

Delårsrapport

januari – juni 2025

APRIL – JUNI I SAMMANDRAG

- Nettoomsättningen för kvartalet uppgick till 81 KSEK (459 KSEK)
- Resultatet för kvartalet uppgick till -6 964 KSEK (-8 152 KSEK)
- Rörelsens kostnader för kvartalet uppgick till -8 291 KSEK (-10 255 KSEK)
- Resultat per aktie, före och efter utspädning, för kvartalet uppgick till -0,02 SEK (-0,03 SEK)
- Likvida medel uppgick vid utgången av kvartalet till 18 517 KSEK (47 700 KSEK)

JANUARI – JUNI I SAMMANDRAG

- Nettoomsättningen för halvåret uppgick till 419 KSEK (809 KSEK)
- Resultatet för halvåret uppgick till -14 399 KSEK (-15 915 KSEK)
- Rörelsens kostnader för halvåret uppgick till -17 255 KSEK (-19 752 KSEK)
- Resultat per aktie, före och efter utspädning, för halvåret uppgick till -0,04 SEK (-0,07 SEK)

VÄSENTLIGA HÄNDELSE R UNDER KVARTALET

- Den oberoende monitoreringskommittén (Data Monitoring Committee, DMC) rekommenderade i juni att fortsätta den pågående fas I/IIa-studien Tumorad-01 med läkemedelskandidaten ¹⁷⁷Lu-SN201 enligt nuvarande studieprotokoll med rekrytering av ytterligare två patienter på den hittills högsta dosen. Rekommendationen baserades på analys av de hittills totalt tio doserade patienter, vilka visade på en fortsatt acceptabel säkerhetsprofil. Totalt har nu tolv patienter med tio olika tumörtyper doserats, varav tre på den hittills högsta dosen.
- På årsstämman valdes Alan Raffensperger till ny styrelseordförande och onkologen Dr. Mikael von Euler till ny styrelseledamot. Båda har omfattande erfarenhet från ledande roller inom global läkemedelsutveckling samt lång industriell erfarenhet inom onkolog. Vidare omvaldes styrelseledamöterna Kari Grønås och Nicklas Westerholm. Den nya styrelsen valdes i syfte att bättre möta behoven i det skede som bolaget befinner sig i och säkra den fortsatta kliniska utvecklingen av Tumorad-programmet.

VÄSENTLIGA HÄNDELSE R EFTER KVARTALET

- Inget att rapportera

SPAGO NANOMEDICAL I KORTHET

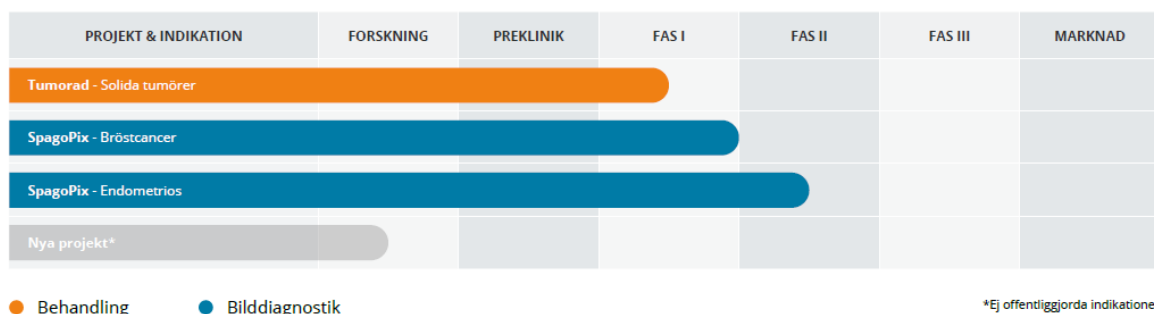
Spago Nanomedical AB (publ) är ett svenskt biotech-bolag i klinisk fas som utvecklar produkter för behandling och bilddiagnostik av cancer och andra allvarliga sjukdomar. Spago Nanomedicals aktie är listad på Nasdaq First North Growth Market (kortnamn: SPAGO).

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

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

Utvecklingsprogrammet **Tumorad**[®] syftar till att ta fram nya läkemedel för radionuklidterapi mot aggressiv cancer. Prekliniska resultat visar att läkemedelskandidaten inom programmet, ¹⁷⁷Lu-SN201, ansamlas i tumörer, fördröjer tillväxten och förlänger överlevanden vid doser som bedöms vara kliniskt användbara. Detta öppnar för bred användning av ¹⁷⁷Lu-SN201 för behandling av olika cancerformer där det idag saknas möjligheter för kliniskt effektiv behandling med radiofarmaka, t.ex. äggstockscancer och trippelnegativ bröstcancer. En klinisk fas I/IIa studie på patienter med avancerad cancer pågår för att utvärdera säkerhet, tolerabilitet, biodistribution samt initial effekt av ¹⁷⁷Lu-SN20. Se vidare under "Program – Tumorad".

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



VD HAR ORDET

Under det andra kvartalet 2025 har vi fortsatt att ta viktiga steg framåt i den kliniska utvecklingen av vår läkemedelskandidat ¹⁷⁷Lu-SN201 inom Tumorad-programmet. Den pågående fas I/IIa-studien, Tumorad-01, fortlöper enligt plan. Den oberoende monitoreringskommitténs (DMC) rekommendation i början av juni att gå vidare enligt nuvarande studieprotokoll med rekrytering av ytterligare patienter på den högsta hittills testade dosen är en tydlig bekräftelse av värdet i den konsistenta och goda säkerhetsprofil vi hittills sett. Detta gör att vi med självförtroende fortsätter studien mot det primära målet – att definiera en kliniskt relevant dos för att i nästa fas undersöka effekten i en eller flera utvalda cancerformer.

Enligt DMCs rapport i juni, som baseras på en analys av de hittills 10 doserade patienterna, har inga dosbegränsande toxiciteter rapporterats. De i huvudsak milda biverkningar som observerats var relaterade till påverkan på blodplättar (trombocyter), en effekt som är förväntad vid behandling med radioaktiva substanser, har varit asymptomatiska och övergående. Takten i patientrekryteringen har ökat succesivt under studien och under sommaren har ytterligare två patienter doserats vid våra två kliniker i Australien, Cancer Research SA i Adelaide och St Vincent's Hospital i Melbourne. Totalt har nu 12 patienter med 10 olika tumörtyper doserats i studien, varav tre på den högsta dosnivån. Närmast ser vi fram emot nästa utvärdering av DMC i början av det fjärde kvartalet.

Säkerhetsprofilen är helt avgörande vid utveckling av nya cancerläkemedel eftersom den i praktiken avgör om en behandling överhuvudtaget kan bli godkänd och användas – även om den visar lovande effekt. En otillfredsställande säkerhetsprofil är en av de vanligaste orsakerna till att lovande läkemedel aldrig når marknaden. Den hittills goda säkerhetsprofilen för ¹⁷⁷Lu-SN201 över tre dosnivåer (5, 10 och 15 MBq/kg), utvärderade i en bred variation av tumörtyper är mycket lovande. Vid en preliminär jämförelse med andra Lu¹⁷⁷-baserade läkemedel, lanserade eller under utveckling, kan vi se att vår ¹⁷⁷Lu-SN201 har samma typ av påverkan på trombocyter. Däremot uppvisar ¹⁷⁷Lu-SN201 hittills inte någon påverkan på andra kritiska organ, såsom njurarna, vilket en del andra Lu¹⁷⁷-baserade läkemedel gör.

Tumorads design och verkningsmekanism ger också möjlighet att adressera flertalet tumörtyper jämfört med nuvarande radionuklidterapi (RNT) som framförallt riktas mot prostatacancer respektive neuroendokrina tumörer. I dialoger med investerare framkommer att de uppskattar Tumorads potential att just bredda RNT-området och möjligheten att gå mot andra och flera tumörtyper. Om vi upprätthåller den goda säkerhetsprofil som hittills observerats kommer detta vara en betydande fördel för Tumorad och utgöra en tydligt differentierande faktor jämfört med andra RNT-läkemedel, både lanserade och under utveckling, som ofta har komplexa biverkningsprofiler.

Marknaden för RNT-baserad cancerbehandling är betydande och bedöms av flera analytiker uppgå till 10 miljarder USD per år, med begränsad konkurrens, då det är relativt höga trösklar för nya aktörer att komma in på området. Det finns ett stort intresse inom industrin för RNT-fältet och M&A-aktiviteten har varit omfattande med flertalet genomförda licensaffärer de senaste åren.

Den hittills observerade och bekräftade goda säkerhetsprofilen innebär att Tumorad-projektet tagit ett viktigt kliniskt steg framåt. Detta tillsammans med Tumorads unika verkningsmekanism som möjliggör breddning av antalet indikationer, och det ökande intresset för RNT-baserade cancerbehandlingar hos större aktörer, innebär att vi redan i fas I har byggt upp ett väsentligt värde i projektet.

Med datan från Tumorad-studien bygger vi upp en robust dokumentation som är avgörande för kommande kliniska faser, där fokus successivt kommer att skifta mer mot effekt. Utöver det primära målet att utvärdera säkerhet har ett viktigt mål i fas I-delen av studien också varit att identifiera en möjlig maximal terapeutisk dos för vidare tester i utvalda patientgrupper i fas IIa-delen, också kallat "maximum tolerated dose" (MTD). Detta är något som lyfts fram i våra pågående dialoger med potentiella partners och specialistinvesterar för att möjliggöra kommande kliniska steg med Tumorad och säkra bolagets finansiella ställning på längre sikt.

Vi fortsätter också att utvärdera strategiska alternativ för att frigöra den fulla potentialen i vårt andra utvecklingsprogram SpagoPix, där kliniska resultat under våren publicerats i den ledande vetenskapliga tidskriften Investigative Radiology och presenterats vid den senaste 16:e världskongressen om endometrios i Sydney, Australien..

Sammanfattningsvis har det andra kvartalet varit ett kvitto på att vår kliniska strategi ger resultat. Det vi hittills sett i fas I-delen av Tumorad-studien stärker vår konfidens för den kliniska profilen och tron på ¹⁷⁷Lu-SN201 som en effektiv framtida cancerbehandling. Vi ser fram emot att under årets andra halva fortsätta bygga värde genom att nå nästa milstolpar i Tumorad-01.

Mats Hansen, VD Spago Nanomedical AB



PROGRAM – TUMORAD

BAKGRUND

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

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

MARKNAD

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

STATUS

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

Ett omfattande prekliniskt utvecklings- och optimeringsarbete har tidigare resulterat i en läkemedelskandidat, ¹⁷⁷Lu-SN201, med önskad exponering av radioaktivitet i tumörer, samtidigt som påverkan på övriga organ minimeras. Bolaget har publicerat fördelaktiga resultat från en pre-klinisk studie med ¹⁷⁷Lu-SN201 som monoterapi i en modell för trippelnegativ bröstcancer, en mycket aggressiv och svårbehandlad cancerform där tumörcellerna ofta har resistens mot cellgifter redan innan cellgiftsbehandlingen påbörjats och som utgör cirka 15 procent av alla bröstcancerfall. Resultaten visar på bättre tumörhämmande effekt jämfört med läkemedel som används i gängse standardbehandling, parallellt med en låg grad av radiotoxicitet. Fynden stödjer fortsatt preklinisk utveckling för att utforska ¹⁷⁷Lu-SN201 som monoterapi och i kombinationsbehandling vid trippelnegativ bröstcancer. Bolaget har dessutom kunnat visa att ¹⁷⁷Lu-SN201 fördröjer tumörtillväxt och förlänger överlevnaden i en preklinisk modell för kolorektalcancer (Mattisson et al., 2023). Materialet har visat god säkerhetsprofil i regulatoriska prekliniska toxikologi-studier, samt en gynnsam fördelning i kroppen (biodistribution) i prekliniska studier.

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

¹ Eriksson et al., 2014 & Mattisson et al., 2023

säkerhet, biodistribution, tolerabilitet samt initial effekt av ¹⁷⁷Lu-SN201 i cancerpatienter. Hitintills har totalt tolv patienter med tio olika tumörtyper på tre dosnivåer framgångsrikt doserats med minst en dos ¹⁷⁷Lu-SN201 i studiens fas I-del. Data från de första tio patienterna har analyserats av DMC och visat på en fortsatt acceptabel säkerhetsprofil. Analys av samtliga tolv patienter förväntas genomföras i början av fjärde kvartalet och ge rekommendation om nästa steg i studien. Studien utförs på två sjukhus i Australien, Cancer Research SA i Adelaide och St Vincent's Hospital i Melbourne.

PROGRAM - SPAGOPIX

BAKGRUND

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

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

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

MARKNAD

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

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

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

STATUS

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

Under slutet av 2023 meddelade bolaget positiva topline-data från den kliniska fas IIa-studien SPAGOPIX-02 som inkluderade patienter med endometrios. Analysen av MRT-bilder från SPAGOPIX-02 visar att det primära effektmålet avseende mätningar av MRT förstärkande effekt i endometrioslesioner identifierade av behandlande gynekolog har uppnåtts. Kontrastförstärkning med pegfosimer manganese kunde observeras i majoriteten av lesioner bekräftade med ultraljud. Vidare visar pegfosimer manganese en god säkerhetsprofil i patienter med endometrios. Explorativa analyser tyder på kontrastförstärkning i lesioner med aktiv inflammation men inte i indolenta fibrotiska lesioner vilket stödjer klinisk relevans av pegfosimer manganese-förstärkt MRT och kan vara av stor vikt för bedömning av sjukdomens utbredning och planering av behandling. Finala resultat kommer att publiceras senare i en eller flera vetenskapliga tidskrifter och vid vetenskapliga konferenser.

I nästa steg ska SN132D testas i större kliniska studier och/eller i olika indikationer inför marknadsgodkännande. Som ett led i vår strategiska fokusering på Tumorad-programmet kommer all eventuell fortsatt klinisk utveckling inom SpagoPix att ske i samarbete med en partner, vilket förutsätter utlicensiering, avtal om kommersiellt partnerskap, eller annan extern finansiering. På basis av detta fortgår ett aktivt affärsutvecklingsarbete för att hitta potentiella samarbetspartners.

FINANSIELL UTVECKLING

RESULTAT

Rörelsekostnaderna uppgick till -8 291 KSEK (-10 255 KSEK) för kvartalet och -17 255 KSEK (-19 752 KSEK) för halvåret. De lägre kostnaderna under andra kvartalet är framförallt hänförliga till de personalneddragningar som gjordes i samband med styrelsens beslut att upphöra med intern preklinisk forskning. Rörelsekostnaderna är i enlighet med beslutet framförallt relaterade till den pågående kliniska fas I/IIa studien Tumorad-01.

Totala intäkter uppgick till 1 230 KSEK (1 818 KSEK) för kvartalet och 2 738 KSEK (3 246 KSEK) för halvåret. Intäkterna avser framförallt innovationsstöd från de australiska myndigheterna för de utvecklingsaktiviteter som bolaget genomfört under perioden i Australien.

Rörelseresultatet uppgick till -7 061 KSEK (-8 437 KSEK) för kvartalet och -14 517 KSEK (-16 506 KSEK) för halvåret. Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,02 SEK (-0,03 SEK) för kvartalet och -0,04 SEK (-0,07 SEK) för halvåret.

INVESTERINGAR OCH FINANSIELL STÄLLNING

Vid kvartalets utgång uppgick de likvida medlen till 18 517 KSEK (47 700 KSEK).

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -8 307 KSEK (-9 096 KSEK) för kvartalet och -14 773 KSEK (-19 637 KSEK) för halvåret. Det lägre negativa kassaflödet under halvåret förklaras av lägre personalkostnader samt att bolaget erhöll ett högre innovationsstöd från de australiska myndigheterna för aktiviteter gjorda 2024. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till 246 KSEK (-59 KSEK) för kvartalet och 780 KSEK (-118 KSEK). Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 0 KSEK (24 605 KSEK) för kvartalet och 0 KSEK (22 238 KSEK) för halvåret.

Vid utgången av kvartalet uppgick bolagets egna kapital till 18 586 KSEK (50 015 KSEK) och soliditeten till 78,6 procent (87,0 procent). Eget kapital per aktie, före utspädning, uppgick till 0,05 SEK (0,14 SEK).

AKTIEN OCH AKTIEKAPITAL

Per 30 juni 2025 uppgick antalet registrerade aktier till 348 196 206. Spago Nanomedicals aktie handlas på Nasdaq First North Growth Market med kortnamn SPAGO. Per kvartalets utgång uppgick aktiens kvotvärde till 0,01 SEK och aktiekapitalet till 3 481 962,06 SEK. Antal aktieägare var vid periodens utgång 2 648. De största ägarna var vid periodens slut Peter Lindell med bolag och närstående, Mikael Lönn, Avanza Pension, Eva Redhe och Tiel Ridderstad.

MODERBOLAGET

Moderbolagets resultat uppgick till -14 649 KSEK (-15 800 KSEK) för halvåret. Bolaget startade i december 2022 ett helägt australiskt dotterbolag, Spago Nanomedical AU Pty Ltd (45 664 495 283), för att kunna ta del av det innovationsstöd och de forsknings- och utvecklingsmöjligheter som finns i regionen. Andelar i koncernföretag skrivs löpande ner till eget kapital i dotterbolaget Spago Nanomedical AU Pty Ltd.

KONCERNENS RESULTATRÄKNING

<i>Belopp i KSEK</i>	apr-jun 2025	apr-jun 2024	jan-jun 2025	jan-jun 2024	jan-dec 2024
Intäkter					
Nettoomsättning	81	459	419	809	1 911
Övriga rörelseintäkter	1 149	1 359	2 320	2 437	5 002
Summa intäkter	1 230	1 818	2 738	3 246	6 913
Rörelsens kostnader					
Projektkostnader	-3 068	-3 545	-5 885	-6 726	-14 269
Övriga externa kostnader	-1 898	-2 155	-3 984	-4 599	-8 895
Personalkostnader	-3 202	-4 372	-6 983	-8 112	-16 816
Avskrivningar av materiella anläggningstillgångar	-56	-79	-124	-159	-312
Övriga rörelsekostnader	-67	-104	-278	-158	-334
Summa rörelsens kostnader	-8 291	-10 255	-17 255	-19 752	-40 626
RÖRELSERESULTAT	-7 061	-8 437	-14 517	-16 506	-33 713
Finansiella poster					
Finansiella intäkter	97	284	236	591	1 204
Finansiella kostnader	0	0	-118	0	0
Summa finansiella poster	97	284	118	591	1 204
RESULTAT EFTER FINANSIELLA POSTER	-6 964	-8 152	-14 399	-15 915	-32 509
PERIODENS RESULTAT	-6 964	-8 152	-14 399	-15 915	-32 509

KONCERNENS BALANSRÄKNING

Belopp i KSEK	30 jun 2025	30 jun 2024	31 dec 2024
TILLGÅNGAR			
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR			
Materiella anläggningstillgångar			
Inventarier, verktyg och installationer	275	769	613
Finansiella anläggningstillgångar			
Andra långfristiga fordringar	497	268	382
Summa anläggningstillgångar	772	1 037	996
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR			
Kundfordringar	0	0	199
Övriga kortfristiga fordringar	526	734	482
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	3 830	8 014	5 437
Kassa och bank	18 517	47 700	32 470
Summa omsättningstillgångar	22 873	56 447	38 587
SUMMA TILLGÅNGAR	23 644	57 484	39 583
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
Eget kapital	18 586	50 015	33 235
Summa Eget kapital	18 586	50 015	33 235
Avsättningar			
Avsättningar för pensioner	497	268	382
Övriga avsättningar	130	66	103
Summa avsättningar	628	334	485
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	2 240	4 222	2 722
Övriga kortfristiga skulder	267	458	436
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 924	2 455	2 705
Summa kortfristiga skulder	4 431	7 135	5 863
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	23 644	57 484	39 583

KONCERNENS RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

<i>Belopp i KSEK</i>	Aktie-kapital	Ej reg. aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Omräknings- differens	Annat EK inkl. periodens resultat	Totalt kapital
Ingående balans 1 jan 2024	18 859	3 091	270 559	-29	-251 164	41 317
Registrering av nyemission	3 091	-3 091				0
Nyemission	12 869		13 077			25 946
Emissionskostnad			-1 448			-1 448
Omräkningsdifferens				116		116
Periodens resultat					-15 915	-15 915
Utgående balans 30 jun 2024	34 820	0	282 189	86	-267 079	50 015
Nedsättning aktiekapital	-31 338				31 338	0
Emissionskostnad			-86			-86
Omräkningsdifferens				-102		-102
Periodens resultat					-16 593	-16 593
Utgående balans 31 dec 2024	3 482	0	282 103	-16	-252 335	33 235
Ingående balans 1 jan 2025	3 482	0	282 103	-16	-252 335	33 235
Omräkningsdifferens				-250		-250
Periodens resultat					-14 399	-14 399
Utgående balans 30 jun 2025	3 482	0	282 103	-265	-266 734	18 586

KONCERNENS KASSAFLÖDE I SAMMANDRAG

<i>Belopp i KSEK</i>	apr-jun 2025	apr-jun 2024	jan-jun 2025	jan-jun 2024	jan-dec 2024
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-6 952	-8 002	-14 522	-15 614	-31 922
Förändring i rörelsekapital	-1 355	-1 095	-211	-4 023	-2 746
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-8 307	-9 096	-14 733	-19 637	-34 668
Kassaflöde från investeringsverksamheten	246	-59	780	-118	-230
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	24 605	0	22 238	22 152
Periodens kassaflöde	-8 061	15 450	-13 953	2 483	-12 747
Likvida medel vid periodens början	26 578	32 250	32 470	45 217	45 217
LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT	18 517	47 700	18 517	47 700	32 470

DATA PER AKTIE

	apr-jun 2025	apr-jun 2024	jan-jun 2025	jan-jun 2024	jan-dec 2024
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-0.02	-0.03	-0.04	-0.07	-0.11
Eget kapital per aktie före utspädning, SEK	0.05	0.14	0.05	0.14	0.10
Genomsnittligt antal aktier före utspädning	348 196 206	261 352 600	348 196 206	242 347 214	295 416 709
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	348 196 206	350 897 189	348 196 206	350 780 114	349 484 621
Antal aktier vid periodens slut	348 196 206	348 196 206	348 196 206	348 196 206	348 196 206

ÖVRIGA NYCKELTAL

	apr-jun 2025	apr-jun 2024	jan-jun 2025	jan-jun 2024	jan-dec 2024
Genomsnittligt antal anställda	7	12	8	12	13
Soliditet, %	78.6	87.0	78.6	87.0	84.0

FINANSIELLA DEFINITIONER

SOLIDITET

Eget kapital i förhållande till balansomslutningen

EGET KAPITAL PER AKTIE, FÖRE UTSPÄDNING

Eget kapital i förhållande till antal aktier vid periodens slut

RESULTAT PER AKTIE, FÖRE UTSPÄDNING

Periodens resultat i förhållande till genomsnittligt antalet aktier

RESULTAT PER AKTIE, EFTER UTSPÄDNING

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

MODERBOLAGETS RESULTATRÄKNING I SAMMANDRAG

<i>Belopp i KSEK</i>	jan-jun 2025	jan-jun 2024	jan-dec 2024
Intäkter	2 248	3 123	6 082
Rörelsens kostnader	-12 790	-15 898	-32 750
Finansiella poster	-4 107	-3 024	-5 826
-varav nedskrivning av fin. anläggningstillgångar	-4 208	-3 615	-7 006
PERIODENS RESULTAT	-14 649	-15 800	-32 495

MODERBOLAGETS BALANSRÄKNING I SAMMANDRAG

<i>Belopp i KSEK</i>	30 jun 2025	30 jun 2024	31 dec 2024
Anläggningstillgångar	2 953	6 389	4 567
Omsättningstillgångar	19 763	49 931	33 741
- varav kassa och bank	17 971	46 295	31 708
SUMMA TILLGÅNGAR	22 716	56 320	38 308
Eget kapital	18 586	50 015	33 235
Avsättningar	628	334	485
Kortfristiga skulder	3 503	5 971	4 588
SUMMA SKULDER OCH EGET KAPITAL	22 716	56 320	38 308

REDOVISNINGSPRINCIPER

Spago Nanomedical AB (publ) redovisar enligt årsredovisningslagen (ÅRL) och bokföringsnämndens allmänna råd BFNR2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Bolagets redovisningsprinciper beskrivs i not 1 i bolagets årsredovisning för 2024.

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

VÄSENTLIGA RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

Spago Nanomedicals verksamhet är exponerad för ett antal riskfaktorer och osäkerhetsmoment, såväl operationella som finansiella. Risk- och osäkerhetsfaktorer består i huvuddrag av risker relaterade till forskning och utveckling, kliniska prövningar, patent och andra rättigheter, samarbeten och kommersialisering av projekt, samt finansiering. En detaljerad redogörelse för bolagets väsentliga finansiella risker beskrivs på sidorna 26-27 i årsredovisningen för 2024.

TRANSAKTIONER MED NÄRSTÅENDE

Inga transaktioner med närstående att rapportera.

INVESTOR RELATIONS

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

ÖVRIGT

Denna rapport har inte granskats av bolagets revisorer.

INTYGANDE

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

Lund den 20 augusti 2025

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

Alan Raffensperger
Ordförande

Mikael von Euler

Kari Grønås

Nicklas Westerholm

Mats Hansen
VD