

Egetis rapporterar framsteg mot amerikansk NDA-ansökan för tiratrikol

- FDA beviljade tiratrikol Breakthrough Therapy Designation (BTD) i juli 2025, baserat på myndighetens granskning av Egetis analys av överlevnadsdata från den internationella real-life kohortstudien vid Erasmus University Medical Center
- ReTRIACt studien har 15 utvärderingsbara patienter
- I ljuset av ovanstående har Egetis ansökt om ett pre-NDA-möte med FDA för att diskutera innehåll och tidplan för NDA-ansökan i USA, inklusive roll och position för ReTRIACt-studien
- Egetis inledde lanseringen av Emcitate® i Tyskland den 1 maj 2025
- Egetis tillkännagav exklusivt distributionsavtal med Er-Kim för Emcitate® i Turkiet

Finansiell översikt april-juni

- Försäljningsintäkten uppgick till 14,5 (13,9) MSEK
- Kvartalets förlust uppgick till -77,6 (-71,9) MSEK
- Likvida medel vid kvartalets utgång uppgick till 202,6 (192,6) MSEK
- Kassaflöde uppgick till -69,2 (-57,1) MSEK
- Resultat per aktie före/efter utspädning uppgick till -0,2 (-0,2) SEK

Finansiell översikt januari-juni

- Försäljningsintäkten uppgick till 27,1 (25,9) MSEK
- Periodens förlust uppgick till -140,5 (-146,9) MSEK
- Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 202,6 (192,6) MSEK
- Kassaflöde uppgick till -143,4 (-113,1) MSEK
- Resultat per aktie före/efter utspädning uppgick till -0,4 (-0,5) SEK

Väsentliga händelser under kvartalet

- Egetis inledde lanseringen av Emcitate® i Tyskland den 1 maj 2025
- Egetis tillkännagav exklusivt distributionsavtal med Er-Kim för Emcitate® i Turkiet

Väsentliga händelser efter kvartalet

- Egetis erhöll Breakthrough Therapy Designation från FDA för tiratrikol för behandling av MCT8-brist
- ReTRIACt-studien har 15 utvärderingsbara patienter
- Egetis ansökte om ett 'pre-NDA möte' med FDA, för att diskutera innehåll och tidplan för den amerikanska NDA-ansökan för tiratrikol, inklusive roll och position för ReTRIACt-studien

Finansiell översikt

	2025 apr-jun	2024 apr-jun	2025 jan-jun	2024 jan-jun	2024 jan-dec
Försäljningsintäkter, MSEK	14,5	13,9	27,1	25,9	46,1
Resultat efter skatt, MSEK	-77,6	-71,9	-140,5	-146,9	-343,6
Kassaflöde, MSEK	-69,2	-57,1	-143,4	-113,1	41,8
Likvida medel, MSEK	202,6	192,6	202,6	192,6	351,0
Soliditet, %	54	62	54	62	62
Resultat per aktie före utspädning, SEK	-0,2	-0,2	-0,4	-0,5	-1,1
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,2	-0,2	-0,4	-0,5	-1,1
Genomsnittligt antal anställda	39	33	39	32	35

VD har ordet

FDA:s Breakthrough Therapy Designation (BTD) för tiratrikol för behandling av monokarboxylattransportör 8 (MCT8)-brist, som beviljades den 15 juli, baserades på myndighetens granskning av Egetis analys av överlevnadsdata från den internationella kohortstudien som utförts av Erasmus University Medical Center i Rotterdam, Nederländerna ([van der Most et al. 2024](#)). BTD är ett förfarande som syftar till att påskynda utveckling och granskning av läkemedel som är avsedda att behandla ett allvarligt tillstånd och där preliminära kliniska data visar att läkemedlet kan ge en väsentlig förbättring jämfört med tillgängliga behandlingar på ett kliniskt relevant mått. Att få en BTD så sent i ett kliniskt utvecklingsprogram är mycket uppmuntrande för den kommande NDA-processen, eftersom dessa BTD vanligtvis ges i ett tidigt utvecklingsskede.

I augusti ansökte vi om ett pre-NDA-möte med FDA och ser fram emot att diskutera NDA-ansökan för tiratrikol med myndigheten, i syfte att så snart som möjligt kunna erbjuda denna potentiella behandling även till patienter i USA.

Uppdatering om ReTRIACt-studien

Enligt en tidigare överenskommelse med FDA genomför vi en randomiserad, placebokontrollerad studie (ReTRIACt) i patienter med MCT8-brist för att stödja ansökan om marknadsgodkännande (NDA) i USA.

Vi har idag 15 utvärderingsbara patienter i ReTRIACt studien. Vår NDA i USA kommer att baseras på denna studie, tillsammans med de positiva överlevnadsresultaten som låg som grund för den av FDA beviljade BTD statusen för tiratrikol.

För mer information om ReTRIACt studien, se <https://clinicaltrials.gov/study/NCT05579327>

Kommersialisering av Emcitate i EU

Den 1 maj i år inledde vi lanseringen av Emcitate i det första landet, Tyskland. Nästan alla patienter som deltagit i vårt Managed Access Program i Tyskland har konverterats till kommersiell produkt. Samtidigt har vi fortsatt med identifieringen av nya MCT8 patienter, främst genom att delta vid vetenskapliga kongresser, samt andra 'disease awareness' aktiviteter.

Den tyska AMNOG processen är mycket väldefinierad och tar exakt ett år innan det slutliga ersättningspriset i Tyskland blir klart den 1 maj 2026. Vår interaktion med AMNOG processen fortlöper enligt plan.

Prissättnings- och ersättningsprocessen i Frankrike inleddes i april och förberedelser pågår för att starta prissättnings- och ersättningsprocesser i Italien och Spanien. Parallellt arbetar vi vidare med alternativa finansieringsmekanismer i vissa andra EU-länder.

Som vi tidigare har kommunicerat ingår behandling med tiratrikol vid MCT8-brist redan i de kliniska riktlinjerna från European Thyroid Association.

Marknader utanför Europa och USA

Egetis har ett licensavtal med Fujimoto Pharmaceutical Corporation för att utveckla och kommersialisera Emcitate i Japan. För närvarande pågår diskussioner med den japanska läkemedelsmyndigheten PMDA om vilken regulatorisk utvecklingsväg som krävs för att erhålla godkännande av Emcitate i Japan.

I juni signerade vi ett exklusivt distributionsavtal med läkemedelsbolaget Er-Kim, som har huvudkontor i Istanbul, för Emcitate® i Turkiet.

Diskussioner pågår även med potentiella partners för ett exklusivt distributionsavtal för MENA (Mellanöstern och Nordafrika) regionen.

Expanded Access Program för Emcitate i USA

På begäran av FDA har Egetis implementerat ett Expanded Access Program (EAP) i USA. För närvarande är 14 sjukhus inkluderade inom EAP-programmet. EAP-programmet underlättar för läkare att få tillgång till tiratrikol för sina patienter med MCT8-brist som inte är kvalificerade för en klinisk prövning tills produkten erhåller marknadsföringstillstånd samt för att ge fortsatt behandling till patienter som avslutat ReTRIACt-studien.

För mer information om EAP programmet, se <https://clinicaltrials.gov/study/NCT05911399>

Kassa

Vi redovisar en kassa på cirka 203 miljoner SEK per den 30 juni 2025. En dialog pågår fortfarande mellan Bolaget och BlackRock avseende villkoren samt en eventuell förlängning av utnyttjandefönstret av Tranche B på lånefaciliteten på 15 miljoner euro.

Framtidsutsikter

2025 är ett år med flera viktiga milstolpar för Egetis. Vårt team fortsätter att fokusera på att leverera fyra centrala prioriteringar:

- Optimera prissättnings- och ersättningsprocesserna och lansering i Europa
- Pre-NDA-möte för att diskutera NDA-ansökan för tiratrikol med FDA samt slutföra ReTRIACt-studien
- Påbörja ansökan om marknadsgodkännande för tiratrikol i USA
- Lanseringsförberedande aktiviteter i USA

Nicklas Westerholm, vd

Om Egetis Therapeutics

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

Bolagets ledande läkemedelskandidat Emcitate® (tiratrikol) utvecklas som den första och enda godkända behandlingen för patienter med MCT8-brist, en sällsynt sjukdom med ett stort medicinskt behov. Egetis erhöill 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.

Efter en dialog med FDA genomför Egetis en randomiserad, placebokontrollerad utsättningsstudie för att tillhandahålla evidens för T3-normalisering med korrelation till ett kliniskt meningsfullt utfall. Bolaget planerar att påbörja NDA ansökan för tiratrikol under 2025.

Tiratrikol har sällrökemedelsstatus ('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

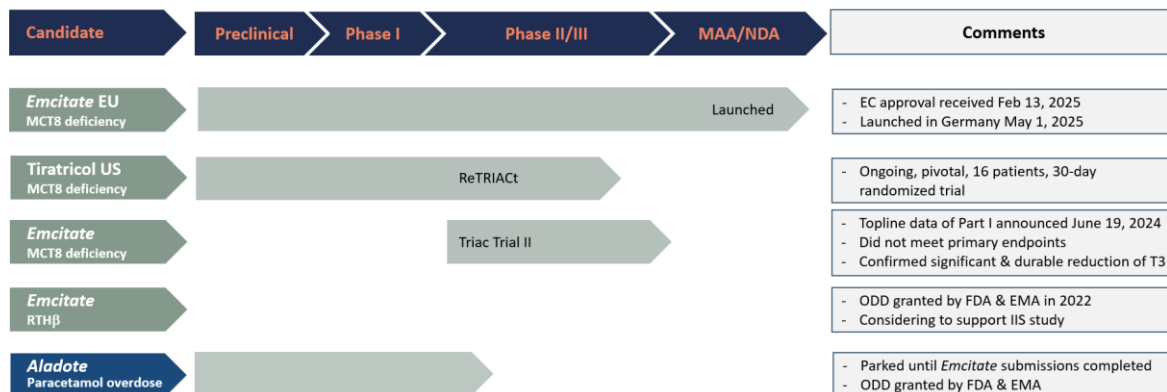
USA har Emcitate även beviljats Breakthrough Therapy Designation och Rare Pediatric Disease Designation (RPDD), vilket ger Egetis möjligheten att erhålla en Priority Review Voucher (PRV), efter marknadsgodkännande. I UK har Emcitate erhållit Promising Innovative Medicine status av den brittiska läkemedelsmyndigheten 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 tills ansökningarna om marknadsgodkännande för Emcitate® för MCT8-brist har fullbordats. Aladote® har beviljats ODD i USA och EU.

Egetis Therapeutics (Nasdaq Stockholm: EGTX) är noterad på Nasdaq Stockholms huvudlista. För mer information, se www.egetis.com.

Pipeline overview

Emcitate – European Commission approval Feb 13, 2025



Om Emcitate® (tiratrikol)

Tiratricol är Egetis ledande läkemedelskandidat i klinisk utvecklingsfas för USA och godkänd sedan februari 2025 i EU. Den avser behandla monokarboxylattransportör 8 (MCT8)-brist, även kallat Allan-Herndon-Dudley Syndrom (AHDS), en ovanlig sjukdom som drabbar 1 av 70 000 män med betydande medicinskt behov. Emcitate är den första och enda godkända behandlingen i EU för MCT8-brist. Egetis inledde lanseringen av Emcitate i Tyskland den 1 maj 2025.

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

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

Avsaknad av sköldkörtelhormon i det centrala nervsystemet leder till kraftigt påverkad neurokognitiv utveckling och funktionsnedsättning. De ökade nivåerna av cirkulerande sköldkörtelhormon i perifera vävnader är skadligt för andra organ som hjärta, muskler, lever och njurar vilket leder till kraftigt nedsatt kroppsvikt, kardiovaskulär påverkan, sömnbrist och muskelatrofi, och patienterna har en väsentligt förkortad livslängd. De flesta patienter kommer aldrig att utveckla förmågan att gå eller sitta på egen hand.

Tiratrikol beviljades sär läkemedelsstatus (Orphan Drug Designation, ODD) av EMA, 2017 och av FDA, 2019 för MCT8-brist. Under 2020 beviljades tiratrikol s.k. Rare Pediatric Disease Designation (RPDD) och 2021 Fast Track Designation i USA. I samband med marknadsgodkännande kan sponsorer som har en RPDD, och som uppfyller kraven, ansöka om en s.k. Priority Review Voucher (PRV), som kan användas för att få en snabbare FDA-granskning av en ansökan om marknadsgodkännande för en annan läkemedelskandidat inom vilken indikation som helst, vilket förkortar tiden till lansering i USA. En PRV kan också säljas eller överföras till en annan sponsor. Under de senaste året har priset för PRVs som sålts varit mellan USD 150 – 160 miljoner.

I juli 2025 beviljades tiratrikol Breakthrough Therapy Designation för MCT8-brist av FDA.

En klinisk fas 2b-studie (Triac Trial I) i patienter med MCT8-brist har genomförts med signifikanta och kliniskt relevanta effekter på centrala aspekter av sjukdomen. I oktober 2021 publicerades data från långtidsbehandling i patienter med MCT8-brist i upp till 6 år. Resultaten kommer från en prövarinitierad, real-life kohortstudie vid 33 kliniker som utförts av Erasmus Medical Center, Rotterdam, Nederländerna, där effekten och säkerheten av Emcitate undersöktes hos 67 patienter med MCT8-brist.

Baserat på dessa långtidsdata hade Bolaget ytterligare interaktioner med de regulatoriska myndigheterna i USA och Europa. I december 2021 drog EMA slutsatsen att de kliniska data från Triac Trial I, tillsammans med data från långtidsbehandling skulle kunna vara tillräckliga för en ansökan om marknadsgodkännande (Marketing Authorisation Application, MAA) i EU för behandling av MCT8-brist. EU-Kommissionen godkände i februari 2025 Emcitate® (tiratrikol) som den första och enda behandlingen för MCT8-brist

FDA har bekräftat att en behandlingseffekt på T3-nivåer och kronisk tyreotoxikos vid MCT8-brist skulle kunna utgöra grunden för marknadsgodkännande även i USA. Efter en dialog med FDA genomför Egetis en randomiserad, placebokontrollerad utsättningsstudie för att tillhandahålla evidens för T3-normalisering med korrelation till ett kliniskt meningsfullt utfall. Utformningen av denna studie (ReTRIACt) finns

tillgänglig på clinicaltrials.gov med koden NCT05579327. Den 21 augusti 2025 fanns det 15 utvärderingsbara patienter i ReTRIACt studien. Bolaget planerar att påbörja NDA ansökan för tiratrikol 2025.

Triac Trial II studien inkluderade 22 unga pojkar med MCT8-brist (<30 månader gamla) och undersökte neurokognitiva effekter av tidig intervention med Emcitate. Studien uppnådde inte sina primära effektmål avseende förbättrad neurologisk utveckling, men konfirmerade den T3-sänkande effekten av tiratrikol, vilken är av betydelse för att behandla den perifera tyreotoxikosen som kännetecknar MCT8-brist. Studien bekräftade vidare den gynnsamma säkerhetsprofil som setts i tidigare kliniska studier, även vid den högre doseringen per kg kroppsvikt.

Egetis har implementerat ett så kallat 'Expanded Access Program' i USA, vilket underlättar arbetsbördan både för läkare och FDA när de vill ge patienter tillgång till Emcitate, innan produkten har blivit godkänd.

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

Finansiell information

Halvårsrapport, januari-juni 2025

Omsättning och resultat

Intäkter

Intäkterna uppgick till 14,5 (13,9) MSEK för kvartalet och till 27,1 (25,9) MSEK för perioden. Kvartalets intäkter bestod av både kommersiell försäljning och "Managed Access Program" användning av Emcitate med 14,5 (13,9) MSEK och för perioden uppgick intäkterna till 27,0 (25,9) MSEK. Under perioden redovisar koncernen även vidarefakturerade kostnader till Solasia om 0,1 (-) MSEK.

Kostnad sålda varor

Kostnad sålda varor uppgick under kvartalet till -13,0 (-3,1) MSEK och för perioden till -22,4 (-5,6) MSEK. Dessa är i sin helhet hänförliga till Emcitate. Kostnaderna i kvartalet ökade som följd av avskrivningar avseende Forsknings- och utvecklingskostnader (FoU) efter erhållet marknadsgodkännande för Emcitate om -10,1 (-) MSEK. För perioden uppgår avskrivningarna till -13,5 (-) MSEK. FoU avskrivningarna kommer fortgå under Emcitates exklusivitetstid och bedöms per idag till -3,4 MSEK per månad över en tioårsperiod. Avskrivningarna påverkar inte kassaflödet.

Rörelsens kostnader

Rörelsens totala kostnader uppgick till -79,9 (-86,0) MSEK för kvartalet och till -147,8 (-164,1) MSEK för perioden.

Forsknings- och utvecklingskostnader

Kostnader för forskning och utveckling uppgick under kvartalet till -36,1 (-40,1) MSEK och under perioden till -66,5 (-72,9) MSEK. Motsvarande period innehöll större kostnader hänförliga till pre-kliniska studier, avsaknaden av dessa engångskostnader ledde till lägre rapporterade kostnader under innevarande period.

Marknads- och försäljningskostnader

Under kvartalet uppgick marknads- och försäljningskostnaderna till -23,8 (-24,3) MSEK och under perioden uppgick kostnaderna till -44,4 (-46,8) MSEK.

Administrationskostnader

Administrationskostnaderna uppgick under kvartalet till -15,1 (-21,7) MSEK och för perioden uppgick kostnaderna till -38,8 (-43,2) MSEK. Kostnadsminskningen för kvartalet och perioden var främst hänförlig till minskade kostnader för personaloptionsprogrammen som även fortsatt kommer att variera, med aktiekursens utveckling. Denna post har ingen påverkan på kassaflödet. Under perioden redovisas en positiv effekt av personaloptionsprogrammet med 1,9 (-1,6) MSEK.

Övriga rörelseintäkter och övriga rörelsekostnader

Övriga rörelseintäkter uppgick till 2,7 (2,0) MSEK för kvartalet och 9,9 (4,0) MSEK för perioden. Övriga rörelsekostnader uppgick till -7,7 (-2,0) MSEK för kvartalet och -7,9 (-5,1) 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 0,9 (3,3) MSEK för kvartalet och 2,7 (-3,1) MSEK för perioden. Förändringen av kostnaderna och intäkterna jämfört med motsvarande period föregående år består i huvudsak av omvärdering av långgivarens konvertibelrätt samt valutakurseffekter avseende omvärdering av likvida medel och lån. Omvärderingen av konvertibelrätten

har ingen påverkan på kassaflödet och kommer fortsatt att variera med aktiekursens utveckling.

Skatt

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

Resultat för perioden

Kvartalets resultat uppgick till -77,6 (-71,9) MSEK och för perioden uppgick resultatet till -140,5 (-146,9) MSEK. Resultat per aktie uppgick till -0,2 (-0,2) SEK för kvartalet och till -0,4 (-0,5) SEK perioden, både före och efter utspädning.

Finansiell ställning

Likvida medel

Per den 30 juni 2025 uppgick likvida medel till 202,6 (192,6) MSEK.

Kassaflöde

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -59,0 (-56,4) MSEK för kvartalet och till -125,1 (-111,8) MSEK för perioden. Kassaflödet från den löpande verksamheten är drivet av kostnader för pågående kliniska studier, lanseringen i Europa och förberedelserna inför den planerade USA lanseringen av Emcitate.

Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -2,4 (-) MSEK under kvartalet och till -2,8 (-) MSEK under perioden. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till -7,8 (-0,6) MSEK för kvartalet och till -15,5 (-1,3) MSEK för perioden och härrör i huvudsak från avbetalningar till koncernens långivare. Kvartalets kassaflöde uppgick till -69,2 (-57,1) MSEK och periodens kassaflöde uppgick till -143,4 (-113,1) MSEK.

Eget kapital och soliditet

Eget kapital uppgick per den 30 juni 2025 till 355,1 (401,5) MSEK. Eget kapital per genomsnittligt antal

aktier uppgick till 1,0 (1,4) SEK för perioden. Bolagets soliditet var 54 (62) %.

Skulder och fordringar

Långfristiga skulder uppgick per den 30 juni 2025 till 72,6 (95,9) MSEK. Dessa består av låneskulder om 24,8 (57,3) MSEK, konvertibellån samt konvertibelrätt om 34,0 (32,2) MSEK, skulder för nyttjanderättigheter 7,1 (1,6) MSEK, uppskjuten skatteskuld på nyttjanderättstillgångar 2,0 (0,8) MSEK och avsättningar för sociala avgifter avseende optionsprogrammen om 4,8 (4,1) MSEK. Kortfristiga skulder uppgick till 226,7 (149,2) MSEK och bestod till största delen av övriga kortfristiga och upplupna kostnader 180,1 (95,8) MSEK, kortfristig del låneskulder 30,9 (19,5) MSEK samt leverantörsskulder 15,7 (33,8) 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 avslutade pris- och ersättningsdiskussioner med nationella myndigheter.

Investeringar, materiella och immateriella anläggningstillgångar

Immateriella anläggningstillgångar uppgick per 30 juni 2025 till 394,0 (408,6) MSEK. Inga signifikanta investeringar har klassificerats som materiella anläggningstillgångar under perioden.

Aktier

Antalet stamaktier i bolaget uppgick per den 30 juni 2025 till 359 238 126. Bolaget har 29 000 000 C-aktier i eget förvar som säkring för de utestående personaloptionsprogrammen. Totala antalet stamaktier och C-aktier är 388 238 126.

Antalet aktieägare uppgick per den 30 juni 2025 till 9 334. De 10 största ägarna innehade 62,99 % 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 30 juni 2025 till 40 (34) personer, 25 kvinnor och 15 män (21 kvinnor och 13 män).

Moderbolaget

Moderbolagets intäkter för kvartalet uppgick till 27,7 (25,8) MSEK och för perioden till 52,0 (49,1) 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 36,7 (30,6) MSEK, vidarefakturering av kostnader för Emcitate till RTTI AB om 15,2 (18,5) MSEK samt vidarefakturering av kostnader till Solasia om 0,1 (-) MSEK. Intäktsökningen för perioden avser främst vidarefakturering av tjänster av administrativ karaktär inom organisationen.

Rörelsens kostnader uppgick till -34,6 (-42,3) MSEK för kvartalet och till -74,8 (-84,4) MSEK för perioden. De minskade kostnaderna är i huvudsak hänförliga till personaloptionsprogrammen som även fortsatt kommer att variera, med aktiekursens utveckling. Denna post har ingen påverkan på kassaflödet. Under perioden redovisas en positiv effekt av personaloptionsprogrammet med 1,9 (-1,6) MSEK. Moderbolagets resultat för kvartalet uppgick till -56,9 (-72,5) MSEK och för perioden till -129,8 (-124,0) MSEK.

Finansiella anläggningstillgångar uppgick till 437,0 (435,7) MSEK. Långfristiga låneskulder uppgick till 24,8 (57,3) MSEK, konvertibellån samt konvertibelrätt till 34,0 (32,2) MSEK och övriga långfristiga skulder till 4,8 (4,1) MSEK.

Koncernens resultaträkning

MSEK	2025 apr-jun	2024 apr-jun	2025 jan-jun	2024 jan-jun	2024 jan-dec
Nettoomsättning	14,5	13,9	27,1	25,9	46,1
Kostnad sålda varor	-13,0	-3,1	-22,4	-5,6	-11,6
Bruttoresultat	1,5	10,7	4,7	20,3	34,5
Forsknings- och utvecklingskostnader	-36,1	-40,1	-66,5	-72,9	-146,2
Marknads- och försäljningskostnader	-23,8	-24,3	-44,4	-46,8	-109,7
Administrationskostnader	-15,1	-21,7	-38,8	-43,2	-105,6
Övriga rörelseintäkter	2,7	2,0	9,9	4,0	5,2
Övriga rörelsekostnader	-7,7	-2,0	-7,9	-5,1	-7,6
Summa rörelsens kostnader	-79,9	-86,0	-147,8	-164,1	-363,9
Rörelseresultat	-78,5	-75,2	-143,1	-143,8	-329,4
Resultat från finansiella poster					
Finansiella intäkter	5,4	0,3	8,0	2,2	16,5
Finansiella kostnader	-3,1	-5,1	-14,1	-10,0	-25,9
Omvärdering konvertibelrätt	-1,4	8,1	8,8	4,7	-4,5
Summa finansiella poster	0,9	3,3	2,7	-3,1	-13,8
Resultat efter finansiella poster	-77,6	-71,9	-140,4	-146,9	-343,2
Skatt	0,0	0,0	0,0	0,0	-0,3
Periodens resultat	-77,6	-71,9	-140,5	-146,9	-343,6
Data per aktie					
Antal utestående aktier vid periodens slut	359 238 126	292 571 459	359 238 126	292 571 459	359 238 126
Genomsnittligt antal utestående aktier under perioden	359 238 126	292 571 459	359 238 126	292 571 459	306 537 424
Genomsnittligt antal aktier under perioden, efter utspädning	359 688 597	300 556 495	362 587 653	298 993 082	310 902 926
Resultat per aktie före utspädning, SEK	-0,2	-0,2	-0,4	-0,5	-1,1
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,2	-0,2	-0,4	-0,5	-1,1
Eget kapital per genomsnittligt antal utestående aktier, SEK	1,0	1,4	1,0	1,4	1,6
Eget kapital per genomsnittligt antal aktier, efter utspädning, SEK	1,0	1,4	1,0	1,4	1,6

MSEK	2025 apr-jun	2024 apr-jun	2025 jan-jun	2024 jan-jun	2024 jan-dec
Periodens resultat	-77,6	-71,9	-140,5	-146,9	-343,6
Periodens omräkningsdifferenser	-0,8	0,0	-0,8	0,1	0,1
Totalresultat för perioden	-78,3	-71,9	-141,3	-146,7	-343,5

EGETIS THERAPEUTICS

Koncernens balansräkning

MSEK	2025-06-30	2024-06-30	2024-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Forsknings och utvecklingskostnader	391,3	404,8	404,8
Licenser	2,7	3,8	3,2
Nyttjanderättstillgångar	9,6	3,8	2,6
Uppskjuten skattefordran	2,0	0,8	0,6
Inventarier, verktyg och installationer	1,5	0,0	0,0
Finansiella anläggningstillgångar	0,8	0,8	0,8
Summa anläggningstillgångar	408,0	414,1	412,2
Omsättningstillgångar			
Varulager	1,4	1,0	1,0
Kundfordringar	29,1	20,9	15,5
Övriga fordringar	8,7	13,1	8,1
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	4,5	4,9	4,5
Kassa och bank	202,6	192,6	351,0
Summa omsättningstillgångar	246,4	232,5	380,1
Summa tillgångar	654,4	646,6	792,3
MSEK	2025-06-30	2024-06-30	2024-12-31
Eget kapital			
Aktiekapital	20,4	15,4	20,4
Övrigt tillskjutet kapital	2 057,7	1 780,0	2 057,7
Reserver	28,4	19,4	24,8
Balanserat resultat inklusive årets resultat	-1 751,5	-1 413,3	-1 610,1
Summa eget kapital	355,1	401,5	492,9
Långfristiga skulder			
Upplåning	58,8	89,4	84,1
Uppskjuten skatteskuld	2,0	0,8	0,5
Övriga långfristiga skulder	7,1	1,6	0,4
Avsättning för sociala avgifter	4,8	4,1	10,2
Summa långfristiga skulder	72,6	95,9	95,2
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	15,7	33,8	25,7
Skatteskulder	-	-	0,2
Upplåning	30,9	19,5	30,1
Övriga skulder	11,5	10,1	11,0
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	168,5	85,7	137,2
Summa kortfristiga skulder	226,7	149,2	204,2
Summa eget kapital och skulder	654,4	646,6	792,3

Koncernens kassaflöde

MSEK	2025 apr-jun	2024 apr-jun	2025 jan-jun	2024 jan-jun	2024 jan-dec
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN					
Resultat efter finansiella poster	-77,6	-71,9	-140,4	-146,9	-343,2
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	3,9	-7,9	8,6	1,5	27,0
Betald skatt	0,0	0,0	0,0	0,0	-0,3
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-73,7	-79,8	-131,8	-145,4	-316,6
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital					
Ökning/minskning i rörelsefordringar och varulager	-15,2	-5,8	-19,3	2,7	13,4
Ökning/minskning av rörelseskulder	29,9	29,1	26,1	30,9	75,2
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital	14,7	23,3	6,8	33,6	88,6
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-59,0	-56,4	-125,1	-111,8	-227,9
INVESTERINGSVERKSAMHETEN					
Förvärv av verksamhet	-1,3	-	-1,3	-	-1,2
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar	-	-	-	-	-
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-1,2	-	-1,5	-	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-2,4	-	-2,8	-	-1,2
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN					
Nyemission/optionsemission	-	-	-	-	301,5
Emissionskostnader	-	-	-	-	-18,8
Återköp av egna aktier	-	-	-	-	-1,5
Upptagande av lån	-	-	-	-	-
Återbetalning lån	-7,1	-	-14,2	-	-7,7
Återbetalning leasingavtal	-0,7	-0,6	-1,3	-1,3	-2,5
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-7,8	-0,6	-15,5	-1,3	270,9
PERIODENS KASSAFLÖDE	-69,2	-57,1	-143,4	-113,1	41,8
Likvida medel vid periodens början	272,8	251,8	351,0	303,3	303,3
Förändring likvida medel	-69,2	-57,1	-143,4	-113,1	41,8
Kursdifferenser i likvida medel	-1,0	-2,1	-5,0	2,3	5,8
LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT	202,6	192,6	202,6	192,6	351,0

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 2025-01-01	20,4	2 057,7	-1 610,1	24,8	492,9
Periodens totalresultat	-	-	-141,3	-	-141,3
Transaktioner med ägare					
Kostnader för aktierelaterat ersättningsprogram till medarbetare	-	-	-	3,6	3,6
Utgående eget kapital 2025-06-30	20,4	2 057,7	-1 751,5	28,4	355,1
Ingående eget kapital 2024-01-01	15,4	1 780,0	-1 266,5	16,7	545,6
Nyemission	5,0	296,5	-	-	301,5
Emissionskostnader	-	-18,8	-	-	-18,8
Periodens totalresultat	-	-	-343,5	-	-343,5
Transaktioner med ägare					
Utgivna optioner				3,4	3,4
Återköp av egna aktier				-1,5	-1,5
Kostnader för aktierelaterat ersättningsprogram till medarbetare	-	-	-	6,2	6,2
Utgående eget kapital 2024-12-31	20,4	2 057,7	-1 610,1	24,8	492,9

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	2025 jan-jun	2024 jan-jun	2024 jan-dec
Eget kapital	355,1	401,5	492,9
Soliditet, %	54	62	62
Antal utestående aktier vid periodens slut	359 238 126	292 571 459	359 238 126
Genomsnittligt antal utestående aktier under perioden	359 238 126	292 571 459	306 537 424
Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning	362 587 653	298 993 082	310 902 926
Data per aktie			
Resultat per aktie före utspädning, SEK	-0,4	-0,5	-1,1
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,4	-0,5	-1,1
Kassaflöde från den löpande verksamheten per genomsnittligt antal utestående aktier, SEK	-0,3	-0,4	-0,7
Eget kapital per genomsnittligt antal utestående aktier, SEK	1,0	1,4	1,6
Eget kapital per genomsnittligt antal aktier efter utspädning, SEK	1,0	1,4	1,6
Utdelning	-	-	-
Antal anställda (medelantal)	39	32	35
Utspädningseffekten beaktas inte när resultatet är negativt			

EGETIS THERAPEUTICS

Moderbolagets resultaträkning

MSEK	2025 apr-jun	2024 apr-jun	2025 jan-jun	2024 jan-jun	2024 jan-dec
Nettoomsättning	27,7	25,8	52,0	49,1	93,6
Bruttoresultat	27,7	25,8	52,0	49,1	93,6
Forsknings- och utvecklingskostnader	-11,7	-12,8	-22,0	-23,5	-56,3
Marknads- och försäljningskostnader	-10,1	-9,4	-17,9	-19,9	-38,4
Administrationskostnader	-12,6	-19,9	-34,9	-40,6	-78,1
Övriga rörelseintäkter	0,1	0,2	0,4	0,3	4,5
Övriga rörelsekostnader	-0,3	-0,5	-0,5	-0,7	-4,4
Summa rörelsens kostnader	-34,6	-42,3	-74,8	-84,4	-172,7
Rörelseresultat	-6,9	-16,6	-22,8	-35,3	-79,2
Resultat från finansiella poster					
Finansiella intäkter	5,4	0,1	8,0	0,5	4,8
Finansiella kostnader	-4,1	-4,1	-13,8	-8,9	-3,9
Omvärdering konvertibelrätt	-1,4	8,1	8,8	4,7	-2,7
Summa finansiella poster	0,0	4,1	3,0	-3,7	-1,8
Resultat efter finansiella poster	-6,9	-12,5	-19,8	-39,0	-80,9
Bokslutsdispositioner	-50,0	-60,0	-110,0	-85,0	-245,0
Skatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-56,9	-72,5	-129,8	-124,0	-325,9

EGETIS THERAPEUTICS

Moderbolagets balansräkning

MSEK	2025-06-30	2024-06-30	2024-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Inventarier, verktyg och installationer	0,0	0,0	0,0
Finansiella anläggningstillgångar	437,0	435,7	436,3
Summa anläggningstillgångar	437,1	435,8	436,3
Omsättningstillgångar			
Fordringar hos koncernföretag	0,5	1,0	0,6
Övriga fordringar	0,0	0,1	0,7
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	4,5	5,4	4,5
Kassa och bank	192,9	155,3	332,1
Summa omsättningstillgångar	198,0	161,8	337,8
Summa tillgångar	635,1	597,6	774,1
MSEK	2025-06-30	2024-06-30	2024-12-31
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	20,4	15,4	20,4
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond	475,1	505,0	782,7
Reserver	28,4	19,4	24,8
Periodens resultat	-129,8	-124,0	-307,6
Summa eget kapital	394,1	415,7	520,3
Långfristiga skulder			
Upplåning	58,8	89,4	84,1
Avsättning för sociala avgifter	4,8	4,1	10,2
Summa långfristiga skulder	63,6	93,5	94,3
Kortfristiga skulder			
Skulder till koncernföretag	122,4	41,8	90,5
Leverantörsskulder	4,5	11,3	7,3
Upplåning	30,9	19,5	30,1
Övriga skulder	8,7	7,7	8,4
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	10,8	7,9	23,2
Summa kortfristiga skulder	177,4	88,4	159,5
Summa eget kapital och skulder	635,1	597,6	774,1

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 2024. 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 2024. Sedan 1 januari, 2025 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 2024 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 2024 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.

EGETIS THERAPEUTICS

Fortsatta höga räntor i USA, konflikterna i mellanöstern och/eller förhöjda spänningar hänförliga till Rysslands fullskaliga militära invasion av Ukraina, och implementationen av nya globala tariffer av den nya republikanska administrationen i Vita huset har skapat en generell volatilitet i marknaden som förväntas påverka global handel. Ytterligare en risk, specifikt för läkemedelsbolag, är diskussionerna kring läkemedelspriser i USA inklusive men inte begränsad till "Most Favoured Nations" (MFN) som global referensprissättning. 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 utvecklings-arbete enligt befintliga planer.

En mer detaljerad beskrivning av Egetis riskexponering finns i Egetis Årsredovisning 2024, se avsnitt *Risk och Riskhantering*.

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 7. 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. Intäkterna för Emcitate är hänförliga till kommersiell försäljning samt "Managed Access Program" användning av Emcitate.

Nedan redovisas intäkter och kostnader hänförliga till Emcitate och Aladote.

2025 apr-jun MSEK	Emcitate	Aladote	Gemensam	Summa
Intäkter	14,5	-	-	14,5
Kostnad för sålda varor	-13,0	-	-	-13,0
Projektkostnader	-35,3	-0,1	-	-35,3
Övrigt	-	-	-44,6	-44,6
Rörelseresultat	-33,8	-0,1	-44,6	-78,5
Finansnetto				0,9
Resultat före skatt				-77,6

2024 apr-jun MSEK	Emcitate	Aladote	Gemensam	Summa
Intäkter	13,9	-	-	13,9
Kostnad för sålda varor	-3,1	-	-	-3,1
Projektkostnader	-36,7	-0,8	-	-37,5
Övrigt	-	-	-48,4	-48,4
Rörelseresultat	-25,9	-0,8	-48,4	-75,2
Finansnetto				3,3
Resultat före skatt				-71,9

2025 jan-jun MSEK	Emcitate	Aladote	Gemensam	Summa
Intäkter	27,0	0,1	-	27,1
Kostnad för sålda varor	-22,4	-	-	-22,4
Projektkostnader	-61,3	-0,1	-0,5	-62,0
Övrigt	-	-	-85,9	-85,9
Rörelseresultat	-56,8	0,0	-86,4	-143,1
Finansnetto				2,7
Resultat före skatt				-140,4

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

2024 jan-dec MSEK	Emcitate	Aladote	Gemensam	Summa
Intäkter	46,1	-	-	46,1
Kostnad för sålda varor	-11,6	-	-	-11,6
Projektkostnader	-139,4	-0,6	-	-140,0
Övrigt	-	-0,6	-	-223,8
Rörelseresultat	-104,9	-1,3	-223,2	-329,4
Finansnetto				-13,8
Resultat före skatt				-343,2

MSEK	2025 apr-jun	2024 apr-jun	2025 jan-jun	2024 jan-jun	2024 jan-dec
Vidarefakturerings av kostnader till Solasia	-	-	0,1	-	-
Varuförsäljning	14,5	13,9	27,0	25,9	46,1
Totalt	14,5	13,9	27,1	25,9	46,1

Not 4 – Eventualförpliktelser

Egetis har ett avtalsenligt åtagande att, vid försäljning av Emcitate, erlagga 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 0,2 respektive 0,8 (0,3 respektive 0,1) MSEK under perioden.

Not 6 – Upplåning

MSEK	2025-06-30	2024-06-30	2024-12-31
Konvertibellån (Exklusive konvertibelrätt)	-27,4	-25,2	-26,8
Konvertibelrätt	-6,6	-6,9	-16,3
Upplåning - Långfristig skuld	-24,8	-57,3	-41,0
Upplåning - kortfristig skuld	-30,9	-19,5	-30,1
Totalt	-89,7	-109,0	-114,1

En mer detaljerad beskrivning av koncernens lånefinansiering och villkor återfinns i not 24 i Egetis årsredovisning för 2024.

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 förutsatt att vissa villkor var uppfyllda. För närvarande pågår en dialog mellan Bolaget och BlackRock avseende villkoren samt en eventuell förlängning av utnyttjandefönstret av Tranch B. Räntan för trancherna baseras på ECB:s basränta (MRO) plus en marginal. Vid FDA-godkännande av tiratrikol 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 12 i Årsredovisningen 2024.

EGETIS THERAPEUTICS

Under andra kvartalet 2025 tilldelades ett nytt optionsprogram, ESOP 2025/2028. Vd och övriga ledningsgruppen (10 personer) har tilldelats respektive, 1 949 000 och 7 272 000 personaloptioner i det senaste programmet. Utöver optionsprogrammet har även styrelsens medlemmar, enligt beslut på årsstämman, tilldelats aktierätter om totalt 450 473.

Under andra kvartalet och första halvåret 2025 har genomsnittskursen för stamaktien överstigit lösenkursen för 2022 personaloptionsprogrammet varför en utspädningseffekt redovisas i antalet aktier efter utspädning. Då resultatet per aktie är negativt redovisas däremot ingen utspädning i nyckeltalet resultat per aktie. Bolaget har per den 30 juni 2025 fyra personaloptionsprogram utestående. Vid fullt utnyttjande av samtliga tilldelade personaloptioner, aktierätter och långvarioptioner skulle bolagets aktier öka med 36 831 780.

Förändring av utestående personaloptioner samt teckningsoptioner till långgivare under perioden januari-juni 2025.

	Optionsprogram 2025/2028	Optionsprogram 2024/2027	Optionsprogram 2023/2026	Optionsprogram 2022/2026	Optionsprogram 2021/2025	Aktierätter 2025/2026	Tecknings- optioner till långgivare	Totalt antal utestående optioner
Antal utestående optioner 2025-01-01	0	8 298 932	8 020 473	6 799 338	4 700 000	0	1 090 977	28 909 720
Antal tilldelade optioner under perioden	12 274 783	-	-	-	-	-	-	12 274 783
Antal förverkade optioner under perioden	-	-59 400	-43 796	-	-4 700 000	450 473	-	-4 352 723
Antal utestående optioner 2025-06-30	12 274 783	8 239 532	7 976 677	6 799 338	0	450 473	1 090 977	36 831 780

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.

EGETIS THERAPEUTICS

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

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

	2025 jan-jun	2024 jan-jun	2024 jan-dec
A Eget kapital, MSEK	355,1	401,5	492,9
B Balansomslutning, MSEK	654,4	646,6	792,3
A/B Soliditet	54%	62%	62%
A Periodens resultat, MSEK	-140,5	-146,7	-343,5
B Eget kapital, MSEK	355,1	401,5	492,9
A/B Avkastning på Eget kapital, %	neg.	neg.	neg.
A Kassaflöde från den löpande verksamheten, MSEK	-125,1	-111,8	-227,9
B Genomsnittligt antal utestående aktier under perioden, tusental	359 238	292 571	306 537
A/B Kassaflöde från den löpande verksamheten per aktie, SEK	-0,3	-0,4	-0,7
A Eget kapital, MSEK	355,1	401,5	492,9
B Genomsnittligt antal utestående aktier under perioden, tusental	359 238	292 571	306 537
A/B Eget kapital per genomsnittligt antal aktier före utspädning, SEK	1,0	1,4	1,6
A Eget kapital, MSEK	355,1	401,5	492,9
B Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning, tusental	362 588	298 993	310 903
A/B Eget kapital per genomsnittligt antal aktier efter utspädning, SEK	1,0	1,4	1,6

ÖVRIG INFORMATION

Datum för publicering av finansiell information

Delårsrapport januari-september 2025: 7 november 2025

Bokslutskommuniké 2025: 26 februari 2026

Delårsrapport januari-mars 2026: 29 april 2025

Årsstämma: 6 maj 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 21 augusti 2025 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

EGETIS THERAPEUTICS

Analytiker som följer Egetis Therapeutics

ABGSC: Georg Tigalov-Bjerke

DNB Carnegie: Arvid Necander & Erik Hultgård

Handelsbanken: Suzanna Queckbörner & Mattias Häggblom

Pareto Securities: Chien-Hsun Lee

Redeye: Fredrik Thor & Johan Unnerus

Stifel: Oscar Haffen Lamm

Van Lanschot Kempen: Chiara Montironi

EGETIS THERAPEUTICS

Försäkran

Halvårsrapporten för perioden januari - juni 2025 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, 21 augusti 2025

Mats Blom

Styrelseordförande

Margarida Duarte

Styrelseledamot

Gunilla Osswald

Styrelseledamot

Elisabeth Svanberg

Styrelseledamot

Behshad Sheldon

Styrelseledamot

Nicklas Westerholm

Verkställande Direktör