

Delårsrapport januari-mars 2026

Egetis meddelade att FDA accepterat och beviljat prioriterad granskning av NDA för Emcitate® (tiratricol) vid MCT8-brist

- I januari slutförde Egetis amerikanska ansökan om marknadsgodkännande (NDA) för Emcitate®
- Den 27 mars 2026 accepterades NDA:n för Emcitate® för granskning av FDA
- Prioriterad granskning beviljades och ett PDUFA-datum för beslut är fastställt till den 28 september 2026
- Egetis erhöll ett Notice of Allowance för ett amerikanskt sammansättningspatent avseende MCT8-brist
- Tiago Nunes utsågs till Chief Medical Officer
- Egetis genomförde framgångsrikt en övertecknad riktad nyemission om 350 miljoner kronor / 38 miljoner USD (brutto)

Finansiell översikt januari-mars

- Försäljningsintäkten uppgick till 13,4 (12,7) MSEK, +9 % i fasta valutakurser
- Kvartalets förlust uppgick till -94,5 (-62,9) MSEK
- Kassaflöde uppgick till -72,6 (-74,2) MSEK
- Likvida medel vid kvartalets utgång uppgick till 142,5 (272,8) MSEK
- Resultat per aktie före/efter utspädning uppgick till -0,2 (-0,2)

Väsentliga händelser under kvartalet

- Egetis slutförde den amerikanska rullande ansökan om marknadsgodkännande (NDA) för Emcitate för behandling av MCT8-brist
- Den 27 mars 2026 accepterades NDA:n för Emcitate® för granskning av den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA - Egetis är berättigad att erhålla en Priority Review-voucher (PRV) vid ett eventuellt godkännande
- Prioriterad granskning (Priority Review) har beviljats och ett PDUFA-datum för beslut har fastställts till den 28 september 2026
- FDA:s program för prioriterad granskning inom området sällsynta pediatrika sjukdomar har förlängts till 2029
- Egetis har erhållit ett *Notice of Allowance* för ett amerikanskt sammansättningspatent avseende MCT8-brist

- Egetis partner Fujimoto har genomfört en föransökningskonsultation (*pre-application consultation*) med den japanska läkemedelsmyndigheten PMDA. NDA:n i Japan förväntas baseras på befintliga data genererade inom det globala kliniska utvecklingsprogrammet

Väsentliga händelser efter kvartalet

- Egetis erhöll villkorligt godkännande från FDA avseende produktnamnet Emcitate
- Tiago Nunes har utsetts till Chief Medical Officer
- Birgitte Volck och Jay Donovan Wu valdes till styrelseledamöter vid årsstämman
- Egetis har framgångsrikt genomfört en övertecknad riktad nyemission om 350 miljoner kronor (brutto)

Finansiell översikt

	2026	2025	2025
	jan-mars	jan-mars	jan-dec
Försäljningsintäkter, MSEK	13,4	12,7	62,4
Resultat efter skatt, MSEK	-94,5	-62,9	-342,5
Kassaflöde, MSEK	-72,6	-74,2	-129,8
Likvida medel, MSEK	142,5	272,8	215,8
Soliditet, %	46	60	53
Resultat per aktie före utspädning, SEK	-0,2	-0,2	-0,9
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,2	-0,2	-0,9
Genomsnittligt antal anställda	44	40	40

VD har ordet

Acceptans av NDA och PDUFA-datum

Den mest betydelsefulla händelsen under det första kvartalet 2026 var att den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA) accepterade vår ansökan om marknadsgodkännande (New Drug Application, NDA) för Emcitate® (tiratricol) för behandling av MCT8-brist. Ansökan beviljades dessutom Priority Review och tilldelades ett beslutsdatum enligt Prescription Drug User Fee Act (PDUFA) den 28 september 2026.

Priority Review-statusen understryker det robusta datamaterial vi har inom denna ultrasällsynta genetiska sjukdom. NDA:n baseras på resultat från Triac Trial I (46 patienter), Triac Trial II (22 patienter), ReTRIAct (15 patienter), EMC Cohort Study (67 patienter), EMC Survival Study (>600 patienter) samt det amerikanska Expanded Access-programmet (cirka 40 patienter inkluderade i NDA:n). USA förväntas bli vår i särklass största marknad, och vi ser fram emot att fortsätta vårt engagemang med FDA under Priority Review-processen. I acceptansbrevet vid dag 60 uppgav FDA dessutom att myndigheten för närvarande inte planerar att hålla ett rådgivande kommittémöte (advisory committee meeting) rörande ansökan.

Begäran om Priority Review-voucher

Eftersom Emcitate har beviljats Rare Pediatric Disease Designation av FDA är Egetis berättigat att erhålla en Priority Review-voucher (PRV) vid ett eventuellt godkännande. I början av februari 2026 förlängdes FDA:s Rare Pediatric Disease Priority Review-program från sitt tidigare slutdatum den 30 september 2026 till den 30 september 2029.

Genom programmet erhåller ett bolag som får FDA-godkännande för en kvalificerad behandling en voucher som kan användas för att säkra Priority Review för en framtida NDA. Priority Review förkortar FDA:s ordinarie granskningsperiod från tio månader till cirka sex månader. PRV:er är överlåtbara och kan säljas till andra bolag, vilket har skapat en aktiv andrahandsmarknad. Under 2025–2026 har PRV:er sålts för 150–200 miljoner USD per voucher.

Egetis är berättigat till 50 % av de potentiella nettolikviderna från en försäljning av en Emcitate PRV, resterande del utgår som tilläggsköpeskilling

(earn-out) till säljarna av Rare Thyroid Therapeutics International AB.

Notice of Allowance för patent för MCT8-brist

Som tidigare kommunicerats har United States Patent and Trademark Office (USPTO) utfärdat ett Notice of Allowance för bolagets patentansökan nr 19/261,360 med titeln "Pharmaceutical Compositions for Treating MCT8 Deficiency".

Det beviljade patentet ger skydd för en ny läkemedelssammansättning som innehåller tiratricol som aktiv substans, utformad för att normalisera den rubbade sköldkörtelhormonsignaleringen som är karakteristisk vid MCT8-brist. De godkända patentkraven omfattar bland annat en metod för behandling av MCT8-brist med en farmaceutisk sammansättning som innefattar tiratricol, inklusive doseringsregimer, samt tiratricol-sammansättningar med specifika hjälpämnen. Detta är en betydande milstolpe i arbetet med att stärka vår immaterialrättsportfölj. Det resulterande patentet förväntas kunna listas i FDA:s Orange Book, med en förväntad utgångsdag år 2045.

Kommersialisering av Emcitate i EU

Den 1 maj 2025 initierade vi lanseringen av Emcitate i det första landet, Tyskland. Samtliga patienter i vårt *Managed Access-program* i Tyskland hade övergått till kommersiell produkt under det tredje kvartalet 2025. Parallellt fortsätter flera nya patienter med MCT8-brist att identifieras, varav vissa redan har påbörjat behandling med Emcitate.

I oktober inledde vi prisförhandlingar inom ramen för det tyska ersättningsystemet (AMNOG), och enligt standardiserade AMNOG-tidslinjer förväntas processen avslutas under andra kvartalet 2026.

Intäkterna från försäljning av Emcitate i Europa under det första kvartalet 2026 uppgick till 13,4 MSEK, en ökning med 9 procent i fasta valutakurser jämfört med 2025.

I Tyskland fortsätter vi att utveckla marknaden genom möten med läkare, närvaro vid kongresser, utbildningsinitiativ och ökat fokus på sjukdomsmedvetenhet. Vårt arbete riktar sig huvudsakligen till pediatrika endokrinologer och neurologer. I februari lanserades ett webbaserat certifierat fortbildningsprogram (CME) om MCT8-brist av Egetis i Tyskland, och under första kvartalet deltog

vi som utställare vid fyra vetenskapliga kongresser i Tyskland och Österrike.

I november inledde vi pris- och ersättningsprocessen i Italien, och under det första kvartalet 2026 mottog vi våra första kommersiella beställningar från Italien genom ett regionalt avtal.

Vi planerar att lämna in vårt uppdaterade pris- och ersättningsunderlag i Frankrike under det andra kvartalet 2026. Förberedelser pågår för att lämna in motsvarande underlag i Spanien. Parallellt har vi framgångsrikt implementerat alternativa ersättningslösningar i vissa andra EU-länder, såsom Schweiz och Österrike.

Förhandskonsultation hos japanska PMDA

Vår japanska partner Fujimoto Pharmaceuticals, som har en exklusiv licens för utveckling och kommersialisering av Emcitate för MCT8-brist i Japan, har genomfört en förhandskonsultation med Japans läkemedelsmyndighet Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA) gällande regulatorisk väg och datapaketet för marknadsansökan av Emcitate.

Sedan oktober 2024 tillåter nya riktlinjer från Japans hälsoministerium godkännande utan kliniska data från japanska patienter för ultrasällsynta sjukdomar, där kliniska prövningar i Japan är opraktiska, förutsatt att globala studiedata är robusta och att nytta-risk-profilen är gynnsam. Den japanska NDA:n för Emcitate förväntas använda befintliga data från det globala kliniska utvecklingsprogrammet. Egetis och Fujimoto utvärderar för närvarande tidslinjerna för inlämning av NDA:n.

Marknader utanför USA, Europa och Japan

Våra distributionspartners Er-Kim (Turkiet, Central-, Öst- och Sydeuropa) och Taiba Rare (Gulfregionen) arbetar aktivt med att identifiera patienter i sina respektive territorier och är nu i processen att initiera offentligt finansierad behandling för fler patienter. Detta arbete genererade försäljningsintäkter från named patient-försäljning i Polen och Turkiet under första kvartalet.

Förberedelser inför lansering i USA

Med de framsteg som gjorts på den regulatoriska sidan i USA har vi accelererat våra förberedelser inför lansering samt utbyggnaden av vår kommersiella och medicinska organisation. Antalet medarbetare i USA var endast tre i oktober förra året och uppgår nu till omkring ett dussin heltidsanställda. Vi planerar att

vara cirka 25 heltidsanställda vid lanseringen av Emcitate, vilken planeras till fjärde kvartalet 2026.

Vi har även kontrakterat en tredjepartslogistikleverantör (3PL) samt ett specialty pharmacy för att bistå med tillhandahållandet av Emcitate till patienter med MCT8-brist efter godkännande. Som tidigare kommunicerats lanserade vi nyligen uppdaterade webbplatser för sjukdomsinformation riktade till vårdgivare respektive anhöriga, www.mct8deficiency.com och www.lifewithmct8deficiency.com, med tydligare, mer heltäckande och lättnavigerad information anpassad efter respektive målgrupp.

Expanded Access-program (EAP) i USA

På begäran av FDA har Egetis implementerat ett Expanded Access-program (EAP) i USA. För närvarande deltar 17 sjukhus, och ytterligare fem sjukhus är i aktiveringsfas. Cirka 50 patienter får för närvarande tiratricol inom EAP. Programmet ger läkare möjlighet att få tillgång till tiratricol för patienter som inte är kvalificerade för kliniska studier före marknadsgodkännande, samt för fortsatt behandling av patienter som har avslutat ReTRIACt- och Triac Trial II-studierna.

Mer information om EAP-programmet finns på:

<https://clinicaltrials.gov/study/NCT05911399>

Likvida medel

Per den 31 mars 2026 uppgick bolagets likvida medel till cirka 142,5 MSEK. Efter periodens utgång, den 21 april 2026, genomförde vi framgångsrikt en övertecknad riktad nyemission om 350 MSEK (cirka 38 MUSD) brutto till kursen 5,25 SEK per aktie, vilket motsvarade stängningskursen på Nasdaq Stockholm den 21 april 2026.

Utsikter

År 2026 är ett år präglat av flera viktiga milstolpar för Egetis. Vårt team har tre prioriteringar:

- Framgångsrikt samarbete med FDA under granskningen av Emcitate-NDA:n för att erhålla marknadsgodkännande.
- Förberedelser inför lansering i USA.
- Optimering av prissättning och ersättning samt fortsatt lansering av Emcitate i Europa.

Nicklas Westerholm, vd

Om Egetis Therapeutics

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

Bolagets ledande läkemedelskandidat Emcitate® (tiratrikol) har utvecklats som den första och enda godkända behandlingen för patienter med MCT8-brist, en sällsynt sjukdom med ett stort medicinskt behov. Egetis erhöll marknadsgodkännande för Emcitate® i EU i februari 2025 som den första och enda behandlingen för MCT8-brist. Egetis inledde lanseringen av Emcitate® i Tyskland den 1 maj 2025. Emcitate® (tiratricol) är inte godkänd i USA.

Den 27 mars 2026 meddelade Egetis att FDA har accepterat Bolagets NDA för Emcitate® (tiratricol) för behandling av MCT8-brist. Ansökan har beviljats prioriterad granskning (Priority Review) och tilldelats ett måldatum enligt Prescription Drug User Fee Act (PDUFA), vilket utgör FDA:s beslutsdatum, den 28 september 2026.

NDA:n för Emcitate® (tiratricol) för behandling av MCT8-brist baseras på kliniska data från Triac Trial I, Triac Trial II, ReTRIACt, EMC Cohort Study, EMC Survival Study och det amerikanska Expanded Access-programmet.

Tiratrikol har sällläkemedelsstatus ('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 Breakthrough Therapy Designation och Rare Pediatric Disease Designation (RPDD), vilket ger Egetis möjligheten att erhålla en Priority Review Voucher (PRV), efter marknadsgodkännande. I UK har Emcitate erhållit Promising Innovative Medicine status av den brittiska läkemedelsmyndigheten MHRA.

Aladote® (calmangafodipir) 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 2/3 studie, Albatross, med syfte att ansöka om marknadsgodkännande i USA och Europa har slutförts efter diskussioner med läkemedelsmyndigheterna i USA, EU och Storbritannien. Utvecklingsprogrammet för Aladote® har parkerats. Aladote® har beviljats ODD i USA och EU.

Egetis Therapeutics är noterad på Nasdaq Stockholms huvudlista (Nasdaq Stockholm: EGTX).

För mer information, se www.egetis.com.

Pipeline översikt

Emcitate® (tiratricol) – Lanserades i Tyskland i maj 2025; NDA PDUFA datum 28 september 2026

Projekt	Preklinisk fas	Fas I	Fas II / III	MAA / NDA	Kommentarer
Emcitate EU MCT8-brist	Lanserad				Godkänd i EU 12 februari 2025 Lanserad i Tyskland 1 maj 2025
Tiratricol USA MCT8-brist					NDA accepterad 27 mars 2026 Prioriterad granskning beviljad PDUFA datum 28 september 2026
Emcitate RTH-beta					ODD beviljad av FDA & EMA 2022 Överväger RTH-beta studie

EC: European Commission; EMA: European Medicines Agency; IS: Investigator Initiated Study; MAA: Marketing Authorisation Application (EU); MCT8: Monocarboxylate Transporter 8; NDA: New Drug Application (USA); ODD: Orphan Drug Designation; RTH-beta: Resistance to Thyroid Hormone beta

Finansiell information

Delårsrapport, januari–mars 2026

Omsättning och resultat

Intäkter

Försäljningsintäkterna uppgick till 13,4 (12,7) MSEK för perioden. Periodens intäkter bestod av försäljning av Emcitate med 13,4 (12,6) MSEK, 9 % ökning i fasta växelkurser (CER) jämfört med 2025. Föregående år redovisades även vidarefakturerade kostnader till Solasia om 0,1 MSEK.

Kostnad sålda varor

Kostnad sålda varor uppgick under perioden till -13,6 (-9,5) MSEK och är i sin helhet hänförliga till Emcitate. Kostnaderna i perioden ökade främst som följd av avskrivningar avseende Forsknings- och utvecklingskostnader (FoU) efter erhållet marknads-godkännande för Emcitate om -10,1 (-3,4) MSEK. FoU avskrivningarna kommer fortgå under Emcitates exklusivitetstid och bedöms per idag till -3,4 MSEK per månad. Avskrivningarna påverkar inte kassaflödet.

Rörelsens kostnader

Rörelsens totala kostnader uppgick till -92,7 (-67,9) MSEK för perioden.

Forsknings- och utvecklingskostnader

Kostnader för forskning och utveckling uppgick under perioden till -28,9 (-30,5) MSEK. Kostnaderna är hänförliga till aktiviteter för Emcitate projektet.

Marknads- och försäljningskostnader

Under perioden uppgick marknads- och försäljningskostnaderna till -31,0 (-20,6) MSEK. Ökningen är hänförlig till investeringar och uppbyggnad av verksamheten i USA.

Administrationskostnader

Administrationskostnaderna uppgick under perioden till -30,7 (-23,8) MSEK. Kostnadsökningen för perioden är primärt hänförlig till ökade supportaktiviteter nödvändig för uppbyggnaden av USA verksamheten. Kostnaden för personaloptionsprogrammen var -4,9 (-5,0) MSEK i perioden.

Övriga rörelseintäkter och övriga rörelsekostnader

Övriga rörelseintäkter uppgick till 3,7 (7,1) MSEK för perioden och övriga rörelsekostnader uppgick till -5,8

(-0,2) 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 -1,5 (1,8) MSEK för perioden. Förändringen av kostnaderna och intäkterna jämfört med motsvarande period föregående år består i huvudsak av omvärdering av långgivarens konvertibelrätt samt lägre räntekostnader. Omvärderingen har ingen påverkan på kassaflödet och kommer fortsatt att variera med aktiekursens utveckling.

Skatt

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

Resultat för perioden

Periodens resultat uppgick till -94,5 (-62,9) MSEK. Resultat per aktie uppgick till -0,2 (-0,2) SEK för perioden, både före och efter utspädning.

Finansiell ställning

Likvida medel

Per den 31 mars 2026 uppgick likvida medel till 142,5 (272,8) MSEK. Efter periodens utgång, den 21 april 2026, genomfördes en framgångsrik övertecknad riktad nyemission om 350 MSEK (cirka 38 MUSD) brutto.

Kassaflöde

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -64,3 (-66,1) MSEK för perioden. Kassaflödet från den löpande verksamheten är drivet av kostnader hänförliga till Emcitate och förberedelserna inför den planerade lanseringen av Emcitate i USA.

Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till - (-0,4) MSEK under perioden. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till -8,3 (-7,7) MSEK för perioden och härrör i huvudsak från avbetalningar

till koncernens långgivare. Periodens kassaflöde uppgick till -72,6 (-74,2) MSEK.

Eget kapital och soliditet

Eget kapital uppgick per den 31 mars 2026 till 248,6 (433,3) MSEK. Eget kapital per genomsnittligt antal aktier uppgick till 0,6 (1,2) SEK för perioden. Bolagets soliditet var 46 (60) %.

Skulder och fordringar

Långfristiga skulder uppgick per den 31 mars 2026 till 51,9 (91,1) MSEK. Dessa består av låneskulder om 1,0 (38,4) MSEK, konvertibellån samt konvertibelrätt om 36,9 (31,1) MSEK, skulder för nyttjanderättigheter 4,9 (7,8) MSEK, uppskjuten skatteskuld på nyttjanderättstillgångar 1,6 (2,1) MSEK och avsättningar för sociala avgifter avseende optionsprogrammen om 7,5 (11,7) MSEK. Kortfristiga skulder uppgick till 236,8 (199,7) MSEK och bestod till största delen av övriga kortfristiga och upplupna kostnader 181,2 (150,8) MSEK, kortfristig del låneskulder 32,4 (29,2) MSEK samt leverantörsskulder 23,1 (19,7) 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 när pris- och ersättningsförhandlingar slutförts för Emcitate.

Investeringar, materiella och immateriella anläggningstillgångar

Immateriella anläggningstillgångar uppgick per 31 mars 2026 till 362,9 (404,4) MSEK. Inga signifikanta investeringar har klassificerats som materiella anläggningstillgångar under perioden.

Aktier

Antalet stamaktier i bolaget uppgick per den 31 mars 2026 till 395 162 672. Bolaget har 28 999 266 C-aktier i eget förvar som säkring för de utestående personaloptionsprogrammen. Totala antalet stamaktier och C-aktier är 424 161 938.

Antalet aktieägare uppgick per den 31 mars 2026 till 9 019 (8 710). De 10 största ägarna innehade 60,9 % 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 7.

Medarbetare

Antal medarbetare uppgick per den 31 mars 2026 till 44 (38) personer, 27 kvinnor och 17 män (23 kvinnor och 15 män).

Moderbolaget

Moderbolagets intäkter för perioden uppgick till 24,3 (24,3) MSEK.

Intäkter för perioden bestod av fakturering av koncerninterna tjänster från moderbolaget till dotterbolagen Rare Thyroid Therapeutics International AB (RTTI AB) och Egetis Therapeutics US Inc. om 18,1 (18,5) MSEK, vidarefakturering av kostnader för Emcitate till RTTI AB om 6,2 (5,7) MSEK samt vidarefakturering av kostnader till Solasia om - (0,1) MSEK.

Rörelsens kostnader uppgick till -45,3 (-40,2) MSEK för perioden. Moderbolagets resultat för perioden uppgick till -83,9 (-72,9) MSEK.

Finansiella anläggningstillgångar uppgick till 438,4 (436,6) MSEK. Långfristiga låneskulder uppgick till 1,0 (38,4) MSEK, konvertibellån samt konvertibelrätt till 37,9 (31,1) MSEK och övriga långfristiga skulder till 7,5 (11,7) MSEK.

Koncernens resultaträkning

MSEK	2026 jan-mar	2025 jan-mar	2025 jan-dec
Nettoomsättning	13,4	12,7	62,4
Kostnad sålda varor	-13,6	-9,5	-50,0
Bruttoresultat	-0,2	3,2	12,4
Forsknings- och utvecklingskostnader	-28,9	-30,5	-158,3
Marknads- och försäljningskostnader	-31,0	-20,6	-97,3
Administrationskostnader	-30,7	-23,8	-103,7
Övriga rörelseintäkter	3,7	7,1	16,9
Övriga rörelsekostnader	-5,8	-0,2	-10,0
Summa rörelsens kostnader	-92,7	-67,9	-352,4
Rörelseresultat	-92,9	-64,7	-339,9
Resultat från finansiella poster			
Finansiella intäkter	4,3	2,6	13,3
Finansiella kostnader	-6,3	-11,0	-22,7
Omvärdering konvertibelrätt	0,5	10,2	7,4
Summa finansiella poster	-1,5	1,8	-2,1
Resultat efter finansiella poster	-94,5	-62,9	-342,1
Skatt	0,0	0,0	-0,4
Årets resultat	-94,5	-62,9	-342,5
Data per aktie			
Antal utestående aktier vid periodens slut	395 162 672	359 238 126	395 162 672
Genomsnittligt antal utestående aktier under perioden	395 162 672	359 238 126	368 194 504
Genomsnittligt antal aktier under perioden, efter utspädning	400 523 080	361 882 339	373 398 168
Resultat per aktie före utspädning, SEK	-0,2	-0,2	-0,9
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,2	-0,2	-0,9
Eget kapital per genomsnittligt antal utestående aktier, SEK	0,6	1,2	0,9
Eget kapital per genomsnittligt antal aktier, efter utspädning, SEK	0,6	1,2	0,9

MSEK	2026 jan-mar	2025 jan-mar	2025 jan-dec
Periodens resultat	-94,5	-62,9	-342,5
Periodens omräkningsdifferenser	-0,2	-0,1	0,1
Totalresultat för perioden	-94,7	-63,0	-342,5

Koncernens balansräkning

MSEK	2026-03-31	2025-03-31	2025-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Forsknings och utvecklingskostnader	361,0	401,4	371,1
Licenser	1,9	3,0	2,2
Nyttjanderättstillgångar	7,7	10,2	8,4
Uppskjuten skattefordran	1,6	2,1	1,7
Inventarier, verktyg och installationer	1,3	0,4	1,3
Finansiella anläggningstillgångar	0,8	0,8	0,8
Summa anläggningstillgångar	374,2	418,0	385,6
Omsättningstillgångar			
Varulager	1,8	0,7	2,3
Kundfordringar	5,2	19,7	19,2
Övriga fordringar	7,1	8,6	8,7
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	6,6	4,3	7,5
Kassa och bank	142,5	272,8	215,8
Summa omsättningstillgångar	163,2	306,1	253,6
Summa tillgångar	537,4	724,1	639,1
MSEK			
2026-03-31			
2025-03-31			
2025-12-31			
Eget kapital			
Aktiekapital	22,3	20,4	22,3
Övrigt tillskjutet kapital	2 227,8	2 057,7	2 227,8
Reserver	41,4	28,4	36,8
Balanserat resultat inklusive årets resultat	-2 043,1	-1 673,2	-1 948,3
Summa eget kapital	248,6	433,3	338,7
Långfristiga skulder			
Upplåning	37,9	69,5	45,0
Uppskjuten skatteskuld	1,6	2,1	1,7
Övriga långfristiga skulder	4,9	7,8	5,6
Avsättning för sociala avgifter	7,5	11,7	7,2
Summa långfristiga skulder	51,9	91,1	59,5
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	23,1	19,7	21,8
Skatteskulder	0,0	0,0	0,1
Upplåning	32,4	29,2	31,5
Övriga skulder	10,9	10,7	10,8
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	170,3	140,0	176,7
Summa kortfristiga skulder	236,8	199,7	240,9
Summa eget kapital och skulder	537,4	724,1	639,1

EGETIS THERAPEUTICS

Koncernens kassaflöde

MSEK	2026	2025	2025
	jan-mar	jan-mar	jan-dec
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN			
Resultat efter finansiella poster	-95,3	-62,9	-342,1
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	19,1	4,7	49,1
Betald skatt	0,0	0,0	-0,5
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-76,2	-58,1	-293,5
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital			
Ökning/ minskning i rörelsefordringar och varulager	17,1	-4,1	-8,6
Ökning/ minskning av rörelseskulder	-5,2	-3,8	35,0
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital	11,9	-7,9	26,4
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-64,3	-66,1	-267,0
INVESTERINGSVERKSAMHETEN			
Förvärv av verksamhet	-	0,0	-1,3
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-	-0,4	-1,5
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-0,4	-2,8
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN			
Nyemission/optionsemision	-	-	183,2
Emissionskostnader	-	-	-11,3
Återbetalning lån	-7,5	-7,0	-29,3
Återbetalning leasingavtal	-0,8	-0,6	-2,6
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-8,3	-7,7	140,0
PERIODENS KASSAFLÖDE	-72,6	-74,2	-129,8
Likvida medel vid periodens början	215,8	351,0	351,0
Förändring likvida medel	-72,6	-74,2	-129,8
Kursdifferenser i likvida medel	-0,6	-4,0	-5,4
LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT	142,5	272,8	215,8

Koncernens rapport över förändringar i eget kapital

MSEK	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat inkl årets resultat	Övriga reserver	Totalt eget kapital
Ingående eget kapital 2026-01-01	22,3	2 227,8	-1 948,3	36,8	338,7
Periodens totalresultat	-	-	-94,7	-	-94,7
<i>Transaktioner med ägare</i>					
Kostnader för aktierelaterat ersättningsprogram till medarbetare	-	-	-	4,6	4,6
Utgående eget kapital 2026-03-31	22,3	2 227,8	-2 042,9	41,4	248,8
Ingående eget kapital 2025-01-01	20,4	2 057,7	-1 610,1	24,8	492,9
Nyemission	1,9	181,3	-	-	183,2
Emissionskostnader	-	-11,3	-	-	-11,3
Periodens totalresultat	-	-	-342,5	-	-342,5
<i>Transaktioner med ägare</i>					
Kostnader för aktierelaterat ersättningsprogram till medarbetare	-	-	4,3	12,1	16,4
Utgående eget kapital 2025-12-31	22,3	2 227,8	-1 948,3	36,8	338,7

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.

MSEK	2026	2025	2025
	jan-mar	jan-mar	jan-dec
Eget kapital	248,6	433,3	338,7
Soliditet, %	46	60	53
Antal utestående aktier vid periodens slut	395 162 672	359 238 126	395 162 672
Genomsnittligt antal utestående aktier under perioden	395 162 672	361 882 339	368 194 504
Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning	400 523 080	361 882 339	373 398 168
Data per aktie			
Resultat per aktie före utspädning, SEK	-0,2	-0,2	-0,9
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,2	-0,2	-0,9
Kassaflöde från den löpande verksamheten per genomsnittligt antal utestående aktier, SEK	-0,2	-0,2	-0,7
Eget kapital per genomsnittligt antal utestående aktier, SEK	0,6	1,2	0,9
Eget kapital per genomsnittligt antal aktier efter utspädning, SEK	0,6	1,2	0,9
Utdelning	-	-	-
Antal anställda (medelantal)	44	40	40
Utspädningseffekten beaktas inte när resultatet är negativt			

EGETIS THERAPEUTICS

Moderbolagets resultaträkning

MSEK	2026	2025	2025
	jan-mar	jan-mar	jan-dec
Nettoomsättning	24,3	24,3	102,2
Bruttoresultat	24,3	24,3	102,2
Forsknings- och utvecklingskostnader	-11,9	-10,3	-49,2
Marknads- och försäljningskostnader	-6,8	-7,7	-35,7
Administrationskostnader	-26,7	-22,3	-95,8
Övriga rörelseintäkter	0,3	0,3	0,6
Övriga rörelsekostnader	-0,2	-0,2	-0,6
Summa rörelsens kostnader	-45,3	-40,2	-180,7
Rörelseresultat	-21,1	-15,9	-78,6
Resultat från finansiella poster			
Finansiella intäkter	3,9	2,5	13,1
Finansiella kostnader	-6,3	-9,7	-21,7
Omvärdering konvertibelrätt	-0,5	10,2	7,4
Summa finansiella poster	-2,8	3,0	-1,2
Resultat efter finansiella poster	-23,9	-12,9	-79,8
Bokslutsdispositioner	-60,0	-60,0	-230,0
Skatt	-	-	-
Årets resultat	-83,9	-72,9	-309,8

EGETIS THERAPEUTICS

Moderbolagets balansräkning

MSEK	2026-03-31	2025-03-31	2025-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Inventarier, verktyg och installationer	0,0	0,0	0,0
Finansiella anläggningstillgångar	438,4	436,6	438,0
Summa anläggningstillgångar	438,4	436,6	438,1
Omsättningstillgångar			
Fordringar hos koncernföretag	3,5	1,0	2,1
Övriga fordringar	0,4	0,5	0,4
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	6,2	4,3	7,1
Kassa och bank	127,2	264,3	206,4
Summa omsättningstillgångar	137,2	270,2	216,0
Summa tillgångar	575,6	706,8	654,1
MSEK	2026-03-31	2025-03-31	2025-12-31
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	22,3	20,4	22,3
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond	339,8	475,1	649,5
Reserver	41,4	28,3	36,8
Periodens resultat	-83,9	-72,9	-309,8
Summa eget kapital	319,6	450,9	398,9
Långfristiga skulder			
Upplåning	38,9	69,5	45,0
Avsättning för sociala avgifter	7,5	11,7	7,2
Summa långfristiga skulder	46,4	81,3	52,2
Kortfristiga skulder			
Skulder till koncernföretag	149,6	121,2	132,5
Leverantörsskulder	8,1	3,1	7,8
Upplåning	32,4	29,2	31,5
Övriga skulder	7,6	8,0	7,9
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	11,9	13,0	23,3
Summa kortfristiga skulder	209,6	174,6	203,0
Summa eget kapital och skulder	575,6	706,8	654,1

EGETIS THERAPEUTICS

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 2025. 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 2025. Sedan 1 januari, 2026 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 2025 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 2025 under avsnitt *Risk och Riskhantering* samt not 3.

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, potentiellt globalt tullkrig initierad av USA kan elda på inflationen i samhället eller få den globala ekonomin att gå i recession. Dessa händelser 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 utvecklingsarbete enligt befintliga planer.

En mer detaljerad beskrivning av Egetis riskexponering finns i Egetis Årsredovisning 2025, se avsnitt *Risk och Riskhantering*.

EGETIS THERAPEUTICS

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 5. Händelser efter periodens utgång redovisas på sidan 1.

Not 3 – 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.

Nedan redovisas intäkter och kostnader hänförliga till Emcitate och Aladote.

2026 jan-mar					2025 jan-mar				
MSEK	Emcitate	Aladote	Gemensam	Summa	MSEK	Emcitate	Aladote	Gemensam	Summa
Intäkter	13,4	-	-	13,4	Intäkter	12,6	0,1	-	12,7
Kostnad för sålda varor	-13,6	-	-	-13,6	Kostnad för sålda varor	-9,5	-	-	-9,5
Projektkostnader	-27,4	-	-	-27,4	Projektkostnader	-26,1	-0,1	-0,5	-26,6
Övrigt	-	-	-65,4	-65,4	Övrigt	-	-	-41,3	-41,3
Rörelseresultat	-27,6	-	-65,4	-92,9	Rörelseresultat	-22,9	0,1	-41,8	-64,7
Finansnetto				-1,5	Finansnetto				1,8
Resultat före skatt				-94,5	Resultat före skatt				-62,9

2025 jan-dec				
MSEK	Emcitate	Aladote	Gemensam	Summa
Intäkter	62,3	0,1	0,0	62,4
Kostnad för sålda varor	-50,0	-	0,0	-50,0
Projektkostnader	-138,0	-0,1	-0,7	-138,9
Övrigt	-	-	-213,5	-213,5
Rörelseresultat	-125,7	0,0	-214,2	-339,9
Finansnetto				-2,1
Resultat före skatt				-342,1

Omsättning fördelat på typ av intäkter

MSEK	2026 jan-mar	2025 jan-mar	2025 jan-dec
Vidarefakturering av kostnader till Solasia	-	0,1	0,1
Varuförsäljning	13,4	12,6	62,3
Totalt	13,4	12,7	62,4

Not 4 – Eventualförpliktelser

Egetis har ett avtalsenligt åtagande att, vid försäljning av Emcitate, erlægga betalningar till tidigare ägare av Rare Thyroid Therapeutics International AB samt Erasmus Medical Center motsvarande 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 5 – Transaktioner med närstående partner

Peder Walberg och Elisabeth Svanberg arbetar som konsulter åt bolaget och har fakturerat bolaget 0,8 respektive 0,4 (0,2 respektive 0,3) MSEK under perioden.

MSEK	2026-03-31	2025-03-31	2025-12-31
Konvertibellån (Exklusive konvertibelrätt)	-29,4	-26,0	-28,2
Konvertibelrätt	-7,6	-5,2	-8,0
Upplåning - Långfristig skuld	-1,0	-38,4	-8,7
Upplåning - kortfristig skuld	-32,4	-29,2	-31,5
Totalt	-70,4	-98,8	-76,5

En mer detaljerad beskrivning av koncernens lånefinansiering och villkor återfinns i not 23 i Egetis årsredovisning för 2025.

Skuldfinansieringen i Euro är uppdelad i två delar, 10 miljoner euro ("Tranch A") och 15 miljoner euro ("Tranch B"). Tranch A utnyttjades den 30 november 2023 och förfaller till betalning den 1 april 2027. Tranch B var tillgänglig fram till den 30 september 2024.

Räntan för trancherna baseras på ECB:s basränta (MRO) plus en marginal. Vid FDA-godkännande av Emticate tillämpas en ränterabatt.

Not 7 – 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 2025.

Under första kvartalet 2026 har genomsnittskursen för stamaktien överstigit lösenkursen för personaloptionsprogrammen 2022 och 2025 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 31 mars 2026 fyra personaloptionsprogram utestående.

Vid fullt utnyttjande av samtliga tilldelade personaloptioner och långvarioptioner skulle bolagets aktier öka med 36 279 164.

Förändring av utestående personaloptioner samt teckningsoptioner till långgivare under perioden januari-mars 2026.

	Optionsprogram 2025/2028	Optionsprogram 2024/2027	Optionsprogram 2023/2026	Optionsprogram 2022/2026	Tecknings- optioner till långgivare	Totalt antal utestående optioner
Antal utestående optioner 2026-01-01	11 619 653	7 653 462	7 807 261	6 777 338	1 090 977	35 399 164
Antal tilldelade optioner under perioden	880 000	-	-	-	-	880 000
Antal förverkade optioner under perioden	-	-	-	-	-	-
Antal utestående optioner 2026-03-31	12 499 653	7 653 462	7 807 261	6 777 338	1 090 977	36 279 164

EGETIS THERAPEUTICS

Not 8 – Nyckeltalsdefinitioner

Nyckeltal som har beräknats enligt IFRS

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

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

Antal aktier efter utspädning Antalet utgivna aktier efter utspädningseffekt av potentiella aktier vid slutet av perioden. Utestående optioner beaktas enbart om de är ”in the money”.

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

Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning Genomsnittligt antal utgivna stamaktier efter utspädningseffekt av potentiella aktier. Utestående optioner beaktas enbart om de är ”in the money”.

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.

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) Genomsnittligt antal anställda för respektive period.

		2026	2025	2025
		jan-mar	jan-mar	jan-dec
A	Eget kapital, MSEK	248,6	433,3	338,7
B	Balansomslutning, MSEK	537,4	724,1	639,1
A/B	Soliditet	46%	60%	53%
A	Årets resultat, MSEK	-94,5	-62,9	-342,5
B	Eget kapital, MSEK	248,6	433,3	338,7
A/B	Avkastning på Eget kapital, %	neg.	neg.	neg.
A	Kassaflöde från den löpande verksamheten, MSEK	-64,3	-66,1	-267,0
B	Genomsnittligt antal utestående aktier under perioden, tusental	395 163	359 238	368 195
A/B	Kassaflöde från den löpande verksamheten per aktie, SEK	-0,2	-0,2	-0,7
A	Eget kapital, MSEK	248,6	433,3	338,7
B	Genomsnittligt antal utestående aktier under perioden, tusental	395 163	359 238	368 195
A/B	Eget kapital per genomsnittligt antal aktier före utspädning, SEK	0,6	1,2	0,9
A	Eget kapital, MSEK	248,6	433,3	338,7
B	Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning, tusental	400 523	361 882	373 398
A/B	Eget kapital per genomsnittligt antal aktier efter utspädning, SEK	0,6	1,2	0,9

EGETIS THERAPEUTICS

ÖVRIG INFORMATION

Datum för publicering av finansiell information

Halvårsrapport januari-juni: 21 augusti 2026

Delårsrapport januari-september: 6 november 2026

Denna rapport, samt ytterligare information, finns tillgänglig på Egetis Therapeutics hemsida, www.egetis.com. Denna rapport har inte granskats av bolagets revisor.

För ytterligare information kontakta:

Nicklas Westerholm, vd

nicklas.westerholm@egetis.com

Yilmaz Mahshid, Finansdirektör

yilmaz.mahshid@egetis.com

Karl Hård, VP Investor Relations and Business Development

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 29 april 2026 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

Analytiker som följer Egetis Therapeutics

DNB Carnegie: Arvid Necander och Erik Hultgård

Pareto Securities: Chien-Hsun Lee

Redeye: Fredrik Thor

Stifel: Oscar Haffen Lamm

Van Lanschot Kempen: Chiara Montironi

EGETIS THERAPEUTICS

Försäkran

Delårsrapporten för perioden januari - mars 2026 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, 29 april 2026

Mats Blom

Styrelseordförande

Margarida Duarte

Styrelseledamot

Gunilla Osswald

Styrelseledamot

Birgitte Volck

Styrelseledamot

Behshad Sheldon

Styrelseledamot

Jay Donovan Wu

Styrelseledamot

Nicklas Westerholm

Verkställande direktör