

## Ny studie visar att behandling med tiratricol (Emcitate®) hos patienter med MCT8-brist är förknippad med ökad livslängd

- I ett abstrakt publicerat inför European Thyroid Associations årliga konferens förknippas tiratricol (Emcitate®) behandling hos patienter med MCT8-brist med tre gånger lägre risk för dödlighet.
- European Thyroid Association rekommenderade tiratricol som långtidsbehandling för alla patienter med MCT8-brist i nya riktlinjer.
- I ReTRIACt-studien, som är beslutsgrundande för ansökan om marknadsgodkännande i USA, har hitintills 6 patienter slutfört studien, och Egetis beräknar att 2 patienter randomiseras och ytterligare 6 inleder screening under de kommande 6 veckorna. För att öka rekryteringskapaciteten i ReTRIACt-studien har vi öppnat tre ytterligare studiecentra i USA
- Den icke registreringsgrundande Triac Trial II uppfyllde inte sina primära neurokognitiva effektmål i den studerade subpopulationen, trots numerisk förbättring gentemot utgångsvärdena. Studien bekräftade den betydande och varaktiga reduktionen av endogena T3-koncentrationer och den gynnsamma säkerhetsprofilen av tiratricol som setts i tidigare kliniska studier.
- Tiratricol (Emcitate®) förskrivs idag via Managed Access Program till omkring 220 patienter.
- Bolaget lämnade in svar den 15 augusti 2024 på de Dag 120-frågor som utgör en del av EMAs granskningsprocess för ansökan om marknadsgodkännande i EU.

### Finansiell översikt april-juni

- Försäljningsintäkten uppgick till 13,9 (5,9) MSEK
- Kvartalets förlust uppgick till -71,9 (-79,5) MSEK
- Likvida medel vid kvartalets utgång uppgick till 192,6 (179,2) MSEK
- Kassaflöde uppgick till -57,1 (-64,8) MSEK
- Resultat per aktie före/efter utspädning uppgick till -0,2 (-0,3) SEK

### Finansiell översikt januari-juni

- Försäljningsintäkten uppgick till 25,9 (12,7) MSEK
- Periodens förlust uppgick till -146,9 (-154,4) MSEK
- Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 192,6 (179,2) MSEK
- Kassaflöde uppgick till -113,1 (51,0) MSEK
- Resultat per aktie före/efter utspädning uppgick till -0,5 (-0,6) SEK

### Väsentliga händelser under kvartalet

- Egetis erhöll utmärkelsen "Promising Innovative Medicine" i Storbritannien för tiratricol (Emcitate®) för behandling av MCT8-brist.
- Tiratricol (Emcitate®) förskrivs idag via Managed Access Program till omkring 220 patienter.
- Egetis tillkännagav topline-resultat från Fas 2-studien Triac Trial II med tiratricol för MCT8-brist, givet till unga pojkar <30 månader under en 2-årsperiod.

### Väsentliga händelser efter kvartalet

- European Thyroid Association rekommenderade tiratricol som långtidsbehandling för alla patienter med MCT8-brist i nya riktlinjer.
- Egetis lämnade in svar på europeiska läkemedelsmyndigheten EMAs Dag 120-frågor för ansökan om marknadsgodkännande för tiratricol.
- I ett abstrakt publicerat inför European Thyroid Associations årliga konferens förknippas tiratricol behandling hos patienter med MCT8-brist med tre gånger lägre risk för dödlighet.

## Finansiell översikt

	2024	2023	2024	2023	2023
	apr-jun	apr-jun	jan-jun	jan-jun	jan-dec
Försäljningsintäkter, MSEK	13,9	5,9	25,9	12,7	57,6
Resultat efter skatt, MSEK	-71,9	-79,5	-146,9	-154,4	-326,9
Kassaflöde, MSEK	-57,1	-64,8	-113,1	51,0	180,4
Likvida medel, MSEK	192,6	179,2	192,6	179,2	303,3
Soliditet, %	62	90	62	90	72
Resultat per aktie före utspädning, SEK	-0,2	-0,3	-0,5	-0,6	-1,3
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,2	-0,3	-0,5	-0,6	-1,3
Genomsnittligt antal anställda	33	26	32	23	27

## VD har ordet

De senaste månaderna har varit händelserika för Egetis. Vi uppskattar de viktiga rekommendationerna från European Thyroid Association (ETA) att använda tiratricol som långtidsbehandling för alla patienter med MCT8-brist. Samtidigt ser vi fram emot de nya överlevnadsdata som kommer att presenteras på ETAs årliga konferens i september av forskare på Erasmus Medical Center, Rotterdam, Nederländerna.

Trots att den icke registreringsgrundande Triac Trial II studien inte uppfyllde de neurokognitiva effektmålen i den studerade subpopulationen bekräftade studien den väl tolererade säkerhetsprofil som setts i tidigare kliniska studier, trots högre dosering per kg kroppsvikt och lång (2 år) behandlingssduration.

### Tiratricolbehandling hos patienter med MCT8-brist beskrivs minska risken för dödlighet trefaldigt, jämfört med patienter som inte behandlats

Behandling med tiratricol hos pediatrika och vuxna patienter med MCT8-brist är associerad med ungefär tre gånger längre överlevnad jämfört med MCT8-bristpatienter som inte behandlades med tiratricol, rapporterar ett abstract av Dr Floor van der Most och medförfattare från Erasmus Medical Center, Rotterdam, Nederländerna, som publicerats inför den 46:e årliga konferensen European Thyroid Association, som hålls i Aten, Grekland, den 7-10 september 2024. Detta abstract ger viktiga "outcome" data och torde öka förståelsen för behandling av patienter med MCT8 brist.

### European Thyroid Association rekommenderade tiratricol som långtidsbehandling för alla patienter med MCT8-brist i nya riktlinjer

I början av juli publicerade European Thyroid Association (ETA) nya riktlinjer som rekommenderar användning av tiratricol som långtidsbehandling för alla patienter med MCT8-brist, och för vissa patienter med resistens mot sköldkörtelhormon (RTH)-beta, som vidare specificeras i riktlinjerna.

Dessa första 2024 ETA Guidelines om diagnostik och hantering av genetiska störningar i sköldkörtelhormontransport, metabolism och verkan beställdes av ETAs exekutiva kommitté och togs fram av ett oberoende expertteam.

### Egetis marknadsföringsansökan i EU för tiratricol (Emcitate®) för behandling av MCT8-brist

Den 26 oktober 2023 validerade europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA) marknadsföringsansökan (MAA) för tiratricol för behandling av MCT8-brist. Detta inledde den formella granskningen av MAA-dossiern av kommittén för humanläkemedel (CHMP) vid EMA. Under processens gång ställer EMA frågor, och Egetis lämnade in svar den 15 augusti 2024 på de sk Dag 120 frågorna från EMA.

### Egetis fortsätter att arbeta för ökad medvetenhet om MCT8-brist och dess påverkan på patienter, vårdnadshavare och sjukvården

MCT8-brist är en ultrasällsynt genetisk sjukdom som först beskrevs 2004, och det finns för närvarande inga godkända behandlingar för denna sjukdom.

Följaktligen är den allmänna medvetenheten om sjukdomen och diagnosen låg, även bland specialistläkare, och en stor del av patienterna är odiagnostiserade eller i vissa fall felaktigt diagnostiserade. Våra medicinska aktiviteter fokuserar på att förbättra medvetenheten om sjukdomen och dess diagnos genom deltagande och dialoger på vetenskapliga konferenser, samarbete med genetiska testföretag, engagemang med ledande experter, rådgivande kommittéer och interaktioner med patientgrupper.

Under 2024 har Egetis hittills deltagit vid 17 vetenskapliga konferenser som är relevanta för MCT8-brist.

Mer information om MCT8-brist finns på [www.mct8deficiency.com](http://www.mct8deficiency.com).

## Tre nya kliniska studiecentra deltagar i den för USA viktiga registreringsgrundande ReTRIACt studien

Efter överenskommelse med FDA genomför Egetis en registreringsgrundande, randomiserad, placebokontrollerad studie (ReTRIACt) i minst 16 utvärderbara patienter för att bekräfta resultaten från tidigare kliniska prövningar och publikationer avseende normalisering av sköldkörtelhormon T3-nivåer för att stödja ansökan om marknadsgodkännande i USA.

De första patienterna inkluderades i ReTRIACt-studien i juli 2023 vid Erasmus Medical Center i Rotterdam, Nederländerna, och Children's Hospital of Philadelphia, USA. Under slutet av 2023 och början av 2024 inkluderades två ytterligare sjukhus i studien: Addenbrooke's Hospital i Cambridge, Storbritannien, och Saint Louis University Hospital i St. Louis, Missouri, USA. För att öka rekryteringskapaciteten i ReTRIACt-studien har vi öppnat tre ytterligare studiecentra i USA: en vardera i Texas, Georgia och North Carolina. Hitintills har 13 patienter inkluderats, varav 6 patienter har slutfört studien, och Egetis beräknar att 2 patienter randomiseras och ytterligare 6 inleder screening under de kommande 6 veckorna.

Som vi tidigare kommunicerat kommer vi att uppdatera marknaden så snart rekryteringen stängs och vid det tillfället kommer vi även att informera när topline resultat förväntas och när vi planerar att lämna in New Drug Application (NDA) ansökan till FDA.

Mer information kring ReTRIACt studien finns tillgänglig på [clinicaltrials.gov](http://clinicaltrials.gov) med koden NCT05579327.

## Triac Trial II studien med tiratricol

Triac Trial II är en internationell, öppen, multicenterstudie på unga patienter (<30 månader gamla) med MCT8-brist som inkluderat 22 patienter. Studien genomförs i Europa och USA och undersöker de neurokognitiva effekterna av tidig intervention med tiratricol, samt effekten på kliniska och biokemiska aspekter av tyreotoxikos efter behandling med tiratricol i 96 veckor. Patienterna kommer att följas upp i ytterligare två år. Topline resultaten från studien, efter 96 veckors behandling, tillkännagavs den 19 juni 2024. Studien uppfyllde inte sina två primära slutmål, som bedömdes genom förändringar i Gross Motor Function Measure (GMFM)-88 totala poäng och Bayley Scales for Infant and Toddler Development (BSID)-III Gross Motor Skill domän, jämfört med historiska resultat från en subgrupp av unga patienter i Triac Trial I. Sekundära nyckelvariabler demonstrerade att totala serumnivåer av sköldkörtelhormon T3 sjönk signifikant och varaktigt hos alla patienter, vilket verifierar tiratricols förmåga att lindra perifer tyreotoxikos hos patienter med MCT8-brist.

Enligt överenskommelse med den europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA) och den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA) är Triac Trial II studien komplementär till de redan demonstrerade behandlingseffekterna på T3-koncentrationer och kronisk tyreotoxikos hos patienter i alla åldrar vilket den redan inlämnade och validerande ansökan om marknadsföringstillstånd för Emcitate® (tiratricol) för behandling av MCT8-brist i EU baseras på.

Studien bekräftade också den vältolererade säkerhetsprofil som setts i tidigare kliniska studier, trots högre dosering per kg kroppsvikt jämfört med tidigare studier. Designen av Triac Trial II-studien finns tillgänglig på [clinicaltrials.gov](http://clinicaltrials.gov) under koden NCT02396459.

## Egetis erhåller Promising Innovative Medicine designation i Storbritannien för tiratricol (Emcitate®) för behandling av MCT8-brist

En Promising Innovative Medicine (PIM) designation, utges av MHRA, den brittiska hälsovårdsmyndigheten, som efter en vetenskaplig värdering av tillgängliga

data fastställt att tiratricol klassas som en lovande behandling av patienter med MCT8-brist. En PIM designation kan ge tillgång till ett tidigt godkännande program (EAMS) speciellt för sjukdomar som är livshotande eller gravt handikappande

## Managed access program för tiratricol

Det finns ett fortsatt betydande och växande intresse från läkare över hela världen för att behandla patienter med MCT8-brist med tiratricol, som redan förskrivs som en del av Managed Access Program till patienter i över 25 länder. För närvarande behandlas cirka 220 patienter med tiratricol.

På begäran av FDA har Egetis implementerat ett Expanded Access Program (EAP) i USA. För närvarande är 8 enheter öppna för att inkludera patienter i EAP och ytterligare 10 sjukhus är i processen att gå med i programmet. EAP-programmet för tiratricol underlättar för läkare att få tillgång till medicinen för sina patienter med MCT8-brist som inte är kvalificerade för en klinisk prövning tills produkten erhåller marknadsföringstillstånd samt för att ge fortsatt behandling till patienter som avslutat ReTRIACt-studien.

## Kassa

Vi redovisar en kassa på cirka 193 miljoner SEK per den 30 juni 2024. Dessutom har vi tillgång till en skuldfinansiering på totalt 15 miljoner EUR, vilken kommer att vara tillgänglig förutsatt att företaget uppfyller vissa villkor, inklusive de relaterade till fas III ReTRIACt-studien för tiratricol.

## Framåtblick

2024 är ett år med många viktiga milstolpar för Egetis. Våra medarbetare fortsätter att fokusera på leverans av fyra viktiga prioriteringar:

1. Genomföra ReTRIACt-studien som är registreringsgrundande i USA så snabbt som möjligt;
2. Säkerställa ett positivt utlåtande från EMA för tiratricol (Emcitate®) för behandling av MCT8-brist;
3. Lanseringsförberedande aktiviteter i Europa;
4. Förberedelser för ansökan om marknadsgodkännande för tiratricol i USA.

Nicklas Westerholm, vd

## Om Egetis Therapeutics

Egetis är ett innovativt och integrerat läkemedelsbolag, fokuserat på projekt i sen klinisk utvecklingsfas för kommersialisering inom sällsynt läkemedelsområdet för behandling av allvarliga och sällsynta sjukdomar med betydande medicinska behov.

*Emcitate* är Bolagets ledande läkemedelskandidat som utvecklas som den potentiellt första godkända behandlingen för patienter med MCT8-brist, en sällsynt sjukdom med ett stort medicinskt behov och ingen tillgänglig behandling. En klinisk fas IIb-studie (Triac Trial I) samt en kohortstudie har genomförts med signifikanta och kliniskt relevanta behandlingsresultat på sköldkörtelhormon T3-halter i serum och kliniskt relevanta sekundära effektmått. Egetis ansökte om marknadsgodkännande för *Emcitate* till EMA i oktober 2023 och lämnade in svar på EMAs Dag 120 frågor den 13 augusti 2024.

Efter dialog med FDA genomför Egetis en randomiserad, placebokontrollerad, registreringsgrundande studie på minst 16 utvärderbara patienter för att verifiera resultaten på T3-nivåer i tidigare kliniska prövningar och publikationer. Som tidigare kommunicerats kommer Bolaget att uppdatera marknaden så snart rekryteringen stängs och vid det tillfället kommer Bolaget även att informera när topline resultat

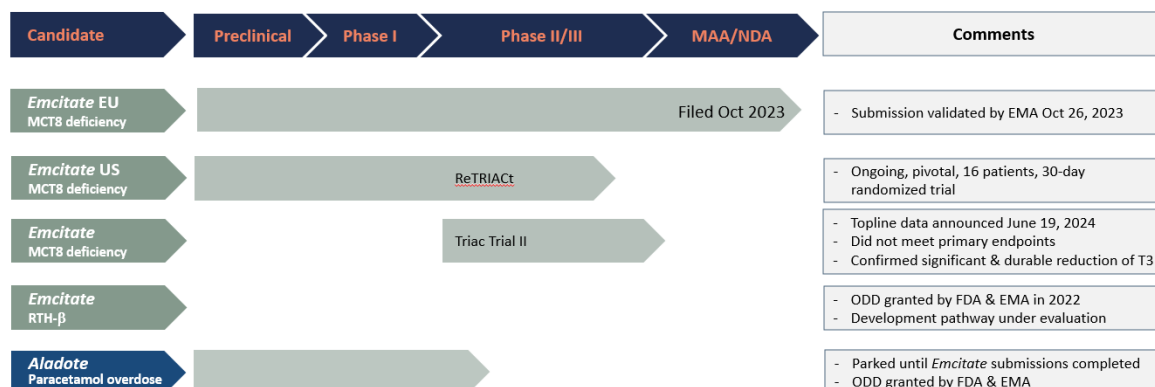
förväntas och när Bolaget planerar att lämna in NDA ansökan.

*Emcitate* har sällsynt läkemedelsstatus ('orphan drug designation', ODD) i USA och EU för MCT8-brist och RTH-beta. MCT8-brist och RTH-beta är separata indikationer med distinkta patientpopulationer. I USA har *Emcitate* även beviljats Rare Pediatric Disease Designation (RPDD) vilket ger Egetis möjligheten att erhålla en Priority Review Voucher (PRV), efter marknadsgodkännande. I UK har tiratricol erhållit PIM av den brittiska läkemedelsmyndigheten MHRA.

*Aladote* är en "first-in-class" läkemedelskandidat som utvecklas för att reducera risken för akuta leverskador till följd av paracetamolförgiftning. En "proof of principle"-studie har framgångsrikt avslutats och utformningen av en registreringsgrundande fas II/III-studie, Albatross, med syfte att ansöka om marknadsgodkännande i USA och Europa har slutförts efter diskussioner med läkemedelsmyndigheterna i USA, EU och Storbritannien. Studiestart planeras efter att ansökningarna om marknadsgodkännande för *Emcitate* har fullbordats. *Aladote* har beviljats ODD i USA och EU.

Egetis Therapeutics (STO: EGTX) är noterad på Nasdaq Stockholms huvudlista. För mer information, se [www.egetis.com](http://www.egetis.com).

## R&D Pipeline Projekt



### Om *Emcitate*

*Emcitate* är Egetis ledande läkemedelskandidat i klinisk utvecklingsfas. Den avser behandla monokarboxylattransportör 8 (MCT8)-brist, även kallat Allan-Herndon-Dudley Syndrom (AHDS), en ovanlig sjukdom som drabbar 1 av 70 000 män med betydande medicinskt behov där det idag inte finns någon behandling.

Sköldkörtelhormoner är essentiella för utveckling och kontroll av metabolismen i de flesta typer av vävnader, vilket kräver transport över cellmembran. En av nyckeltransportörerna av sköldkörtelhormon i kroppen över cellmembran är MCT8. Mutationer i genen för MCT8 leder till MCT8-brist. Genen sitter på X-kromosomen och drabbar därför främst män, eftersom män bara har en X-kromosom.

MCT8-brist är ett problem med transport av sköldkörtelhormon in i olika typer av celler inklusive hjärnan och dess nervceller. Patienter med MCT8-brist har därav låga koncentrationer av sköldkörtelhormon i det centrala nervsystemet. Hos patienter med MCT8-brist får sköldkörteln signaler att producera mera sköldkörtelhormon. Detta leder till ökade nivåer av aktivt sköldkörtelhormon T3 i perifera vävnader, också kallat tyreotoxikos.

Avsaknad av sköldkörtelhormon i det centrala nervsystemet leder till kraftigt påverkad neurokognitiv utveckling och funktionsnedsättning. De ökade nivåerna av cirkulerande sköldkörtelhormon i perifera vävnader är skadligt

för andra organ som hjärta, muskler, lever och njurar vilket leder till kraftigt nedsatt kroppsvikt, kardiovaskulär påverkan, sömnbrist och muskelatrofi, samt väsentligt förkortad livslängd.

De flesta patienter kommer aldrig att utveckla förmågan att gå eller ens sitta på egen hand. I dagsläget finns inget godkänt läkemedel för MCT8-brist.

*Emcitate* beviljades sär läkemedelsstatus (Orphan Drug Designation, ODD) av EMA, 2017 och av FDA, 2019 för MCT8-brist. Under 2020 beviljades *Emcitate* s.k. Rare Pediatric Disease Designation (RPDD) och 2021 Fast Track Designation i USA. I samband med marknadsgodkännande kan sponsorer som har en RPDD, och som uppfyller kraven, ansöka om en s.k. Priority Review Voucher (PRV), som kan användas för att få en snabbare FDA-granskning av en ansökan om marknadsgodkännande för en annan läkemedelskandidat inom vilken indikation som helst, vilket förkortar tiden till lansering i USA. En PRV kan också säljas eller överföras till en annan sponsor. Under de senaste åren (2020-2024) har priset för PRVs som sålts varit ungefär USD 100 miljoner.

En klinisk fas IIb-studie (Triac Trial I) i patienter med MCT8-brist har genomförts med signifikanta och kliniskt relevanta effekter på centrala aspekter av sjukdomen. I oktober 2021 publicerades data från långtidsbehandling i patienter med MCT8-brist i upp till 6 år med *Emcitate* i *Journal of Clinical*

*Endocrinology & Metabolism*. Resultaten kommer från en prövarinitierad, real-life kohortstudie vid 33 kliniker som utförts av Erasmus Medical Center, Rotterdam, Nederländerna, där effekten och säkerheten av *Emcitate* undersöktes hos 67 patienter med MCT8-brist.

Baserat på dessa långtidsdata hade Bolaget ytterligare interaktioner med de regulatoriska myndigheterna i USA och Europa. I december 2021 drog EMA slutsatsen att de kliniska data från Triac Trial I, tillsammans med data från långtidsbehandlingsstudie skulle kunna vara tillräckliga för en ansökan om marknadsgodkännande (*Marketing Authorisation Application, MAA*) i EU för behandling av MCT8-brist. Bolaget har framgångsrikt lämnat in en ansökan om marknadsgodkännande den 9 oktober 2023, som nu utvärderas av EMA.

FDA har bekräftat att en behandlingseffekt på T3-nivåer och kronisk tyreotoxikos vid MCT8-brist skulle kunna utgöra grunden för marknadsgodkännande även i USA. Vi genomför nu en studie (ReTRIACt) som inkluderar både patienter som redan behandlas med *Emcitate* och behandlingsnaiva patienter. De som inte tidigare har behandlats med *Emcitate* behandlas först med ökande doser *Emcitate* till dess deras serum T3 nivåer når normala värden. Efter att patienterna från båda grupperna har stabila T3 värden randomiseras de till att antingen fortsätta behandlingen med *Emcitate* eller till att få placebo i upp till 30 dagar för att verifiera de T3-resultat vi sett i tidigare kliniska prövningar och publikationer. Utformningen av denna studie (ReTRIACt) finns tillgänglig på [clinicaltrials.gov](https://clinicaltrials.gov) med koden [NCT05579327](https://clinicaltrials.gov/ct2/show/study/NCT05579327). Det är väletablerat att T3-nivåerna hos obehandlade MCT8-patienter är signifikant förhöjda, och vi har tidigare visat att *Emcitate* snabbt och varaktigt kan normalisera dessa nivåer. Hitintills har 13 patienter inkluderats, varav 6 patienter har avslutat den randomiserade fasen. Rekryteringen kommer att fortsätta tills minst 16 patienter har avslutat den randomiserade fasen. Som tidigare

kommunicerats kommer Bolaget att uppdatera marknaden så snart rekryteringen stängs och vid det tillfället kommer Bolaget även att informera när topline resultat förväntas och när Bolaget planerar att lämna in NDA ansökan.

Triac Trial II studien inkluderade 22 unga pojkar med MCT8-brist (<30 månader gamla) och undersökte neurokognitiva effekter av tidig intervention med *Emcitate*. Studien uppnådde inte sina primära effektmåls, som var Gross Motor Function Measure (GMFM)-88 och Bayley Scales for Infant and Toddler Development (BSID)-III, jämfört med data från historiska kontroller från Triac Trial I. De totala sköldkörtelhormon T3-koncentrationerna i serum minskade signifikant och varaktigt hos alla patienter, vilket bekräftar tiratricols förmåga att lindra tyreotoxikos vid MCT8-brist. Studien bekräftade vidare den gynnsamma säkerhetsprofil som setts i tidigare kliniska studier, trots högre dosering per kg kroppsvikt.

*Emcitate* förskrivs redan på individuell licens till omkring 220 patienter efter godkännande av nationella läkemedelsmyndigheter i över 25 länder. 'Managed access program' är ett sätt att före regulatoriskt godkännande möjliggöra tillgång till läkemedel för tillstånd med stort medicinskt behov som saknar behandlingsalternativ. Egetis har implementerat ett så kallat 'Expanded Access Program' i USA, vilket underlättar arbetsbördan både för läkare och FDA när de vill ge patienter tillgång till *Emcitate*, innan produkten har blivit godkänd.

*Emcitate* har även beviljats sär-läkemedelsstatus (ODD) för RTH- $\beta$  i USA och EU. RTH- $\beta$  är en separat indikation, med en distinkt patientpopulation, att lägga till den tidigare erhållna sär-läkemedelsstatusen för MCT8-brist. Sär-läkemedelsstatus för RTH- $\beta$  är ett direkt resultat av Bolagets arbete med att utvidga indikationerna för *Emcitate* programmet till närliggande men distinkta tillstånd.

## Om *Aladote*

*Aladote* är en "first-in-class" läkemedelskandidat som utvecklas för att förebygga akuta leverskador till följd av paracetamolförgiftning. *Aladote* har i relevanta prekliniska studier visat god effekt även i det tidsfönster där behandling med N-acetylcystein (NAC) inte längre fungerar tillfredsställande (>8 timmar). En "proof-of-principle" studie i patienter med paracetamolförgiftning för att förebygga akuta leverskador har framgångsrikt slutförts. Studieresultaten visade att *Aladote* är säkert och tolerabelt när det ges tillsammans med NAC. Resultaten indikerar också att *Aladote* kan minska akuta leverskador i den aktuella patientpopulationen. *Aladote* har beviljats sär-läkemedelsstatus ('Orphan Drug Designation', ODD) i USA och EU.

Paracetamol är ett av de mest använda läkemedlen i världen vid behandling av feber och smärttillstånd, men samtidigt ett av de läkemedel som oftast

överdoseras – avsiktligt eller oavsiktligt. Överdoser av paracetamol är ett av de vanligaste tillvägagångssätten vid självmordsförsök. När alltför stora mängder paracetamol bryts ner i levern, bildas den skadliga metaboliten NAPQI, som kan orsaka akut leverskada. Den befintliga behandlingen vid överdosering (NAC) är som effektivast om den ges inom åtta timmar efter intag av paracetamol.

En registreringsgrundande fas II/III-studie riktar sig till patienter med förhöjd risk för leverskada som anländer sent till sjukhus, mer än 8 timmar efter en överdos av paracetamol, för vilka den nuvarande tillgängliga behandlingen, NAC, inte är effektiv. Den totala planerade studiestorleken är ca 250 patienter, vilka kommer inkluderas i studien i USA, Storbritannien och i minst ett EU-land. Studiestart planeras efter att ansökningarna om marknadsgodkännande för *Emcitate* för MCT8-brist har fullbordats.



## Finansiell information

### Halvårsrapport, januari – juni 2024

#### Omsättning och resultat

##### Intäkter

Försäljningsintäkterna uppgick till 13,9 (5,9) MSEK för kvartalet och 25,9 (12,7) MSEK för perioden. Kvartalets och periodens intäkter bestod av "Managed Access Program" med Emcitate med 13,9 (5,9) MSEK för kvartalet och 25,9 (12,7) MSEK för perioden.

Intäktsökningen under kvartalet härrör från ökad efterfrågan för Emcitate, justerade ersättningsnivåer samt regional variation i beställningarna.

##### Kostnad sålda varor

Kostnad sålda varor uppgick under kvartalet till -3,1 (-1,3) MSEK och till -5,6 (-3,6) MSEK för perioden och är i sin helhet hänförliga till Emcitate. Ökningen i kvartalet och perioden härrör från ökade volymer av Emcitate.

##### Rörelsens kostnader

Rörelsens totala kostnader uppgick till -86,0 (-84,9) MSEK för kvartalet och till -164,1 (-164,3) för perioden.

##### Forsknings- och utvecklingskostnader

Kostnader för forskning och utveckling uppgick under kvartalet till -40,1 (-42,8) och för perioden till -72,9 (-87,5) MSEK. I början av motsvarande period föregående år sammanföll flera större betalningar inom FoU, såsom tillverkning av Emcitate och pre-kliniska aktiviteter.

##### Marknads- och försäljningskostnader

Under kvartalet uppgick marknads- och försäljningskostnaderna till -24,3 (-18,3) MSEK och för perioden till -46,8 (-35,8) MSEK. Ökningen av kostnaderna jämfört med motsvarande period föregående år härrör i huvudsak från expansion av personalstyrkan samt ökad aktivitet inför den planerade kommersialiseringen av Emcitate.

##### Administrationskostnader

Administrationskostnaderna uppgick under kvartalet till -21,7 (-22,7) MSEK och för perioden till -43,2 (-39,6) MSEK. Kostnadsökningen för kvartalet och perioden var främst hänförligt till förberedande aktiviteter inom centrala funktioner inför den planerade lanseringen av Emcitate, samt ökade kostnader för personaloptionsprogrammet som även fortsatt kommer att variera, med aktiekursens utveckling men har ingen påverkan på kassaflödet. Kostnaden för personaloptionsprogrammet var 1,6 MSEK i perioden.

##### Övriga rörelseintäkter och övriga rörelsekostnader

Övriga rörelseintäkter uppgick till 2,0 (0,3) MSEK för kvartalet och till 4,0 (1,0) MSEK för perioden och övriga rörelsekostnader uppgick till -2,0 (-1,4) MSEK för kvartalet och -5,1 (-2,5) MSEK för perioden. Förändringen av övriga rörelseintäkter och övriga rörelsekostnader förklaras huvudsakligen av valutakursförändringar relaterade till fordringar och skulder av rörelsekaraktär.

##### Finansiella poster - netto

Finansnettot uppgick till 3,3 (0,8) MSEK för kvartalet och till -3,1 (0,8) för perioden. Förändringen av kostnaderna och intäkterna jämfört med motsvarande kvartal och period föregående år består i huvudsak av räntekostnader kopplade till bolagets lånefinansiering samt omvärdering av långgivarens konvertibelrätt. Omvärderingen har ingen påverkan på kassaflödet och kommer fortsatt att variera med aktiekursens utveckling.

##### Skatt

Totalt redovisad skatt för kvartalet uppgick till 0,0 (-) MSEK och för perioden 0,0 (-) MSEK och är hänförlig till skattemässigt resultat i Egetis dotterbolag i USA.

## Resultat för kvartalet och perioden

Kvartalets resultat uppgick till -71,9 (-79,5) MSEK och för perioden till -146,9 (-154,4) MSEK.

Resultat per aktie uppgick till -0,2 (-0,3) SEK för kvartalet och till -0,5 (-0,6) SEK för perioden, både före och efter utspädning.

## Finansiell ställning

### Likvida medel

Per den 30 juni 2024 uppgick likvida medel till 192,6 (179,2) MSEK.

### Kassaflöde

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -56,4 (-64,2) MSEK för kvartalet och till -111,8 (-143,6) MSEK för perioden. Kvartalets kassaflöde uppgick till -57,1 (-64,8) MSEK och för perioden uppgick kassaflödet till -113,1 (51,0) MSEK. Kassaflödet från den löpande verksamheten är drivet av kostnader för de pågående kliniska studierna och förberedelserna inför den planerade kommersialiseringen av Emcitate.

Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -(-0,0) MSEK under kvartalet och till -(-0,0) MSEK för perioden. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till -0,6 (-0,6) MSEK för kvartalet och till -1,3 (194,7) MSEK för perioden och härrör i huvudsak från leasingkostnader. En kapitalmarknadstransaktionen utfördes under motsvarande period föregående år.

### Eget kapital och soliditet

Eget kapital uppgick per den 30 juni 2024 till 401,5 (550,9) MSEK. Eget kapital per genomsnittligt antal aktier uppgick till 1,4 (2,3) SEK för perioden. Bolagets soliditet var 62 (90) %.

### Skulder och fordringar

Långfristiga skulder uppgick per den 30 juni 2024 till 95,9 (5,8) MSEK. Dessa består av långfristiga låneskulder om 57,3 (-) MSEK, konvertibellån samt konvertibelrätt om 32,2 (-) MSEK, skulder för nyttjanderättigheter 1,6 (3,3) MSEK, uppskjuten skatteskuld på nyttjanderättstillgångar 0,8 (-) MSEK

och avsättningar för sociala avgifter avseende optionsprogrammen om 4,1 (2,5) MSEK. Kortfristiga skulder uppgick till 149,2 (52,1) MSEK och bestod till största delen av övriga kortfristiga och upplupna kostnader 95,8 (30,9) MSEK, kortfristig del låneskulder 19,5 (-) MSEK samt leverantörsskulder 33,8 (21,2) MSEK. Ökningen av upplupna kostnader härrör från reservationer för rabatter som fastställs årsvis. Reservationerna är uppskattningar bedömda av bolaget baserad på branschmässig praxis, med slutlig reglering efter överenskommelse med myndigheter efter ett marknadsgodkännande för Emcitate.

### Investeringar, materiella och immateriella anläggningstillgångar

Immateriella anläggningstillgångar uppgick per 30 juni 2024 till 408,6 (409,7) MSEK. Inga signifikanta investeringar har klassificerats som materiella anläggningstillgångar under perioden.

### Aktier

Antalet aktier i bolaget uppgick per den 30 juni 2024 till 292 571 459. Antalet aktieägare uppgick per den 30 juni 2024 till 8 120. De 10 största ägarna innehade 64,5 % av andelen aktier. Egetis Therapeutics aktie är noterad på huvudlistan på Nasdaq Stockholm.

### Optionsprogram

#### Upplysningar avseende tidigare tecknade optionsprogram

För information, inklusive tidigare personaloptionsprogram, se not 8.

### Medarbetare

Antal medarbetare uppgick per den 30 juni 2024 till 34 (28) personer, 21 kvinnor och 13 män (17 kvinnor och 11 män).

### Moderbolaget

Moderbolagets intäkter för kvartalet uppgick till 25,8 (22,7) MSEK och för perioden till 49,1 (42,2) MSEK. Intäkter för perioden bestod av fakturering av koncerninterna tjänster från moderbolaget till dotterbolagen RTTI AB och Egetis Therapeutics US Inc.

# EGETIS THERAPEUTICS

om 30,6 (19,9) MSEK samt vidarefaktureringskostnader för Emcitate till RTTI AB om 18,5 (22,3) MSEK. Intäktsökningen för perioderna avser främst vidarefaktureringskostnader av tjänster av administrativ karaktär inom organisationen.

Rörelsens kostnader uppgick till -42,3 (-38,4) MSEK för kvartalet samt -84,4 (-74,2) MSEK för perioden. Moderbolagets resultat för kvartalet uppgick till -72,5 (-94,8) MSEK samt för perioden till -124,0 (-131,1) MSEK.

Finansiella anläggningstillgångar uppgick till 435,7 (434,1) MSEK. Långfristiga låneskulder uppgick till 57,3 (-) MSEK, konvertibellån samt konvertibel rätt till 32,2 (-) MSEK och övriga långfristiga skulder till 4,1 (2,5) MSEK.

## Koncernens resultaträkning

MSEK	2024	2023	2024	2023	2023
	apr-jun	apr-jun	jan-jun	jan-jun	jan-dec
Nettoomsättning	13,9	5,9	25,9	12,7	57,6
Kostnad sålda varor	-3,1	-1,3	-5,6	-3,6	-11,0
<b>Bruttoresultat</b>	<b>10,7</b>	<b>4,6</b>	<b>20,3</b>	<b>9,1</b>	<b>46,6</b>
Forsknings- och utvecklingskostnader	-40,1	-42,8	-72,9	-87,5	-194,0
Marknads- och försäljningskostnader	-24,3	-18,3	-46,8	-35,8	-86,6
Administrationskostnader	-21,7	-22,7	-43,2	-39,6	-86,2
Övriga rörelseintäkter	2,0	0,3	4,0	1,0	8,9
Övriga rörelsekostnader	-2,0	-1,4	-5,1	-2,5	-13,4
Summa rörelsens kostnader	<b>-86,0</b>	<b>-84,9</b>	<b>-164,1</b>	<b>-164,3</b>	<b>-371,4</b>
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-75,2</b>	<b>-80,3</b>	<b>-143,8</b>	<b>-155,2</b>	<b>-324,8</b>
<b>Resultat från finansiella poster</b>					
Finansiella intäkter	0,3	0,8	2,2	0,9	4,9
Finansiella kostnader	-5,1	0,0	-10,0	-0,1	-4,2
Omvärdering konvertibelrätt	8,1	-	4,7	-	-2,7
Summa finansiella poster	<b>3,3</b>	<b>0,8</b>	<b>-3,1</b>	<b>0,8</b>	<b>-2,0</b>
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-71,9</b>	<b>-79,5</b>	<b>-146,9</b>	<b>-154,4</b>	<b>-326,8</b>
Bokslutsdispositioner	-	-	-	-	-
Skatt	0,0	-	0,0	-	-0,1
<b>Årets resultat</b>	<b>-71,9</b>	<b>-79,5</b>	<b>-146,9</b>	<b>-154,4</b>	<b>-326,9</b>
<b>Data per aktie</b>					
Antal utestående aktier vid periodens slut	292 571 459	249 589 128	292 571 459	249 589 128	292 571 459
Genomsnittligt antal utestående aktier under perioden	292 571 459	249 589 128	292 571 459	244 561 504	256 752 282
Genomsnittligt antal aktier under perioden, efter utspädning	300 556 495	255 537 608	298 993 082	249 612 356	260 011 478
Resultat per aktie	-0,2	-0,3	-0,5	-0,6	-1,3
Resultat per aktie, efter utspädning	-0,2	-0,3	-0,5	-0,6	-1,3
Eget kapital per genomsnittligt antal utestående aktier	1,4	2,2	1,4	2,3	2,1
Eget kapital per genomsnittligt antal aktier efter utspädning	1,4	2,2	1,4	2,3	2,1

MSEK	2024	2023	2024	2023	2023
	apr-jun	apr-jun	jan-jun	jan-jun	jan-dec
<b>Periodens resultat</b>	<b>-71,9</b>	<b>-79,5</b>	<b>-146,9</b>	<b>-154,4</b>	<b>-326,9</b>
Periodens omräkningsdifferenser	0,0	0,2	0,1	0,2	-0,1
<b>Totalresultat för perioden</b>	<b>-71,9</b>	<b>-79,3</b>	<b>-146,7</b>	<b>-154,2</b>	<b>-327,0</b>

## Koncernens balansräkning

MSEK	2024-06-30	2023-06-30	2023-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>			
<b>Anläggningstillgångar</b>			
Forsknings och utvecklingskostnader	404,8	404,8	404,8
Licenser	3,8	4,9	4,3
Nyttjanderättstillgångar	3,8	5,4	4,3
Uppskjuten skattefordran	0,8	-	-
Inventarier, verktyg och installationer	0,0	0,1	0,1
Finansiella anläggningstillgångar	0,8	0,8	0,8
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>414,1</b>	<b>416,0</b>	<b>414,3</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>			
Varulager	1,0	0,1	0,7
Kundfordringar	20,9	4,2	28,2
Övriga fordringar	13,1	6,6	8,2
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	4,9	2,6	5,5
Kassa och bank	192,6	179,2	303,3
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>232,5</b>	<b>192,7</b>	<b>345,9</b>
<b>Summa tillgångar</b>	<b>646,6</b>	<b>608,8</b>	<b>760,2</b>
<b>MSEK</b>			
<b>2024-06-30</b>			
<b>2023-06-30</b>			
<b>2023-12-31</b>			
<b>Eget kapital</b>			
Aktiekapital	15,4	13,1	15,4
Övrigt tillskjutet kapital	1 780,0	1 622,6	1 780,0
Reserver	19,4	9,1	16,7
Balanserat resultat inklusive årets resultat	-1 413,3	-1 093,9	-1 266,5
<b>Summa eget kapital</b>	<b>401,5</b>	<b>550,9</b>	<b>545,6</b>
<b>Långfristiga skulder</b>			
Upplåning	89,4	-	103,4
Uppskjuten skatteskuld	0,8	-	-
Övriga långfristiga skulder	1,6	3,3	2,2
Avsättning för sociala avgifter	4,1	2,5	5,1
<b>Summa långfristiga skulder</b>	<b>95,9</b>	<b>5,8</b>	<b>110,8</b>
<b>Kortfristiga skulder</b>			
Leverantörsskulder	33,8	21,2	28,7
Skatteskulder	-	-	0,1
Upplåning	19,5	-	5,2
Övriga skulder	10,1	8,1	6,8
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	85,7	22,8	63,0
<b>Summa kortfristiga skulder</b>	<b>149,2</b>	<b>52,1</b>	<b>103,9</b>
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>646,6</b>	<b>608,8</b>	<b>760,2</b>

## Koncernens kassaflöde

MSEK	2024	2023	2024	2023	2023
	apr-jun	apr-jun	jan-jun	jan-jun	jan-dec
<b>DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN</b>					
Resultat efter finansiella poster	-71,9	-79,5	-146,9	-154,4	-326,8
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	-7,9	-0,3	1,5	3,3	17,7
Betald skatt	0,0	-	0,0	-	-0,1
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>	<b>-79,8</b>	<b>-79,8</b>	<b>-145,4</b>	<b>-151,1</b>	<b>-309,3</b>
<b>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital</b>					
Ökning/minskning i rörelsefordringar och varulager	-5,8	2,1	2,7	6,1	-22,9
Ökning/minskning av rörelseskulder	29,1	13,6	30,9	1,3	53,8
<b>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital</b>	<b>23,3</b>	<b>15,6</b>	<b>33,6</b>	<b>7,5</b>	<b>30,9</b>
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-56,4</b>	<b>-64,2</b>	<b>-111,8</b>	<b>-143,6</b>	<b>-278,4</b>
<b>INVESTERINGSVERKSAMHETEN</b>					
Förvärv av verksamhet	-	-	-	-	-
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar	-	0,0	-	0,0	-
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-	-	-	0,0	0,0
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>-</b>	<b>0,0</b>	<b>-</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>
<b>FINANSIERINGSVERKSAMHETEN</b>					
Nyemission/optionsemission	-	-	-	210,0	381,9
Emissionskostnader	-	-	-	-14,0	-26,3
Upptagande av lån	-	-	-	-	108,8
Återbetalning lån	-	-	-	-	-3,0
Återbetalning leasingavtal	-0,6	-0,6	-1,3	-1,3	-2,6
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>-0,6</b>	<b>-0,6</b>	<b>-1,3</b>	<b>194,7</b>	<b>458,9</b>
<b>PERIODENS KASSAFLÖDE</b>	<b>-57,1</b>	<b>-64,8</b>	<b>-113,1</b>	<b>51,0</b>	<b>180,4</b>
Likvida medel vid periodens början	251,8	243,5	303,3	127,7	127,7
Förändring likvida medel	-57,1	-64,8	-113,1	51,0	180,4
Kursdifferenser i likvida medel	-2,1	0,5	2,3	0,4	-4,8
<b>LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT</b>	<b>192,6</b>	<b>179,2</b>	<b>192,6</b>	<b>179,2</b>	<b>303,3</b>

## Koncernens rapport över förändringar i eget kapital

MSEK	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat inkl årets resultat	Övriga reserver	Totalt eget kapital
<b>Ingående eget kapital 2024-01-01</b>	<b>15,4</b>	<b>1 780,0</b>	<b>-1 266,5</b>	<b>16,7</b>	<b>545,6</b>
Periodens totalresultat	-	-	-146,7	-	-146,7
<i>Transaktioner med ägare</i>					
Utgivna optioner	-	-	-	3,4	3,4
Kostnader för aktierelaterat ersättningsprogram till medarbetare	-	-	-	-0,7	-0,7
<b>Utgående eget kapital 2024-06-30</b>	<b>15,4</b>	<b>1 780,0</b>	<b>-1 413,3</b>	<b>19,4</b>	<b>401,5</b>
<b>Ingående eget kapital 2023-01-01</b>	<b>11,3</b>	<b>1 428,4</b>	<b>-939,6</b>	<b>6,1</b>	<b>506,2</b>
Nyemission	4,1	377,8	-	-	381,9
Emissionskostnader	-	-26,3	-	-	-26,3
Periodens totalresultat	-	-	-327,0	-	-327,0
<i>Transaktioner med ägare</i>					
Utgivna optioner	-	-	-	3,4	3,4
Kostnader för aktierelaterat ersättningsprogram till medarbetare	-	-	-	7,2	7,2
<b>Utgående eget kapital 2023-12-31</b>	<b>15,4</b>	<b>1 780,0</b>	<b>-1 266,5</b>	<b>16,7</b>	<b>545,6</b>

## Koncernens nyckeltal

Nyckeltalen nedan är användbara för dem som läser de finansiella rapporterna och ett komplement till andra avkastningsmått vid utvärdering av implementering av strategiska investeringar och koncernens förmåga att nå finansiella mål och åtaganden.

	2024 jan-jun	2023 jan-jun	2023 jan-dec
Eget kapital, MSEK	401,5	550,9	545,6
Soliditet, %	62	90	72
Antal utestående aktier vid periodens slut	292 571 459	249 589 128	292 571 459
Genomsnittligt antal utestående aktier under perioden	292 571 459	244 561 504	256 752 282
Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning	298 993 082	249 612 356	260 011 478
<b>Data per aktie, SEK</b>			
Resultat per aktie	-0,5	-0,6	-1,3
Resultat per aktie efter utspädning	-0,5	-0,6	-1,3
Kassaflöde från den löpande verksamheten per genomsnittligt antal utestående aktier	-0,4	-0,6	-1,1
Eget kapital per genomsnittligt antal utestående aktier	1,4	2,3	2,1
Eget kapital per genomsnittligt antal aktier efter utspädning	1,4	2,3	2,1
Utdelning	-	-	-
Antal anställda (medelantal)	32	23	27
* utspädningseffekten beaktas inte när resultatet är negativt			

## Moderbolagets resultaträkning

MSEK	2024	2023	2024	2023	2023
	apr-jun	apr-jun	jan-jun	jan-jun	jan-dec
Nettoomsättning	25,8	22,7	49,1	42,2	93,6
Kostnad sålda varor	-	-	-	-	-
<b>Bruttoresultat</b>	<b>25,8</b>	<b>22,7</b>	<b>49,1</b>	<b>42,2</b>	<b>93,6</b>
Forsknings- och utvecklingskostnader	-12,8	-11,9	-23,5	-24,6	-56,3
Marknads- och försäljningskostnader	-9,4	-7,5	-19,9	-16,0	-38,4
Administrationskostnader	-19,9	-18,8	-40,6	-33,3	-78,1
Övriga rörelseintäkter	0,2	0,0	0,3	0,1	4,5
Övriga rörelsekostnader	-0,5	-0,2	-0,7	-0,4	-4,4
Summa rörelsens kostnader	<b>-42,3</b>	<b>-38,4</b>	<b>-84,4</b>	<b>-74,2</b>	<b>-172,7</b>
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-16,6</b>	<b>-15,7</b>	<b>-35,3</b>	<b>-32,0</b>	<b>-79,2</b>
<b>Resultat från finansiella poster</b>					
Finansiella intäkter	0,1	0,9	0,5	0,9	4,8
Finansiella kostnader	-4,1	0,0	-8,9	0,0	-3,9
Omvärdering konvertibelrätt	8,1	-	4,7	-	-2,7
Summa finansiella poster	<b>4,1</b>	<b>0,9</b>	<b>-3,7</b>	<b>0,9</b>	<b>-1,8</b>
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-12,5</b>	<b>-14,8</b>	<b>-39,0</b>	<b>-31,1</b>	<b>-80,9</b>
Bokslutsdispositioner	-60,0	-80,0	-85,0	-100,0	-245,0
Skatt	-	-	-	-	-
<b>Årets resultat</b>	<b>-72,5</b>	<b>-94,8</b>	<b>-124,0</b>	<b>-131,1</b>	<b>-325,9</b>



## Moderbolagets balansräkning

MSEK	2024-06-30	2023-06-30	2023-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>			
<b>Anläggningstillgångar</b>			
Inventarier, verktyg och installationer	0,0	0,1	0,1
Finansiella anläggningstillgångar	435,7	434,1	435,0
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>435,8</b>	<b>434,2</b>	<b>435,0</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>			
Fordringar hos koncernföretag	1,0	0,5	0,5
Övriga fordringar	0,1	0,5	0,0
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	5,4	4,4	9,3
Kassa och bank	155,3	161,7	271,6
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>161,8</b>	<b>167,1</b>	<b>281,5</b>
<b>Summa tillgångar</b>	<b>597,6</b>	<b>601,3</b>	<b>716,5</b>
MSEK	2024-06-30	2023-06-30	2023-12-31
<b>Eget kapital</b>			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	15,4	13,1	15,4
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond	505,0	673,5	830,9
Reserver	19,4	9,0	16,7
Periodens resultat	-124,0	-131,1	-325,9
<b>Summa eget kapital</b>	<b>415,7</b>	<b>564,5</b>	<b>537,1</b>
<b>Långfristiga skulder</b>			
Upplåning	89,4	-	103,4
Avsättning för sociala avgifter	4,1	2,5	5,1
<b>Summa långfristiga skulder</b>	<b>93,5</b>	<b>2,5</b>	<b>108,6</b>
<b>Kortfristiga skulder</b>			
Skulder till koncernföretag	41,8	14,1	38,1
Leverantörsskulder	11,3	5,2	5,5
Upplåning	19,5	-	5,2
Övriga skulder	7,7	5,6	4,3
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	7,9	9,4	17,7
<b>Summa kortfristiga skulder</b>	<b>88,4</b>	<b>34,3</b>	<b>70,9</b>
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>597,6</b>	<b>601,3</b>	<b>716,5</b>

## Noter

### Not 1 – Redovisningsprinciper

Egetis tillämpar International Financial Reporting Standards (IFRS) som godkänts av EU. Denna delårsrapport är upprättad enligt IAS 34 Delårsrapportering och tillämpliga bestämmelser i årsredovisningslagen och bör läsas tillsammans med koncernredovisningen för 2023. Delårsrapporten innehåller inte alla upplysningar som ska lämnas i en fullständig finansiell rapport. Tillämpade redovisningsprinciper och beräkningsmetoder är samma som tillämpades i den senaste årsredovisningen för 2023. Sedan 1 januari, 2024 har vissa tillägg till existerande standarder börjat gälla, dock har inget av dessa någon signifikant effekt på koncernens konsoliderade siffror eller redovisningsprinciper. Moderbolaget och koncernens redovisningsvaluta är svenska kronor. Samtliga belopp i delårsrapporten är, om inget annat anges, avrundade till närmaste hundratusental.

Upprättandet av delårsrapporter kräver att vissa kritiska redovisningsmässiga uppskattningar görs. Vidare krävs att företagsledningen gör bedömningar vid tillämpning av redovisningsprinciper. Se koncernens redovisningsprinciper i årsredovisningen för 2023 för mer information om uppskattningar och bedömningar.

### Moderbolaget

För Moderbolaget Egetis Therapeutics AB (publ) är delårsrapporten upprättad enligt Rådet för finansiell rapporterings rekommendation (RFR 2), Redovisning för juridiska personer och årsredovisningslagen.

### Verksamhetsrelaterade risker

All affärsverksamhet medför risker. Risker kan vara rent företagsspecifika eller beroende av händelser i omvärlden och kan påverka en viss bransch eller marknad. Egetis är bland annat exponerat för följande operationella och finansiella risker.

Operationella risker:

Läkemedelsutveckling, Produktion, Myndighetsprövning, Kommersialisering, Konkurrens och Marknadsacceptans och Immateriella rättigheter.

Finansiella risker:

Valuta, Likviditet, Marknad, Kredit och Ränterisk.

En mer detaljerad beskrivning av koncernens riskexponering finns i Egetis årsredovisning för 2023 under avsnitt *Risk och Riskhantering* samt *not 3*. Det finns inga större förändringar i koncernens riskexponering under 2024 jämfört med 2023.

### Externa omvärldsfaktorer

Egetis Therapeutics är beroende av en effektiv och oavbruten drift hos olika IT-system för att driva sin verksamhet. Ett betydande haveri eller annan störning i IT-systemen (till exempel till följd av ett virusangrepp eller överbelastningsattacker) kan påverka förmågan att bedriva verksamheten i stort, och kan innebära förseningar och ökade kostnader i Bolagets forsknings- och utvecklingsarbete.

Det finns en risk att Bolaget till följd av bl.a. viruspandemier inte lyckas rekrytera deltagare till sina kliniska studier, om deltagare inte vill, eller på grund av restriktioner inte bör, besöka sjukhus för att undvika smitta. Det finns även en risk att nya varianter av olika mikroorganismer leder till nedstängning i Sverige eller i andra länder, vilket skulle kunna medföra att Bolaget eller dess samarbetspartners inte kan bedriva forsknings- och utvecklingsarbete enligt befintlig klinisk utvecklingsplan. Det finns vidare en risk för att vårdgivare behöver allokera om resurser för att möta effekterna av olika pandemier, vilket kan leda till begränsade resurser att delta i Bolagets kliniska prövningar.

Fortsatta och/eller förhöjda spänningar hänförliga till Rysslands fullskaliga militära invasion av Ukraina, konflikterna i mellanöstern och den rådande höga inflationen i samhället kan väsentligt påverka de globala makroekonomiska förhållandena och den svenska ekonomin negativt. Detta skulle kunna medföra att Bolaget eller dess samarbetspartners inte kan bedriva forsknings- och utvecklings-arbete enligt befintliga planer.

En mer detaljerad beskrivning av Egetis riskexponering finns i Egetis Årsredovisning 2023, se avsnitt *Risk och Riskhantering*. Det finns inga större förändringar i koncernens riskexponering under 2024 jämfört med 2023.

## Not 2 – Övriga upplysningar

Övriga upplysningar i enlighet med IAS 34.16A återfinns på sidorna före resultaträkningen och rapport över totalresultatet. Information om resultat, kassaflöde och finansiell ställning, se sidan 9. Händelser efter periodens utgång redovisas på sidan 1.

## Not 3 – Övergång från kostnadslagsindelad resultaträkning till funktionsindelad resultaträkning

Per 1 januari 2024 har koncernen övergått från kostnadslagsindelad resultaträkning till funktionsindelad resultaträkning. Övergången har genomförts då den funktionsindelade uppställningen är i överensstämmelse med hur internuppföljningen av verksamheten sker av verksamhetsledningen. Vidare är övergången till den funktionsindelade resultaträkningen motiverad av anpassning till den uppställningsform som är praxis i branschen som koncernen är verksam inom.

I nedanstående tabeller framgår effekterna för koncernen och moderbolaget på resultaträkningen vid byte från kostnadslagsindelad till funktionsindelad resultaträkning.

Koncernen 2023-04-01 – 2023-06-30

	Kostnads- slagindelad	Kostnad för sålda varor	Projekt- kostnader	Övriga externa kostnader	Personal- kostnader	Av- och ned- skrivningar	Övriga rörelse- kostnader	Funktions- indelad
<b>Intäkter</b>								
Rörelseintäkter	5,9							5,9 Nettoomsättning
Kostnad för sålda varor	0,0	-1,3						-1,3 Kostnad sålda varor
	<b>5,9</b>	<b>-1,3</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>4,6 Bruttoresultat</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>								
Kostnad för sålda varor	-1,3	1,3						0,0
Projektkostnader	-41,5		41,5					0,0
Övriga externa kostnader	-25,5			25,5				0,0
Personalkostnader	-15,8				15,8			0,0
Av- och nedskrivningar av anläggningstillgångar	-0,9						0,9	0,0
Övriga rörelsekostnader	-1,1						1,1	0,0
			-32,5	-6,3	-3,9			-42,8 Forsknings- och utvecklingskostnader
			-9,1	-5,8	-3,4			-18,3 Marknads- och Försäljningskostnader
			0,1	-13,4	-8,4	-0,9	0,0	-22,7 Administrationskostnader
							0,3	0,3 Övriga rörelseintäkter
							-1,4	-1,4 Övriga rörelsekostnader
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-80,3</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>-80,3 Rörelseresultat</b>
<b>Resultat från finansiella poster</b>								
Ränteintäkter och liknande resultatposter	0,8							0,8 Ränteintäkter och liknande resultatposter
Räntekostnader och liknande resultatposter	0,0							0,0 Räntekostnader och liknande resultatposter
Omvärdering konvertibelrätt	-							- Omvärdering konvertibelrätt
<b>Summa finansiella poster</b>	<b>0,8</b>							<b>0,8 Summa finansiella poster</b>
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-79,5</b>							<b>-79,5 Resultat efter finansiella poster</b>
Skatt	-							- Skatt
<b>Periodens resultat</b>	<b>-79,5</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>-79,5 Årets resultat</b>

# EGETIS THERAPEUTICS

## Koncernen 2023-01-01--2023-06-30

	Kostnads- slagindelad	Kostnad för sålda varor	Projekt- kostnader	Övriga externa kostnader	Personal- kostnader	Av- och ned- skrivningar	Övriga rörelse- kostnader	Funktions- indelad	
<b>Intäkter</b>									
Rörelseintäkter	12,7							12,7	Nettoomsättning
Kostnad för sålda varor	0,0	-3,6						-3,6	Kostnad sålda varor
	<b>12,7</b>	<b>-3,6</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>9,1</b>	<b>Bruttoresultat</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>									
Kostnad för sålda varor	-3,6	3,6						0,0	
Projektkostnader	-89,4		89,4					0,0	
Övriga externa kostnader	-40,4			40,4				0,0	
Personalkostnader	-31,2				31,2			0,0	
Av- och nedskrivningar av anläggningstillgångar	-1,8					1,8		0,0	
Övriga rörelsekostnader	-1,5						1,5	0,0	
			-71,0	-7,1	-9,4			-87,5	Forsknings- och utvecklingskostnader
			-18,5	-10,9	-6,3			-35,8	Marknads- och Försäljningskostnader
			0,0	-22,3	-15,5	-1,8	0,0	-39,6	Administrationskostnader
							1,0	1,0	Övriga rörelseintäkter
							-2,5	-2,5	Övriga rörelsekostnader
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-155,2</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>-155,2</b>	<b>Rörelseresultat</b>
<b>Resultat från finansiella poster</b>									
Ränteintäkter och liknande resultatposter	0,9							0,9	Ränteintäkter och liknande resultatposter
Kantekostnader och liknande resultatposter	-0,1							-0,1	Kantekostnader och liknande resultatposter
Umvärdering konvertibelränt	-							-	Umvärdering konvertibelränt
Summa finansiella poster	<b>0,8</b>							<b>0,8</b>	<b>Summa finansiella poster</b>
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-154,4</b>							<b>-154,4</b>	<b>Resultat efter finansiella poster</b>
Skatt	-							-	Skatt
<b>Periodens resultat</b>	<b>-154,4</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>-154,4</b>	<b>Årets resultat</b>

## Koncernen 2023-01-01--2023-12-31

	Kostnads- slagindelad	Kostnad för sålda varor	Projekt- kostnader	Övriga externa kostnader	Personal- kostnader	Av- och ned- skrivningar	Övriga rörelse- kostnader	Funktions- indelad	
<b>Intäkter</b>									
Rörelseintäkter	57,6							57,6	Nettoomsättning
Kostnad för sålda varor	0,0	-11,0						-11,0	Kostnad sålda varor
	<b>57,6</b>	<b>-11,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>46,6</b>	<b>Bruttoresultat</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>									
Kostnad för sålda varor	-11,0	11,0						0,0	
Projektkostnader	-193,5		193,5					0,0	
Övriga externa kostnader	-85,8			85,8				0,0	
Personalkostnader	-84,0				84,0			0,0	
Av- och nedskrivningar av anläggningstillgångar	-3,6					3,6		0,0	
Övriga rörelsekostnader	-4,6						4,6	0,0	
			-157,0	-19,3	-17,7			-194,0	Forsknings- och utvecklingskostnader
			-36,5	-21,1	-28,9			-86,6	Marknads- och Försäljningskostnader
			0,0	-45,3	-37,3	-3,6	0,0	-86,2	Administrationskostnader
							8,9	8,9	Övriga rörelseintäkter
							-13,4	-13,4	Övriga rörelsekostnader
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-324,8</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>-324,8</b>	<b>Rörelseresultat</b>
<b>Resultat från finansiella poster</b>									
Ränteintäkter och liknande resultatposter	4,9							4,9	Ränteintäkter och liknande resultatposter
Räntekostnader och liknande resultatposter	-4,2							-4,2	Räntekostnader och liknande resultatposter
Umvärdering konvertibelränt	-2,7							-2,7	Umvärdering konvertibelränt
Summa finansiella poster	<b>-2,0</b>							<b>-2,0</b>	<b>Summa finansiella poster</b>
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-326,8</b>							<b>-326,8</b>	<b>Resultat efter finansiella poster</b>
Skatt	-0,1							-0,1	Skatt
<b>Periodens resultat</b>	<b>-326,9</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>-326,9</b>	<b>Årets resultat</b>

## Moderbolaget 2023-04-01--2023-06-30

	Kostnads- slagindelad	Kostnad för sålda varor	Projekt- kostnader	Övriga externa kostnader	Personal- kostnader	Av- och ned- skrivningar	Övriga rörelse- kostnader	Funktions- indelad	
<b>Intäkter</b>									
Rörelseintäkter	22,8							22,7	Nettoomsättning
Kostnad för sålda varor	0,0	0,0						0,0	Kostnad sålda varor
	<b>22,8</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>-0,1</b>	<b>22,7</b>	<b>Bruttoresultat</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>									
Kostnad för sålda varor	0,0	0,0						0,0	
Projektkostnader	-12,3		12,3					0,0	
Övriga externa kostnader	-11,6			11,6				0,0	
Personalkostnader	-14,3				14,3			0,0	
Av- och nedskrivningar av anläggningstillgångar	0,0					0,0		0,0	
Övriga rörelsekostnader	-0,2						0,2	0,0	
			-8,3	0,2	-3,8			-11,9	Forsknings- och utvecklingskostnader
			-3,2	-1,2	-3,2			-7,5	Marknads- och Försäljningskostnader
			-0,8	-10,7	-7,3	0,0	0,1	-18,7	Administrationskostnader
							0,0	0,0	Övriga rörelseintäkter
							-0,2	-0,2	Övriga rörelsekostnader
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-15,7</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>-15,7</b>	<b>Rörelseresultat</b>
<b>Resultat från finansiella poster</b>									
Ränteintäkter och liknande resultatposter	0,9							0,9	Ränteintäkter och liknande resultatposter
Räntekostnader och liknande resultatposter	0,0							0,0	Räntekostnader och liknande resultatposter
Summa finansiella poster	<b>0,9</b>							<b>0,9</b>	<b>Summa finansiella poster</b>
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-14,8</b>							<b>-14,8</b>	<b>Resultat efter finansiella poster</b>
Koncernbidrag	-80,0							-80,0	Koncernbidrag
Skatt	-							-	Skatt
<b>Periodens resultat</b>	<b>-94,8</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>-94,8</b>	<b>Årets resultat</b>

## Moderbolaget 2023-01-01--2023-06-30

	Kostnads- slagindelad	Kostnad för sålda varor	Projekt- kostnader	Övriga externa kostnader	Personal- kostnader	Av- och ned- skrivningar	Övriga rörelse- kostnader	Funktions- indelad	
<b>Intäkter</b>									
Rörelseintäkter	42,3						-0,1	42,2	Nettoomsättning
Kostnad för sålda varor	0,0	0,0						0,0	Kostnad sålda varor
	<b>42,3</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>-0,1</b>	<b>42,2</b>	<b>Bruttoresultat</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>									
Kostnad för sålda varor	0,0	0,0						0,0	
Projektkostnader	-23,6		23,6					0,0	
Övriga externa kostnader	-20,6			20,6				0,0	
Personalkostnader	-29,7				29,7			0,0	
Av- och nedskrivningar av anläggningstillgångar	0,0						0,0	0,0	
Övriga rörelsekostnader	-0,4						0,4	0,0	
			-14,6	-0,7	-9,4			-24,6	Forsknings- och utvecklingskostnader
			-8,0	-1,4	-6,6			-16,0	Marknads- och Försäljningskostnader
			-1,0	-18,6	-13,7		0,0	-33,3	Administrationskostnader
							0,1	0,1	Övriga rörelseintäkter
							-0,4	-0,4	Övriga rörelsekostnader
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-32,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>-32,0</b>	<b>Rörelseresultat</b>
<b>Resultat från finansiella poster</b>									
Ränteintäkter och liknande resultatposter	0,9							0,9	Ränteintäkter och liknande resultatposter
Räntekostnader och liknande resultatposter	0,0							0,0	Räntekostnader och liknande resultatposter
Omvärdering konvertibelrätt	-							0,0	Omvärdering konvertibelrätt
<b>Summa finansiella poster</b>	<b>0,9</b>							<b>0,9</b>	<b>Summa finansiella poster</b>
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-31,1</b>							<b>-31,1</b>	<b>Resultat efter finansiella poster</b>
Koncernbidrag	-100,0							-100,0	Koncernbidrag
Skatt	-							-	Skatt
<b>Periodens resultat</b>	<b>-131,1</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>-131,1</b>	<b>Årets resultat</b>

## Moderbolaget 2023-01-01--2023-12-31

	Kostnads- slagindelad	Kostnad för sålda varor	Projekt- kostnader	Övriga externa kostnader	Personal- kostnader	Av- och ned- skrivningar	Övriga rörelse- kostnader	Funktions- indelad	
<b>Intäkter</b>									
Rörelseintäkter	98,1						-4,5	93,6	Nettoomsättning
Kostnad för sålda varor	0,0	0,0						0,0	Kostnad sålda varor
	<b>98,1</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>-4,5</b>	<b>93,6</b>	<b>Bruttoresultat</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>									
Kostnad för sålda varor	0,0	0,0						0,0	
Projektkostnader	-55,2		55,2					0,0	
Övriga externa kostnader	-43,7			43,7				0,0	
Personalkostnader	-73,9				73,9			0,0	
Av- och nedskrivningar av anläggningstillgångar	-0,1						0,1	0,0	
Övriga rörelsekostnader	-4,4						4,4	0,0	
			-36,9	-1,8	-17,6			-56,3	Forsknings- och utvecklingskostnader
			-16,9	-2,2	-19,3			-38,4	Marknads- och Försäljningskostnader
			-1,4	-39,7	-37,0		-0,1	-78,1	Administrationskostnader
							4,5	4,5	Övriga rörelseintäkter
							-4,4	-4,4	Övriga rörelsekostnader
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-79,2</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>-79,2</b>	<b>Rörelseresultat</b>
<b>Resultat från finansiella poster</b>									
Ränteintäkter och liknande resultatposter	4,8							4,8	Ränteintäkter och liknande resultatposter
Räntekostnader och liknande resultatposter	-3,9							-3,9	Räntekostnader och liknande resultatposter
Omvärdering konvertibelrätt	-2,7							-2,7	Omvärdering konvertibelrätt
<b>Summa finansiella poster</b>	<b>-1,8</b>							<b>-1,8</b>	<b>Summa finansiella poster</b>
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-80,9</b>							<b>-80,9</b>	<b>Resultat efter finansiella poster</b>
Koncernbidrag	-245,0							-245,0	Koncernbidrag
Skatt	0,0							-	Skatt
<b>Periodens resultat</b>	<b>-325,9</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>-325,9</b>	<b>Årets resultat</b>

## Not 4 – Segmentrapportering

Koncernen tillämpar segmentrapportering med i huvudsak två oberoende och fristående utvecklingsområden, Emcitate och Aladote. Den högsta verkställande beslutsfattaren i bolaget allokera resurser mellan dessa två FoU-projekt. Aladote projektet är parkerat sedan juni 2023. Intäkterna för Emcitate är hänförliga till "Managed Access Program" användning av läkemedelskandidaten.

Nedan redovisas intäkter och kostnader hänförliga till Emcitate och Aladote.

2024 apr-jun					2023 apr-jun				
MSEK	Emcitate	Aladote	Gemensam	Summa	MSEK	Emcitate	Aladote	Gemensam	Summa
Intäkter	13,9	-	-	13,9	Intäkter	5,9	-	-	5,9
Kostnad för sålda varor	-3,1	-	-	-3,1	Kostnad för sålda varor	-1,3	-	-	-1,3
Projektkostnader	-36,7	-0,8	-	-37,5	Projektkostnader	-41,0	-0,6	-	-41,5
Övrigt	-	-	-48,4	-48,4	Övrigt	-	-	-43,3	-43,3
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-25,9</b>	<b>-0,8</b>	<b>-48,4</b>	<b>-75,2</b>	<b>Rörelseresultat</b>	<b>-36,4</b>	<b>-0,6</b>	<b>-43,3</b>	<b>-80,3</b>
Finansnetto				3,3	Finansnetto				0,8
Resultat före skatt				-71,9	Resultat före skatt				-79,5

2024 jan-jun				
MSEK	Emcitate	Aladote	Gemensam	Summa
Intäkter	25,9	-	-	<b>25,9</b>
Kostnad för sålda varor	-5,6	-	-	<b>-5,6</b>
Projektkostnader	-67,0	-0,9	-	<b>-68,0</b>
Övrigt	-	-	-96,2	<b>-96,2</b>
Rörelseresultat	<b>-46,8</b>	<b>-0,9</b>	<b>-96,2</b>	<b>-143,8</b>
Finansnetto				<b>-3,1</b>
Resultat före skatt				<b>-146,9</b>

2023 jan-jun				
MSEK	Emcitate	Aladote	Gemensam	Summa
Intäkter	12,7	-	0,0	<b>12,7</b>
Kostnad för sålda varor	-3,6	-	-	<b>-3,6</b>
Projektkostnader	-88,1	-1,3	0,0	<b>-89,4</b>
Övrigt	-	-	-74,9	<b>-74,9</b>
Rörelseresultat	<b>-79,0</b>	<b>-1,3</b>	<b>-74,9</b>	<b>-155,2</b>
Finansnetto				<b>0,8</b>
Resultat före skatt				<b>-154,4</b>

2023 jan-dec				
MSEK	Emcitate	Aladote	Gemensam	Summa
Intäkter	57,6	-	0,0	<b>57,6</b>
Kostnad för sålda varor	-11,0	-	-	<b>-11,0</b>
Projektkostnader	-189,4	-4,1	0,0	<b>-193,5</b>
Övrigt	-	-	-177,9	<b>-177,9</b>
Rörelseresultat	<b>-142,9</b>	<b>-4,1</b>	<b>-177,9</b>	<b>-324,8</b>
Finansnetto				<b>-2,0</b>
Resultat före skatt				<b>-326,8</b>

## Omsättning fördelat på typ av intäkter

MSEK	2024	2023	2024	2023	2023
	apr-jun	apr-jun	jan-jun	jan-jun	jan-dec
Licensförsäljning	-	-	-	-	14,5
Varuförsäljning	13,9	5,9	25,9	12,7	43,1
<b>Totalt</b>	<b>13,9</b>	<b>5,9</b>	<b>25,9</b>	<b>12,7</b>	<b>57,6</b>

## Not 5 – Eventualförpliktelser

Egetis har ett avtalsenligt åtagande att, vid framtida försäljning av Emcitate, erlägga betalningar till tidigare ägare av Rare Thyroid Therapeutics International AB samt Erasmus Medical Center motsvarande en 3% respektive 10% av nettoförsäljningen av produkten. Tidigare ägare har därutöver rätt till ett engångsbelopp som motsvarar 50% av nettoersättningen i händelse av en framtida försäljning av så kallad US Rare Pediatric Disease Priority Review Voucher (PRV).

## Not 6 – Transaktioner med närstående partner

Peder Walberg och Elisabeth Svanberg arbetar som konsulter åt bolaget och har fakturerat bolaget 0,3 respektive 0,1 (1,0 respektive 0,0) MSEK under perioden.

## Not 7 – Upplåning

MSEK	2024-06-30	2023-06-30	2023-12-31
Konvertibellån (Exklusive konvertibelrätt)	-25,2	-	-23,5
Konvertibelrätt	-6,9	-	-11,1
Upplåning - Långfristig skuld	-57,3	-	-68,8
Upplåning - kortfristig skuld	-19,5	-	-5,2
<b>Totalt</b>	<b>-109,0</b>	<b>-</b>	<b>-108,6</b>

## Lån

Under fjärde kvartalet 2023 genomfördes en kombinerad finansiering bestående av en riktad nyemission om 172 miljoner kronor och en skuldfinansiering om c:a 290 miljoner kronor i syfte att finansiera den fortsatta utvecklingen mot ansökan om den första godkända behandlingen för MCT8-brist till patienter.

Skuldfinansieringen i Euro är uppdelad i två delar, 10 miljoner euro ("Tranche A") och 15 miljoner euro ("Tranche B"). Tranche B kommer att bli tillgänglig förutsatt att Bolaget uppnår vissa villkor, bland annat relaterade till fas III-studien (ReTRIAct) för Emcitate. Räntan för trancherna baseras på ECB:s basränta (MRO) plus en marginal. Vid FDA-godkännande av Emcitate tillämpas en ränterabatt.

Tranche A utnyttjades den 30 november 2023 och förfaller den 1 april 2027. Tranche B är tillgänglig för utnyttjande fram till den 30 september 2024 och förfaller den 1 december 2027.

## Optioner

Som en del av Skuldfinansieringen kommer långivaren även att erhålla teckningsoptioner som ger rätt till nyteckning av aktier i Bolaget. Det totala antalet teckningsoptioner som kommer att emitteras till långivaren kommer att bero på utnyttjandet av Tranche A och Tranche B. Vid fullt utnyttjande av Tranche A och Tranche B kommer långivaren att ha rätt till 1 090 977 teckningsoptioner och respektive 1 636 464 teckningsoptioner, motsvarande totalt 0,9 procent av det totala antalet aktier i Bolaget vid full utspädning. Teckningskursen för teckningsoptionerna är 4,26 kronor. Teckningsoptionerna kommer att vara föremål för sedvanliga omräkningsvillkor och ska kunna utnyttjas före den tionde årsdagen från tilldelningsdagen.

I samband med utnyttjandet av Tranche A har 1 090 977 optioner emitterats med ett beräknat marknadsvärde om 3,4 MSEK vilket redovisas som en ökning av det egna kapitalet i moderbolaget och koncernen.

## Konvertibellån

En del av Tranche A är ett konvertibellån om 3 miljoner euro som kan konverteras till aktier i Bolaget till en konverteringskurs om cirka 0,5133 euro per aktie. Återbetalning av konvertibellånet skall ske senast 1 april 2027 om inte konvertering sker dessförinnan. Konverteringslånet, som ger en rätt men ej skyldighet att konvertera lånet till aktier, har ställts ut i euro och som framgår av not 1 uppfylls då ej kriterierna för redovisning av konvertibelns som eget kapitalinstrument. Konverteringsoptionen klassificeras då som ett derivat och omvärderas löpande till verkligt värde via resultaträkningen. Denna omvärdering har ingen kassaflödespåverkan.

## Not 8 – Personaloptionsprogram

Egetis implementerar optionsprogram för anställda och nyckelkonsulter i Egetis. Optionerna tilldelas deltagarna vederlagsfritt. Optionerna har en treårig intjäningsperiod räknat från tilldelningsdagen, förutsatt, med sedvanliga undantag, att deltagaren fortfarande är anställd av/fortfarande tillhandahåller tjänster till Egetis. När optionerna är intjänade kan de lösas in under en ettårsperiod eller en sexmånadersperiod beroende på villkoren i respektive optionsprogram. Varje intjänad option ger innehavaren rätt att förvärva en aktie i Egetis till ett i förväg bestämt pris, om inte några omräkningar enligt optionsvillkoren har tillämpats. Optionerna har, vid respektive tilldelningstidpunkt, värderats enligt Black-Scholes värderingsmodell. För ytterligare information se not 11 i Årsredovisningen 2023.

Under andra kvartalet förverkades ESOP 2020/2024 med 2 800 000 utestående optioner, och ett nytt ESOP om 7 968 600 optioner, ESOP 2024/2027, tilldelades. Vd och övriga ledningsgruppen (10 personer) tilldelades respektive, 1 630 600 och 4 674 000 personaloptioner.

Under andra kvartalet 2024 har genomsnittskursen för stamaktien överstigit lösenkursen för 2022 personaloptionsprogrammet varför en utspädningseffekt redovisas i antalet aktier efter utspädning. Då resultatet per aktie är negativt redovisas däremot ingen utspädning i nyckeltalet resultat per aktie efter utspädning. Bolaget har per den 30 juni 2024 fyra personaloptionsprogram utestående.

Vid fullt utnyttjande av samtliga tilldelade personaloptioner och långivaroptionerna skulle bolagets aktier öka med 28 996 736.

## Förändring av utestående personaloptioner samt teckningsoptioner till långivare under första halvåret 2024.

	Optionsprogram 2024/2027	Optionsprogram 2023/2026	Optionsprogram 2022/2026	Optionsprogram 2021/2025	Tecknings- optioner till långivare	Totalt antal utestående optioner
<b>Antal utestående optioner 2024-01-01</b>	-	8,491,276	7,109,272	4,850,000	1,090,977	21,541,525
Antal tilldelade optioner under perioden	7,968,600	-	-	-	-	7,968,600
Antal förverkade optioner under perioden	-	-218,978	-238,411	-150,000	-	-607,389
<b>Antal utestående optioner 2024-06-30</b>	<b>7,968,600</b>	<b>8,272,298</b>	<b>6,870,861</b>	<b>4,700,000</b>	<b>1,090,977</b>	<b>28,902,736</b>
<b>Motsvarande antal aktier efter omräkning 2024-06-30</b>	<b>7,968,600</b>	<b>8,272,298</b>	<b>6,870,861</b>	<b>4,794,000</b>	<b>1,090,977</b>	<b>28,996,736</b>

## Not 9 – Nyckeltalsdefinitioner

### Nyckeltal som har beräknats enligt IFRS

**Resultat per aktie** Årets resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier före utspädning.

**Antal aktier vid periodens slut** Antalet utgivna aktier före utspädning vid slutet av perioden.

**Antal aktier efter utspädning** Antalet utgivna aktier efter utspädningseffekt av potentiella aktier vid slutet av perioden.

**Genomsnittligt antal aktier under perioden** Genomsnittligt antal utgivna aktier före utspädning under perioden.

**Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning** Genomsnittligt antal utgivna aktier efter utspädningseffekt av potentiella aktier.

**Projektkostnader** Avser externa kostnader som är direkt hänförliga till koncernens arbete avseende forskning och utveckling av läkemedelskandidater.

### Nyckeltal som inte har beräknats enligt IFRS

Bolaget definierar nedanstående nyckeltal enligt följande.

**Soliditet, %** Periodens utgående eget kapital dividerat med periodens utgående balansomslutning. Bolaget använder sig av det alternativa nyckeltalet Soliditet då det visar hur stor del av balansomslutningen som utgörs av eget kapital och har inkluderats för att investerare ska kunna bedöma Bolagets kapitalstruktur.

**Kassaflöde från den löpande verksamheten per aktie** Kassaflödet från den löpande verksamheten dividerat med genomsnittligt antal aktier under perioden. Bolaget använder sig av det alternativa nyckeltalet Kassaflöde från den löpande verksamheten per aktie eftersom Bolaget anser att nyckeltalet ger investerare en bättre förståelse för verksamhetens kassaflöde ställt i relation till antalet aktier justerat för förändringar i antalet aktier under perioden.

**Eget kapital per aktie före utspädning** Eget kapital dividerat med antal aktier före utspädning under perioden. Bolaget anser att nyckeltalet ger investerare en bättre förståelse för historisk avkastning per aktie justerat för förändringar i antalet aktier under perioden.



# EGETIS THERAPEUTICS

**Eget kapital per aktie efter utspädning** Eget kapital dividerat med antal aktier efter utspädning under perioden. Utestående optioner beaktas enbart om de är ”in the money”. Bolaget anser att nyckeltalet ger investerare en bättre förståelse för historisk avkastning per aktie justerat för förändringar i antalet aktier under perioden.

**Antal anställda (medelantal)** Genomsnittliga antal anställda för respektive period.

	2024	2023	2023
	jan-jun	jan-jun	jan-dec
Eget kapital, MSEK	401.5	550.9	545.6
Balansomslutning, MSEK	646.6	608.8	760.2
<b>Soliditet, %</b>	<b>62</b>	<b>90</b>	<b>72</b>
Årets resultat, MSEK	-146.7	-154.2	-327.0
Eget kapital, MSEK	401.5	550.9	545.6
<b>Avkastning på Eget kapital, %</b>	<b>neg.</b>	<b>neg.</b>	<b>neg.</b>
Kassaflöde från den löpande verksamheten, MSEK	-111.8	-143.6	-278.4
Genomsnittligt antal utestående aktier under perioden, tusental	292,571	244,562	256,752
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten per aktie, SEK</b>	<b>-0.4</b>	<b>-0.6</b>	<b>-1.1</b>
Eget kapital, MSEK	401.5	550.9	545.6
Genomsnittligt antal utestående aktier under perioden, tusental	292,571	244,562	256,752
<b>Eget kapital per genomsnittligt antal aktier före utspädning, SEK</b>	<b>1.4</b>	<b>2.3</b>	<b>2.1</b>
Eget kapital, MSEK	401.5	550.9	545.6
Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning, tusental	298,993	244,562	256,752
<b>Eget kapital per genomsnittligt antal aktier efter utspädning, SEK</b>	<b>1.4</b>	<b>2.3</b>	<b>2.1</b>

## ÖVRIG INFORMATION

### Datum för publicering av finansiell information

Delårsrapport januari-september: 8 november 2024

Bokslutskommuniké januari-december: 26 februari 2025

Delårsrapport januari-mars: 30 april 2025

Denna rapport, samt ytterligare information, finns tillgänglig på Egetis Therapeutics hemsida, [www.egetis.com](http://www.egetis.com).

Denna rapport har inte granskats av bolagets revisor.

# EGETIS THERAPEUTICS

För ytterligare information kontakta:

Nicklas Westerholm, vd

[nicklas.westerholm@egetis.com](mailto:nicklas.westerholm@egetis.com)

Yilmaz Mahshid, Finansdirektör

[yilmaz.mahshid@egetis.com](mailto:yilmaz.mahshid@egetis.com)

Karl Hård, VP Investor Relations and Business Development

[karl.hard@egetis.com](mailto:karl.hard@egetis.com)

Denna information är sådan information som Egetis Therapeutics AB (publ) är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersoners försorg, för offentliggörande den 22 augusti 2024 klockan 07:00 (CEST).

Egetis Therapeutics AB (publ)

Klara Norra kyrkogata 26, 111 22 Stockholm

Org.nr. 556706-6724

Tel: 08-679 72 10

[www.egetis.com](http://www.egetis.com)

## **Analytiker som följer Egetis Therapeutics**

ABGSC: Alexander Krämer

Bryan, Garnier & Co: Oscar Haffen Lamm

Carnegie: Arvid Necander

Handelsbanken: Mattias Häggblom & Rickard Anderkrans

Nordea: Patrik Ling

Pareto Securities: Chien-Hsun Lee

Redeye: Fredrik Thor

Rx Securities: Joseph Hedden

# EGETIS THERAPEUTICS

## Försäkran

Halvårsrapporten för perioden januari - juni 2024 ger en rättvisande översikt av moderföretagets och koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderbolaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Stockholm, 22 augusti 2024

Mats Blom

Styrelseordförande

Thomas Lönngren

Styrelseledamot

Gunilla Osswald

Styrelseledamot

Elisabeth Svanberg

Styrelseledamot

Peder Walberg

Styrelseledamot

Behshad Sheldon

Styrelseledamot

Nicklas Westerholm

Verkställande direktör