

Vivesto AB (publ)

Delårsrapport för perioden 1 januari – 30 juni 2026

”Under det andra kvartalet 2026 fortsatte Vivesto att leverera enligt plan i våra två prioriterade utvecklingsprogram, Paccal Vet och Cantrixil.

När vi nu går in i årets andra halvår gör vi det med samtliga prioriterade utvecklingsprogram enligt plan, flera viktiga resultat i närtid och ett affärsutvecklingsarbete som successivt intensifieras. Jag ser därför med stor tillförsikt fram emot de kommande månaderna, som har potential att bli de mest värdeskapande hittills i Vivestos utveckling”.

Erik Kinnman, VD för Vivesto

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER ANDRA KVARTALET

- Vivesto slutförde rekryteringen till bolagets kliniska pilotstudie med Paccal Vet i hundar med hemangiosarkom i mjälten efter splenektomi. Topline-resultat från studien förväntas under tredje kvartalet 2026.
- Vivesto rapporterade positiva resultat från bolagets explorativa farmakokinetiska (PK) och toxikologiska studie med intravenöst Cantrixil i hund. Data stödjer fortsatt utveckling av Cantrixil mot en klinisk fas I-studie i akut myeloisk leukemi (AML) i människa samt en pilotstudie i hundar med cancer.
- Björn Svanström utsågs till ny Chief Financial Officer (CFO) med tillträde 1 juli.
- Vid årsstämman den 7 maj beslutades det att genomföra en sammanläggning av aktier 1:100, innebärande att hundra (100) aktier läggs samman till en (1) aktie. Första dagen för handel i bolagets aktier efter sammanläggningen var den 20 maj. Vidare beslutade årsstämman bland annat om en minskning av aktiekapitalet.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER BALANSDAGEN

- I juli slutfördes rekryteringen till bolagets pågående dosbestämningsstudie med Paccal Vet i katter med solida tumörer och maximalt tolererbar dos fastställdes. Slutliga resultat förväntas under fjärde kvartalet 2026.

ANDRA KVARTALET: 1 APRIL – 30 JUNI 2026

- Bolagets nettoomsättning uppgick till 0 tkr (0)
- Rörelseresultatet var -8 626 tkr (-9 739)
- Resultatet efter skatt uppgick till -8 383 tkr (-9 526)
- Resultatet per aktie före och efter utspädning var -0,76 kr (-1,77)
- Kortfristiga placeringar och likvida medel uppgick till 23 514 tkr (4 221)
- Soliditeten var 94% (92%)

PERIODEN: 1 JANUARI – 30 JUNI 2026

- Bolagets nettoomsättning uppgick till 0 tkr (0)
- Rörelseresultatet var -15 415 tkr (-18 327)
- Resultatet efter skatt uppgick till -15 276 tkr (-17 814)
- Resultatet per aktie var -1,51 kr (-3,31)

VD HAR ORDET

Under det andra kvartalet 2026 fortsatte Vivesto att leverera enligt plan i våra två prioriterade utvecklingsprogram, Paccal Vet och Cantrixil. Kvartalet präglades av flera viktiga milstolpar som för oss närmare de värdedrivande resultat vi väntar under andra halvåret, och som lägger grunden för att intensifiera vårt pågående affärsutvecklingsarbete.

Den kanske viktigaste milstolpen under kvartalet var att vi slutförde rekryteringen till den kliniska pilotstudien med Paccal Vet i hundar med hemangiosarkom i mjälten efter splenektomi, med 19 utvärderingsbara hundar inkluderade. De positiva interimresultat vi rapporterade i november 2025, med en observerad medianöverlevnad om 138 dagar jämfört med 60-86 dagar för enbart kirurgi, har gett oss god tillförsikt inför den slutliga analysen, där vi förväntar oss en bra balans mellan behandlingseffekt och tolerabilitet. Topline-resultat väntas under tredje kvartalet och kommer att utgöra ett viktigt underlag för fortsatta aktiviteter. Vid fortsatt positiva resultat är nästa steg en registreringsgrundande studie, samtidigt som resultaten kommer vara av stor betydelse i våra redan pågående partnerskapsdiskussioner och för det kommande intensifierade affärsutvecklingsarbetet.



Även utvecklingen av Paccal Vet för behandling av cancer hos katter har gjort betydande framsteg. Efter kvartalets utgång meddelade vi att rekryteringen till dosbestämningsstudien slutförts, med totalt 21 katter inkluderade, och att den maximalt tolererbara dosen (MTD) fastställts. Positivt är att MTD blev högre än förväntat, vilket återspeglar den goda tolerabilitet som observerats i studien. Samtidigt har tydliga tecken på anti-tumöraktivitet observerats i flera tumörtyper och dosnivåer. Analyser av studiedata pågår, och de slutliga resultaten förväntas under fjärde kvartalet, vilka kommer ge oss viktig vägledning för den fortsatta utvecklingen av programmet och i det kommande intensifierade affärsutvecklingsarbetet.

Inom Cantrixil-programmet presenterade vi positiva resultat från vår explorativa PK- och toxikologistudie i hund som visade att Cantrixil tolererades väl vid samtliga utvärderade dosnivåer, utan allvarliga biverkningar eller andra säkerhetssignaler. Även de farmakokinetiska parametrarna var i linje med förväntningarna. Studien var den första studien där Cantrixil administrerats intravenöst i ett större djurslag. Resultaten stärker det prekliniska underlaget inför en klinisk fas I-studie i akut myeloid leukemi (AML) i människa, och under sommaren väntar slutliga analyser och en genomgång av vilka kompletterande aktiviteter som återstår inför en framtida IND-ansökan. Parallellt fortsätter utvecklingen av Cantrixil inom veterinär-onkologi, där pågående studier i hundcancer cellinjer förväntas ge vägledning kring vilka cancerformer som är mest lämpade för fortsatt utveckling. Även här förväntas resultat under fjärde kvartalet.

Parallellt med de operativa framstegen fortsätter vårt affärsutvecklingsarbete tillsammans med Liberi Group, vilka assisterar oss i vårt arbete för att söka partnerskap globalt. Starka partnerskap förblir avgörande för att ta våra program in i nästa utvecklingsfas och i förlängningen till marknad. Dialogerna med potentiella partners fortlöper och kommer successivt att intensifieras i takt med att ytterligare resultat blir tillgängliga under hösten. Vår ambition är fortsatt att ingå attraktiva partnerskap som kan accelerera utvecklingen av våra program in i nästa fas, och i förlängningen till marknad, och därigenom skapa långsiktigt värde för både patienter och aktieägare.

Det är också glädjande att resultaten från våra Paccal Vet-program har accepterats för presentation vid två av de viktigaste internationella vetenskapliga konferenserna inom veterinär-onkologi under hösten; Veterinary Cancer Society Annual Conference i Minneapolis i september, och World Small Animal Veterinary Association Congress i Warszawa i oktober. Presentationerna ger oss en värdefull

möjlighet att ytterligare stärka den vetenskapliga valideringen av våra program och öka deras internationella synlighet bland såväl kliniker som potentiella partners.

Under kvartalet genomförde vi även den beslutade sammanläggningen av bolagets aktier samt stärkte organisationen genom rekryteringen av Björn Svanström som ny CFO. Björn tillträdde den 1 juli och tillför omfattande erfarenhet från finans, kapitalmarknad och affärsutveckling inom life science, vilket ytterligare stärker Vivesto inför nästa utvecklingsfas. Han efterträder Robert Maiorana, som går i pension efter närmare sex år i bolaget, och jag vill rikta ett varmt tack till Robert för hans betydelsefulla insatser.

När vi nu går in i årets andra halvår gör vi det med samtliga prioriterade utvecklingsprogram enligt plan, flera viktiga resultat i närtid och ett affärsutvecklingsarbete som successivt intensifieras. Jag ser därför med stor tillförsikt fram emot de kommande månaderna, som har potential att bli de mest värdeskapande hittills i Vivestos utveckling.

Erik Kinnman
VD, Vivesto

VIVESTO

Vivesto är ett utvecklingsbolag som arbetar för att ta fram nya behandlingsalternativ för människor och djur med svårbehandlad cancer. Bolaget utvecklar projekt med potential att erbjuda nya behandlingsalternativ inom områden med stora medicinska behov. Vivesto har kapacitet och kompetens att utveckla läkemedel från forskning till tidiga kliniska prövningar. Utveckling i sen klinisk fas och kommersialisering avses ske genom partnerskap med andra läkemedelsbolag. Vivestos portfölj består av veterinäronkologiprogrammet Paccal Vet och cancerprogrammet Cantrixil.

Veterinärmedicin						
Kandidat	Indikation	Preklinik	Kliniska säkerhetsstudier	Klinisk pilotstudie	Registreringsgrundande studie	Registrering/godkännande
Paccal Vet - hund	Hemangiosarkom efter splenektomi					
Paccal Vet - katt	Solida tumörer					
Cantrixil Vet - hund	Cancer					

Humanläkemedel						
Kandidat	Indikation	Preklinik	Fas I	Fas II	Fas III	Registrering/godkännande
Cantrixil	Bloodcancer					

Paccal Vet (veterinäronkologi)

Paccal Vet är Vivestos ledande produktkandidat inom veterinäronkologiområdet och utvärderas i en pågående klinisk pilotstudie i hundar med cancerformen hemangiosarkom (HSA) i mjälten efter splenektomi. Därutöver genomför Vivesto en dosbestämningsstudie i katter med solida cancertumörer.

Paccal Vet använder teknologiplattformen XR-17 för att underlätta intravenös administrering av läkemedelssubstanser utan tillsats av ytterligare hjälpämnen. Existerande hjälpämnen, som cremofor kan ge upphov till svåra oönskade bieffekter i behandlade djur och humant albumin kan inte användas i djur. Utvecklingen av Paccal Vet baseras på det tidigare marknadsgodkända läkemedlet Apealea, vilket möjliggör återanvändning av prekliniska data och därmed kortare tid till marknad, samt data från tidigare studier med Paccal Vet i hundar vilket genererat kunskap avseende säkerhet och effektivitet.

Paccal Vet hund

Paccal Vet utvärderas i en öppen, explorativ pilotstudie i hundar med olika stadier av hemangiosarkom (HSA) i mjälten efter splenektomi. Studien omfattar 19 utvärderingsbara hundar som har rekryterats vid åtta kliniska centra i Washington, Oregon, Colorado och Kalifornien i USA. I studien behandlas hundar med HSA med upp till fyra behandlingscykler av Paccal Vet med tre veckors intervall. Total överlevnad och progressionsfri överlevnad följs i upp till 12 månader.

I november 2025 meddelade Vivesto positiva första preliminära effekterresultat från pilotstudien som indikerar att behandling med Paccal Vet leder till betydligt längre total överlevnad hos hundar med hemangiosarkom i mjälten i stadium I-II efter splenektomi, jämfört med kirurgiskt behandlade historiska kontroller. Totalt inkluderades 11 hundar i interimsanalysen. Topline-resultat från studien förväntas under tredje kvartalet 2026.

Under förutsättning att de positiva resultat som observerats i den preliminära analysen bekräftas efter studiens slutförande kommer en registreringsgrundande studie att genomföras. Syftet är att samla ytterligare bevis avseende säkerhet och effekt av Paccal Vet i hundar med hemangiosarkom i mjälten, för att i ett senare skede kunna ansöka om marknadsgodkännande.

Paccal Vet har tidigare beviljats så kallad MUMS-klassificering (Minor Use/Minor Species, MUMS) av FDA för behandling av hund med hemangiosarkom (HSA) i mjälten efter splenektomi. MUMS-klassificering gäller för läkemedel som behandlar djursjukdomar med begränsad förekomst eller som förekommer hos ett begränsat antal djur årligen i USA. Första FDA-godkända veterinärläkemedlet med MUMS-klassificering inom en specifik indikation erhåller sju års marknadsexklusivitet, vilket innebär att Paccal Vet under denna tid skulle vara skyddat från generisk konkurrens för den godkända användningen. Ytterligare incitament såsom regulatoriskt stöd och reducerade avgifter kan tillkomma. I november 2024 beviljades Paccal Vet också Limited Market-klassificering, EU:s motsvarighet till den amerikanska MUMS-klassificeringen, vilket bland annat kan möjliggöra snabbare regulatorisk väg till marknadsgodkännande.

Paccal Vet katt

I augusti 2025 meddelade Vivesto att första patienten doserats i bolagets pågående dosbestämningsstudie med Paccal Vet i katter med svårbehandlade solida tumörer, där tidigare behandlingsalternativ ofta inte gett resultat. Studiens primära syfte är att fastställa den maximalt tolererbara dosen (MTD) av Paccal Vet. Utöver att fastställa en lämplig dos för fortsatt utveckling omfattar studien explorativa undersökningar av Paccal Vets anti-tumöraktivitet i olika tumörtyper, såsom lymfom och karcinom.

I juli 2026 meddelade Vivesto att studien var fullrekryterad. Totalt har 21 katter rekryterats, med tydliga indikationer på observerade anti-tumöreffekter, och den maximalt tolererbara dosen (MTD) har fastställts. Slutliga resultat förväntas under fjärde kvartalet 2026.

Studien var ursprungligen utformad för att omfatta upp till 12 katter enligt ett 3+3 studieupplägg avseende doseskalering. Rekryteringen utökades allteftersom Paccal Vet tolererades bättre än väntat, vilket gjorde det möjligt att fortsätta driva studien i högre dosgrupper och att ta in ytterligare patienter. I studien behandlas katter med upp till fyra behandlingscykler av Paccal Vet med tre veckors intervall vid tre kliniker i USA. Studien pågår så länge rekryterade katter slutför sin behandling. De slutliga resultaten, som förväntas under fjärde kvartalet 2026, är avsedda att stödja nästa steg i utvecklingen av Paccal Vet för katter med cancer.

Cantrixil

Cantrixil är en läkemedelskandidat under utveckling för behandling av långt framskriden cancer. Cantrixil består av den aktiva molekylen TRX-E-002-1, en potent och selektiv tredje generationens bensopyran, inkapslad i cyklodextrin. Cantrixil riktar sig mot hela spektrumet av cancerceller, inklusive kemoterapiresistenta tumörinitierande celler som tros vara ansvariga för sjukdomsåterfall. Baserat på erhållna prekliniska data, och i syfte att maximera den kommersiella potentialen i Cantrixil-programmet, har Vivesto valt att fokusera utvecklingen mot hematologisk cancer (blodcancer).

Preklinisk utveckling

I november 2025 meddelade Vivesto positiva resultat från prekliniska in vivo-studier där Cantrixil kombinerades med andra standardbehandlingar i en djurmodell för akut myeloid leukemi (AML). Resultaten visar tydliga positiva effekter av Cantrixil både som monoterapi, och i kombination med andra läkemedel som vanligtvis används vid denna typ av cancer. De positiva resultaten bekräftar tidigare prekliniska effektergebnat och stödjer fortsatt utveckling av Cantrixil inom hematologisk cancer och då särskilt AML.

I november 2025 meddelade Vivesto också att en ny internationell patentansökan, omfattande behandling av hematologisk cancer med Cantrixil i kombination med andra behandlingar, lämnats in.

Under 2024 rapporterades positiva prekliniska in vitro-data med Cantrixil i hematologiska cancercellinjer som uppvisar tydliga positiva effekter i kombination med andra cancerläkemedel. Vivesto har tidigare erhållit resultat som uppvisat starka cytotoxiska effekter vid låga doser i cellinjer från patienter med hematologisk cancer såsom leukemi, non-Hodgkinlymfom och multipelt myelom. Under våren 2025 rapporterades ytterligare positiva prekliniska effektdata med Cantrixil som visade

på både minskad tumörtillväxt och ökad överlevnad i en väletablerad djurmodell för AML, samtidigt konstaterades god tolerabilitet. Dessa in vivo-data bekräftade tidigare positiva in vitro-resultat och att läkemedlet når cancerceller i kroppen.

Positiva in vitro prekliniska data från så kallade ADME-studier (absorption, distribution, metabolism och exkretion) och sekundära farmakologistudier har tidigare bekräftat att Cantrixil har lämpliga fysikalisk-kemiska egenskaper och en acceptabel säkerhetsprofil med minimala "off-target"-effekter, vilket stöder fortsatt utveckling av läkemedelskandidaten.

De samlade prekliniska resultaten ger viktig input inför val av dos och behandlingsregim i kommande kliniska studier.

Förberedelser inför klinisk utveckling inom humanmedicin

Cantrixil-programmet kompletteras med en explorativ PK/toxikologistudie i hundar som en del i förberedelsearbetet för klinisk utveckling i människa. I juni 2026 meddelade Vivesto positiva resultat som stödjer fortsatt utveckling av Cantrixil mot en klinisk fas I-studie i akut myeloisk leukemi (AML) i människa. Studieresultaten visade att intravenöst Cantrixil tolererades väl vid samtliga dosnivåer, utan några negativa fynd, utan kardiovaskulära effekter och utan tecken på lokal irritation eller toxicitet vid injektionsstället. De farmakokinetiska parametrarna, inklusive blodkoncentrationsnivåer och halveringstid, var i linje med förväntningarna och kompletterar tidigare prekliniska data.

I PK/toxikologistudien fick fyra hundar ökande intravenösa doser av Cantrixil i tre omgångar om 2, 5 och 10 mg/kg. Studiens upplägg och de medicinska bedömningar som genomfördes dag 7 stödjer den avsedda doseringsfrekvensen om en gång per vecka för både människa och hund.

Efter att pågående och återstående prekliniska aktiviteter slutförts är nästa steg att förbereda för initiering av en klinisk fas I-studie i AML i människa, parallellt med fortsatt CMC-utveckling med syfte att ta fram kliniskt prövningsmaterial. En partner kommer att krävas för att tillföra de resurser som är nödvändiga för dessa aktiviteter.

Planerad klinisk utveckling inom veterinärmedicin

Mot bakgrund av Cantrixils unika verkningsmekanism, lovande säkerhetsprofil och de starka synergier mellan veterinär- och humanprogrammen, har Vivesto beslutat att bredda indikationsområdet för Cantrixil till att omfatta cancersjuka hundar. De nyligen rapporterade positiva data från PK/toxikologistudien med intravenöst Cantrixil stödjer fortsatt utveckling mot en pilotstudie i hundar med cancer. En studie i hundcancercellinjer pågår för närvarande där resultat förväntas under tredje kvartalet. Resultaten kommer att ge vägledning om vilka hundcancertyper som är särskilt känsliga för Cantrixil-behandling och därmed också vilka hundcancerpatienter som bör inkluderas i kommande kliniska program. Planeringen inför en sådan pilotstudie förväntas starta andra halvåret 2026.

INTERVJU MED DR. KRISTEN COUTO

Vivesto har träffat Dr. Kristen Couto, DVM, DACVIM (Oncology), en av de ledande specialistutbildade veterinäroncologerna som ansvarar för genomförandet av bolagets doseskaleringsstudie med Paccal Vet i katter vid en klinik i Oregon, USA.

Inom veterinäroncologi finns det fortfarande ett betydande medicinskt behov hos katter. Jämfört med hundar finns det färre behandlingsalternativ, färre kliniska studier och betydligt mindre tillgänglig data. Dr. Couto möter dessa utmaningar varje vecka i sitt kliniska arbete. Hennes bedömning av Paccal Vet bygger på klinisk erfarenhet och oberoende medicinsk expertis, vilket ger ett värdefullt perspektiv när studien nu närmar sig sitt slut och slutliga resultat väntas under det fjärde kvartalet 2026. Nedan delar Dr. Kristen Couto med sig av sina kliniska erfarenheter från studien.



Cancer hos katter får inte alls samma uppmärksamhet som hos hundar och behandlingsalternativen är begränsade. Ur ett kliniskt perspektiv - vilket är det största medicinska behovet och varför är det viktigt?

Jag delar helt den bilden. En stor del av forskningen inom veterinäroncologi riktas mot hundar. Nya kliniska studier för hundar startas i princip varje månad. Katter har inte fått samma uppmärksamhet, trots att de är lika vanliga familjemedlemmar. Det innebär att vi har färre diagnostiska och terapeutiska verktyg till vårt förfogande, samtidigt som kunskapen om hur även nyare behandlingar som används hos hundar kan anpassas på ett säkert sätt för katter fortfarande är begränsad.

Den praktiska konsekvensen är ett tydligt glapp i vården. Det finns fall där vi skulle kunna erbjuda bättre behandlingsalternativ om vi hade mer kunskap om sjukdomen eller om hur en behandling fungerar specifikt hos katter. I dag är det ofta inte möjligt, helt enkelt därför att de nödvändiga studierna ännu inte har genomförts. Det är just detta kunskapsgap som den här typen av studie syftar till att minska.

För aktieägare utan medicinsk bakgrund - vad är syftet med en doseskaleringsstudie och var befinner sig den här studien idag?

Enkelt uttryckt handlar en doseskaleringsstudie om att fastställa rätt och säker dos av ett läkemedel innan det används i större skala i klinisk praxis. Det finns olika sätt att göra detta, men den metod som används i den här studien är den mest etablerade och säkra. Tre katter behandlas initialt med en låg dos som förväntas tolereras väl. Om behandlingen fungerar som avsett behandlas nästa grupp med en högre dos. Därefter upprepas processen stegvis.

Vi befinner oss nu på vad vi bedömer vara nära den högsta tolererbara dosnivån för Paccal Vet hos katt, omkring 110 mg/m², en dos som eventuellt kan komma att justeras något nedåt inför klinisk användning. Det primära syftet med en studie av den här typen är inte att visa hur effektiv behandlingen är eller vilka cancerformer som svarar bäst, utan att fastställa en dos som kan användas med hög säkerhet och tillförsikt. Samtidigt ger studien värdefull information om behandlingens tumörhämmande effekt, vilket bidrar till utformningen av kommande kliniska studier.

Vad har ni sett hittills i studien, både när det gäller hur katterna tolererar behandlingen och eventuella tidiga tecken på effekt?

Överlag har behandlingen tolererats väl. Vid de lägre dosnivåerna såg vi i princip inga biverkningar. I de högre doskohorterna har vi observerat vissa lindriga men tydliga biverkningar, såsom minskad aptit och lägre aktivitetsnivå under två till tre dagar efter behandling. Hos vissa katter har vi även sett enstaka fall av lös avföring eller kräkningar, även om det ibland är svårt att avgöra om dessa symtom

är kopplade till behandlingen eller till underliggande kroniska tillstånd som redan finns hos patienten.

Dessa biverkningar har kunnat hanteras med sedvanlig understödjande behandling, inklusive läkemedel mot illamående och aptitstimulerande behandling, och de flesta katter har svarat väl på detta. Vi har också sett vissa fall av neutropeni, det vill säga en tillfällig minskning av en typ av vita blodkroppar som är viktiga för kroppens infektionsförsvar, vanligtvis tre till fyra dagar efter behandling. Katter tolererar generellt neutropeni bättre än många andra djurslag, och även om vi i vissa fall har gett antibiotika i förebyggande syfte har vi inte sett några bestående komplikationer. Hos några katter har vi även observerat en övergående minskning av antalet röda blodkroppar, som har återhämtat sig utan långsiktiga konsekvenser.

När det gäller behandlingseffekten är resultaten hittills verkligen uppmuntrande. Hos de flesta katter jag har behandlat har vi sett en tydlig minskning av tumörbördan, oftast mest uttalad efter den första eller andra behandlingen. Effekten har sedan tenderat att avta efter den tredje eller fjärde behandlingen, vilket är ett relativt vanligt förlopp när tumörer successivt utvecklar viss behandlingsresistens över tid. I studien har vi behandlat flera olika tumörtyper, däribland rundcellstumörer och solida tumörer såsom sarkom och carcinom, och vi har observerat tumörsvar inom flera av dessa diagnoser.

Paccal Vet baseras på en annan formuleringsteknologi än konventionell cellgiftsbehandling. Varför är det särskilt betydelsefullt vid behandling av katter?

Rent praktiskt är det just den här formuleringen som gör det möjligt att använda paklitaxel till katt överhuvudtaget. Den konventionella humanformuleringen innehåller lösningsmedel, framför allt cremofor, som kan orsaka allvarliga överkänslighetsreaktioner hos djur och därför inte kan användas på ett säkert sätt hos vare sig katter eller hundar. Paccal Vets formulering eliminerar detta problem och gör därmed behandlingen möjlig.

I den här studien har vi inte sett några oroande överkänslighetsreaktioner som skulle tyda på att formuleringen i sig innebär någon risk. Det är en viktig säkerhetssignal, med tanke på att lösningsmedelsrelaterade reaktioner är precis den typ av orsak som annars skulle utesluta det här läkemedlet för användning hos katt.

Studien närmar sig nu sitt slut. Vad kommer du personligen att hålla ögonen på, och vad skulle ett starkt utfall säga oss?

Det är framför allt två saker jag kommer att fokusera på. För det första vill jag se vilka tumörtyper som svarar bäst på Paccal Vet, eftersom det kommer att hjälpa oss att identifiera rätt patientgrupper när vi går vidare från den här dosbestämningsstudien mot nästa fas och ge vägledning om vilka patienter som har störst nytta av behandlingen i klinisk praxis.

För det andra kommer jag att titta närmare på doseringsintervallet. Vi har sett att tumörbördan minskar efter behandling, men hos vissa katter börjar den öka igen veckorna innan nästa behandlingstillfälle. Det tyder på att tätare dosering, eller möjligen behandling i kombination med andra terapier, skulle kunna förlänga behandlingseffekten ytterligare.

Sammantaget ser jag Paccal Vet som ett mycket spännande läkemedel att arbeta med i kliniken. Det var länge sedan jag såg den här typen av tumörhämmande aktivitet med konventionell kemoterapi hos katt, och det är precis den bilden jag hoppas få bekräftad när studien når sitt slut.

FINANSIELL INFORMATION

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag

Tkr	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Rörelseresultat	-8 626	-9 739	-15 415	-18 327	-34 377
Periodens resultat	-8 383	-9 526	-15 276	-17 814	-34 082
Resultat per aktie, före och efter utspädning i kr	-0,76	-1,77	-1,51	-3,31	-6,33

ANDRA KVARTALET

1 april – 30 juni 2026

Nettoomsättning

Nettoomsättningen uppgick till 0 tkr (0).

Övriga rörelseintäkter

Övriga rörelseintäkter uppgick till 8 tkr (0) och bestod av intäkter från försäljning av inventarier i samband med flytt till nya lokaler.

Kvartalets rörelseresultat

Kvartalets rörelseresultat uppgick till -8 626 tkr (-9 739). Skillnaden jämfört med motsvarande kvartal föregående år förklaras främst av att såväl övriga externa kostnader som avskrivningarna var lägre, medan personalkostnaderna var i princip oförändrade.

Övriga externa kostnader uppgick till -4 709 tkr (-5 187). Skillnaden beror huvudsakligen på variationer i de olika projekten avseende kostnadsposter så som frakter och transporter, konsultarvoden, övriga externa kostnader och patentkostnader. Hyreskostnaderna har också minskat väsentligt efter flytt till mindre lokaler under andra kvartalet.

Personalkostnader uppgick till -3 685 tkr (-3 753). Antalet anställda vid kvartalets utgång var 4 personer (4).

Avskrivningar och nedskrivningar uppgick till -240 tkr (-799). De lägre kostnaderna för avskrivningar kan härledas till föregående års förvärv av Cantrixil vilket innebar att tidigare förvärvade licenser inte längre skrivs av.

Kvartalets finansiella netto

Kvartalets finansiella netto om 243 tkr (213) består av finansiella intäkter uppgående till 301 tkr (214) och finansiella kostnader om -58 tkr (-1).

De finansiella intäkterna om 301 tkr (214) består av realiserad vinst vid försäljning av kortfristiga placeringar 38 tkr (0), valutakursvinster 80 tkr (90) och övriga ränteintäkter 183 tkr (65).

De finansiella kostnaderna -58 tkr (-1) utgörs av valutakursförluster om 58 tkr (-1).

Kvartalets resultat före skatt

Resultatet före skatt uppgick till -8 383 tkr (-9 526).

Inkomstskatt

Den redovisade inkomstskatten uppgick till 0 tkr (0) under kvartalet.

Kvartalets resultat

Resultatet efter skatt var -8 383 tkr (-9 526).

Kassaflöde och investeringar

Nettokassaflödet under kvartalet var 887 tkr (162) och bestod av Kassaflöde från den löpande verksamheten -8 113 tkr (-15 806), kassaflöde från investeringsverksamheten 9 000 tkr (15 968) och kassaflöde från finansieringsverksamheten 0 tkr (0).

Kassaflöde från den löpande verksamheten

Kassaflödet från den löpande verksamheten var under kvartalet -8 113 tkr (-15 806). Förändringen i kassaflödet från den löpande verksamheten om 7 693 tkr beror främst på skillnad i förändring av leverantörsskulder om 8 449 tkr, vilket är relaterat till föregående års förvärv av läkemedelskandidaten Cantrixil och projektrelaterade leverantörskostnader. Även rörelseresultatet har påverkat positivt med 1 113 tkr, medan förändringar av övriga kortfristiga fordringar och övriga kortfristiga rörelseskulder bidrog negativt med sammanlagt 1 491 tkr.

Kassaflöde från investeringsverksamheten

Kassaflödet från investeringsverksamheten var under kvartalet 9 000 tkr (15 968) och avser i sin helhet avyttring av kortfristiga placeringar.

Kassaflöde från finansieringsverksamheten

Kassaflödet från finansieringsverksamheten var under kvartalet 0 tkr (0).

Finansiering och finansiell ställningLikvida medel

Bolagets likvida medel var vid periodens slut 1 780 tkr (1 256).

Kortfristiga placeringar

Bolaget likviditetsmässiga överskott placeras i kortfristiga räntefonder. Fondernas kurs har en låg volatilitet och fondandelarna kan inom loppet av några få bankdagar omvandlas till likviditet. Fondernas värde uppgick per den 30 juni 2026 till 21 734 tkr (2 965).

Eget kapital

Vid periodens utgång var det egna kapitalet 158 258 tkr (140 678), soliditeten 94% (92%) och skuldsättningsgraden var negativ (negativ). Att skuldsättningsgraden är negativ beror på att nettoskulden är negativ, det vill säga summan av likvida medel och kortfristiga placeringar är större än upplåningen.

Vid årsstämman den 7 maj 2026 beslutades om minskning av aktiekapitalet med 99 642 322 kr till 11 071 369 kr. Minskningen av aktiekapitalet var villkorad av Bolagsverkets tillstånd, vilket beviljades i juli 2026, och minskningen kan redovisas i bolagets räkenskaper från och med tredje kvartalet.

PERIODEN

1 januari – 30 juni 2026

Nettoomsättning

Nettoomsättningen uppgick till 0 tkr (0).

Övriga rörelseintäkter

Övriga rörelseintäkter uppgick till 8 tkr (0) och bestod av intäkter från försäljning av inventarier i samband med flytt till nya lokaler.

Periodens rörelseresultat

Periodens rörelseresultat uppgick till -15 415 tkr (-18 327). Skillnaden i rörelseresultat jämfört med motsvarande period föregående år förklaras främst av att övriga externa kostnader samt avskrivningar var lägre medan personalkostnaderna var något högre.

Övriga externa kostnader uppgick till -8 236 tkr (-10 284). Skillnaden beror huvudsakligen på variationer i de olika projekten avseende kostnadsposter så som frakter och transporter, konsultarvoden, övriga externa kostnader och patentkostnader. Hyreskostnaderna minskade också

med 180 tkr som ett resultat av flytt till mindre mer ändamålsenliga lokaler under andra kvartalet 2026.

Personalkostnader uppgick till -6 708 tkr (-6 446). Antalet anställda vid periodens utgång var 4 personer (4).

Avskrivningar och nedskrivningar uppgick till -479 tkr (-1 597).

Periodens finansiella netto

Periodens finansiella netto om 139 tkr (513) består av finansiella intäkter uppgående till 315 tkr (513) och finansiella kostnader om -176 tkr (0).

De finansiella intäkterna utgörs av ränteintäkter på kortfristiga placeringar om 183 tkr (256), valutakursvinster 90 tkr (255) och realiserad vinst vid försäljning av kortfristiga placeringar 42 tkr (0).

De finansiella kostnaderna utgörs av valutakursförluster -101 tkr (0) och räntekostnader -75 tkr (0).

Periodens resultat före skatt

Resultatet före skatt uppgick till -15 276 tkr (-17 814). Förbättringen gentemot motsvarande period förra året är hänförligt till det bättre rörelseresultatet, se ovan.

Inkomstskatt

Den redovisade inkomstskatten uppgick till 0 tkr (0) under perioden.

Periodens resultat

Resultatet efter skatt var -15 276 tkr (-17 814).

Kassaflöde och investeringar

Nettokassaflödet uppgick under perioden till -85 tkr (58).

Kassaflöde från den löpande verksamheten

Kassaflödet från den löpande verksamheten var under perioden -14 572 tkr (-18 892). Förändringen om 4 320 tkr kan främst härledas till: förbättrat rörelseresultat 2 912 tkr, förändring i övriga kortfristiga fordringar 1 151 tkr, leverantörsskulder 265 tkr och övriga kortfristiga rörelseskulder 1 003 tkr.

Kassaflöde från investeringsverksamheten

Kassaflödet från investeringsverksamheten var under perioden -21 450 tkr (18 949) och avser såväl investering om 35 000 tkr (0) som avyttring om 13 550 tkr (28 800) av kortfristiga placeringar.

Kassaflöde från finansieringsverksamheten

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick under perioden till 35 937 tkr (0) och avser netto från nyemission om 49 937 tkr och nettoåterbetalning av kortfristigt lån om -13 000 tkr.

Finansiering och finansiell ställning

Likvida medel

Bolagets likvida medel var vid periodens slut 1 779 tkr (1 256).

Kortfristiga placeringar

Bolaget likviditetsmässiga överskott placeras i kortfristiga räntefonder. Fondernas kurs har en låg volatilitet och fondandelarna kan inom loppet av några få bankdagar omvandlas till likviditet. Fondernas värde uppgick per den 30 juni 2026 till 21 734 tkr (2 965).

Eget kapital

Vid periodens utgång var det egna kapitalet 158 258 tkr (140 678), soliditeten 94% (92%) och skuldsättningsgraden var negativ (negativ). Att skuldsättningsgraden är negativ beror på att nettoskulden är negativ, det vill säga summan av likvida medel och kortfristiga placeringar är större än upplåningen.

Utestående optioner och andra instrument som kan öka antalet aktier i Vivesto

	Antal optioner	Totalt möjligt antal aktier	Teckningskurs
Personaloptioner som kan lösas in mot en aktie ¹	1 000 000	1 000 000	37 SEK
Personaloptioner som kan lösas in mot en aktie ²	5 700 691	5 700 691	37 SEK
Totalt möjligt antal aktier		6 700 691	

1) Riktat till VD

2) Riktat till anställda

Årsstämman den 25 maj 2023 beslutade att inrätta ett incitamentsprogram i form av personaloptioner för vissa anställda i bolaget ("Personaloptionsprogram 2023"). Programmet innebär att medlemmarna i bolagets bolagsledning och vissa andra anställda i Vivesto vederlagsfritt kunde tilldelas ett visst antal prestationsbaserade personaloptioner ("Prestationsoptioner") under juni 2023. Därutöver kunde bolagets verkställande direktör vederlagsfritt under juni 2023 tilldelas personaloptioner som inte är prestationsbaserade ("Personaloptioner"). Prestationsoptionerna är föremål för vissa prestationsmål för räkenskapsåret 2023, vilka avgör i vilken utsträckning de anställda har rätt att behålla och utnyttja Prestationsoptionerna. 7 349 662 Prestationsoptioner och 1 000 000 Personaloptioner har tilldelats deltagarna i Personaloptionsprogram 2023.

Baserat på graden av uppfyllandet av prestationsmålen för 2023 kommer deltagarna i programmet att ha rätt att behålla cirka 77,6 procent av de tilldelade Prestationsoptionerna motsvarande sammanlagt 5 700 691 Prestationsoptioner för samtliga deltagare, varav 2 148 462 Prestationsoptioner för bolagets verkställande direktör.

Prestationsoptionerna och Personaloptionerna har en intjänandeperiod som löper från och med den 1 juli 2023 till och med den 30 juni 2026. Optionerna ger, efter att de har intjänats i enlighet med villkoren, innehavaren har rätt att förvärva aktier i bolaget under en period om ett år från utgången av intjänandeperioden. Varje option berättigar innehavaren att förvärva 0,0106 aktie i bolaget till ett pris om 37 kronor per aktie, motsvarande 130 procent av den genomsnittliga volymviktade kursen för bolagets aktie på Nasdaq Stockholm under perioden från och med den 17 maj 2023 till och med den 24 maj 2023. Lösenpriset och antalet aktier som varje Prestationsoption och Personaloption berättigar till teckning av ska omräknas i händelse av split, sammanläggning, nyemission av aktier och/eller vid liknande åtgärder i enlighet med marknadspraxis. Bolaget har emitterat 8 349 662 teckningsoptioner av serie 2023/2026 för att säkerställa leverans av aktier i Personaloptionsprogram 2023 enligt villkoren för programmet.

De 10 största ägarna 30 juni 2026

Namn	Antal aktier	Kapital	Röster
Per Arwidsson med närstående	4 427 907	39,99%	39,99%
Avanza Pension	556 519	5,03%	5,03%
Christer Hasslebäck	475 000	4,29%	4,29%
Nordnet Pensionsförsäkring	154 319	1,39%	1,39%
Johan Zetterstedt	138 530	1,25%	1,25%
Swedbank Försäkring	129 845	1,17%	1,17%
Handelsbanken Liv Försäkring AB	118 448	1,07%	1,07%
Handelsbanken Fonder	62 956	0,57%	0,57%
SEB Funds	62 670	0,57%	0,57%
Mastan AB (Håkan Lagerberg)	55 000	0,50%	0,50%
Totalt 10 största ägarna	6 181 194	55,83%	55,83%
Övriga	4 890 175	44,17%	44,17%
Totalt antal aktier	11 071 369	100,00%	100,00%

Nyckeltal och övrig information

	2026	2025	2026	2025	2025
	apr-jun	apr-jun	jan-jun	jan-jun	jan-dec
Antal aktier vid periodens slut, före och efter utspädning, i tusental	11 071	5 380	11 071	5 380	5 380
Vägt genomsnittligt antal aktier, före och efter utspädning, i tusental	11 071	5 380	10 123	5 380	5 380
Resultat per aktie, före och efter utspädning, kr	-0,76	-1,77	-1,51	-3,31	-6,33
Eget kapital per aktie, kr	14,29	26,15	14,29	26,15	23,15
Soliditet, %	94	92	94	92	84
Nettoskuld, tkr	-23 514	-4 221	-10 514	-4 221	10 902
Skuldsättningsgrad, %	neg	neg	neg	neg	neg
Avkastning på totalt kapital, %	neg	neg	neg	neg	neg
Avkastning på eget kapital, %	neg	neg	neg	neg	neg
Antal anställda vid periodens slut	4	4	4	4	4

Definitioner

Resultat per aktie: Periodens resultat hänförligt till moderbolagets aktieägare i förhållande till vägt genomsnittligt antal aktier, före och efter utspädning, under perioden.

Eget kapital per aktie: Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare i förhållande till antal aktier vid periodens slut.

Soliditet: Eget kapital i förhållande till balansomslutning.

Nettoskuld: Total upplåning (innehållande balansposterna skulder till kreditinstitut, konvertibellån samt övrig upplåning) med avdrag för likvida medel och kortfristiga placeringar. Leasingskuld beräknad i enlighet med IFRS16 medräknas inte i nettoskuld.

Skuldsättningsgrad: Nettoskuld i förhållande till eget kapital.

Avkastning på totalt kapital: Resultat före avdrag för räntekostnader i förhållande till genomsnittlig balansomslutning.

Avkastning på eget kapital: Resultat före skatt i förhållande till genomsnittligt eget kapital.

Ovan angivna nyckeltal är generiska nyckeltal som ofta används vid analyser och jämförelser mellan olika företag. De lämnas därför för att underlätta för läsaren att snabbt och översiktligt kunna utvärdera Vivestos finansiella situation och eventuellt jämföra med andra bolag. Dessa har beräknats enligt följande:

Tkr	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Eget kapital per aktie					
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare vid periodens slut, tkr	158 258	140 678	158 258	140 678	124 577
Antal aktier vid periodens slut, tusen	11 071	5 380	11 071	5 380	5 380
Eget kapital per aktie, kronor	14,29	26,15	14,29	26,15	23,15
Soliditet					
Eget kapital vid periodens slut	158 258	140 678	158 258	140 678	124 577
Balansomslutning vid periodens slut	168 559	152 803	168 559	152 803	149 039
Soliditet	94%	92%	94%	92%	84%
Nettoskuld					
Övrig upplåning	0	0	13 000	0	13 000
Total upplåning	0	0	13 000	0	13 000
Kortfristiga placeringar	21 734	2 965	21 734	2 965	72
Likvida medel	1 780	1 256	1 780	1 256	2 026
Summa kortfristiga placeringar och likvida medel	23 514	4 221	23 514	4 221	2 098
Nettoskuld	-23 514	-4 221	-10 514	-4 221	10 902
Skuldsättningsgrad					
Nettoskuld	-23 514	-4 221	-10 514	-4 221	10 902
Eget kapital	158 258	140 678	158 258	140 678	124 577
Skuldsättningsgrad	-15%	-3%	-7%	-3%	9%
Avkastning på totalt kapital					
Resultat före avdrag för räntekostnader och liknande poster	-8 325	-9 525	-15 100	-17 814	-33 811
Genomsnittlig balansomslutning	173 206	161 892	158 799	162 842	160 960
Avkastning på totalt kapital	-5%	-6%	-10%	-11%	-21%
Avkastning på eget kapital					
Resultat före skatt	-8 383	-9 526	-15 276	-17 814	-34 082
Genomsnittligt eget kapital	162 407	145 399	141 418	149 503	141 453
Avkastning på eget kapital	-5%	-7%	-11%	-12%	-24%

Resultaträkning, moderbolag

Tkr	Not	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Övriga rörelseintäkter		8	0	8	0	0
Övriga externa kostnader		-4 709	-5 187	-8 236	-10 284	-18 887
Personalkostnader		-3 685	-3 753	-6 708	-6 446	-13 697
Avskrivningar och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	2	-240	-799	-479	-1 597	-1 793
Rörelseresultat		-8 626	-9 739	-15 415	-18 327	-34 377
Övriga ränteintäkter och liknande intäkter		301	214	315	513	566
Räntekostnader och liknande kostnader		-58	-1	-176	0	-271
Finansiella poster - netto		243	213	139	513	295
Resultat före skatt		-8 383	-9 526	-15 276	-17 814	-34 082
Skatt på periodens resultat		-	-	-	-	-
Periodens resultat		-8 383	-9 526	-15 276	-17 814	-34 082
Resultat per aktie före och efter utspädning, kr		-0,76	-1,77	-1,51	-3,31	-6,33

Periodens resultat motsvarar periodens totalresultat.

Balansräkning, moderbolaget

Tkr	Not	2026-06-30	2025-06-30	2025-12-31
TILLGÅNGAR				
Anläggningstillgångar				
Immateriella anläggningstillgångar				
Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten	3	109 408	109 408	109 408
Koncessioner, patent, licenser, varumärken samt liknande rättigheter		33 355	34 030	33 835
Finansiella anläggningstillgångar				
Andra långfristiga värdepappersinnehav		300	300	300
Summa Anläggningstillgångar		143 063	143 738	143 543
Omsättningstillgångar				
Kortfristiga fordringar				
Övriga kortfristiga fordringar		1 089	1 788	1 268
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		893	3 056	2 130
		1 982	4 844	3 398
Kortfristiga placeringar		21 734	2 965	72
Kassa och bank		1 780	1 256	2 026
Summa Omsättningstillgångar		25 496	9 065	5 496
SUMMA TILLGÅNGAR		168 559	152 803	149 039
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
Eget kapital				
Bundet eget kapital				
Aktiekapital		110 714	53 804	53 804
Ej registrerat aktiekapital				
Reservfond		4 620	4 620	4 620
		115 334	58 424	58 424
Fritt eget kapital				
Överkursfond		2 021 662	2 029 634	2 029 634
Balanserat resultat		-1 963 462	-1 929 566	-1 929 399
Periodens resultat		-15 276	-17 814	-34 082
		42 924	82 254	66 153
Summa Eget kapital		158 258	140 678	124 577
Kortfristiga skulder				
Leverantörsskulder		2 625	1 870	2 274
Övriga kortfristiga skulder	4	1 899	1 946	14 912
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		5 777	8 308	7 276
Summa kortfristiga skulder		10 301	12 125	24 462
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		168 559	152 803	149 039

Förändring i eget kapital, moderbolaget

Tkr	Bundet eget kapital		Fritt eget kapital		Summa eget kapital
	Aktiekapital	Reservfond	Överkursfond	Balanserat resultat inkl årets resultat	
Ingående balans per den 1 januari 2025	53 804	4 620	2 029 634	-1 929 730	158 328
Periodens resultat	-	-	-	-17 814	-17 814
Personaloptioner	-	-	0	165	165
Utgående balans per den 30 juni 2025	53 804	4 620	2 029 634	-1 947 379	140 678
Ingående balans per den 1 januari 2025	53 804	4 620	2 029 634	-1 929 730	158 328
Årets resultat	-	-	-	-34 082	-34 082
Personaloptioner	-	-	0	332	332
Utgående balans per den 31 december 2025	53 804	4 620	2 029 634	-1 963 481	124 577
Ingående balans per den 1 januari 2026	53 804	4 620	2 029 634	-1 963 481	124 577
Periodens resultat	-	-	-	-15 276	-15 276
Personaloptioner	-	-	0	19	19
Emission	56 909		0		56 909
Emissionskostnader	-	-	-7 972	-	-7 972
Utgående balans per den 30 juni 2026	110 714	4 620	2 021 662	-1 978 737	158 258

Rapport över kassaflöden, moderbolag

Tkr	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-8 626	-9 739	-15 415	-18 327	-34 377
Justeringar för ej kassaflödespåverkande poster	240	799	479	1 597	1 793
Erhållen ränta	183	1	183	2	2
Erlagd ränta	0	0	-75	0	0
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	-8 203	-8 939	-14 828	-16 728	-32 582
Förändring av rörelsekapital					
Förändring övriga kortfristiga fordringar	1 084	1 870	1 416	265	1 711
Förändring leverantörsskulder	454	-7 995	351	86	490
Förändring övriga kortfristiga rörelseskulder	-1 447	-742	-1 512	-2 515	-3 581
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-8 113	-15 806	-14 572	-18 892	-33 962
Investeringsverksamheten					
Investeringar i immateriella tillgångar	0	-3 832	0	-9 851	-9 851
Investeringar i kortfristiga placeringar	0	0	-35 000		0
Avyttring av kortfristiga placeringar	9 000	19 800	13 550	28 800	31 700
Kassaflöde från investeringsverksamheten	9 000	15 968	-21 450	18 949	21 849
Finansieringsverksamheten					
Kortfristig lånefacilitet	0	0	-13 000	0	13 000
Nyemissioner	0	0	56 909	0	0
Emissionskostnader	0	0	-7 972	0	0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	0	35 937	0	13 000
Periodens kassaflöde	887	162	-85	58	887
Kursdifferenser i likvida medel	-77	232	-162	420	361
Likvida medel vid periodens början	969	862	2 026	778	778
Likvida medel vid periodens slut	1 780	1 256	1 779	1 256	2 026

Not 1 Redovisningsprinciper mm

Denna delårsrapport för moderbolaget har upprättats i enlighet med årsredovisningslagens 9 kapitel, Delårsrapport samt IAS 34.

Koncernen består av moderbolaget och endast ett vilande dotterbolag. Vivesto upprättar inte någon koncernredovisning med stöd i 7 kap 3a§ i årsredovisningslagen (1995:1554). Moderbolaget redovisas oförändrat enligt årsredovisningslagen och RFR 2 Redovisning för juridiska personer. Skillnaden mellan moderbolagets redovisning enligt RFR 2 och en koncernredovisning upprättad enligt IFRS består i att moderbolaget inte redovisar leasingkontrakt (lokaler) som tillgångar och skulder i balansräkningen vilket även ger upphov till skillnader i resultaträkningarna.

Bolagets redovisningsprinciper och beräkningsmetoder är oförändrade jämfört med de som beskrivs i årsredovisningen för räkenskapsåret 1 januari 2025 - 31 december 2025. Inga nya eller reviderade standarder eller tolkningar har trätt i kraft sedan 1 januari 2025 som har haft någon effekt på Vivestos finansiella rapporter. Redovisat värde på lånefordringar, övriga fordringar, likvida medel, leverantörsskulder och övriga skulder utgör en rimlig approximation av verkligt värde. Bolaget har för närvarande endast ett rörelsesegment och redovisar därför ingen information per segment.

IFRS 18 Utformning och upplysningar i finansiella rapporter blir tillämplig för räkenskapsår som börjar den 1 januari 2027 eller senare. Standarden kommer att ersätta IAS 1 Utformningen av finansiella rapporter och införa nya krav som kommer att bidra till att uppnå jämförbarhet i resultatrapporteringen för liknande företag och ge användarna mer relevant information och transparens. IFRS 18 kommer inte att påverka redovisningen eller värderingen av poster i de finansiella rapporterna, dvs ej ha någon effekt på nettoresultatet. Ledningen har under året påbörjat utvärdering av konsekvenserna av tillämpningen av den nya standarden. Inga övriga standarder, ändringar och tolkningar rörande standarder som ännu inte trätt i kraft förväntas ha någon väsentlig effekt på Vivestos finansiella rapporter.

Not 2 Avskrivningar och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar

Tkr	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Nedskrivningar					
Immateriella anläggningstillgångar	0	0	0	0	0
Avskrivningar					
Immateriella anläggningstillgångar	-240	-799	-479	-1 597	-1 793
Summa av- och nedskrivningar	-240	-799	-479	-1 597	-1 793

Not 3 Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten

Vivesto har aktiverade utgifter för utvecklingsarbeten bestående av bolagets satsningar inom kliniska prövningar i fas III för produktkandidaten Paccal Vet. Bolagets nuvarande strategi är utveckling i tidig klinisk fas. Den pågående pilotstudien avser Paccal Vet mot MUMS-indikationen hemangiosarkom (HSA) och inga kostnader för denna pilotstudie aktiveras då den är i tidig klinisk fas.

Tkr	2026-06-30	2025-06-30
Paccal Vet	109 408	109 408
Summa	109 408	109 408

Periodens avskrivningar och nedskrivningar uppgår till 0 tkr (0).

Not 4 Transaktioner med närstående

Under perioden har lån om 15 mkr återbetalats till huvudägaren vilket innan återbetalningen genererat en räntekostnad om totalt 62 910 kronor, detta avser del i nedanstående nämnd kreditfaciliteter om totalt 15 mkr. Under perioden har inte några andra transaktioner med närstående skett utöver ersättningar lämnade till styrelseledamöter och anställda.

I april 2025 ingick Vivesto ett avtal om en kreditfacilitet om 10 mkr med bolagets huvudägare Arwidsro. Enligt avtalet hade bolaget rätt att påkalla utbetalning av hela eller delar av lånebeloppet till och med den 31 mars 2026. Utbetalt lånebelopp och upplupen ränta förföll till betalning den 31 mars 2026 och skulle, på begäran av Arwidsro, konverteras till nyemitterade aktier i Vivesto. Sådan konvertering skulle ske genom en kvittningsemission till en teckningskurs om 0,240 kr per aktie. I november 2025 ställde Arwidsro ut en ytterligare kreditfacilitet om 5 mkr, med samma upplägg som den första kreditfaciliteten, förutom att Arwidsro saknade rätt att begära konvertering av lånebeloppet och upplupen ränta till nyemitterade aktier i Vivesto.

I februari 2026 återbetalades, via kvittning mot aktier i företrädesemissionen, utestående lån om 15 mkr till huvudägaren Arwidsro.

Not 5 Riskfaktorer

Genom sin verksamhet utsätts bolagets för olika typer av risker. Genom att skapa medvetenhet om de risker som finns i verksamheten kan dessa begränsas, kontrolleras och hanteras samtidigt som affärsmöjligheter kan tillvaratas i syfte att öka intjäningen. Riskerna i bolagets verksamhet redogörs för i årsredovisningen för räkenskapsåret 1 januari 2025 – 31 december 2025. Finansiering kan utgöra en risk för att kunna fortsätta att driva verksamheten under överblickbar tid. Styrelsens bedömning är att nuvarande medel efter genomförd emission är tillräckliga för att bedriva verksamheten fram till andra kvartalet 2027. Bolaget arbetar aktivt med affärsutveckling i syfte att generera licensintäkter under de kommande kvartalen och det är styrelsens bedömning att förutsättningarna för detta samt att vid behov säkra ytterligare finansiering är goda.

Styrelsen och VD för Vivesto AB försäkrar att denna delårsrapport ger en rättvisande översikt av moderbolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderbolaget står inför.

Solna den 13 augusti 2026

Peter Zonabend, styrelsens ordförande

Hege Hellström, styrelseledamot

Pål Ryfors, styrelseledamot

Roger Tell, styrelseledamot

Erik Kinnman, VD

Denna rapport innehåller framåtblickande uttalanden inklusive bland annat värderingar av immateriella tillgångar vilka baseras på bedömningar om framtida händelser. När ord som t.ex. "förutser", "tror", "beräknar", "förväntar", "avser", "planerar" och "projicerar" förekommer i denna rapport är avsikten att de skall utvisa framåtblickande uttalanden. Dessa uttalanden kan innefatta risker och osäkerheter beträffande t.ex. produktefterfrågan, marknadsacceptans, effekter av ekonomiska förhållanden, påverkan från konkurrerande produkter och prissättning, valutakurs-effekter samt andra risker. Dessa framåtblickande uttalanden avspeglar Vivesto-ledningens syn på framtida händelser vid den tidpunkt dessa uttalanden görs, men görs med förbehåll för olika risker och osäkerheter. Samtliga dessa framåtblickande uttalanden är baserade på Vivesto-ledningens uppskattningar och antaganden och bedöms vara rimliga, men är i sig osäkra och svåra att förutse. Faktiska utfall och erfarenheter kan avvika väsentligt från de framåtblickande uttalandena. Vivesto har inte någon avsikt, och åtar sig inte, att uppdatera dessa framåtblickande uttalanden.

Denna rapport har inte varit föremål för översiktlig granskning av bolagets revisorer.

BOLAGSINFORMATION

Vivesto AB (publ)
Organisationsnummer: 556332-6676
Säte: Stockholm

Kontakt

Vivesto AB
Box 3061
169 03 Solna

Huvudkontor:
Vivesto AB
Gustav III:s Boulevard 42, 7tr
169 73 Solna

Tel: 018-50 54 40
Hemsida: www.vivesto.com
E-post: info@vivesto.com

Mer information

Erik Kinnman, VD
Tel: 018-50 54 40
E-post: IR@vivesto.com

Björn Svanström, Chief Financial Officer
Tel: 018-50 54 40
E-post: IR@vivesto.com

Finansiell kalender

Delårsrapport kvartal 2 - apr-jun 2026	13 augusti 2026
Delårsrapport kvartal 3 - jul-sep 2026	12 november 2026
Bokslutskommuniké - jan-dec 2026	11 februari 2027

Om Vivesto AB

Vivesto är ett svenskt läkemedelsutvecklingsbolag som ska erbjuda nya behandlingsalternativ för svårbehandlade cancerformer där det finns stora medicinska behov och betydande marknadspotential. Projektportföljen består av cancerprogrammet Cantrixil, som utvecklas för blodcancer, samt veterinär-onkologi-programmet Paccal Vet (paklitaxel micellar) som utvärderas i en klinisk pilotstudie i hundar med hemangiosarkom (HSA) i mjälten efter splenektomi och i en dosbestämningsstudie i katter med solida tumörer.

Vivestos aktier handlas på Nasdaq Stockholm (ticker: VIVE). Besök www.vivesto.com för mer information om Vivesto.