



HENRIK GRADÉN OCH DAVID BLIMAN,
arbetar med att designa läkemedelskandidater
och tillverka dem i vårt laboratorium.

”Framstegen under kvartalet och kapitalanskaffningen har stärkt möjligheterna att ingå intäktsgenererande partneravtal under året och samtidigt avancera våra prioriterade läkemedelsprojekt mot nya milstolpar.”

KRISTINA TORFGÅRD, VD

Delårsrapport januari – juni 2026

Höjdpunkter under och efter det andra kvartalet 2026

IRL757, SOM UTVECKLAS FÖR BEHANDLING AV APATI VID PARKINSON, HAR AV WHO TILLDELATS DET GENERISKA NAMNET LINEPEMAT.

INTEGRERAD ANALYS AV DATA FÖR MESDOPETAM BEKRÄFTAR ROBUSTA EFFEKTRESULTAT I FAS II-STUDIERNÄ – PRESENTERADES VID INTERNATIONELL KONFERENS.

FÖRETRÄDESEMISSIONEN ÖVERTECKNADES. FÖRETRÄDES – OCH ÖVERTILLDELNINGSEMISSIONEN TILLFÖRDE BOLAGET CIRKA 76,5 MSEK FÖRE EMISSIONSKOSTNADER.

Finansiell översikt

TKr	apr–jun 2026	apr–jun 2025	jan–jun 2026	jan–jun 2025	jan–dec 2025
Nettoomsättning	6 403	19 532	45 764	23 892	57 462
Rörelseresultat	–16 705	–25 725	–5 975	–54 367	–93 398
Resultat per aktie före och efter utspädning	–0,23	–0,62	–0,12	–1,28	–1,64
Likvida medel (TSEK)	34 218	53 644	34 218	53 644	81 859
Kassaflöde från den löpande verksamheten	–13 445	–42 629	–42 124	–30 329	–55 220
Genomsnittligt antal anställda	31	31	31	31	31
Aktiekurs vid periodens slut, SEK	1,24	3,92	1,24	3,92	1,97

Presentation för investerare och media om Q2 2026

Onsdagen den 26 augusti kl. 10:00 presenteras Q2-rapporten genom en digital webcast. Följ via länk eller titta i efterhand :
<https://youtube.com/live/OLKumPEvUq8>

Finansiell kalender

Delårsrapport Q3 2026	13 november 2026
Bokslutskommuniké 2026	12 februari 2027



”Jag ser fram emot att, med de tydliga prioriteringar som vi satte i början av 2026 och med en starkt finansiell position, leda bolaget mot våra kommande milstolpar och arbeta målmedvetet för att realisera den potential som finns i vår projektportfölj.”

KRISTINA TORFGÅRD, VD

VD har ordet

Under perioden tog IRLAB flera viktiga steg framåt: läkemedelskandidaten IRL757 fick det internationella namnet linepemat, en integrerad analys bekräftade mesdopetams effektprofil inför Fas III, och en framgångsrik kapitalanskaffning stärkte bolagets finansiella ställning. Med förstärkt kassa siktar bolaget nu på att föra de pågående partnerdiskussionerna i mål under året och leverera resultat från Fas Ib-studien LIFT-PD i mitten av 2027.

Linepemat (IRL757) – på väg mot nästa milstolpe

Under sommaren nådde vi en viktig milstolpe när Världshälsoorganisationen (WHO) tilldelade IRL757 det generiska namnet linepemat. Att en läkemedelskandidat tilldelas ett internationellt erkänt namn är ett kvitto på att substansen har en unik kemisk identitet och utgör en unik farmaceutisk substans. Det innebär att substansnamnet blir erkänt över hela världen och kan användas av forskare, inom hälso- och sjukvården och för framtida läkemedelsprodukter. Framöver kommer vi därför att använda namnet linepemat i vår externa kommunikation.

Vi fortsätter att göra goda framsteg i LIFT-PD, vår Fas Ib-studie med linepemat i personer med Parkinsons sjukdom och apati. Rekryteringen fortskrider och vi förväntar oss att kunna presentera de första studieresultaten i mitten av 2027.

Apati är ett allvarligt och ofta förbisett symtom där det idag saknas godkända behandlingsalternativ. För mig är linepemat en av bolagets mest attraktiva läkemedelskandidater, eftersom den adresserar ett område med ett mycket stort medicinskt behov.

Vårt samarbete med Otsuka säkerställer finansieringen av utvecklingen genom proof-of-concept studien LIFT-PD och ger oss samtidigt tillgång till omfattande vetenskaplig, klinisk och kommersiell expertis. Minst lika viktigt är att IRLAB fortsatt äger samtliga rättigheter till programmet, vilket ger oss stor strategisk flexibilitet när vi utvärderar nästa steg i utvecklingen och framtida kommersialiseringsmöjligheter. Otsuka har genom samarbetet förtur till en förhandling om att förvärva rättigheterna till linepemat efter att LIFT-PD studien har avslutats.

Integrerad analys bekräftar mesdopetams robusta effektergebnat

En annan viktigt händelse under perioden är att en integrerad analys av kliniska data för mesdopetam, vårt ledande läkemedelsprogram för behandling av levodopa-inducerade dyskinesier (LIDs), presenterades vid StanCon 2026 – International Conference on Bayesian Inference and Probabilistic Programming.

Analysen baseras på poolade data från våra randomiserade, placebokontrollerade Fas II-studier och omfattar analyser av och jämförelser mellan ett stort antal bayesianska statistiska modeller. Även om de numeriska estimaten av mesdopetams anti-dyskinetiska effekter varierar är slutsatsen entydig: analysen bekräftar mesdopetams kliniskt relevanta och gynnsamma effektprofil och dess anti-dyskinetiska effektivitet. För oss är detta ett betydelsefullt kvitto på styrkan i det kliniska datapaketet för mesdopetam. Resultatet är värdefullt för projektet i förberedelserna för Fas III, det vill säga det avslutande steget i

det kliniska utvecklingsprogrammet och stärker oss i de partner-dialoger som pågår kring programmets fortsatta utveckling och kommersialisering.

Under kvartalet genomförde vi en analys av förutsättningarna för marknadsintroduktion "market access" och prissättning i Europa för att utvärdera tidigare antaganden mot bakgrund av förändrade krav på värdering och ersättning av nya läkemedel samt den globala prisdynamiken. Analysen visar att mesdopetam har potential att uppnå attraktiva och lika höga nettopriser i både Europa och USA utan någon betydande risk kopplad till internationell referensprissättning.

Stärkt underlag för fortsatt utveckling av pirepemat

Det positiva mottagandet från ledande internationella experter och det starka intresset vid den vetenskapliga kongressen AD/PD 2026 har stärkt vår övertygelse om pirepemats potential att förebygga fall hos personer med Parkinsons sjukdom – ett område där det idag saknas etablerade behandlingar. De insikter som genererats i den kliniska studien REACT-PD ger oss ett tydligare underlag för den fortsatta utvecklingen, och vi fokuserar nu på att utforma nästa kliniska studie samt den regulatoriska strategin som ska stödja programmets fortsatta framsteg. Parallellt sker en fortsatt utveckling av tillverkningsmetoden för läkemedelssubstans i stor skala. För att finansiera nästa utvecklingssteg krävs ett partnerskap eller en licensaffär som kan stödja programmets fortsatta utveckling och kommersialisering.

IRL1117 – med sikte på framtidens Parkinsonbehandling

IRL1117 har potential att förbättra grundbehandlingen för personer som lever med Parkinson. Baserat på läkemedelskandidatens unika egenskaper och dess verkningsmekanism är målsättningen att utveckla en behandling med bättre följsamhet och på sikt kunna erbjuda ett alternativ till dagens standardbehandling med levodopa, utan de typiska fluktuationerna och motoriska komplikationer som ofta uppstår över tid vid behandling med levodopa. Under perioden har vi fortsatt att stärka projektet genom prekliniska studier inför en kommande ansökan om att inleda kliniska Fas I studier. Parallellt pågår uppskalningen av tillverkningen av läkemedelssubstansen, vilket är ett viktigt steg i förberedelserna inför nästa utvecklingsfas.

Stärkt finansiell position skapar nya möjligheter

Tack vare den företrädes- och övertilldelningsemission som genomfördes under det andra kvartalet har vi stärkt vår finansiella ställning, vilket förbättrar våra möjligheter att föra pågående partnerskapsdiskussioner i mål under året.

Samtidigt har vi skapat handlingsutrymme för att ytterligare öka attraktiviteten i våra läkemedelsprojekt och minska vår lånefinansiering. Kapitelltillskottet gör det möjligt för oss att finansiera verksamheten förbi resultatavläsningen i LIFT-PD-studien med linepemat (IRL757) under 2027, en avgörande milstolpe i utvecklingen av läkemedelskandidaten för behandling av apati. Det ger oss även möjlighet att föra IRL1117 vidare mot Fas I, vilket ytterligare stärker projektportföljens attraktionskraft.

Väl positionerade för kommande milstolpar

Under perioden har styrelsen förstärkts med Janne Backman och James Gamgort. Deras erfarenhet från internationell affärsutveckling och kommersialisering kommer att vara värdefull för IRLAB när vi nu fokuserar på partnerskap, fortsatt klinisk utveckling och att skapa långsiktigt värde.

Jag vill rikta ett varmt tack till befintliga och nya aktieägare för ert förtroende och stöd, till styrelsen för dess engagemang och till alla medarbetare på IRLAB för deras hårda arbete och dedikation. Jag vill även tacka de patienter och anhöriga som deltar i våra studier – ert förtroende och er medverkan gör vårt arbete möjligt.

Jag ser fram emot att, med de tydliga prioriteringar som vi satte i början av 2026 och med en stärkt finansiell position, leda bolaget mot kommande milstolpar och arbeta målmedvetet för att realisera den potential som finns i vår projektportfölj.

Med viktiga värde drivande milstolpar framför oss ser jag med tillförsikt på bolagets fortsatta utveckling.



Kristina Torfgård, VD, IRLAB

Våra strategiska prioriteringar:

- **Partnerskap och finansiering** – fortsätta att fördjupa dialogerna med potentiella samarbetspartners, licenstagare och investerare för att säkerställa finansiering av utvecklingsprogrammen och stödja bolagets långsiktiga tillväxt.
- **Linepemat (IRL757)** – genomföra den pågående Fas Ib-studien i nära samarbete med Otsuka, utvärdera resultaten och besluta om strategi för nästa utvecklingssteg.
- **Mesdopetam** – säkerställa finansiering av Fas III-programmet genom strategiskt partnerskap/utlicensiering.
- **Pirepemat** – implementera den långsiktiga utvecklingsstrategin och förbereda nästa kliniska studie.
- **IRL1117** – fortsätta de prekliniska utvecklingsaktiviteterna med målet att göra projektet redo för Fas I.

IRLAB:s unika erbjudande och position

IRLAB upptäcker och utvecklar nya behandlingar för att förbättra livet för personer som lever med Parkinsons sjukdom och andra CNS-sjukdomar. Med grunden i nobelprisvinnande forskning har IRLAB vuxit snabbt och är numera erkänt och respekterat som världsledande när det gäller att förstå den komplexa neurofarmakologin vid CNS-sjukdomar, särskilt Parkinson. Vi har en väldefinierad, strategiskt inriktad forsknings- och utvecklingspipeline med kraftfulla och unika nya behandlingar avsedda för olika stadier av Parkinson. Att ha ett heltäckande utbud av effektiva behandlingar av sjukdomens olika komplikationer och symtom betraktas som viktigt av både läkare och patienter – och är samtidigt en möjlighet för en potentiellt framgångsrik läkemedelsverksamhet.

Banbrytande biologi & ISP

IRLAB har djup förståelse av Parkinson baserad på forskningen genomförd av teamet från nobelpristagaren professor Arvid Carlssons lab. IRLAB har en unik egenutvecklad forskningsplattform – Integrative Screening Process (ISP) – som har genererat alla bolagets "first in class" läkemedelskandidater.

IRLAB:s portfölj

"First in class" läkemedelskandidater för att behandla personer med Parkinson under sjukdomens alla olika faser.

		UPPTÄCKTS-FAS	PREKLINISK FAS	FAS I	FAS IIA	FAS IIB	FAS III
Mesdopetam (IRL790)	Parkinsons sjukdom – levodopa-inducerad dyskinesi (PD-LIDs)	FAS III-REDO					
	D3-antagonist Parkinsons sjukdom – psykos*	FAS II-REDO					
Pirepemat (IRL752)	Parkinsons sjukdom – fall	FAS IIB					
	PFC-förstärkare Parkinsons sjukdom – demens*	FAS IIA					
Linepemat (IRL757)**	Apati inom neurologi	FAS IB					
IRL942*	Kognitiv nedsättning inom neurologi	PREKLINISK FAS					
IRL1117	Parkinsonbehandling	PREKLINISK FAS					

* För närvarande sker ingen aktiv klinisk utveckling i denna indikation.

** Med stöd från The Michael J. Fox Foundation och i samarbete med Otsuka.

Fokuserad strategi

Läkemedel utvecklade av IRLAB ska kunna behandla personer med Parkinson under sjukdomens alla faser. IRLAB har potential att bli ett storsäljande läkemedelsbolag.

Validerad Proof-of-Concept

IRLAB har validerat strategin för forskning och utveckling samt affärsverksamheten genom:

- Upptäckt och utveckling av läkemedelskandidater från discovery till Fas III-redo projekt.

Organisation positionerad för framgång

IRLAB är en organisation med erfarna medarbetare. IRLAB är noterat på Nasdaq Stockholms huvudlista (IRLAB A).

Bred & gedigen portfölj

IRLAB:s portfölj består av fem unika läkemedelskandidater, var och en med potential att bli ett storsäljande läkemedel, alla genererade av den världsunika forskningsplattformen ISP.

Forskning och utveckling



”Viktiga milstolpar har uppnåtts under perioden: Inom mesdopetam-programmet har uppdaterade bedömningar av marknadstillträde och prissättning i Europa bekräftat tidigare antaganden om prissättning och samtidigt gett starka argument för att kunna hävda sig i den globalt föränderliga prisdynamiken. Vidare stärker en nyligen publicerad meta-analys – som kombinerar data från Fas IIa- och Fas IIb-studierna för mesdopetam – läkemedelskandidatens kliniskt relevanta effektprofil och dess förmåga att behandla dyskinesier hos den grupp patienter med Parkinsons sjukdom som idag saknar behandlingsalternativ.

Studien av IRL757 pågår med full kapacitet runt om i Europa. Världshälsoorganisationen (WHO) har meddelat att IRL757 tilldelats det generiska namnet linepemat – ett erkännande av att substansen har en unik farmakologisk profil och utgör en unik entitet.

Den prekliniska utvecklingen och CMC-arbetet för IRL1117 fortskrider enligt plan.

Sammanfattningsvis har perioden varit produktiv och givande för IRLAB, och arbetet med att stärka utvecklingsprogrammen fortsätter”

NICHOLAS WATERS, EVP OCH HEAD OF R&D

Om IRLAB:s läkemedelskandidater

Mesdopetam

Målet med mesdopetam är att förbättra livskvaliteten för personer som lever med Parkinson och har dyskinesier, denna allvarliga typ av besvärande och ofrivilliga rörelser som ofta uppkommer efter långvarig levodopabehandling.

Det uppskattas att upp emot 40 procent av alla personer som behandlas för Parkinson har dyskinesier, vilket motsvarar cirka 1,4–2,3 miljoner människor på de åtta största marknaderna i världen (USA, EU5, Kina och Japan). Av dessa individer som lever med Parkinson och besvärande dyskinesier går idag så många som 75% utan behandling för sin dyskinesi. Majoriteten av patienter med dyskinesier behandlas alltså inte med något specifikt antidyskinetiskt läkemedel. De alternativa behandlingsstrategier som finns har antingen har otillräcklig effekt eller tolereras dåligt. I stället förlitar man sig vanligen på justering av levodopadosen, oftast genom dosreduktion, vilket även leder till underbehandling av grundsymtomen. Detta följs sedan i de svåra fallen oftast av komplexa och dyra behandlingar baserade på kirurgiska procedurer för implantat av pumpbaserad infusion av levodopa, alternativt kirurgisk implantation av elektroder i hjärnan (s.k. deep brain stimulation, DBS). Dessa behandlingar vill patienter i stor utsträckning undvika och de vill ha alternativ.

Mesdopetam inriktar sig specifikt mot denna stora grupp patienter, de utan adekvat farmakologisk behandling, där en stor klinisk och kommersiell potential att tillgodose detta medicinska behov finns.

Mesdopetam har också potential att behandla psykos vid Parkinson (PD-P), vilket påverkar cirka 1,5 miljoner människor på de åtta största marknaderna i världen. Vidare har mesdopetam potential att behandla andra neurologiska sjukdomar såsom tardiv dyskinesi, vilka representerar en ännu större marknad.

De framgångsrika Fas Ib-, Fas IIa och Fas IIb-studierna vid PD-LIDs visade mycket god säkerhets- och tolerabilitetsprofil samt Proof-of-Concept med potential för en full anti-dyskinetisk effekt i den stora grupp av patienter som idag inte svarar på, tolererar eller vill pröva nuvarande behandlingsstrategier. I just denna grupp patienter indikerade Fas IIb-studien med mesdopetam en dosberoende anti-dyskinetisk och anti-parkinson-effekt i kombination med en tolerabilitets- och säkerhetsprofil som inte skiljer sig från placebo.

Mesdopetam har därmed potential att behandla dyskinesier och samtidigt ha en gynnsam effekt på andra Parkinsonsymtom utan att ge mer biverkningar än placebo, detta i patienter som inte har några alternativa behandlingar idag, vilket ger mesdopetam en unik och differentierad position i den globala konkurrensen.

Enigheten mellan de regulatoriska myndigheterna FDA och EMA om utformandet av Fas III-programmet för mesdopetam, med två parallella effektstudier med tre månaders behandlingstid, följd av open label behandling under 9 månader för de deltagare som så önskar och en parallell säkerhetsstudie, ger IRLAB ett Fas III program som kan leda till marknadsgodkännande i både USA och Europa.

De marknadsundersökningar som genomförts av externa "market access" och prisförhandlings konsulter visar att mesdopetam har en mycket stor potential att bli en viktig behandling för den stora majoritet av individer som lever med Parkinson och levodopa-inducerade dyskinesier som idag inte svarar på, eller tolererar, de alternativ som finns.

Nuvarande status

Myndigheterna i både USA och Europa anser att de studier och de data som genererats hittills är adekvata för att föra programmet vidare in i Fas III.

Deras bedömning baseras på de genomförda prekliniska studierna, toxikologiska studierna, CMC utvecklingen och de kliniska studierna från Fas I genom Fas IIb. Det har även bekräftats att FDA, EMA och IRLAB har samsyn gällande design av Fas III programmets studier och nyckelkomponenterna för utvärdering av effekt ("endpoints") och säkerhet. Bolaget har dessutom tagit in vetenskaplig rådgivning (scientific advice) från nationella europeiska läkemedelsmyndigheter i Tyskland (BfArM) och Portugal (Infarmed), i syfte att säkerställa att mesdopetams utvecklingsprogram även uppfyller specifika nationella krav.

Fas III programmet planeras innehålla dubbelblind behandling med mesdopetam eller placebo i ca 300 patienter under 3 månader fördelat i två studier om ca 150 patienter/studie som genomförs parallellt följt av en s.k Open Label Extension (OLE) för de patienter som så önskar. Parallellt med effekt- och OLE studierna planeras även en separat säkerhetsstudie på 6-12 månader. Detta görs för att uppfylla FDAs krav på att uppnå minst 100 patienter som behandlats med mesdopetam under ett år, samt att möta generell guidelines som indikerar att en säkerhetspopulation bör uppgå till 300-600 patienter behandlade i 6 månader.

Arbete med att utveckla marknadsstrategin för mesdopetam har genomförts genom strukturerade intervjuer med ansvariga inom sjukvårdsorganisationer för att bättre förstå medicinska behov sett utifrån sjukvården och de som finansierar vården. Genom insikt i patienters, regulatoriska myndigheters och sjukvårdens behov har programmet utformats så att den framtida medicinen uppfyller alla förväntningar och krav, och därigenom kan bli en framgångsrik och uppskattad behandling.

Under första halvåret 2026 avslutades en marknadsundersökning, denna gång med en grupp neurologer med stor klinisk erfarenhet inom behandling av patienter som lever med levodopa-inducerade dyskinesier (LIDs), och med ansvar för stora grupper av patienter med Parkinsons sjukdom. Resultaten bekräftar att det föreligger ett betydande otillfredsställt behov av effektiva och säkrare behandlingsalternativ för LIDs. Intresset för mesdopetam var genomgående stort. Läkemedelskandidatens differentierade verkningsmekanism (dopamin D3 receptor antagonism) och dess kliniska profil bedömdes som mycket fördelaktig över befintliga behandlingsstrategier. Bedömningen gjordes på basen av effekt, säkerhet, tolerabilitet och mesdopetams enkla doseringsregimen, vilket sammantaget uppfattas som en tydlig

differentiering jämfört med befintliga behandlingar. Under andra kvartalet genomfördes en analys av "market access" och prissättning i Europa. Syftet var att testa tidigare antaganden om prissättning i Europa mot bakgrund av det föränderliga Health Technology Assessment (HTA)-landskapet och förändringar i den globala prisdynamiken, inklusive principer för prissättning enligt principen om mest gynnat land (MFN). Studiens slutsats är att mesdopetam kan uppnå lika höga nettopriser i både USA och Europa utan någon betydande MFN-risk.

En integrerad analys av kliniska data för mesdopetam presenterades vid StanCon 2026 – International Conference on Bayesian Inference and Probabilistic Programming. Analysen bygger på poolade data från våra randomiserade, placebokontrollerade Fas IIa och Fas IIb-studier och bygger på analyser med, och jämförelser mellan, ett stort antal bayesianska statistiska modeller. De numeriska estimaten av mesdopetams anti-dyskinetiska effekter varierar något men slutsatsen är entydig: analysen bekräftar mesdopetams kliniskt relevanta effektprofil och dess anti-dyskinetiska effektivitet.

Under det gångna året har bolaget beviljats ytterligare s.k. "composition of matter" patent i Europa, USA och under perioden även i Kina. Dessa patent ger exklusivt patentskydd för mesdopetam men skyddar även processen för dess framställning. De beviljade patenten expanderar det redan starka patentskyddet för mesdopetam. Det finns alltså potential för marknadsexklusivitet till 2044/2045 på de betydelsefulla marknaderna. I slutet av året erhöll bolaget information om att det europeiska patentverket (EPO) ämnar bevilja ytterligare ett patent för mesdopetam. Det nya patentet omfattar olika former av saltet av läkemedelskandidaten och utökar det redan starka immaterialrättsliga skyddet för mesdopetam samt ger ett viktigt ytterligare skydd för läkemedelskandidaten och dess marknadsexklusivitet, med möjlighet till förlängd exklusivitet. Ytterligare patentansökningar för mesdopetam har även beviljats i Kina.

Pirepemat

Pirepemat (IRL752) har potential att bli den första behandlingen i en ny klass av läkemedel som är utformade för att minska fall och fallskador hos personer som lever med Parkinson. Detta sker genom att pirepemat hämmar 5HT7- och alfa2-receptorer i hjärnbarken, vilket leder till ökade dopamin- och noradrenalin-nivåer i denna hjärnregion, en effekt som inte kan uppnås med de läkemedel som idag förskrivs till personer som lever med Parkinson.

Fall är en allvarlig konsekvens av Parkinson och medför ofta svåra komplikationer såsom frakturer, nedsatt rörlighet och försämrad livskvalitet. Ca 50 procent av alla personer som behandlas för Parkinson faller regelbundet, vilket innebär att cirka 2,6 miljoner människor drabbas av en avsevärt försämrad livskvalitet, också driven av rädslan för att falla. Det finns för närvarande inga tillgängliga behandlingar trots det stora medicinska behovet. Fallens belastning på samhället är också betydande. Kostnaden för sjukhusvård i USA uppskattades för några år sedan till ca 30 000 USD för en fallskada hos en person över 65 år. Kostnaderna för samhället är också betydande, Bara i USA beräknas skador relaterade till fall hos äldre (>65 år) kosta upp till 80 miljarder dollar/år (doi: 10.1136/ip-2023-045023).

Efter att ha slutfört framgångsrika Fas I-studier genomfördes en explorativ Fas IIa-studie i 32 personer med långt gånge

Parkinson och nedsatt kognitiv förmåga samt den nyligen avslutade REACT-PD studien indikerar resultaten från studierna att pipememat har potential att minska risk för fall och därmed i förlängningen skador relaterade till fall.

Nuvarande status

I Fas IIb-studien (REACT-PD), som avslutades i början av 2025, utvärderas effekten av pipememat på fallfrekvensen hos Parkinsonpatienter under tre månaders behandling. Sekundära målsättningar omfattar kognitiva och neuropsykiatriska utvärderingar och fortsatta studier av säkerhet och tolerabilitet.

Resultaten visade att behandling med pipememat (600 mg dagligen) reducerar fallfrekvensen med 42 procent hos personer med Parkinsons sjukdom men att effekten inte uppnådde statistisk signifikans jämfört med placebo. Ytterligare resultat, baserat på fördefinierade analyser av effektdata från REACT-PD studien, visar att medelhöga plasmakoncentrationer av pipememat reducerar fallfrekvensen med hela 51,5 % efter tre månaders behandling. Denna effekt är högradigt kliniskt meningsfull och statistiskt signifikant ($p < 0,05$ jämfört med placebo). En reduktion av fall vid Parkinson anses en kliniskt meningsfull om minskningen är cirka 20–25% (DOI:10.1016/j.parkreldis.2018.11.008).

I slutet av december 2025 samlades IRLABs externa vetenskapliga råd för att utvärdera REACT-PD studiens resultat och diskutera nästa steg i utvecklingsprogrammet för pipememat. Det vetenskapliga rådet består av fyra opinionsbildare (Key Opinion Leaders, KOLs) från Nordamerika, Europa och Skandinavien, erkända för sin expertis inom Parkinsons sjukdom med särskilt fokus på fall, komplikationer relaterade till fall och de mekanismer som leder till fall vid Parkinson.

Expertgruppen anser att fall är ett betydande ouppfyllt medicinskt behov inom Parkinson och det saknas tillgänglig läkemedelsbehandling. Gruppen betonade att fall är en viktig klinisk indikator och skall vara primärt fokus i kommande kliniska studier med pipememat. Minskningen av fall som observerades i REACT-PD studien av pipememat ansågs vara högst kliniskt meningsfull. Dessutom anses den farmakologiska rationalen och verkningmekanismen för pipememat vara förenlig med den bifasiska koncentration-respons profilen som observerats i REACT-PD. Expertgruppen drog slutsatsen att pipememat är en lovande läkemedelskandidat som kan ge meningsfulla terapeutiska fördelar och att ytterligare utveckling är högst motiverad.

Baserat på de mycket lovande resultaten för läkemedelskandidaten och de råd som lämnats av expertgruppen är en förstärkt utvecklingsplan på plats. Arbetet inkluderar fortsatt utveckling av tillverkningsmetod av läkemedelssubstans i stor skala samt all planering för genomförandet av en klinisk studie med målet att optimera titreringen av individuell dosering så att alla behandlade individer ska hamna inom det effektiva terapeutiska fönstret. Resultaten kommer att bli en viktig byggsten i utformningen av det framtida fas III-programmet. Det starka intresset bekräftades även vid den internationella konferensen AD/PD i mars 2026, där resultaten från REACT PD väckte stort engagemang och gav upphov till fortsatta och nya dialoger.

Mer information om REACT-PD kan hittas på EudraCT: 2019-002627-16 och clinicaltrials.gov: NCT05258071.

Patent som ger marknadsexklusivitet för pipememat på alla stora marknader, USA, Europa, Japan sträcker sig in mot mitten av 2040-talet.

Linepemat (IRL757)

IRL757 har som målsättning att behandla apati vid Parkinson och andra neurologiska sjukdomar. Apati är ett funktionsnedsättande tillstånd som drabbar över 10 miljoner människor i USA och lika många i Europa. Prevalensen är hög och apati beräknas förekomma hos 20–70 procent av personer som diagnostiserats med Parkinson, vilket innebär 1,1–4,0 miljoner människor på de åtta största marknaderna i världen. Apati förekommer även hos 43–59 procent av personer som diagnostiserats med Alzheimers sjukdom, vilket innebär 4,9–6,7 miljoner människor endast sett till de tio största marknaderna (Frankrike, Kanada, Kina, Italien, Japan, Spanien, Storbritannien, Sydkorea, Tyskland och USA).

IRL757 har visat gynnsamma effekter i flera prekliniska modeller för nedsatt kognitiv funktion och motivation. Effekterna av IRL757 som observerats i dessa modeller antas vara kopplade till IRL757:s förmåga att motverka en försvagning av nervsignalering från hjärnbarken till djupare liggande hjärndelar, en mekanism som har föreslagits ligga till grund för apati vid neurologiska sjukdomar.

Nuvarande status

Utvecklingsprogrammet för IRL757 är fullt finansierat genom den så kallade "signal-finding" studien i patienter med Parkinson och apati. Utvecklingsprogrammet har finansierats genom ett forskningsanslag från The Michael J. Fox Foundation och ett samarbetsavtal med det globala läkemedelsföretaget Otsuka.

Under det gångna året har vi framgångsrikt avslutat de prekliniska säkerhets och toxikologiska studier samt de kliniska Fas I-studier och lämnat in ansökan om godkännande att genomföra en större studie av IRL757 i patienter med Parkinson och apati.

Resultaten från de prekliniska och kliniska Fas I studierna visar att IRL757 tas upp väl, ger god exponering i kroppen samt har god tolerabilitets- och säkerhetsprofil. Sammantaget stödjer säkerhets-, tolerabilitets- och den farmakokinetiska profilen den fortsatta utvecklingen av IRL757.

Efter EMA:s godkännande att genomföra LIFT-PD har en klinisk prövning av IRL757 i personer som lever med parkinson och apati startats vid kliniker runt om i Europa. Screening av studielagare började i januari 2026 och de första patienterna randomiserades till aktiv behandling eller placebo i februari.

Under sommaren informerade världshälsoorganisationen (WHO) att IRL757 tilldelade det generiska namnet linepemat, ett kvitto på att substansen har en unik farmakologisk profil och är en unik farmaceutisk substans. Linepemat blir nu erkänt över hela världen och kan användas av forskare och inom hälso- och sjukvården och för framtida läkemedelsprodukter. Framöver kommer namnet linepemat användas i all kommunikation.

IRL942

Ungefär 12 procent av alla som är 65 år eller äldre upplever kognitiv försämring, vilket i hög grad påverkar livskvaliteten. Tillståndet är än vanligare hos personer som lever med neurologiska sjukdomar. Försvagning av nervsignalering i hjärnbarken antas vara en orsak till kognitiv nedsättning och till neuropsykiatriska symtom vid Parkinson och andra neurologiska sjukdomar.

IRL942 har en unik förmåga att förstärka frontala hjärnbarkens nervsignalering, aktivera gener viktiga för nervkopplingars funktion och de associerade nervbanorna i hjärnbarken, vilket

motverkar nedsatt kognitiv funktion. Detta är visat i flera olika prekliniska modeller för nedsatt kognitiv funktion.

IRL942 skulle därmed kunna komma att bli ett läkemedel som kan förbättra den kognitiva funktionen hos de 1,5 miljoner personer som behandlas för Parkinson och de 3 miljoner personer som behandlas för Alzheimer, beräknat på de tio största marknaderna.

Nuvarande status

Utvecklingen av GMP-tillverkning av läkemedelssubstans och utvecklingen av drug product, dvs den farmaceutiska formuleringen, har genomförts. Utvecklingstakten för IRL942 har reducerats vilket resulterar i att genomförande av de prekliniska regulatoriska toxikologi- och säkerhetsstudier som krävs för att börja klinisk utveckling i Fas I kan komma att ske tidigast under 2027.

IRL1117

Behandling med IRL1117 leder till potent dopamin D1- och D2-receptor aktivering som i prekliniska studier har visat full anti-Parkinson-effekt, snabbt tillslag och mer än 24 timmar med bibehållen effekt. Målet med läkemedelskandidaten IRL1117 är ett oralt administrerat läkemedel för behandling av grundsymtomen vid Parkinson som skall tas en gång om dagen vilket skulle ge en mycket stor behandlingsfördel jämfört med dagens standard-behandling med ett flertal doser levodopa dagligen.

Personer med Parkinsons sjukdom ordinerar idag anti-Parkinson-behandlingen levodopa som behandlar sjukdomens grundsymtom tremor, stelhet och bradykinesi (långsamma rörelser). Levodopa har utgjort standardbehandlingen vid Parkinson sedan 1960-talet och är för närvarande den enda medicinen som ger symtomatisk lindring av sjukdomen under hela dess progression.

Levodopa har dock betydande behandlingsrelaterade begränsningar, särskilt den korta verknings tiden samt förekomsten av behandlingsrelaterade komplikationer i form av fluktuationer i behandlingseffekt och överdrivna ofrivilliga rörelser. I jämförelse med en levodopabehandling skiljer sig IRL1117 betydligt eftersom den i prekliniska studier har högre potens och uppvisar en fullständig anti-Parkinson-effekt vid långtidsbehandling, doserat endast en gång om dagen, utan att orsaka de besvärande komplikationer som uppstår vid långtidsbehandling med levodopa.

Dessa komplikationer är kopplade till aktivering av vissa gener i de hjärnområden som påverkas av Parkinson. I djurstudier utförda under andra kvartalet där effekten av IRL1117 och levodopa jämförs visar resultaten att IRL1117 ger full anti-Parkinson-effekt utan att aktivera dessa gener och heller inte ger upphov till komplikationer. Levodopa däremot aktiverar dessa gener och leder till de kända komplikationerna. Studien tydliggör därmed fördelen med behandling med IRL1117 jämfört med levodopa.

Som ett potentiellt bättre alternativ till levodopa, skulle IRL1117 kunna komma att administreras till alla de personer som idag behandlas för Parkinson, det vill säga upp till 5,7 miljoner personer på de åtta största marknaderna.

Nuvarande status

Utvecklingsarbetet med IRL1117 pågår. De prekliniska resultaten vid långtidsbehandling visar att IRL1117 har full anti-Parkinson-effekt och samtidigt inte orsakar de välkända komplikationer, såsom kraftiga fluktuationer i effekt, som uppstår vid långtidsbehandling med levodopa. Resultaten är mycket lovande och pekar på att IRL1117 har potential att väsentligt förbättra grundbehandlingen vid Parkinson. Parallellt pågår metodutvecklingen för substansstillverkning i större skala (CMC arbete), Vi arbetar nu med att optimera metoden för GMP synteserna för att tillverka den substansmängd som krävs för genomförandet av de prekliniska regulatoriska säkerhets- och toxikologiska studier som är nödvändiga för start av Fas I.

Under perioden har ett externt laboratorium genomfört ytterligare studier med IRL1117. Studierna verifierar bl.a säkerhetsaspekter, den långvariga effekten av IRL1117 samt bidrar med ytterligare nödvändiga DMPK data för kommande ansökan om genomförande av Fas I-studier.

Integrative Screening Process (ISP)

IRLAB:s portfölj tas fram med den unika, egenutvecklade forskningsplattformen Integrative Screening Process (ISP), vilken har visat sig kunna möjliggöra upptäckten av så kallade "first-in-class" molekyler. ISP-metodiken kombinerar systembiologiska screeningmodeller, en omfattande databas och moderna, maskininlärningsmetoder för dataanalys. Detta innebär att IRLAB får unika insikter om den totala effekten av de studerade molekylerna på ett tidigt stadium.

Plattformen kan redan i discoveryfasen förutsäga vilka läkemedelskandidater som har den högsta potentialen för ett givet användningsområde och samtidigt de lägsta tekniska riskerna. ISP ökar sannolikheten att läkemedelskandidater klarar övergång till kliniska faser jämfört med industristandard. Detta exemplifieras även av en högre sannolikhet att visa klinisk Proof-of Concept i patienter och att därefter nå sena kliniska stadier i läkemedelsutvecklingen för en läkemedelskandidat upptäckt med ISP jämfört med industristandard.

Vår discovery- och utvecklingsstrategi ger IRLAB en stark konkurrensfördel i att identifiera nya behandlingar för Parkinson och andra CNS-sjukdomar. Det är viktigt för IRLAB att ständigt förfinas och utveckla denna teknikbas för att kunna fortsätta ligga i framkant av modern läkemedelsforskning. Ett nära samarbete med universitet och akademiska forskare bidrar också till att IRLAB kan fortsätta vara ledande i utvecklingen av banbrytande teknik.

Nuvarande status

I början av 2026 initierades ett samarbete med det danska bioteknikföretaget Biomia ApS, där IRLAB:s forskningsplattform används för att utvärdera Biomias läkemedelskandidater. Genom detta samarbete kan vi tillämpa vår omfattande kompetens inom utveckling av nya behandlingar för CNS-sjukdomar. Samarbetet med Biomia representerar ett naturligt steg för IRLAB att utnyttja ISP-plattformen inom CNS-sjukdomar utanför Parkinson.

Koncernens utveckling januari – juni 2026

IRLAB Therapeutics AB, 556931-4692, är moderföretag i en koncern som bedriver forskning och utveckling med mål att erbjuda livsförbättrande behandlingar för patienter med Parkinsons sjukdom och andra hjärnsjukdomar. Moderbolagets verksamhet består främst i att tillhandahålla företagsledning och administrativa tjänster för koncernens verksamhetsbolag och aktiviteter relaterade till aktiemarknaden. Forsknings- och utvecklingsverksamheten bedrivs i det helägda dotterbolaget Integrative Research Laboratories Sweden AB. IRLAB har huvudkontor i Göteborg samt lokaler i Stockholm.

Intäkter

Koncernens intäkter för perioden 1 januari – 30 juni 2026 uppgick till 47 204 (27 858) TSEK, varav 45 764 (23 892) TSEK är nettoomsättning som består av milestone från Otsuka om 3 MUSD motsvarande 27 101 TSEK och av tjänsteintäkter 18 663 TSEK och resterande är övriga intäkter som består av valutaeffekter 2026 och bidrag från Michael J Fox Foundation 2025.

Forsknings- och utvecklingskostnader

Totala kostnader för forskning och utveckling uppgår under perioden 1 januari – 30 juni 2026 till -43 080 (-65 901) TSEK, vilket motsvarar 81 (80) procent av koncernens totala rörelsekostnader. Utvecklingskostnaderna varierar över tid, bland annat beroende på var i utvecklingsfasen projekten befinner sig.

Rörelsens kostnader

Koncernens rörelsekostnader uppgick under perioden 1 januari – 30 juni 2026 till -53 180 (-82 225) TSEK och för andra kvartalet 2026 till -23 404 (-45 527) TSEK.

Övriga externa kostnader

Övriga externa kostnader för perioden 1 januari – 30 juni 2026 uppgick till -30 292 (-51 120) TSEK och för andra kvartalet -11 590 (-29 950) TSEK. Kostnaderna är lägre jämfört med samma period föregående år, vilket främst är hänförligt till lägre aktiviteter inom kliniska studier jämfört med tidigare perioder samt att genomförda kostnadsbesparingsåtgärder har sänkt kostnaderna.

Personalkostnader

Personalkostnaderna uppgick under perioden 1 januari – 30 juni 2026 till -20 819 (-23 992) TSEK och för kvartalet -10 788 (-12 302). Antalet anställda är i linje med första halvåret 2025. Personalkostnaderna har minskat jämfört med föregående år, främst till följd av den frivilliga arbetstidsreduktion som medarbetarna har avtalat om för första halvåret 2026.

Avskrivningar

Avskrivningar uppgick under perioden 1 januari – 30 juni 2026 till -2 068 (-2 233) TSEK.

Finansiella poster

Finansiella intäkter uppgick till 554 (637) TSEK under perioden

1 januari – 30 juni 2026. Finansiella kostnader uppgick till -4 694 (-12 555) TSEK under perioden 1 januari – 30 juni 2026. Dessa kostnader består av räntekostnader, transaktions- och uppläggningskostnader hänförligt till lån från Fenja Capital (Fenja) om -1 434 (-2 912) TSEK. Lägre finansiella kostnader är ett resultat av återbetalda och kvittade låneskulder i samband med emissionen i juni 2025 och juni 2026.

Resultat

Resultatet för perioden 1 januari – 30 juni 2026 uppgår till -10 116 (-66 284) TSEK.

Bolaget har ingen skattekostnad då någon vinst ej uppvisats.

Eget kapital

Eget kapital i koncernen uppgick den 30 juni 2026 till 97 131 (-27 683) TSEK och soliditeten var 53 (neg) procent. I moderbolaget uppgick eget kapital till 401 573 (293 439) TSEK och soliditeten var 94 (79) procent.

Finansiell ställning

Likvida medel

I koncernens likvida medel ingår kassa och banktillgodo-havanden och uppgick vid periodens utgång till 34 218 (53 644) TSEK.

Av koncernens likvida medel har inga ställts som säkerhet varken 2025 eller 2026.

Kassaflöde

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under det första halvåret 2026 till -42 124 (-30 329) TSEK.

Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick under det första halvåret 2026 till 0 (0) TSEK.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick under det första halvåret 2026 till -7 738 (17 056) TSEK.

Under det första halvåret 2026 uppgick periodens kassaflöde till -49 862 (-13 273) TSEK.

I rapporten för första och andra kvartalet 2025 blev en del av räntekostnaderna och erlagda optionspremier felaktigt hanterad som kassaflödespåverkande vilket rättats i denna rapport.

Vid utgången av sista kvartalet 31 december 2025 uppfylldes inte kovenantvillkoret för lånebeloppet i förhållande till marknadsvärdet, vilket medfört att bolaget har amorterat 3 000 TSEK i januari 2026. Vid utgången av första kvartalet 31 mars 2026 uppfylldes inte kovenantvillkoret för lånebeloppet i förhållande till marknadsvärdet, vilket medfört att bolaget har amorterat 3 000 TSEK i april 2026. För kovenantvillkor se beskrivning i not 28 i årsredovisning 2025.

I maj 2026, meddelande bolaget att styrelsen beslutat om att genomföra en emission, villkorad av efterföljande godkännande från en extra bolagsstämma. Den 5 juni 2026 beslutade den extra bolagsstämman att godkänna styrelsens beslut om att genomföra en företrädesemission och en övertilldelningsemision.

Företrädesemissionen övertecknades till ca 112,6% och bolaget beslutade om tilldelning inom ramen för övertilldelningsemissionen. Företrädesemissionen tillförde bolaget ca 68 MSEK före avdrag för emissionskostnader och övertilldelningsemissionen tillförde bolaget ca 8,6 MSEK före avdrag för emissionskostnader, totalt ca 76,5 MSEK. I anslutning till emissionen har bolaget amorterat 5,2 MSEK och omförhandlat låneavtalet med Fenja så att de återstående 18,5 MSEK av det utestående lånet om ca 23,7 MSEK har en förlängd löptid från den 30 oktober 2026 till den 30 november 2027.

I samband med omförhandlingen av lånet från Fenja ersattes de tidigare teckningsoptionerna med nya som ger Fenja rätt att teckna aktier av serie A för 1,68 SEK/aktie. Antalet optioner motsvarar en utspädningseffekt om tre procent i förhållande till antalet aktier i Bolaget efter genomförandet av ovan nämnda emission. Teckningsoptionerna löper till 30 april 2031. Uppläggningsavgiften redovisas som en finansiell kostnad i juni 2026. Transaktionskostnaderna redovisas som en räntekostnad utan kassaflödespåverkan, fördelat över lånets löptid. Värdet av de erhållna teckningsoptionerna hanteras på samma sätt och redovisas som en räntekostnad utan kassaflödespåverkan. Skulden till Fenja kommer under facilitetens löptid att öka i motsvarande takt så att lånet vid löptidens slut uppgår till 18,5 MSEK. Låneavtalet träder i kraft i anslutningen till genomförandet av emissionen, vilket blev juli 2026.

Företrädesemissionen registrerades och betalades i juli 2026. Övertilldelningsemissionen delregistrerades och delbetalades i juli och augusti 2026. I juni 2026 bokfördes den kommande emissionslikviden som en kortfristig fordran om ca 76,5 MSEK.

I augusti 2026 betalades emissionen och IRLAB tillfördes cirka 67,4 MSEK efter emissionskostnader och med hänsyn tagen till amortering till Fenja Capital.

Investeringar

Koncernen har inte gjort några investeringar i första halvåret varken 2026 eller 2025. Merparten av bolagets utgifter är relaterade till forskning och utveckling. Dessa utgifter kostnadsförs löpande och klassificeras således ej som investeringar. Bolaget har inga pågående eller planerade materiella investeringar.

Finansiell ställning

IRLAB är ett forsknings- och utvecklingsbolag utan löpande intäkter. Bolaget finansieras huvudsakligen via kapitalmarknaden eller genom utlicensiering av projekt med en initialbetalning vid avtalets undertecknande eller försäljning av projekt som andra finansieringsalternativ. Utöver intäkter från verksamheten bygger finansieringsstrategin på att löpande tillse att bolaget är tillräckligt finansierat via kapitalmarknaden för att kunna driva verksamheten effektivt och fatta rationella affärsbeslut.

Koncernen arbetar kontinuerligt med att säkerställa verksamhetens finansiering. Det är styrelsens och verkställande direktörens bedömning att efter den genomförda emissionen har bolagets nuvarande finansiella ställning stärkts och säkerställt bolagets fortsatta drift. För att möta framtida finansieringsbehov arbetar bolaget aktivt med processer för att uppnå samarbeten, licensaffärer eller finansiering via andra kapitalmarknadstransaktioner.

IRLAB:s aktie

IRLAB:s aktie av serie A är noterad på Nasdaq Stockholms huvudlista sedan den 30 september 2020.

Aktiekapital, antal aktier och antal röster

Vid slutet av perioden uppgick det registrerade aktiekapitalet i IRLAB till 1 698 760 kronor fördelat på sammanlagt 84 938 020 aktier med ett kvotvärde om 0,02 kronor. Det finns 84 858 244 aktier av serie A och 79 776 aktier av serie B. Alla aktier, även aktier av serie B, medför en röst.

Under juli har det registrerade antalet aktier respektive röster förändrats med anledning av den nyligen genomförda emissionen. Per den 31 juli 2026 uppgår det totala antalet aktier i IRLAB till 146 461 921, varav 146 382 145 stamaktier av serie A och 79 776 stamaktier av serie B, med en (1) röst vardera.

Under augusti har den nyligen genomförda emissionen slutförts och antalet aktier respektive röster har förändrats och registrerats. Per dagen för avgivande av delårsrapporten uppgår det totala antalet aktier i IRLAB till 148 711 921, varav 148 632 145 stamaktier av serie A och 79 776 stamaktier av serie B, med en (1) röst vardera.

Teckningsoptionsprogram

Riktad emission av teckningsoptioner till Fenja Capital II A/S

Årsstämman den 30 juni 2026 beslutade om en riktad emission av teckningsoptioner till Fenja Capital i enlighet med det låneavtal som bolaget ingick med Fenja Capital i maj 2026 och som trädde i kraft i juli 2026. Fenja Capital II A/S har tecknat 4 599 337 teckningsoptioner a serie 2026/2031 i Bolaget i juli 2026. Teckningsoptionerna har emitterats vederlagsfritt. En (1) teckningsoption berättigar till teckning av en (1) ny stamaktie av serie A i Bolaget till en teckningskurs om 1,68 kronor per aktie. Teckningskursen har fastställts genom en förhandling på armlängds avstånd. Nyteckning av stamaktier av serie A med stöd av teckningsoptionerna kan ske från juli 2026 till och med den 30 april 2031. Vid fullt utnyttjande av teckningsoptioner skulle aktiekapitalet öka med högst 104 964,96 kronor.

Aktiebaserat incitamentsprogram till styrelsen 2026/2029:1

Vid årsstämman den 30 juni 2026 beslutades att inrätta ett teckningsoptionsprogram för styrelseledamöter i IRLAB med en löptid om cirka tre (3) år. Varje teckningsoption berättigar till teckning av en (1) ny stamaktie av serie A under perioden från och med den 1 september 2029 till och med den 29 september 2029.

Marknadsvärdet för teckningsoptionerna har beräknats och fastställts av en från Bolaget oberoende aktör med tillämpning av Black & Scholes värderingsmodell till 0,1798 kronor per teckningsoption. Teckningskursen per aktie för ovanstående teckningsoptioner ha fastställts till 2,63 kr per stamaktie av serie A.

Tre styrelseledamöter tecknade totalt 1 110 000 teckningsoptioner av serie 2026/2029:1 i juli 2026, vilket vid full nyteckning skulle motsvara en utspädning om ca 0,8%. Fullt utnyttjande av tecknade teckningsoptioner innebär en ökning av aktiekapitalet med högst 22 000,00 kronor.

Koncernens resultaträkning i sammandrag

Belopp i TSEK	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Rörelsens intäkter					
Nettoomsättning	6 403	19 532	45 764	23 892	57 462
Övriga rörelseintäkter	296	269	1 440	3 966	5 335
<i>Summa intäkter</i>	<i>6 700</i>	<i>19 801</i>	<i>47 204</i>	<i>27 858</i>	<i>62 797</i>
Rörelsens kostnader					
Övriga externa kostnader	-11 590	-29 950	-30 292	-51 120	-99 375
Personalkostnader	-10 788	-12 302	-20 819	-23 992	-46 116
Avskrivningar av immateriella och materiella anläggningstillgångar	-1 027	-1 111	-2 068	-2 233	-4 319
Övriga rörelsekostnader	-	-2 163	-	-4 880	-6 384
<i>Summa rörelsekostnader</i>	<i>-23 404</i>	<i>-45 527</i>	<i>-53 180</i>	<i>-82 225</i>	<i>-156 195</i>
Rörelseresultat	-16 705	-25 725	-5 975	-54 367	-93 398
Resultat från finansiella poster					
Finansiella intäkter	224	399	554	637	1 375
Finansiella kostnader	-2 759	-6 989	-4 694	-12 555	-17 987
<i>Summa finansiella poster</i>	<i>-2 535</i>	<i>-6 590</i>	<i>-4 141</i>	<i>-11 917</i>	<i>-16 612</i>
Resultat efter finansiella poster	-19 239	-32 315	-10 116	-66 284	-110 010
Inkomstskatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-19 239	-32 315	-10 116	-66 284	-110 010
Resultat per aktie före och efter utspädning (SEK)	-0,23	-0,62	-0,12	-1,28	-1,64
Genomsnittligt antal aktier, före och efter utspädning	84 938 020	51 868 406	84 938 020	51 868 406	66 998 887
Antal aktier vid periodens slut	84 938 020	51 868 406	84 938 020	51 868 406	84 938 020

Periodens resultat är i sin helhet hänförligt till moderbolagets aktieägare.

Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag

Belopp i TSEK	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Periodens resultat	-19 239	-32 315	-10 116	-66 284	-110 010
Övrigt totalresultat	-	-	-	-	-
Totalresultat för perioden	-19 239	-32 315	-10 116	-66 284	-110 010

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag

Belopp i TSEK	2026-06-30	2025-06-30	2025-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	46 862	46 862	46 862
Materiella anläggningstillgångar	3 405	7 560	5 474
Summa anläggningstillgångar	50 267	54 421	52 335
Omsättningstillgångar			
Kortfristiga fordringar	97 886	8 433	6 609
Likvida medel	34 218	53 644	81 859
Summa omsättningstillgångar	132 105	62 077	88 468
SUMMA TILLGÅNGAR	182 373	116 498	140 804
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
Aktiekapital	1 699	1 037	1 699
Ej registrerat aktiekapital	1 275	-	-
Övrigt tillskjutet kapital	875 662	696 171	800 408
Balanserat resultat inkl. periodens totalresultat	-781 505	-724 892	-771 389
Summa eget kapital	97 131	-27 683	30 718
Långfristiga skulder			
Räntebärande skulder, leasingskuld	-	1 798	-
Summa långfristiga skulder	-	1 798	-
Kortfristiga skulder			
Räntebärande skulder, låneskuld	22 403	51 746	26 416
Räntebärande skulder, låneskuld aktieägare	-	18 795	-
Räntebärande skulder, leasingskuld	1 798	3 418	3 536
Övriga skulder	61 041	68 425	80 134
Summa kortfristiga skulder	85 242	142 384	110 086
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	182 373	116 498	140 804

Koncernens rapport över förändring i eget kapital i sammandrag

Belopp i TSEK	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet eget kapital	Balanserat resultat inkl periodens resultat	Summa eget kapital
Eget kapital 1 januari 2025	1 037	690 205	-658 608	32 635
Erlagda optionspremier	-	5 967	-	5 967
Periodens totalresultat	-	-	-66 284	-66 284
Eget kapital 30 juni 2025	1 037	696 172	-724 892	-27 683
Nyemission	661	115 082	-	115 743
Emissionskostnader	-	-13 305	-	-13 305
Konvertibeleffekt	-	-	-2 771	-2 771
Teckningsoptionspremie	-	2 460	-	2 460
Periodens totalresultat	-	-	-43 726	-43 726
Eget kapital 31 december 2025	1 699	800 408	-771 389	30 718
Eget kapital 1 januari 2026	1 699	800 408	-771 389	30 718
Ej registrerad emission	1 275	75 253	-	76 529
Emissionskostnader	-	-	-	-
Periodens totalresultat	-	-	-10 116	-10 116
Eget kapital 30 juni 2026	2 974	875 661	-781 505	97 131

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag

Belopp i TSEK	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-16 705	-25 725	-5 975	-54 367	-93 398
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	273	1 111	-154	2 233	7 562
Erhållen ränta	0	1	1	2	1 375
Betald ränta	-1 765	-2 702	-2 707	-3 831	-12 503
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-18 196	-27 315	-8 835	-55 962	-96 963
Kassaflöde från förändringar av rörelsekapital					
Förändring av rörelsefordringar	12 545	6 020	-15 595	4 843	5 679
Förändring av rörelseskulder	-7 795	-21 333	-17 694	20 791	36 064
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-13 445	-42 629	-42 124	-30 329	-55 220
Investeringsverksamheten					
Förvärv av materiella anl.tillgångar	-	-	-	-	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-	-	-	-
Finansieringsverksamheten					
Nyupptagna finansiella skulder	-	8 532	-	18 795	18 795
Amortering av räntebärande skulder, låneskuld	-3 000	-	-6 000	-	-16 530
Amortering av räntebärande skulder, leasingskuld	-876	-864	-1 738	-1 739	-3 419
Nyemission	-	-	-	-	74 560
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-3 876	7 668	-7 738	17 056	73 405
Periodens kassaflöde	-17 322	-34 961	-49 862	-13 273	18 185
Likvida medel vid periodens början	50 786	88 605	81 859	66 917	66 917
Kursdifferans likvida medel	754	-	2 222	-	-3 243
Likvida medel vid periodens slut	34 218	53 644	34 218	53 644	81 859

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag

Belopp i TSEK	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Rörelsens intäkter					
Nettoomsättning	1 256	1 529	2 440	2 940	5 880
<i>Summa intäkter</i>	<i>1 256</i>	<i>1 529</i>	<i>2 440</i>	<i>2 940</i>	<i>5 880</i>
Rörelsens kostnader					
Övriga externa kostnader	-1 627	-2 541	-3 221	-4 678	-8 248
Personalkostnader	-2 960	-3 666	-5 919	-7 343	-13 331
Övriga rörelsekostnader	-	-	-	-	1
<i>Summa rörelsekostnader</i>	<i>-4 587</i>	<i>-6 207</i>	<i>-9 140</i>	<i>-12 021</i>	<i>-21 578</i>
Rörelseresultat	-3 331	-4 678	-6 700	-9 081	-15 698
Resultat från finansiella poster					
Resultat från andelar i koncernföretag	-	-60 257	-7 500	-60 257	-100 257
Finansiella intäkter	5	71	30	207	333
Finansiella kostnader	-2 714	-6 879	-4 590	-12 329	-17 601
<i>Summa finansiella poster</i>	<i>-2 708</i>	<i>-67 065</i>	<i>-12 060</i>	<i>-72 379</i>	<i>-117 524</i>
Resultat efter finansiella poster	-6 039	-71 743	-18 760	-81 459	-133 222
Inkomstskatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-6 039	-71 743	-18 760	-81 459	-133 222

Moderbolagets rapport över totalresultat i sammandrag

Belopp i TSEK	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Periodens resultat	-6 039	-71 743	-18 760	-81 459	-133 222
Övrigt totalresultat	-	-	-	-	-
Totalresultat för perioden	-6 039	-71 743	-18 760	-81 459	-133 222

Moderbolagets balansräkning i sammandrag

Belopp i TSEK	2026-06-30	2025-06-30	2025-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Finansiella anläggningstillgångar			
Andelar i koncernföretag	350 320	350 320	350 320
Summa anläggningstillgångar	350 320	350 320	350 320
Omsättningstillgångar			
Övriga fordringar	78 657	4 217	2 019
Likvida medel	144	16 839	23 186
Summa omsättningstillgångar	78 801	21 057	25 205
SUMMA TILLGÅNGAR	429 121	371 377	375 525
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
Bundet eget kapital			
Aktiekapital	1 699	1 037	1 699
Ej registrerat aktiekapital	1 275	-	-
	2 974	1 037	1 699
Fritt eget kapital			
Överkursfond	921 345	744 314	846 091
Balanserat resultat inklusive periodens totalresultat	-522 746	-451 913	-503 987
Summa Fritt eget kapital	398 598	292 402	342 105
Summa eget kapital	401 573	293 439	343 804
Kortfristiga skulder			
Räntebärande skulder, låneskuld	22 403	51 746	26 416
Räntebärande skulder, låneskuld aktieägare	-	18 795	-
Övriga skulder	5 145	7 398	5 306
Summa skulder	27 549	77 938	31 721
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	429 121	371 377	375 525

Nyckeltal för koncernen

	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec	2024 jan-dec	2023 jan-dec
Nettoomsättning, TSEK	45 764	23 892	57 462	94 628	5 678
Rörelseresultat, TSEK	-5 975	-54 367	-93 398	-75 111	-180 765
Periodens resultat, TSEK	-10 116	-66 284	-110 010	-83 129	-177 839
Periodens resultat hänförligt till moderbolagets aktieägare, TSEK	-10 116	-66 284	-110 010	-83 129	-177 839
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-0,12	-1,28	-1,64	-1,60	-3,43
FoU-kostnader, TSEK	43 080	65 901	130 786	163 669	151 312
FoU-kostnader i procent av rörelsekostnader, %	81	80	84	87	81
Likvida medel vid periodens slut, TSEK	34 218	53 644	81 859	66 917	111 309
Kassaflöde från den löpande verksamheten, TSEK	-42 124	-30 329	-55 220	-65 590	-164 850
Periodens kassaflöde, TSEK	-49 862	-13 273	18 185	-44 394	-141 467
Eget kapital, TSEK	97 131	-27 683	30 718	32 635	115 764
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare, TSEK	97 131	-27 683	30 718	32 635	115 764
Eget kapital per aktie, SEK	0,65	-0,53	0,36	0,63	2,23
Soliditet, %	53	neg	22	24	65
Genomsnittligt antal anställda	31	31	31	31	31
Genomsnittligt antal anställda inom FoU	28	27	28	27	26

Av ovanstående nyckeltal är det endast nyckeltalet Resultat per aktie före och efter utspädning som är obligatoriskt och definierat enligt IFRS. Av övriga nyckeltal är Periodens resultat, Likvida medel vid periodens slut, Kassaflöde från den löpande verksamheten, Periodens kassaflöde samt Eget kapital hämtade från en av IFRS definierad ekonomisk uppställning. För härledning av nyckeltal samt definitioner och motiv för valda nyckeltal hänvisas till IRLAB Therapeutics AB:s Årsredovisning 2025.

Övrig information

Redovisningsprinciper

Denna delårsrapport har upprättats i enlighet med IAS 34, Delårsrapportering, samt tillämpliga bestämmelser i årsredovisningslagen. Moderbolagets finansiella rapporter är upprättade i enlighet med Årsredovisningslagen och RFR 2 Redovisning för juridiska personer.

Tillämpade redovisningsprinciper överensstämmer med vad som framgår av årsredovisningen 2025 med tillägget att värdet av teckningsoptionerna som emitterats till Fenja i samband med låneavtal redovisas som eget kapital och motsvarande belopp redovisas som en räntekostnad utan kassaflödespåverkan, fördelat över lånets löptid. Värdet på teckningsoptionerna har bestämts med Black & Scholes värderingsmetod.

IFRS 18, som träder i kraft den 1 januari 2027 och antogs av EU den 13 februari 2026, ersätter IAS 1 och medför nya krav på struktur och upplysningar i resultaträkningen. Även om IFRS 18 inte kommer att påverka redovisningen eller värderingen av poster i de finansiella rapporterna, förväntas dess effekter på presentation och upplysningar vara omfattande, särskilt de som är relaterade till resultaträkningen och vad gäller av ledningen definierade resultatmått. IRLAB utvärderar för närvarande de exakta konsekvenserna av att tillämpa den nya standarden på koncernredovisningen.

Transaktioner med närstående

IRLAB har under perioden 1 januari – 30 juni 2026 betalat löner och andra ersättningar till företagsledningen samt styrelsearvode till styrelsen, enligt bolagsstämmobeslut.

Nettoomsättning januari–juni 2026

Nettoomsättningen utgörs av intäkter för tjänster kopplade till pågående studier, fakturering av arbete som utförs för kunds räkning samt övriga tjänsteintäkter. Tjänsteintäkter består av milestone från MSRD om 3 MUSD motsvarande 27 101 TSEK och av tjänsteintäkter 18 663 TSEK kopplade till ersättning för arbete som utförs för kunds räkning.

Nettoomsättning fördelad per intäktskategori	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Tjänsteintäkter	45 764	23 892	57 462
Summa intäkter	45 764	23 892	57 462

Segmentinformation

Nettoomsättning fördelad per geografisk marknad	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Danmark	450	–	–
USA	45 314	23 892	57 462
Summa intäkter	45 764	23 892	57 462

Faktureringen har skett i svenska kronor och amerikanska dollar. Intäkterna redovisas i svenska kronor. I tabellerna ovan anges beloppen i TSEK.

Risker och osäkerhetsfaktorer

Att bedriva verksamhet inom forskning och utveckling av läkemedel är förknippat med höga risker där effekterna på bolagets resultat och finansiella ställning inte alltid kan kontrolleras av bolaget. Det är därför viktigt att, utöver de möjligheter som finns i både projekt och verksamhet, överväga riskerna vid en utvärdering av IRLAB:s framtida potential. IRLAB:s affärsmodell medför höga utvecklingskostnader följt av potentiella intäkter kopplade till licensiering, försäljning eller partnerskap först när en stor del av utvecklingen är genomförd.

Bolagets affärsrisker och finansiella risker finns beskrivna på sidorna 89–91 och riskhantering beskrivs på sidan 130–131 i Årsredovisningen 2025. Inga väsentliga förändringar har skett som påverkar de redovisade riskerna.

Krigen i Ukraina och Mellanöstern, samt den efterföljande geopolitiska instabiliteten i närområdena kan komma att påverka takten i patientrekrytering. IRLAB:s kommande fas 1b-studie med IRL757 kommer att bedrivas i områden med geografisk närhet till Ukraina, vilket skulle kunna innebära en potentiell risk för störningar i patientrekryteringen. I tidigare studier har dock endast mindre påverkan kunnat iakttas, och vi följer utvecklingen kontinuerligt för att vid behov kunna vidta lämpliga åtgärder.

Det fortsatt oroliga läget i USA, präglad av ekonomisk osäkerhet och handelspolitiska spänningar och USAs krig med Iran bidrar till ökad volatilitet på de globala kapitalmarknaderna. För ett forskningsdrivet bolag utan marknadsförda produkter kan både finansiering och verksamhet påverkas av det förändrade investeringsklimatet, leveransen av forskningsmaterial och osäkerhet i regulatoriska processer. Det kan också försvåra eller försena diskussioner och avtal med potentiella samarbetspartners.

Anställda

Under kvartalet har arbete utförts motsvarande 31 (31) heltidstjänster. Detta har arbete har fördelats på 32 (32) personer. Därutöver har bolaget ett antal konsulter inom viktiga nyckelfunktioner som arbetar heltid eller deltid för IRLAB.

Årsstämma

Årsstämman 2026 hölls den 30 juni 2026 i Göteborg.

Hållbarhet

IRLAB:s hållbarhetsarbete har sin utgångspunkt i FN:s globala hållbarhetsmål som är väsentliga för verksamheten och där bolaget kan göra den största skillnaden: jämställdhet, anständiga arbetsvillkor och ekonomisk tillväxt, hållbar industri, innovationer och infrastruktur samt hållbar konsumtion och produktion. IRLAB sammanfattar detta hållbarhetsarbete i följande tre fokusområden: Medarbetare, Ansvarsfulla affärer, Samhällsengagemang.

Väsentliga händelser under perioden

I januari ingick IRLAB samarbetsavtal med det danska bioteknik företaget Biomia ApS för att utvärdera Biomias läkemedelskandidater med hjälp av IRLAB:s forskningsplattform, Integrative Screen- ing Process (ISP).

I mitten av februari meddelade bolaget att man erhållit stöd från sitt vetenskapliga råd kring nästa steg i utvecklingen av pipememat.

I februari meddelade bolaget att man säkrat milstolpesbetalning om 3 MUSD efter att den första patienten doserats i Fas Ib-studien, LIFT-PD med IRL757 vid Parkinsons sjukdom.

I mars presenterade bolaget kliniska och prekliniska data vid AD/PD™ 2026 – den 20:e internationella konferensen om Alzheimers och Parkinsons sjukdomar.

I april meddelade bolaget att valberedningen inför årsstämman 2026 föreslagit nyval av Jan-Fredrik Backman som ny vice styrelseordförande och James Gamgort som ny styrelseledamot. Valberedningen föreslog vidare omval av styrelseordförande Carola Lemne samt styrelseledamöterna Gunnar Olsson, Rein Piir och Veronica Wallin. Christer Nordstedt avböjde omval.

I maj beslutade styrelsen om en företrädesemission om ca 68 MSEK, av aktier av serie A, med en övertilldelningsemision om ca 33,8 MSEK villkorade av extra bolagsstämmans godkännande. I anslutning till emissionen meddelade bolaget att löptiden för 18,5 MSEK av det utstående lånet om 23,7 MSEK från Fenja Capital förlängs till den 30 november 2027. De återstående 5,2 MSEK ska återbetalas i anslutning till genomförd företrädesemission.

I maj beslutade styrelsen att kalla till extra bolagsstämma den 5 juni 2026 för att godkänna den föreslagna nyemissionen, besluta om ändring av bolagsordning och nyval av styrelseledamöter.

I maj offentliggjordes kommuniké från extrastämman. Samtliga förslag till beslut antogs av stämman. Stämman beslutade, i enlighet med valberedningens förslag, att välja Jan-Fredrik Backman och James Gamgort till nya styrelseledamöter.

I juni meddelade bolaget att man kommer att presentera en integrerad analys av kliniska data för mesdopetam vid den internationell konferensen StanCon 2026. Analysen bekräftar robusta effektresultat i de kliniska Fas II-studierna

I juni offentliggjorde bolaget utfallet av företrädesemissionen. Med en teckningsgrad om cirka 112,6 procent tillfördes bolaget cirka 68 MSEK före avdrag för kostnader. Med anledning av att företrädesemissionen övertecknats tilldelades Bolaget genom övertilldelningsemmissionen ytterligare cirka 8,6 MSEK före avdrag

för emissionskostnader, vilket innebär att bolaget tillfördes totalt cirka 76,5 MSEK genom företrädesemissionen och övertilldelningsemmissionen, före avdrag för emissionskostnader.

I juni offentliggjordes kommuniké från årsstämman. Samtliga förslag till beslut antogs av stämman. Christer Nordstedt lämnade styrelsen i samband med årsstämman och styrelsen består därefter av Carola Lemne (ordförande), Jan-Fredrik Backman (vice ordförande) och James Gamgort, Gunnar Olsson, Rein Piir samt Veronica Wallin.

Väsentliga händelser efter perioden

I juli meddelade bolaget att det registrerade antalet aktier och röster i IRLAB Therapeutics AB ökat till följd av företrädesemissionen av aktier av serie A. Per den 31 juli 2026 uppgår det totala antalet aktier i IRLAB till 146 461 921, varav 146 382 145 stamaktier av serie A och 79 776 stamaktier av serie B, med en (1) röst vardera.

I augusti meddelade bolaget att Världshälsoorganisationen (WHO) har tilldelat läkemedelskandidaten IRL757, som utvecklas som en potentiell first-in-class-behandling mot apati, det generiska namnet linepemat.

Granskning av revisor

Denna rapport är inte granskad av bolagets revisor.

Styrelseförsäkran

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att delårsrapporten ger en rättvisande översikt av moderbolagets och koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som företaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Göteborg den 26 augusti 2026

CAROLA LEMNE Styrelsens ordförande	JANNE BACKMAN Styrelsens vice ordförande
JAMES GAMGORT Styrelseledamot	GUNNAR OLSSON Styrelseledamot
REIN PIIR Styrelseledamot	VERONICA WALLIN Styrelseledamot
KRISTINA TORFGÅRD Verkställande direktör	

Ordlista

API

API står för aktiva farmaceutiska ingredienser, på engelska Active Pharmaceutical Ingredients, och refererar till den primära ingrediensen som ger ett läkemedel terapeutisk effekt.

CNS-sjukdomar

Sjukdomar i hjärnan (på engelska Central Nervous System) är en bred kategori av tillstånd där hjärnan inte fungerar som den ska, vilket försämrar hälsa och förmågan att fungera.

CRO

Kontraktsforskningsorganisation, på engelska Clinical Research Organization, utför kliniska studier på uppdrag av biotech-bolag som inte har kapaciteten internt som till exempel större läkemedelsbolag.

Drug Product

Refererar till läkemedlet som ska användas i kliniska studier. Drug Product innehåller aktiva ingredienser (API) och ytterligare ingredienser för att säkerställa fördelaktiga egenskaper hos hela läkemedlet, det vill säga biotillgänglighet, korrekt hållbarhet och stabilitet eller formuleringar med långsam frisättning.

End-of-Phase 2-möte

Syftet med ett end-of-Phase 2-möte är att bekräfta säkerhet för att gå vidare till Fas III, att utvärdera planen för Fas III och protokollen och lämpligheten av aktuella studier och planer, samt att identifiera all ytterligare information som behövs för att stödja en marknadsföring ansökan för de indikationer som undersöks.

FoU

Forskning och utveckling.

GMP-tillverkning

GMP står för Good Manufacturing Practice, även översatt till god tillverkningssed, och beskriver hur läkemedelsbolag ska tillverka läkemedelssubstans så att myndigheter och patienten alltid kan vara säkra på att de får rätt produkt och med hög kvalitet.

ISP

Integrative Screening Process, IRLAB:s egenutvecklade forskningsplattform som används för att generera läkemedelskandidater.

Proof of concept

En kritisk fas där man utvärderar om ett läkemedelskandidat uppvisar den önskade biologiska effekten hos människor, vanligtvis genom en mindre klinisk studie. Målet med Proof of Concept är ofta att visa att läkemedelskandidaten har potential att behandla den sjukdom eller tillstånd som den riktar sig mot, innan mer omfattande och kostsamma kliniska prövningar påbörjas.

IRLAB upptäcker och utvecklar en portfölj av transformativa behandlingar för alla stadier av Parkinsons sjukdom. Bolaget har sitt ursprung i Nobelpristagaren Prof. Arvid Carlssons forskargrupp och upptäckten av ett samband mellan störningar i hjärnans signal-substanser och hjärnans sjukdomar. Mesdopetam (IRL790), under utveckling för behandling av levodopa-inducerade dyskinesier, har slutfört Fas IIb och är i förberedelse för Fas III. Pirepemat (IRL752), befinner sig för närvarande i Fas IIb, och utvärderas för

sin effekt på fallfrekvens vid Parkinson. IRL757, en substans som utvecklas för behandling av apati vid neurodegenerativa sjukdomar, befinner sig i Fas Ib. Dessutom utvecklar bolaget även de två prekliniska programmen IRL942 och IRL1117 mot Fas I-studier. IRLAB:s pipeline har genererats av bolagets egen-utvecklade systembiologibaserade forskningsplattform Integrative Screening Process (ISP). IRLAB har sitt huvudkontor i Sverige och är noterat på Nasdaq Stockholm (IRLAB A).

Kontaktinformation

FÖR YTTERLIGARE INFORMATION KONTAKTA:

Kristina Torfgård, VD
+46 730 60 70 99
kristina.torfgard@irlab.se

Gustaf Albèrt, CFO
+46 709 16 83 02
gustaf.albert@irlab.se

HUVUDKONTOR

IRLAB Therapeutics AB, org nr. 556931-4692
Arvid Wallgrens Backe 20
413 46 Göteborg
Sweden
+46 31 757 38 00
www.irlab.se
info@irlab.se