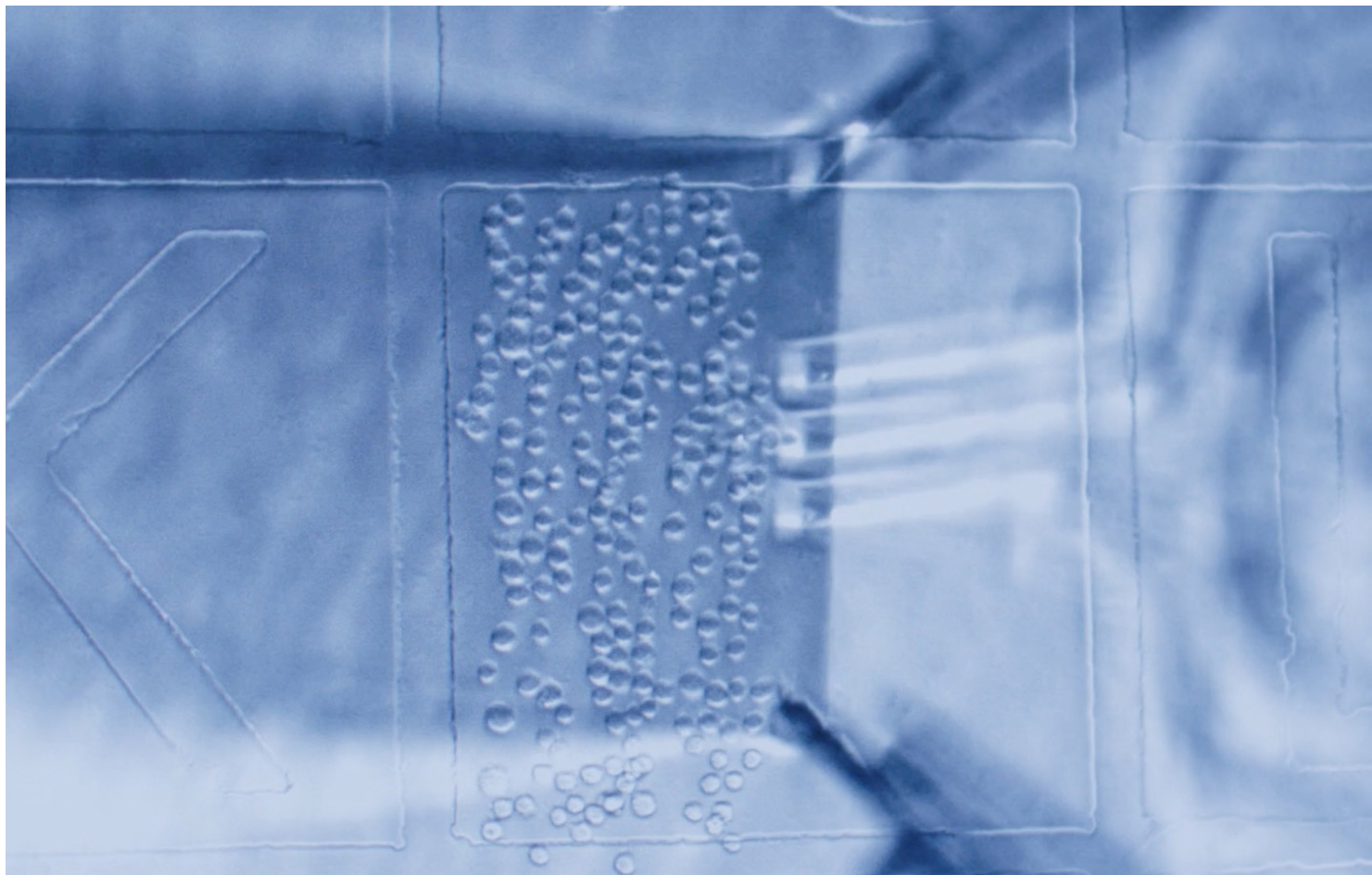
Nexocyte gör det möjligt att konstruera vävnader med i stort sett vilken celltyp och vilket biomaterial som helst, inklusive olika

typer av stamceller. Detta medför att tekniken kan användas till att producera vävnader för terapeutiska tillämpningar eller som screeningmodell för i princip varje organ i kroppen. Plattformen kan också användas för att producera sfäroider och organoider, samt encellsarrays.

Den affärsmodell som Fluicell byggt upp med utgångspunkt i Nexocyte bygger på att skapa kommersiella samarbeten med läkemedelsbolag kring utvecklingsprogram inom regenerativ medicin i tidigt skede samt kring Bolagets screeningprodukter. Nya utvecklingsprojekt kan tas fram internt av Fluicell eller tillföras direkt från en samarbetspartner.

Fluicells flaggskeppsprogram inom vävnadsbaserade terapier screeningprodukter utgör viktiga språngbräddor som demonstrerar den breda potential som finns i Bolagets plattformsteknik. Allteftersom Fluicell vidareutvecklar sin teknik och sitt kunnande inom vävnads-konstruktion kan Bolaget vässa sitt erbjudande till marknaden och därigenom ytterligare stärka Fluicells position på marknaden.





Biopixlar® – 3D bioprinting med encellsprecision

Biopixlar är Fluicells teknik för högupplöst 3D bioprinting, som med unik mikroflödesteknik gör det möjligt att skapa funktionella vävnader med precision ner på encellsnivå.

Bioprinting är en snabbt växande teknik för att skapa mönster av celler i tre dimensioner som efterliknar biologiska vävnader och organ. Tekniken har många användningsområden inom biologisk och biomedicinsk forskning, både för att skapa biologiskt relevanta in vitro-modeller för forskning och läkemedelsutveckling, men också för att skapa transplanterbara vävnader för användning inom regenerativ medicin.

Med Biopixlar, som lanserades 2019, skapade Fluicell en helt ny kategori för 3D-bioprinting. Där tidigare tekniker varit inriktade mot att skapa strukturer med celler inbäddade i biobläck är Biopixlar kapabel att direkt placera ut celler i naturtrogna, detaljerade mönster direkt i cellmedium med hög precision. Att Biopixlar inte använder biobläck gör det möjligt

för de bioprintade cellerna att effektivt kommunicera med varandra, vilket är viktigt för att de ska fungera korrekt tillsammans i en vävnad.

Biopixlar bygger på Fluicells mikroflödesteknik, vilket innebär att materialåtgången vid vävnadskonstruktion är väldigt låg. Detta gör Biopixlar väl lämpad för tillämpningar som involverar patientmaterial eller andra knappa och värdefulla celler. Mikroflödestekniken medför också väldigt låg mekanisk stress för cellerna när de skrivs ut. Detta gör att cellerna i vävnader skapade med Biopixlar har en mycket hög överlevnadsgrad.

2022 utökade Fluicell Biopixlarfamiljen genom lanseringen av Biopixlar AER – en ny bioprintingplattform baserad på samma teknik, men i ett mer kompakt format. Biopixlar AER får plats i dragskåp och sterilbänkar och är anpassad för enkel integrering i komplexa arbetsflöden.

Biopixlar-tekniken är kompatibel med så gott som alla celltyper och har bland annat använts för att skriva ut hjärtmuskelceller, primära neuron och stamceller.

Vävnadsbaserade terapier för behandling av typ 1-diabetes

I samarbete med Breakthrough T1D bedriver Fluicell utveckling av vävnadsbaserade terapier för behandling av typ 1-diabetes med syfte att ersätta patienternas förlorade blodsockerkontroll. Bolagets ambition är att i förlängningen erbjuda en botande behandling utan beroende av donatorer och utan krav på immunsuppression till de miljontals personer som lever med sjukdomen.

Att leva med typ 1-diabetes är förknippat med en mängd utmaningar som sträcker sig bortom den ständiga övervakningen av sjukdomen. Individer med typ 1-diabetes står inför ett brett spektrum av komorbiditeter som avsevärt påverkar deras livskvalitet. Bland dessa komplikationer sticker hjärt- och njursjukdomar ut som särskilt allvarliga och utgör betydande risker för den allmänna hälsan hos personer med typ 1-diabetes.

Upptäckten av insulin för cirka 100 år sedan har förvandlat diabetes från en säker dödsdom till en hanterbar sjukdom, genom dagliga insulininjektioner. Idag diagnostiseras cirka 9 miljoner människor världen över med typ 1-diabetes, vilket motsvarar cirka 10 procent av alla diabetesfall. På grund av förbättringar inom testning och diabetesvård förväntas detta antal öka till 15 miljoner år 2040.¹

Allvarliga hypoglykemiska händelser och nedsatt hypoglykemisk medvetenhet utgör också en stor risk för ett stort antal T1D-patienter och individer med typ 1-diabetes har dock fortfarande en förväntad livslängd som är 10 år kortare än för friska individer. Dessutom uppskattas det att cirka 175 000 dödsfall inträffar varje år på grund av typ 1-diabetes, en siffra som beräknas öka med tre procent årligen.¹

Trots den höga standarden på dagens diabetesvård uppnår de flesta patienter inte full glykemisk kontroll, även när insulinpumpar och kontinuerlig glukosmätning används. Transplantation av pankreasöar från donatorer utgör ett alternativ till insulininjektioner som har visat sig ha god effekt och har gjort det möjligt för behandlade patienter att leva en längre tid utan behov av ytterligare insulinbehandling. Möjligheten att göra denna behandlingsform tillgänglig till breda patientgrupper är dock begränsade på grund av brist på donatorer. Patienterna måste dessutom genomgå behandling med immunosuppressiva preparat för att förhindra att de transplanterade öarna bryts ner av immunförsvaret.

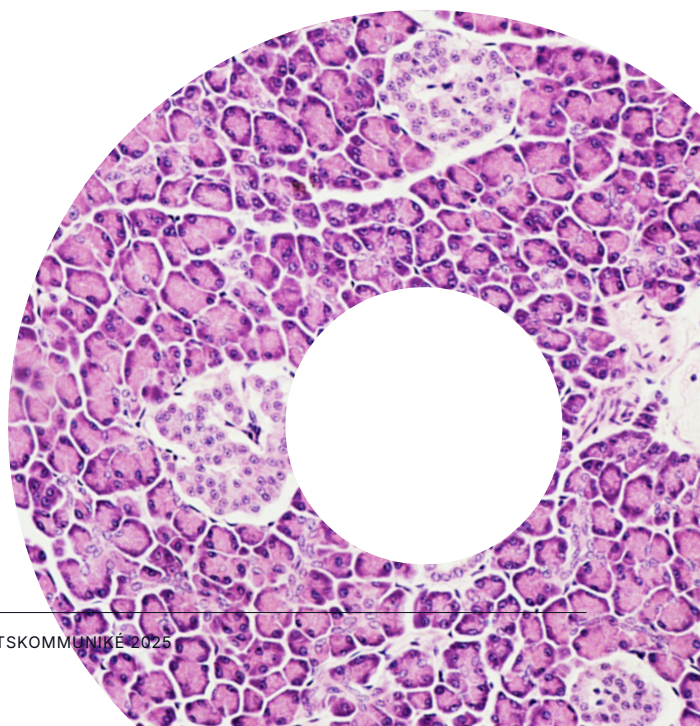
Fluicells produktkoncept inom typ 1-diabetes syftar till att ersätta den reglering av blodsockernivå som saknas hos de som lever med sjukdomen. Produkten består av bioprintade cellkluster som innehåller både insulinproducerande betaceller och glukagonproducerande alfaceller som är designade för att efterlikna

bukspottkörtelns egna Langerhanska öar som ansvarar för reglering av blodsockernivåer hos friska individer.

Fluicells vävnadsproduktionsplattform Nexocyte gör det möjligt att i detalj kontrollera storlek, form och sammansättning på de bioprintade cellöarna för att erhålla optimala nivåer av såväl insulin som glukagon. Tekniken gör det även möjligt att kontrollera hur tätt cellöarna placeras i implantatet. Cellöarna kan dessutom bioprintas direkt på transplanterbart material och täckas med ett biomaterial som skyddar dem från angrepp från den behandlade patientens immunförsvär.

I jakten på en botande behandling för typ 1-diabetes samarbetar vi med Breakthrough T1D och forskare vid ett ledande amerikanskt medicinskt universitet. Genom samarbetet ges Fluicell tillgång till ett unikt stamcellsbaserat material som gör att vi kan konstruera cellöar med en cellsammansättning som nära efterliknar den som återfinns i de Langerhanska öarna i bukspottkörteln.

Med förmågan att kontrollera struktur och sammansättning är Fluicells målsättning att utveckla en läkemedelsprodukt som funktionellt efterliknar bukspottkörteln hos friska individer och som erbjuder kontinuerlig reglering av blodsockernivåer. Eftersom Fluicells terapeutiska koncept inte är beroende av transplanterat material är målet att skapa en behandling som kan skalas upp och nyttjas av betydligt fler patienter än de ca 100 som idag kan behandlas med transplanterade pankreasöar varje år. I och med att de bioprintade cellöarna inbäddas i ett skyddande biomaterial är Fluicells målsättning att läkemedlet ska kunna användas utan samtidig behandling med immunsuppressiva preparat.



1. Closing the loop on type 1 diabetes. Fluicell (2023)



Högprecisionsteknik för cancerbehandling

Cancer står för cirka tio miljoner dödsfall per år och är efter hjärt-kärlsjukdomar de näst vanligaste dödsorsaken i världen. Cancer är också ett starkt växande hälsoproblem, bland annat på grund av en åldrande befolkning, och antalet fall väntas från 2022 till 2050 öka med över 75 procent.¹

På grund av den växande hälsobördan är behovet av nya, mer effektiva, behandlingslösningar stort. I partnerskap med Ambusol AB utvecklar Fluicell ny teknik i form av en specialanpassad kateter som gör det möjligt att leverera cancerläkemedel direkt till tumör och samtidigt även avlägsna celldebris.

Partnerskapet bygger på en vidareutveckling av Fluicells mikroflödesteknik som medför en unik kapacitet att kontrollera flöden av vätskor, celler och läkemedelssubstanser, kombinerat med Ambusols expertis och mångåriga erfarenhet inom cancerforskning. Målsättningen är att tillsammans skapa en behandlingslösning som kombinerar högeffektiva cancerläkemedel med högprecisionsleverans av läkemedel direkt till tumör.

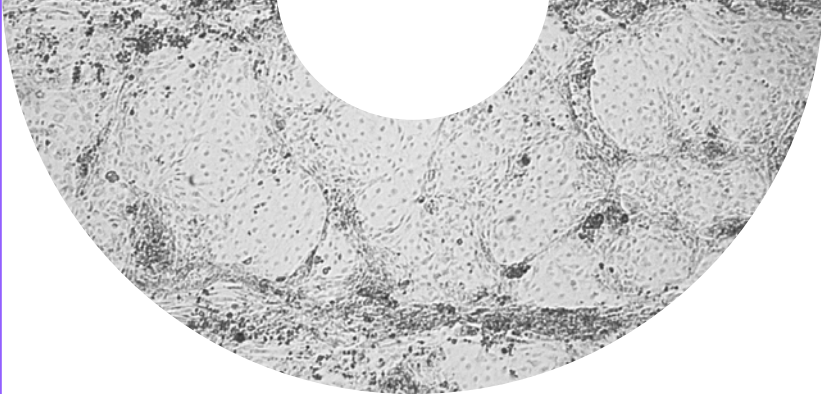
Överenskommelsen mellan Fluicell och Ambusol omfattar

fem cancerindikationer, med en första tillämpning inom glioblastom och med prostata-, bröst-, hud- och bukspottkörtelcancer som efterkommande tillämpningsområden.

Glioblastoma Multiforme, som är samarbetets första fokusområde, är en aggressiv form av hjärntumör med ett stort otillfredsställt vårdbehov som årligen drabbar cirka 130 000 personer globalt. Ambusols grundare Gunnar Ronquist har mångårig erfarenhet av forskning kring glioblastom och har genomfört kliniska studier av läkemedelsberedningar som kan utgöra en del av den behandlingslösning som Fluicell och Ambusol utvecklar tillsammans.

Partnerskapet mellan Fluicell och Ambusol inleddes 2025 och omfattar en exklusivt global exklusiv licens för användande av Fluicells mikroflödesteknik för behandling av fem cancerformer som en kommersiell överenskommelse gällande anpassning av Fluicells teknik för ändamålet.

1. WWO – Global cancer burden growing, amidst mounting need for services (2024)



Humana modeller för läkemedelsscreening

Att hitta humancellsbaserade forskningsmodeller som kan ersätta djurförsök är en högt prioriterad fråga inom medicinsk forskning och läkemedelsutveckling. Fluicells vävnadsteknik gör det möjligt för forskare att skapa funktionella screeningmodeller som efterliknar mänsklig vävnad med encellsprecision.

I dag misslyckas nio av tio läkemedelskandidater att ta sig igenom kliniska prövningar vilket är en viktig kostnadsdrivande faktor inom läkemedelsutveckling. Cellbaserade forskningsmodeller som kan ge fysiologiskt relevant information i ett tidigare skede kan öka effektiviteten i läkemedelsprocessen och medföra betydande kostnadsbesparingar inom läkemedelsranchen.

Utöver intresset från aktörer inom medicinsk forskning och läkemedelsutveckling för alternativa metoder finns även ökat tryck från lagstiftare att minska användandet av djur för forskningsändamål. Redan idag är djurförsök förbjudet för test av kosmetikaprodukter inom EU och den Europeiska läkemedelsmyndigheten EMA verkar även för ett ökat användande av alternativa metoder inom forskning och läkemedelsutveckling. Amerikanska kongressen har även nyligen antagit lagstiftning för att avsluta FDA:s djurförsökskrav för läkemedel avsedda för användning i människor, vilket ytterligare utökar möjligheten att använda alternativa testmetoder.

Nexocyte gör det möjligt för forskare att skapa detaljerade funktionella sjukdomsmodeller baserade på bioprintade mänskliga vävnader. Utifrån intresset från forskare och lagstiftare för djurfria forskningsmodeller ser Fluicell en viktig växande marknad för Nexocyte-genererade vävnader.

Fluicell bedriver i dagsläget utveckling av vävnadsbaserade forskningsmodeller för läkemedelsutveckling med särskilt fokus kardiovaskulära sjukdomar. Dessa modeller är tänkta att användas delvis för att ersätta djurmodeller och delvis för att erhålla translationell information (data som har hög relevans för att förstå hur ett tänkt läkemedel fungerar i patienter) tidigt i läkemedelsutveckling.

Bolaget har genomfört en pilotstudie inom kardiovaskulära sjukdomar med ett ledande läkemedelsbolag.

Målsättningen för affärsområdet vävnadsbaserade forskningsmodeller är att utifrån pågående forskningsprojekt utveckla vävnadsbaserade mänskliga sjukdomsmodeller, med ambitionen att inleda kommersiella avtal kring forskningsmodeller.

Modeller för hjärtsäkerhetsscreening

Fluicell bedriver utveckling av humana vävnadsbaserade modeller för hjärtsäkerhetsscreening. Hjärttoxicitet är en vanlig orsak till att läkemedelskandidater fallerar i klinisk fas och nya avancerade modeller som kan ge prediktiva svar tidigare i utvecklingsprocessen kan medföra stora kostnadsbesparingar.

Fluicell har sedan 2021 bedrivit produktutveckling inom hjärtsäkerhetsscreening internt och i samarbete med ett top-10 farmabolag. En viktig målsättning med det pågående utvecklingsarbetet är att undersöka möjligheten att integrera Fluicells bioprintade vävnader i läkemedelsbolags standardiserade arbetsflöden.

Teknik för hjärtvävnadsanalys

Parallellt med framtagandet av bioprintade humana hjärtvävnadsmodeller utvecklar Fluicell även ny teknik för detaljerad hjärtvävnadsanalys.

I det Eurostarsfinansierade projektet INTEC samarbetar Fluicell med Nederländska Cytocypher kring teknik för avancerad hjärtvävnadsanalys. Projektet kombinerar Fluicells mikrofödets teknik som möjliggör farmakologiska studier på encellsnivå med Cytocyphers teknik för avancerad vävnadsanalys samt automatiserad bildbehandling.

Syftet med INTEC är att skapa ny teknik som ökar effektiviteten och gör det möjligt att erhålla mer högkvalitativ data tidigare i läkemedelsutvecklingsprocessen. Projektets huvudsakliga målgrupp är bolag inom läkemedelsindustrin.



Finansiell information och kommentarer

1 oktober – 31 december 2025

Nettoomsättning och intäkter

Nettoomsättningen under fjärde kvartalet 2025 uppgick till 3 835 KSEK (515), vilket motsvarar en ökning med 645 procent jämfört med motsvarande kvartal föregående år. Ökningen är huvudsakligen hänförlig till leveranser till The Francis Crick Institute, där delar av affären intäktsfördes under perioden, försäljning till Ambusol samt en ökad försäljning av förbrukningsartiklar till befintliga kunder.

Rörelsens totala intäkter uppgick till 6 069 KSEK (4 991), en ökning med 22 procent jämfört med samma kvartal föregående år. Den förbättrade nettoomsättningen motverkades delvis av lägre intäkter från utvecklingsaktiviteter, vilka

uppgick till 2 186 KSEK (3 490). Under motsvarande kvartal föregående år redovisades även intäkter hänförliga till forskningsaktiviteter inom Birdie-projektet, vilket nu är avslutat.

Rörelseresultat

Rörelseresultatet uppgick till -94 KSEK (-1 830). Resultatförbättringen är främst en effekt av den ökade nettoomsättningen i kombination med genomförda kostnadsbesparingsåtgärder.

Rörelsekostnaderna har under året reducerats och stabiliserats på en lägre nivå. Sammantaget var de totala rörelsekostnaderna cirka tio procent lägre än under motsvarande kvartal föregående år.

Kassaflöde från den löpande verksamheten

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till 2 907 KSEK (1 690). Förbättringen jämfört med motsvarande kvartal föregående år är huvudsakligen hänförlig till den högre nettoomsättningen. Kassaflödet påverkades samtidigt av normala säsongsvariationer i rörelsekapitalet.

Kassaflöde från investeringsverksamheten

Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -1 636 KSEK (-3 490). Förändringen jämfört med föregående år är hänförlig till en lägre investeringsnivå i de utvecklingsprojekt som aktiveras i balansräkningen.

Kassaflöde efter investeringsverksamheten

Kassaflödet efter investeringsverksamheten uppgick till 1 271 KSEK (-1 800). Detta är första gången Bolaget redovisar ett positivt kassaflöde efter investeringsverksamheten.

Mot bakgrund av att Bolaget aktiverar utvecklingskostnader utgör kassaflöde efter investeringsverksamheten ett viktigt mått på Bolagets underliggande kassagenerering före finansiering.

Kassaflöde från finansieringsverksamheten

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 0 KSEK (150). Det positiva kassaflödet under motsvarande kvartal föregående år avsåg aktieteckning genom utnyttjande av teckningsoptioner av serie TO 6.

1 januari – 31 december 2025

Nettoomsättning och intäkter

Nettoomsättningen under verksamhetsåret 2025 uppgick till 6 002 KSEK (1 859), vilket motsvarar en ökning med 223 procent jämfört med föregående år. Ökningen är främst hänförlig till försäljning av instrument och tjänster till ett antal kunder, däribland The Francis Crick Institute och Ambusol, samt till en ökad försäljning av förbrukningsartiklar.

Rörelsens totala intäkter uppgick till 15 510 KSEK (10 566), en ökning med 47 procent jämfört med föregående år. Utvecklingen är hänförlig till den ökade nettoomsättningen samt till aktiverat arbete för egen räkning inom forskning och

utveckling, vilket under året uppgick till 9 218 KSEK (3 490).

Under 2024 inkluderades en retroaktiv nedsättning av arbetsgivaravgifter från Skatteverket om cirka 2,7 MSEK, vilket påverkar jämförelsetalen.

Rörelseresultat

Rörelseresultatet uppgick till -8 395 KSEK, vilket är en förbättring jämfört med -15 842 KSEK föregående år. Förbättringen förklaras främst av den ökade nettoomsättningen med framgångsrik affärsutveckling, aktivering av utvecklingskostnader enligt ändrade redovisningsprinciper samt genomförda kostnadsbesparingar som bidragit till en mer effektiv kostnadsstruktur och stärkt finansiell kontroll.

Kassaflöde från den löpande verksamheten

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -4 944 KSEK jämfört med -15 669 KSEK föregående år. Förbättringen är hänförlig till ett förbättrat rörelseresultat, inklusive effekterna av ändrade redovisningsprinciper, samt genomslag från bolagets strategiska omställning och kostnadsbesparingsprogram. Kassaflödet har även påverkats positivt av säsongsvariationer i rörelsekapitalet.

Kassaflöde från investeringsverksamheten

Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -8 668 KSEK (-3 490) under verksamhetsåret. Förändringen jämfört med föregående år är helt hänförlig till de ändrade redovisningsprinciper som infördes under det fjärde

kvartalet 2024 och som tillämpas prospectivt från och med detta kvartal. För ytterligare information hänvisas till avsnittet Redovisningsprinciper.

Kassaflöde efter investeringsverksamheten

Kassaflödet efter investeringsverksamheten uppgick till -13 612 KSEK (-19 159). Förbättringen jämfört med föregående år speglar den ökade nettoomsättningen samt en mer balanserad kostnadsstruktur.

Mot bakgrund av att bolaget aktiverar utvecklingskostnader utgör detta mått en central indikator på bolagets kassaförbrukning före finansiering.

Kassaflöde från finansieringsverksamheten

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 0 KSEK (32 320) under perioden. Under motsvarande period föregående år tillfördes bolaget totalt 39 514 KSEK genom företrädesemission samt utnyttjande av teckningsoptioner av serie TO 5 och TO 6. Efter emissionskostnader om 5 194 KSEK uppgick nettolikviden till 34 745 KSEK. Kapitelltillskotten möjliggjorde investeringar i bolagets strategi inom regenerativ medicin och bidrog till att stärka den finansiella ställningen.

Per den 31 december 2025 uppgick bolagets likvida medel till 2 262 KSEK (15 924). Per balansdagen hade bolaget även en beviljad men ej utnyttjad checkräkningskredit om 500 KSEK hos SEB, vilket stärker den kortsiktiga finansiella beredskapen. Inklusive denna checkräkningskredit uppgick bolagets tillgängliga likviditet till 2 762 KSEK per balansdagen.

Händelser efter balansdagens utgång

Inga väsentliga händelser har inträffat efter periodens utgång.

Antagande om fortsatt drift

Styrelsen har gjort en samlad bedömning av bolagets likviditet, projektportfölj och finansieringsbehov med utgångspunkt i den lönsamhets- och kassaflödesprognos som offentliggjordes den 18 november 2025. Prognosen indikerar en förbättrad finansiell utveckling med ett förväntat resultat och kassaflöde i intervallet minus 1 MSEK till 1 MSEK för helåret 2026.

De likviditetsvariationer som kan uppstå bedöms vara hanterbara inom ramen för bolagets planering. Osäkerhet kvarstår avseende projektutfall, men risknivån bedöms som begränsad och den övergripande osäkerheten har minskat jämfört med föregående kvartal. Styrelsen följer likviditetsutvecklingen löpande och utvärderar vid behov ytterligare åtgärder.

Mot denna bakgrund bedömer styrelsen att bolaget har förutsättningar att fullgöra sina åtaganden. Rapporten har därför upprättats under antagandet om fortsatt drift.

Antalet aktier

Vid extra bolagsstämma i december 2024 beslutades om en sammanläggning av aktier i relationen 1:350. Avstämningsdag för sammanläggningen var den 27 mars 2025. Per den 31 december 2025 uppgick antalet utestående aktier i bolaget till 1 373 703 (480 796 050). Vid samma bolagsstämma beslutades även om en minskning av aktiekapitalet genom ändring av aktiernas kvotvärde från 28 kronor till 2 kronor per aktie. Ändringen registrerades hos Bolagsverket under det första kvartalet 2025. Det genomsnittliga antalet aktier under det fjärde kvartalet 2025 uppgick till 1 373 703 (480 796 050). Det genomsnittliga antalet aktier under verksamhetsåret 2025 uppgick till 81 277 428 (414 298 195).

Optionsprogram för nyckelpersoner

Det finns för närvarande inga utestående teckningsoptioner i Bolaget.

AKTIEÄGARE TOPP 10	ANTAL AKTIER	ANDEL RÖSTER
Avanza Pension	79 536	5,79 %
Viola Vitalis AB	55 008	4,00 %
Nordnet Pesionsförsäkring	49 494	3,60 %
Niklas Frisk	29 116	2,12 %
Arne Ohlsen	21 377	1,56 %
Gökhan Zıyanak	17 140	1,25 %
Andreas Holmström	15 702	1,14 %
Magnus Folkesson	13 032	0,95 %
Steen Bröchner Hansen	12 197	0,89 %
Bengt Ljungberg	11 585	0,84 %
Övriga aktieägare	1 069 516	77,86 %
Totalt antal aktier 31 december 2025	1 373 703	100 %

AKTIEINNEHAV, LEDNING OCH STYRELSE	ANTAL AKTIER	ANDEL RÖSTER
Owe Orwar, genom Clavis & Vose Invest AB	11 528	0,84 %
Joakim Wahlberg, personligen och genom JW Business Control AB	10 170	0,67 %
Carolina Trkulja	8 644	0,63 %
Gavin Jeffries, personligen och genom Jefferies Associates AB	7 787	0,57 %
Stefan Tilk, genom STILK AB	3 657	0,27 %
Jonas Hannestad	3 138	0,23 %
Totalt antal aktier ledning och styrelse 31 dec 2025	44 924	3,27 %

Källa: Euroclear

Fluicell i siffror

	1 OKT – 31 DEC, 2025 (3 MÅNADER)	1 OKT – 31 DEC, 2024 (3 MÅNADER)	1 JAN – 31 DEC, 2025 (12 MÅNADER)	1 JAN – 31 DEC, 2024 (12 MÅNADER)
Rörelsemarginal, %	-2 %	-356 %	-140 %	-852 %
Vinstmarginal, %	3 %	-277 %	-139 %	-834 %
Avkastning på eget kapital, %	1 %	-15 %	-55 %	-158 %
Soliditet, %	59 %	75 %	59 %	75 %
Eget kapital, KSEK	10 901	19 233	10 901	19 233
Förändring av likvida medel, KSEK	1 271	-1 650	-13 612	13 161
Kassaflöde från den löpande verksamheten, KSEK	2 907	1 690	-4 944	-15 669
Kassaflöde efter investeringsverksamheten, KSEK	1 271	-1 800	-13 612	-19 159
Antal aktier, periodens slut	1 373 703	480 796 050	1 373 703	480 796 050
Antal aktier, genomsnitt perioden	1 373 703	480 796 050	81 277 428	414 298 195
Antal aktier med full utspädning, periodens slut	1 373 703	480 796 050	81 277 428	577 908 891
Resultat per aktie, SEK	0,07	0,00	-6,07	-0,03
Resultat per aktie med full utspädning från utestående optioner, SEK	0,07	0,00	-0,10	-0,03
Antalet anställda vid periodens slut, st	11	10	11	10
Utdelning per aktie, SEK	-	-	-	-

Resultaträkning

BELOPP I KSEK	1 OKT – 31 DEC, 2025 (3 MÅNADER)	1 OKT – 31 DEC, 2024 (3 MÅNADER)	1 JAN – 31 DEC, 2025 (12 MÅNADER)	1 JAN – 31 DEC, 2024 (12 MÅNADER)
Intäkter				
Nettoomsättning	3 835	515	6 002	1 859
Aktiverat arbete för egen räkning	2 186	3 490	9 218	3 490
Övriga rörelseintäkter	48	986	290	5 217
Intäkter totalt	6 069	4 991	15 510	10 566
Rörelsekostnader				
Råvaror och förnödenheter	-959	-576	-2 088	-1 589
Övriga externa kostnader	-1 976	-3 032	-9 553	-10 021
Personalkostnader	-3 141	-3 117	-11 894	-14 358
Avskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	-87	-95	-370	-440
Rörelsens kostnader	-6 163	-6 820	-23 905	-26 408
Rörelseresultat	-94	-1 830	-8 395	-15 842
Finansiella poster				
Ränteintäkter och liknande poster	198	400	256	417
Räntekostnader och liknande poster	-3	4	-193	-86
Finansiellt nettoresultat	195	404	63	331
Resultat efter finansiella poster	101	-1 426	-8 332	-15 511
Skatt	0	0	0	0
Periodens resultat	101	-1 426	-8 332	-15 511

Balansräkning

BELOPP I KSEK	31 DEC 2025	31 DEC 2024
TILLGÅNGAR		
<i>Anläggningstillgångar</i>		
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>		
Koncessioner, patent, licenser, varumärken etc.	96	154
Pågående projekt och förskott för immateriella anläggningstillgångar	10 336	3 490
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>		
Maskiner och andra tekniska anläggningar	0	56
Inventarier, verktyg och installationer	445	1 082
Anläggningstillgångar totalt	10 878	4 782
<i>Omsättningstillgångar</i>		
Varulager	3 038	3 348
<i>Kortfristiga fordringar</i>		
Kundfordringar	1 379	327
Övriga fordringar	62	442
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	857	686
Kortfristiga fordringar totalt	2 297	1 455
Kassa och bank	2 262	15 924
Omsättningstillgångar totalt	7 597	20 727
Tillgångar totalt	18 475	25 508

Balansräkning, forts

BELOPP I KSEK	31 DEC 2025	31 DEC 2024
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
<i>Eget kapital</i>		
<i>Bundet eget kapital</i>		
Aktiekapital	2 747	38 464
Fond för utvecklingskostnader	10 336	3 490
Bundet eget kapital totalt	13 084	41 954
<i>Fritt eget kapital</i>		
Överkursfond	134 710	134 710
Balanserad förlust	-128 560	-141 919
Periodens resultat	-8 332	-15 511
Fritt eget kapital totalt	-2 182	-22 720
Eget kapital totalt	10 901	19 233
<i>Avsättningar</i>		
Övriga avsättningar	0	226
<i>Skulder</i>		
<i>Kortfristiga skulder</i>		
Leverantörsskulder	1 303	897
Aktuell skatteskuld	1 044	1 388
Övriga kortfristiga skulder	779	196
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	4 448	3 568
Kortfristiga skulder totalt	7 574	6 049
Summa eget kapital och skulder	18 475	25 508

Förändring av eget kapital

ÅR 2024	AKTIEKAPITAL	FOND FÖR UTV. KOSTN.	ÖVERKURS- FOND	BALANSERAT RESULTAT	PERIODENS RESULTAT	SUMMA EGET KAPITAL
Ingående eget kapital 2024-01-01	2 994		136 676	-112 691	-26 554	425
Företrädesemission	23 280		3 193	816		27 289
Emissionskostnader			-2 562			-2 562
Emission TO5	12 048					12 048
Emissionskostnader TO5			-2 605			-2 605
Emission TO6	142		35			177
Emissionskostnader TO6			-27			-27
Resultatdisposition enligt beslut av stämman				-26 554	26 554	0
Förändr. fond för utv. kost.		3 490		-3 490		
Periodens resultat					-15 511	-15 511
Utgående eget kapital 2024-12-31	38 464	3 490	134 710	-141 919	-15 511	19 234

ÅR 2025	AKTIEKAPITAL	FOND FÖR UTV. KOSTN.	ÖVERKURS- FOND	BALANSERAT RESULTAT	PERIODENS RESULTAT	SUMMA EGET KAPITAL
Ingående eget kapital 2025-01-01	38 464	3 490	134 710	-157 430		19 234
Nedsättning aktiekapital	-35 716		0	35 716		0
Förändr. fond för utv. kost.		6 846		-6 846		0
Periodens resultat					-8 332	-8 332
Utgående eget kapital 2025-12-31	2 747	10 336	134 710	-128 560	-8 332	10 902

Kassaflödesanalys

BELOPP I KSEK	SEP – DEC 2025 (3 MÅN)	SEP – DEC 2024 (3 MÅN)	JAN – DEC 2025 (12 MÅN)	JAN – DEC 2024 (12 MÅN)
<i>Kassaflöde från den löpande verksamheten</i>				
Rörelseresultat före finansiella poster	-94	-1 830	-8 395	-15 842
Avskrivningar enligt plan	87	95	370	440
Kassaflöde från finansiella intäkter	194	394	224	411
Kassaflöde från finansiella kostnader	0	10	-111	-80
Justering för ej kassaflödespåverkande poster	380	0	1 975	0
Kassaflöde löpande verksamhet före rörelsekapitalsförändring	567	-1 330	-5 936	-15 071
Kassaflöde från förändring av varulager	254	-319	309	-198
Kassaflöde från förändring av kundfordringar	-260	220	-1 052	-110
Kassaflöde från förändring av kortfristiga fordringar	352	2 629	210	1 196
Kassaflöde från förändring av leverantörsskulder	60	293	406	-607
Kassaflöde från förändring av kortfristiga skulder	1 934	198	1 119	-879
Kassaflöde från förändring av rörelsekapital	2 340	3 020	992	-598
Kassaflöde från den löpande verksamheten	2 907	1 690	-4 944	-15 669
<i>Investeringsverksamheten</i>				
Förändring av immateriella anläggningstillgångar	-1 636	-3 490	-8 668	-3 490
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-1 636	-3 490	-8 668	-3 490
Kassaflöde efter investeringsverksamheten	1 271	-1 800	-13 612	-19 159
<i>Finansieringsverksamheten</i>				
Förändring skulder	0	0	0	-2 000
Nyemission	0	0	0	27 289
Emissionskostnader	0	-27	0	-5 194
Aktieteckning av teckningsoptioner	0	177	0	12 225
Kassaflöde från finansieringsverksamhet	0	150	0	32 320
Summa kassaflöde	1 271	-1 650	-13 612	13 161
Likvida medel vid periodens början	990	17 575	15 924	2 763
Kursdifferenser och andra värdeförändringar i likvida medel	1	0	-50	0
Kassa och bank	2 262	15 924	2 262	15 924

Upplysningar och övrig information



Företagsinformation

Fluicell AB med organisationsnummer 556889-3282 är ett aktiebolag registrerat i Sverige med säte i Västra Götalands län, Mölndal kommun. Adressen till huvudkontoret är Flöjelbergsgatan 8C, 431 37 Mölndal. Bolagets verksamhet omfattar utveckling och försäljning av produkter riktade mot läkemedelsutveckling.

I denna rapport benämns Fluicell AB (publ) antingen med sitt fulla namn eller som 'Bolaget', alternativt 'Fluicell'. Alla belopp i rapporten är i tusentals kronor (KSEK) om ej annat anges.

Information om risker och osäkerhetsfaktorer

En utförlig beskrivning av riskexponering och riskhantering återfinns i Fluicells årsredovisning för 2024. Årsredovisningen finns tillgänglig på Bolagets hemsida.

Redovisningsprinciper

Delårsrapporten har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och med tillämpning av Bokföringsnämndens allmänna råd BFAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Redovisningsprinciper som har tillämpats för Bolaget överensstämmer, om ej annat anges nedan, med de redovisningsprinciper som användes för upprättande av den senaste årsredovisningen.

Från och med Q4 2024 har bolaget förändrat redovisningsprinciperna avseende forskning och utveckling. Tidigare kostnadsfördes samtliga FoU-utgifter direkt. Från och med Q4 2024 aktiveras sådana utvecklingsutgifter som uppfyller kriterierna enligt K3. Förändringen innebär att utvecklingsutgifter som uppfyller kriterierna för aktivering nu balanseras och skrivs av över deras beräknade nyttjandeperiod. Denna justering påverkar bolagets finansiella rapportering genom att öka intäkterna samt balansräkningens tillgångar. På grund av begränsningar i system och historisk data har det inte varit praktiskt möjligt att beräkna jämförelsesiffror retroaktivt, och därför har principen tillämpats prospektivt från Q4 2024.

Vi bedömer att EU-bidrag som erhålls för utvecklingsprojekt ska nettoredovisas mot de aktiverade utvecklingsutgifterna. Bidragen redovisas genom nettoredovisning mot de balanserade utvecklingsutgifterna i enlighet med gällande redovisningsprincip.

Förutom förändringen av redovisningsprinciper för FoU-kostnader, har inga ytterligare avvikelser eller förändringar skett jämfört med den senaste årsredovisningen.

Närståendetransaktioner

Närstående parter är samtliga styrelseledamöter och ledande befattningshavare samt deras familjemedlemmar. Transaktioner med närstående avser dessa personers transaktioner med Fluicell.

Fluicell köper på marknadsmässiga villkor konsulttjänster av Clavis & Vose Invest AB, som ägs till 100 procent av Bolagets styrelseledamot Owe Orwar. Under de första verksamhetsåret 2025 har det utbetalda arvudet uppgått till totalt 1 846 KSEK (1 364 KSEK). Bolaget har i övrigt inte varit part i några väsentliga närståendetransaktioner under året.

Finansiell kalender

Årsredovisning 2025	2026-04-08
Delårsrapport 1 2026	2026-05-08
Årsstämma 2026	2026-05-13
Halvårsrapport 2026	2026-08-14
Delårsrapport 3 2026	2026-11-13
Bokslutskommuniké 2026	2027-02-19

Denna bokslutskommuniké, liksom ytterligare information, finns tillgänglig på Fluicells hemsida, www.fluicell.com, från och med 2026-02-20.

Certified Adviser

Västra Hamnen Corporate Finance AB, ca@vhcorp.se

Granskning av bokslutskommuniké

Denna bokslutskommuniké har inte granskats av Bolagets revisor.

För ytterligare information

Carolina Trkulja, VD

carolina@fluicell.com

070-552 63 25

Joakim Wahlberg, CFO

joakim.wahlberg@fluicell.com

073-514 09 91



FLUICELL AB

FLÖJELBERGSGATAN 8C
SE-431 37 MÖLNDAL,
SWEDEN

WWW.FLUICELL.COM
INFO@FLUICELL.COM
