



MODUS
THERAPEUTICS

MODUS THERAPEUTICS
BOKSLUTSKOMMUNIKÉ
JANUARI – DECEMBER 2025

BOKSLUTSKOMMUNIKÉ 2025

Fjärde kvartalet i siffror

- Resultatet efter skatt uppgick till -5 320 (-4 713) tkr.
- Resultat per aktie uppgick till -0,04 (-0,13) kr.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -5 003 (-3 619) tkr.

Januari–december i siffror

- Resultatet efter skatt uppgick till -18 543 (-15 545) tkr.
- Resultat per aktie uppgick till -0,30(-0,43) kr.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -18 075 (-14 681) tkr.

Väsentliga händelser under fjärde kvartalet

- 24 okt 2025: Modus tecknar avtal med Bergs Securities AB som Certified Adviser. Bergs tillträder 27 okt 2025; Svensk Kapitalmarknadsgranskning AB (SKMG) kvarstår till dess.
- 3 nov 2025: Italienska myndigheter godkänner protokolländring med dosval för del 2 av fas IIa-studien i CKD-anemi; tre sevpaparindoser fastställs baserat på del 1 (väl tolererat), vilket möjliggör start av upprepad dosering/PoC under Q4 2025 enligt plan.

- 10 dec 2025: Första patient doserad i del 2 (PoC) av Modus fas IIa-studie i CKD-anemi; upprepad dosering inledd cirka en månad efter godkänd protokolländring, i linje med plan. Fokus på säkerhet och kliniskt relevanta utfall (bl.a. hemoglobin och hepcidin); studien bedrivs vid två nefrologiska centrum i Italien i samarbete med CRO Latis S.r.l. (total planerad inklusion del 1–2: ca 50–60 patienter).

Väsentliga händelser efter periodens slut

- Inga väsentliga händelser har inträffat efter periodens slut.



Finansiell översikt

	2025	2024	2025	2024
Koncernen	1 okt–31 dec	1 okt–31 dec	1 jan–31 dec	1 jan–31 dec
Nettoomsättning, tkr	-	-	-	-
Rörelseresultat, tkr	-5 328	-4 846	-18 142	-15 838
Soliditet, %	72%	44%	72%	44%
Likvida medel vid periodens slut	11 373	4 379	11 373	4 379
Kassaflöde från den löpande verksamheten, tkr	-5 003	-3 619	-18 075	-14 681
Resultat per aktie (före och efter utspädning), SEK	-0,04	-0,13	-0,30	-0,43
Eget kapital vid periodens slut, tkr	9 071	2 137	9 071	2 137
Eget kapital per aktie, kr	0,07	0,06	0,14	0,06
Forskning och utvecklingskostnader/ rörelsekostnader, %	63%	59%	60%	57%
Genomsnittligt antal aktier, tusental	121 628	35 939	62 649	35 939
Aktiekurs vid periodens slut, SEK	0,30	1,81	0,30	1,81
Genomsnittligt antal anställda	2,0	2,0	2,0	2,0

Definitioner finns på sid 21.

Med "Bolaget" eller "Modus" avses moderbolaget Modus Therapeutics Holding AB med organisationsnummer 556851–9523.

Med "Dotterbolaget" eller "Modus Therapeutics" avses dotterbolaget Modus Therapeutics AB med organisationsnummer 556669–2199.

2025 – ETT ÅR AV GENOMFÖRANDE OCH KLINISKA FRAMSTEG

2025 var ett betydelsefullt år för Modus, då fokus förflyttades från förberedelser och planering till konkret genomförande och kliniska framsteg. Tack vare framgångsrika finansieringsaktiviteter under året kunde vi säkra de resurser som krävdes för att driva vårt ledande program inom kronisk njursjukdom (CKD) med anemi in i dess andra del - en aktiv proof-of-concept-fas. Studien doserade sin första patient i december och utvecklas i slutet av februari enligt plan.

Samtidigt som vi prioriterar sevuparin inom CKD-anemi utforskar vi parallellt ytterligare värdeskapande utvecklingsmöjligheter inom svår malaria och sepsis.

De framsteg som gjorts hittills speglar en strategi i linje med vår affärsmodell: att visa sevuparins kliniska potential, skapa högkvalitativa proof-of-concept-data och positionera Modus för nästa steg i värdeskapandet där partnerskap och fortsatt utveckling står i fokus.

CKD-anemi – mot proof-of-concept

Under året slutförde vi del 1 av vår fas IIa-studie inom CKD med anemi framgångsrikt, med patientrekrytering avslutad i juli. Som förväntat visade resultaten en gynnsam säkerhetsprofil för sevuparin på alla dosnivåer. Baserat på detta valdes tre dosnivåer för del 2 - en för varje inkluderad kategori av CKD (stadium 3–5) - och de italienska myndigheterna godkände sedan protokolländringen i november.

I december doserades den första patienten i proof-of-concept-delen med upprepade dosering – en viktig milstolpe för Modus och programmet. I och med detta kan vi utvärdera sevuparins effekter på tidiga hemoglobinrelaterade signaler, hepcidin och njurbiomarkörer hos patienter med avancerad CKD, och generera de första kliniska effektsignalerna i denna nyckelindikation. Efter initieringen av del 2 i december och aktiveringen av båda studiecentra vid de nefrologiska enheterna i Verona och Pavia fortskrider patientrekryteringen enligt plan.

Vetenskaplig validering och internationell uppmärksamhet

Vår vetenskapliga plattform förstärktes ytterligare under 2025 genom prekliniska data från samarbetet med professor Maura Poli och hennes forskargrupp vid universitetet i Brescia. Dessa data visade att sevuparin förbättrar både anemi och njurfunktion i en etablerad CKD-modell, med minskad fibros och lägre

vävnadsskademarkörer – både som monoterapi och tillsammans med erytropoietin (EPO). Detta understryker sevuparins multimodala och potentiellt sjukdomsmodifierande egenskaper.

Resultaten presenterades vid ledande internationella konferenser som Biolron i Montréal, EHA-kongressen i Milano och GAG-symposiet i Italien, vilket stärker Modus position som en ledande aktör inom kolhydratbaserade läkemedel och anemi vid kronisk inflammation.

Malaria och sepsis

– ytterligare utvecklingsmöjligheter

Vi breddade samtidigt sevuparins kliniska relevans inom utvalda indikationer. Inom svår malaria slutfördes patientrekryteringen i fas Ib-studien SEVUSMART under det första kvartalet, vilket utgör en viktig milstolpe för ett program som drivs primärt genom icke-utspädd finansiering av ett externt samarbete med huvudprövaren professor Kathryn Maitland



och hennes grupp vid Imperial College London. Under 2026 avser projektet att fortsätta utvärdera möjligheter till ytterligare finansiering av icke-utspädande typ för att stödja nästa steg i den kliniska utvecklingen efter SEVUSMART-studien.

Inom sepsis bygger vi vidare på positiva fas Ib-resultat, med fokus på affärsutveckling och partnerskap som passar indikationens komplexitet och kapitalbehov. Betydelsen av nya behandlingar mot sepsis har vuxit under 2025 i takt med att antibiotikaresistens (AMR) ökar globalt – var sjätte infektion orsakas nu av resistenta bakterier. AMR och sepsis prioriteras alltmer på EU:s agenda för medicinska motåtgärder, vilket förstärker behovet av nya, mekanismbaserade behandlingar.

Vägen framåt – en avgörande fas

När vi går in i 2026 står Modus inför ett avgörande skede i och med den pågående fas IIa proof-of-concept-studien inom CKD. Primärt fokus ligger på disciplinerat genomförande av del 2 under hela året, med målsättning att leverera initiala data vid årsslutet. Med utgångspunkt i finansieringen som genomfördes 2025, och förutsatt att de utestående teckningsoptionerna utnyttjas framgångsrikt 2026, räknar vi med att ha tillräcklig finansiering för att genomföra planen fram till de förväntade studieresultaten.

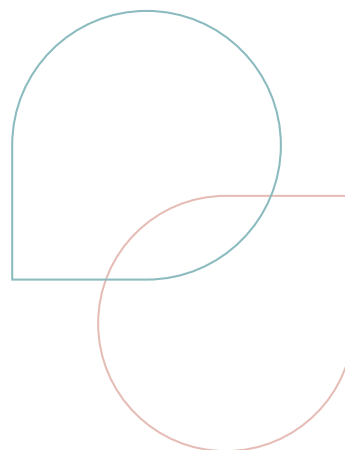
Vi driver samtidigt strukturerade partnerskapsdialoger, stödda av vårt växande kliniska och prekliniska dataunderlag. Inom svår malaria ser vi fram emot rapporteringen av resultat från den sponsorledda SEVUSMART-studien som genomförs av Imperial College London, samt att gemensamt utvärdera möjliga nästa utvecklingssteg baserat på de vetenskapliga resultaten och tillgängliga finansieringsvägar. Inom sepsis är vi fortsatt engagerade i att utforska strategiska samarbeten som är anpassade till indikationens komplexitet och omfattning.

Med en effektiv organisation, stärkt finansiell position och tydlig strategi bedömer vi att Modus står väl rustat för nästa värdeskapande steg. Det som särskiljer Modus är hur vi genomför vår strategi - genom långsiktiga vetenskapliga samarbeten, en slimmad organisation och kapitaleffektiv utveckling baserad på etablerade akademiska och industriella nätverk, snarare än stora interna organisationer. Vårt mål är tydligt: att bygga kliniskt produktvärde i sevuparin och omsätta detta i meningsfulla partnerskap som i slutändan kan gynna patienter, partners och aktieägare.

Å bolagets vägnar tackar jag våra medarbetare, samarbetspartners och vårt långvariga nätverk av kontrakterade organisationer, liksom till de

patienter som deltar i våra kliniska studier, för deras fortsatta förtroende och engagemang. Jag vill även tacka våra aktieägare för deras fortsatta stöd. Ert engagemang möjliggör att vi kan fortsätta utveckla sevuparin med fokus, disciplin och en långsiktig vision.

John Öhd, VD, Modus Therapeutics



“2025 var ett år då Modus gick från planering till genomförande, med tydligt fokus på att bygga kliniskt produktvärde med sevuparin och att utveckla vårt CKD/anemi-program till proof-of-concept-fas.”

- John Öhd, VD

OM MODUS THERAPEUTICS

Modus utvecklar sevuparin för patienter med svåra sjukdomar och stora medicinska behov. Modus Therapeutics är ett svenskt bioteknikbolag som utvecklar sevuparin, en innovativ läkemedelskandidat med potential att förändra behandlingen av sjukdomar där det idag saknas effektiva behandlingsalternativ. Vårt mål är att skapa ett nytt behandlingsparadigm och förbättra vården för patienter med allvarliga och kroniska sjukdomar.

Fokus på anemi vid kronisk njursjukdom (CKD)

Under 2024 tog Modus ett avgörande steg genom att inleda en Fas IIa-studie med sevuparin vid CKD-relaterad anemi (godkänd av italienska myndigheter i november 2023). Del 1 startade i december 2024 och rekryteringen slutfördes den 8 juli 2025 vid två ledande nefrologi-centra i Italien. Baserat på del-1-data valdes tre dosnivåer ut för del 2 den 1 augusti 2025 och protokolländring lämnades in enligt plan. Den 4 november 2025 erhöll Modus regulatoriskt godkännande från italienska myndigheter för del 2 av studien, vilken avser upprepad dosering och proof-of-concept i patienter med CKD och anemi. I december 2025 doserades den första patienten i del 2, i linje med bolagets tidsplan.

Anemi vid CKD är ett omfattande globalt hälsoproblem som påverkar livskvaliteten och sjukdomsförloppet för miljontals patienter. Nuvarande behandlingsalternativ har begränsningar, och behovet av nya terapeutiska lösningar är stort. Sevuparins förmåga att påverka centrala mekanismer i sjukdomens patofysiologi gör den till en lovande kandidat inom detta område.

Sevuparin utvecklas även för akuta inflammatoriska tillstånd. Utöver CKD utforskar Modus sevuparins potential inom sepsis / akut blodförgiftning och svår malaria – båda livshotande tillstånd präglade av kraftig systemisk inflammation. Tidigare forskning har visat att sevuparin kan ha en skyddande effekt genom att modulera inflammation vid malaria och sepsis. Vi utvärderar nu möjligheterna att ta dessa program vidare.

Framåt – fortsatt klinisk utveckling och affärsutveckling
Med en pågående Fas IIa-studie inom CKD, en stark immaterialrättslig portfölj och ett team med djup vetenskaplig expertis är Modus väl positionerat för att ta nästa steg i bolagets utveckling. Under 2025 kommer vi att fokusera på att driva våra kliniska program framåt, samtidigt som vi aktivt utforskar affärsutvecklingsmöjligheter för att maximera värdet av sevuparin.

Kort om Sevuparin

Sevuparin är en heparinoid (en heparin-lik molekyl) som kan behandla tillstånd som orsakas av allvarlig inflammation, t.ex. sepsis, endotoxemi, svår malaria samt anemitillstånd vid kroniska inflammatoriska sjukdomar. Läkemedlet är framtaget för att ha goda inflammationsmodulerande egenskaper men samtidigt ha mycket begränsade blodförtunnande effekter. Av den anledningen kan Sevuparin ges i högre doser än andra jämförbara heparinoider, och därmed behandla fler tillstånd med systemisk inflammation.

Modus pipeline

Indikation	Utveckling	Preklinisk	Fas Ia	Fas Ib	Fas IIa	Fas IIb	Fas III
CKD/Anemi	Modus	CKD/Anemi				Pågående fas IIa: Del 1 slutförd juli 2025; Del 2 (PoC) initierad dec 2025.	
Malaria	Samarbete*	Svår malaria				Rekrytering slutförd mars 2025	
Sepsis	Modus	Sepsis/septisk chock				Affärsutveckling och partnerskap	

CKD: Chronic Kidney Disease. *I samarbete med Imperial College London och finansierat av Wellcome.

SEVUPARIN – EN LÄKEMEDELSKANDIDAT MED BRED KLINISK GENOMSLAGSPOTENTIAL

Modus Therapeutics utvecklar innovativa behandlingar för patienter med svåra sjukdomar där dagens behandlingsalternativ är begränsade. Genom vår läkemedelskandidat sevuparin har vi möjlighet att adressera flera centrala sjukdomsmekanismer samtidigt, vilket ger potential att möta stora medicinska behov inom kronisk njursjukdom (CKD) med anemi, svår malaria och sepsis.

Inspirerad av kroppens egen biologi

Sevuparin är en vidareutveckling av de kroppsegna heparinmolekylerna, så kallade heparaner, som evolutionen format till att spela en central roll i flera biologiska processer och därmed även i ett flertal sjukdomstillstånd. Heparaner återfinns på cellers yta och i extracellulärmatris, där de fungerar som nyckelregulatorer av bland annat inflammatoriska processer, koagulation, hormonsignalering, celltillväxt och infektionsförsvar.

Genom sin strukturella likhet med heparaner kan sevuparin interagera med och modulera dessa biologiska system. Till skillnad från klassiska hepariner, som främst används som blodförtunnande läkemedel sedan 1930-talet, har sevuparin modifierats för att behålla egenskaperna hos de kroppsegna molekylerna som samtidigt som dess blodförtunnande effekt är kraftigt reducerad. Detta möjliggör att högre dosering kan ges

utan ökad blödningsrisk, vilket öppnar upp för de nya terapeutiska möjligheterna vi ser vid allvarliga sjukdomstillstånd (se nedan).

Fokus på CKD med anemi och kronisk inflammation

Modus primära kliniska utvecklingsområde är behandling av anemi vid kronisk njursjukdom (CKD), ett tillstånd där kronisk inflammation och störningar i järnmetabolismen leder till försämrad blodbildning och sämre livskvalitet för patienterna. Genom att påverka hepcidin, ett centralt hormon i järnregleringen, har sevuparin i prekliniska studier visat potential att förbättra både blodvärdet och njurfunktion.

Tidigare kliniska studier har också bekräftat en gynnsam säkerhetsprofil för sevuparin i människor, vilket skapar en stark grund för vidare utveckling inom CKD/anemi – ett område där behovet av nya, effektiva behandlingar är stort.

Potentiell nytta vid svår malaria och sepsis

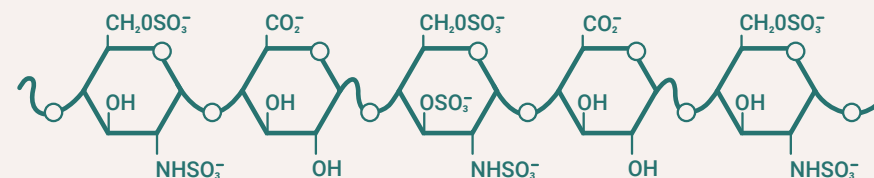
Utöver CKD/anemi har sevuparin även stor potential vid svår malaria och sepsis, två sjukdomar där okontrollerad inflammation och skador på blodkärlens insida spelar en avgörande roll i sjukdomsförloppet. Genom att skydda endotelet och neutralisera skadliga inflammationskomponenter

kan sevuparin bidra till att minska sjukdomsbördan och förbättra överlevnad i dessa allvarliga tillstånd.

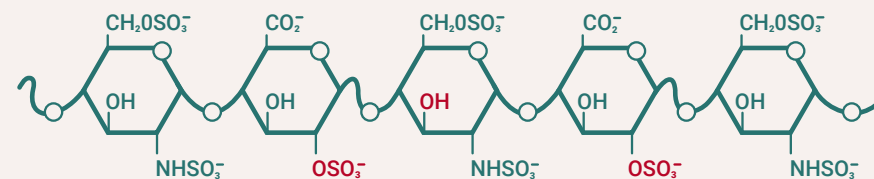
Med sin unika biologiska profil, inspirerad av kroppens egna försvarsmekanismer, är sevuparin en innovativ läkemedelskandidat med potential

att förändra behandlingen av flera allvarliga sjukdomar. Modus Therapeutics är väl positionerat för att driva denna utveckling framåt och skapa både medicinskt och kommersiellt värde.

Heparin



Sevuparin



MARKNADSÖVERSIKT

Med sevuparin har Modus siktet inställt på tre utmanande indikationer men som var för sig har signifikant potential.

Anemi vid kronisk njursjukdom (CKD)

Anemi är ett omfattande globalt hälsoproblem som drabbar cirka 2,3 miljarder människor, vilket motsvarar omkring 25 % av världens befolkning. Den vanligaste formen är järnbristanemi, som påverkar närmare en miljard individer. Kronisk njursjukdom (CKD), ofta kopplad till inflammation och nedsatt njurfunktion, förekommer globalt hos cirka 10 % av befolkningen i stadierna 3–5. CKD rankades 2017 som den 12:e vanligaste dödsorsaken i världen, med uppskattningsvis 1,4 miljoner relaterade dödsfall.

En av de mest signifikanta komplikationerna vid CKD är anemi, där ungefär 25 % av patienterna i stadium 3–5 är drabbade – motsvarande över 4,5 miljoner personer i USA. Anemin förvärrar sjukdomens förlopp och är förknippad med sämre prognos, ökad sjukhusinläggning och dödlighet. Nuvarande behandlingar bygger främst på erytropoesstimulerande medel (ESA/EPO) och järnsubstitution, men ett betydande behov kvarstår – särskilt i sammanhang där behandlingssvar uteblir eller avtar, eller där annan mekanism driver anemin.

Sevuparin är en ny typ av lågantikoagulerande heparinoid med antiinflammatoriska och

hepcidinsänkande egenskaper. Prekliniska och kliniska data visar att sevuparin kraftigt minskar uttrycket av hepcidin, en central regulator för järnmetabolism, via BMP/SMAD-signalkaskaden. I en CKD-musmodell förbättrade sevuparin både hemoglobinvärden och njurfunktion samt reducerade serumhepcidin och markörer för njurskada och fibros. Sammantaget indikerar data att sevuparin skulle kunna ha en gynnsam effekt både för behandling av anemi och för skydd av njuren vid CKD.

Marknadspotentialen är betydande. Modus och det externa analysföretaget XPLICO har identifierat en adresserbar marknad för sevuparin inom CKD-associerad anemi (stadium 3–5) som förväntas omfatta över 10 miljoner patienter inom de sju största läkemedelsmarknaderna (7MM) till år 2038. Detta utgör en potentiell miljardmarknad. Detta speglas också i tidigare affärer i fältet, såsom Akebia Therapeutics samarbete med Otsuka Holdings, och i börsvärderingen av bolag som Disc Medicine (NASDAQ: IRON), vars marknadsvärde uppgick till cirka 1,8 miljarder USD i april 2025.

Svår malaria

Svår malaria är ett snabbt progredierande, livshotande tillstånd orsakat av Plasmodium falciparum och liknar i många avseenden sepsis – inklusive systemisk inflammation, kärlskada och multiorgandysfunktion. Tillståndet drab-

Anemi/CKD

1,4 miljoner

dödsfall globalt per år.

10 miljoner

patienter adresserbar marknad 2038.

Sepsis

11 miljoner

dödsfall globalt per år.

4 miljoner

patienter adresserbar marknad 2038.

Svår malaria

619 tusen

dödsfall per år.

80 %

av dödsfallen är barn.



VERKSAMHETSBSKRIVNING

bar framför allt barn under fem år och är förknippat med en dödlighet på 10–20 %, även vid behandling. Trots att intravenösa artemisininbaserade läkemedel utgör standardbehandling, saknas idag adjuvanta terapier som riktar sig mot de mekanismer som driver de tidiga, allvarliga symtomen. Dessutom förvärras det globala läget av ökande läkemedelsresistens, särskilt i Afrika och sydöstra Asien, utbredning av nya typer av bärarmyggor i stadsmiljö vilket försvårar bekämpning, samt andra klimatrelaterade förändringar som ökar förekomst och svårighetsgrad av malariautbrott.

Sevuparin har potential att bli en först-i-klassen-adjuvans som angriper världens inflammatoriska respons och mikrovaskulära dysfunktion – centrala komponenter i sjukdomsförloppet vid svår malaria. Denna verkningmekanism är oberoende av parasitens resistensmönster, vilket gör sevuparin särskilt relevant i dagens behandlingslandskap.

Malaria fortsätter att vara en av världens mest dödliga infektionssjukdomar. Enligt WHO fanns det 247 miljoner fall globalt år 2021. Av dessa resulterade 619 000 i dödsfall, varav 80 % inträffade hos barn under fem år. Hela 95 % av malariarelaterade dödsfall sker i Afrika, vilket understryker det akuta behovet av nya behandlingsalternativ.

Det internationella engagemanget mot malaria är starkt och växande. Exempelvis har UNICEF

och GAVI ingått avtal med GSK om upphandling av 18 miljoner doser av det första malariavaccinet (RTS,S) för upp till 170 miljoner USD – vilket illustrerar den globala betalningsviljan för effektiva lösningar. Samtidigt förväntas marknaden för malariabehandlingar växa till över 3 miljarder USD fram till 2035 enligt aktuella marknadsanalyser.

Utöver den globala sjukdomsbördan erbjuder utvecklingen av behandlingar för malaria även regulatoriska incitament i höginkomstländer. I USA klassificeras malaria som en sällsynt sjukdom, med färre än 2 000 fall per år – främst hos resenärer. Detta öppnar upp möjligheten att kvalificera för så kallad orphan drug designation ("särsläkemedelsstatus") från FDA, medförande bland annat sju års marknadsexklusivitet, reducerade regulatoriska avgifter och tillgång till särskilt regulatoriskt stöd. Ett exempel på sådana godkännanden utgörs av intravenösa artemisininberedningar vilka nu marknadsförs som särsläkemedel i EMA och USA vid svår malaria.

Därtill omfattas malaria av FDA:s Priority Review Voucher-program (PRV), som kan tilldelas en godkänd produkt en värdefull voucher för prioriterad granskning av ett annat läkemedel – eller möjligheten att sälja vouchern. I flera aktuella transaktioner har PRV:er sålts för över 100 miljoner USD, vilket visar på deras potentiella ekonomiska värde.

Med sin innovativa verkningmekanism, robusta säkerhetsprofil och möjlighet att kombinera

medicinsk effekt med kommersiell potential, har sevuparin förutsättningar att bli en viktig framtida komponent i arsenalen mot svår malaria – både ur ett globalt hälsoperspektiv och ett investeringsperspektiv.

Sepsis

Sepsis är ett livshotande tillstånd som uppstår när kroppens svar på en infektion skadar dess egna vävnader och organ. Enligt Världshälsorganisationen (WHO) var sepsis en bidragande orsak till uppskattningsvis 11 miljoner dödsfall globalt under 2017, vilket motsvarade cirka 20 procent av alla dödsfall det året. I USA uppgår antalet sepsisfall till omkring 2 miljoner per år, och i Sverige överstiger det antalet fall av de fyra vanligaste cancerformerna tillsammans.

Septisk chock, den allvarligaste formen av sepsis, är en av de främsta dödsorsakerna inom intensivvården globalt med en uppskattad dödlighet på cirka 30 %. Trots detta finns det idag inga läkemedel som är specifikt godkända för att behandla sepsis eller septisk chock. Behandlingen är i första hand inriktad på att bekämpa den underliggande infektionen med antibiotika och att stabilisera patienten genom intensivvårdsinsatser. I avsaknad av riktad terapi är sepsis fortsatt en av de mest resurskrävande tillstånden inom sjukvården – i USA uppskattas de årliga kostnaderna till cirka 22 miljarder USD, en ökning med 5 miljarder USD sedan 2012.

Sepsis betraktas som en vitalindikation, vilket gör att framtida läkemedel inom området kan positioneras i premiumsegmentet för prissättning. Modus och det externa analysföretaget XPLICO har identifierat målmarknaden för sevuparin inom sepsis som patienter med septisk chock, vilket omfattar cirka 700 000 patienter i de sju största läkemedelsmarknaderna (7MM). Denna patientgrupp representerar en potentiell årlig försäljningsmöjlighet om cirka 6 miljarder USD till år 2038. En bredare marknadspotential finns även för patienter diagnostiserade med sepsis generellt, en grupp som är omkring fem gånger större.



AFFÄRSMODELL & SAMARBETEN

Affärsmodell

Eftersom sevuparin har potential att vara det första/enda läkemedlet som specifikt behandlar de tillstånd bolaget satsar på, förväntar sig Modus att marknadsintresse för sevuparin kommer att vara betydande vid gynnsamma kliniska studier. Modus affärsmodell är att i egen regi driva utvecklingen av sevuparin genom fas IIa proof-of-concept studier både inom anemiindikationen i njursjuka patienter och i sepsindikationen samt att fortsätta arbetet med sevuparin i svår malaria i gynnsamma samarbetsformer. Med data från dessa studier är det Modus avsikt att försöka initiera en försäljning av bolaget, alternativt att licensiera ut sevuparin, för att på sikt kunna etablera sevuparin på marknaden. Om marknadsintresse inte är tillräckligt starkt baserat på fas IIa studierna kan uppköp/licensköp återaktualiseras vid olika tidpunkter, exempelvis när man befinner sig i slutet av fas IIb-studier. En framtida stor aktör med intresse av uppköp/licensköp har då möjlighet att driva utvecklingen av fas III-studier på ett sätt som maximerar aktörens individuella operativa respektive strategiska förutsättningar.

Utifrån nuvarande utvecklingsplan skulle en marknadsintroduktion/NDA (New Drug Application) kunna genomföras 2030.

För att få godkännande för en marknadsregistrering krävs normalt två stora fas III-studier med över 1 000 patienter under en längre tidsperiod. Läkemedel som adresserar områden där ingen tydligt effektiv behandling är tillgänglig kan dock åtnjuta lättnader från de gängse kraven. Det finns ett antal FDA och EMA program som potentiellt kan användas för sevuparin för att uppnå sådana lättnader i det fall framtida studier är framgångsrika. Modus kan beviljas så kallad Accelerated Approval vid goda resultat från en fas IIb/tidig fas III om man kan påvisa till exempel förbättrade symtom för sepsis eller svår malaria. Ett sådant godkännande kan möjliggöra tidigare marknadsföring av sevuparin medan vidare fas III-studier utförs för att bekräfta de förväntade resultaten. Det finns även möjlighet att få klassningen Breakthrough Therapy som kan underlätta genomförande av studier och godkännanden vid lägre satta krav för vilka kliniska mått som skall mätas.

Icke-endemiska marknader som USA och EU kan klassificera malaria/svår malaria som en sällsynt sjukdom (orphan disease) på grund av dess relativa sällsynthet. Sjukdomen drabbar främst hemvänder resenärer från endemiska områden. Orphan Drug Designation kan medföra marknadsexklusivitet, regulatoriskt stöd och tillgång till en Priority Review Voucher (PRV), som möjliggör snabbare läkemedelsgranskning och kan ha ett betydande kommersiellt värde.

Ett sista alternativ är att Modus driver verksamheten till slutet av fas III-studier då uppköp/licensiering åter blir aktuellt. Det finns också beredskap för att Modus på egen hand tar sevuparin till marknaden, då genom ett upplägg med geografiska marknadslicenser till försäljningspartners.

Samarbeten

Modus har ett pågående forskningssamarbete med professor Maura Poli och hennes grupp vid universitetet i Brescia vilket varit viktigt för etablerandet av terapiområdet inom anemi och njursjukdom i Modus pipeline.

Ytterligare ett samarbetsavtal tecknades under 2021 med Imperial College London för utforskandet av sevuparinets effekter som tilläggsbehandling (adjuvant) vid svår malaria. Under samarbetet bidrar Modus med sevuparin till de olika faserna av kliniska studier i patienter med svår malaria. Programmet har finansiering genom forskningsanslag till programets sponsor Imperial College från Wellcome.

Accelerated approval

Beviljat av både EMA och FDA för att kunna godkänna ett läkemedel snabbare än genom den vanliga långa godkännandeprocessen. FDA kommer att granska ansökan igen och lämna besked inom 60 dagar från mottagande av ansökan för läkemedelskandidaten. Brukar beviljas för indikationer med stora medicinska behov.

Breakthrough Therapy

En process som kan påskynda utveckling och granskning av läkemedel för behandling av allvarliga medicinska tillstånd där preliminära kliniska resultat tyder på att kandidaten ger en signifikant förbättring jämfört med behandling med vanliga läkemedel eller uppfyllande av ett eller flera kliniskt relevanta endpoints (endpoint = krav och mål med en studie).

Orphan Drug Designation (ODD)

Orphan status beviljas av FDA och EMA till läkemedelskandidater som syftar till att behandla sällsynta sjukdomar, vilket ger möjlighet till marknadsexklusivitet och regulatoriskt stöd såsom avgiftsbefrielser. I USA kan godkänd ODD i vissa fall ligga till grund för ett Priority Review Voucher (PRV), vilket ger snabbare utvärderingstid för framtida läkemedelsansökningar och kan ha ett högt kommersiellt värde.

Tidslinje för vanlig läkemedelsutveckling



UTVECKLING AV RESULTAT OCH FINANSIELL STÄLLNING

Fjärde kvartalet

Rörelseresultat

Rörelseresultatet för perioden oktober–december 2025 uppgick till -5 328 (-4 846) TSEK. Forsknings- och utvecklingskostnaderna ökade med 515 TSEK jämfört med samma period föregående år, främst drivet av kliniska aktiviteter—inklusive den pågående fas IIa-studien.

Kassaflöde, investeringar och finansiell ställning

Vid ingången av perioden uppgick de likvida medlen till 16 534 tkr och vid utgången av perioden till 11 373 tkr. Kassaflödet från den löpande verksamheten för perioden uppgick till -5 003 (-3 619) tkr varav förändringar i rörelsekapital uppgick till 317 (1 095) tkr. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till TSEK -158 (0). Det totala kassaflödet uppgick till TSEK - 5 161 (-3 619).

Januari – december

Rörelseresultat

Rörelseresultatet för perioden januari-december 2025 uppgick till -18 142 (-15 838) TSEK. Forsknings- och utvecklingskostnaderna ökade med 1 783 TSEK jämfört med samma period föregående år, främst drivet av kliniska aktiviteter—inklusive den pågående fas IIa-studien—samt inträde i nationell fas för inlämnade patentansökningar.

Kassaflöde, investeringar och finansiell ställning

Vid ingången av perioden uppgick de likvida medlen till 4 379 tkr och vid utgången av perioden till 11 373 tkr. Kassaflödet från den löpande verksamheten för perioden uppgick till -18 075 (-14 681) tkr varav förändringar i rörelsekapital uppgick till 59 (865) tkr. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till TSEK 25 069 (0). Det totala kassaflödet uppgick till TSEK 6 993 (-14 681).



Väsentliga händelser under fjärde kvartalet

Byte av Certified Adviser till Bergs Securities AB

Den 24 oktober 2025 meddelade Modus att bolaget ingått avtal med Bergs Securities AB som ny Certified Adviser. Bergs Securities övertar rollen den 27 oktober 2025. Fram till dess fortsätter Svensk Kapitalmarknadsgranskning AB som bolagets Certified Adviser.

Modus erhåller regulatoriskt godkännande för del 2 i fas IIa-studien vid CKD med anemi

Den 3 november 2025 godkände italienska myndigheter Modus dosval för del 2 (upprepad dosering; proof-of-concept) i den pågående fas IIa-studien som utvärderar sevuparin hos patienter med CKD med anemi. Godkännandet möjliggör start av del 2 under Q4 2025 enligt plan. Den godkända protokolländringen specificerar tre sevuparindoser för patienter i CKD-stadium 3–5, baserat på engångsdosdata från del 1 där sevuparin var väl tolererat utan behandlingsavbrott eller kliniskt meningsfulla säkerhetssignaler; data indikerar även att ingen dosjustering krävs i CKD-stadium 1–2. Studien bedrivs vid två ledande nefrologicentra i Italien (Verona och Pavia) i samarbete med CRO-partnern Latis S.r.l. Godkännandet är en viktig milstolpe för Modus CKD-program och möjliggör utvärdering av sevuparins kliniska potential

vid upprepad dosering. Nästa steg innefattar centeraktivering och patientscreening för del 2, parallellt med fortsatt affärsutveckling.

Första patienten doserad i del 2 av Modus Therapeutics fas IIa-studie vid kronisk njursjukdom med anemi

Den 10 december 2025 meddelade Modus att den första patienten doserats i del 2 (upprepad dosering; proof-of-concept) av den pågående fas IIa-studien som utvärderar sevuparin vid kronisk njursjukdom (CKD) med anemi. Del 2 följer på en planerad protokolländring med slutligt dosval baserat på data från del 1 (engångsdos), och initierades cirka en månad efter myndighetsgodkännandet i linje med bolagets plan. Studiedelen fokuserar på säkerhet och kliniskt relevanta utfall, inklusive hemoglobin och hepcidin, samt andra njur- och blodrelaterade biomarkörer hos patienter med avancerad CKD och anemi. Studien bedrivs vid två ledande nefrologicentra i Italien (Verona och Pavia) i samarbete med CRO-partnern Latis S.r.l., och avser totalt cirka 50–60 patienter i del 1–2 sammantaget. Initieringen utgör en viktig milstolpe för Modus CKD-program och möjliggör fortsatt utvärdering av sevuparins kliniska potential vid upprepad dosering.

Väsentliga händelser efter periodens slut

Inga väsentliga händelser har inträffat efter periodens slut.



ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Ägarstruktur

I slutet av fjärde kvartalet 2025 fanns det 1 394 aktieägare i Modus Therapeutics Holding AB, varav de tre största aktieägarna ägde 66,1% av kapitalet och rösterna. Det totala antalet aktier uppgick till 121 628 493. De största aktieägarna, den 31 december 2025, var KDventures, Hans Wigzell och Avanza Pension.

Moderbolaget

Modus Therapeutics Holding AB, organisationsnummer 556851–9523, är moderbolag i koncernen och bildades 2011. Den egentliga verksamheten bedrivs av det helägda Dotterbolaget Modus Therapeutics AB. Moderbolaget har per 31 december 2025 två anställda, VD och koncernchef samt koncernens ekonomifunktion och den operativa verksamheten består av konsultstöd till den övriga koncernen. Bolagets huvudsakliga uppgift är av finansiell karaktär för att finansiera koncernens operativa verksamhet. Periodens nettoomsättning uppgick till 740 (740) tkr samt periodens resultat till -14 246 (-14 968) tkr. Bolagets nettoomsättning består av konsultstöd till det helägda Dotterbolaget Modus Therapeutics AB.

Förslag till vinstdelning

Med tanke på Modus finansiella ställning och negativa resultat avser bolagets styrelse inte att föreslå någon utdelning innan bolaget genererar långsiktigt hållbart resultat och positivt kassaflöde.

Årsstämma och årsredovisning

Årsstämma kommer att hållas den 28 maj 2026. Årsredovisningen för räkenskapsåret 2025 kommer att finnas tillgänglig för nedladdning via Bolagets hemsida (www.modustx.com) den 15 april 2026.

Finansiering

Styrelsen följer löpande bolagets likviditet och prognostiserade kassaflöden för att säkerställa att Modus har tillräckliga resurser för att genomföra den beslutade kliniska utvecklingsplanen.

Under 2025 stärktes bolagets finansiella position genom en fullt säkerställd företrädesemission om cirka 28,3 MSEK före emissionskostnader, vilken övertecknades. Därutöver genomfördes en riktad ersättningsemission till garantier om cirka 1,7 MSEK. Efter emissionskostnader om cirka 4,5 MSEK uppgick nettolikviden till cirka 25,5 MSEK, varav cirka 5,4 MSEK avsåg kvittning av lån och ränta. Nettolikviden i form av nytt kapital uppgick därmed till cirka 20,1 MSEK.

Tillsammans med utnyttjad bryggfinansiering från bolagets största ägare under året uppgick den totala tillförda finansieringen till cirka 25,1 MSEK. Kapitalet används huvudsakligen för att finansiera den pågående fas IIa-studien med sevuparin vid anemi kopplad till kronisk njursjukdom, inklusive genomförandet av del 2 (proof-of-concept).

Per den 31 december 2025 uppgick koncernens likvida medel till 11,4 MSEK. Under förutsättning av fullt utnyttjande av teckningsoptioner av serie TO 2026 kan bolaget tillföras ytterligare cirka 10,0 MSEK före emissionskostnader. Enligt styrelsens bedömning ger tillgänglig finansiering, inklusive ett fullt utnyttjande av TO 2026, förutsättningar att finansiera verksamheten till utgången av 2026.

Bolaget utvärderar löpande ytterligare finansieringsmöjligheter för att kunna fullfölja den kliniska utvecklingen av sevuparin. Det finns inga garantier för att erforderligt kapital kan anskaffas på fördelaktiga villkor eller överhuvudtaget, men styrelsen bedömer att bolaget har goda förutsättningar att säkra fortsatt finansiering givet den kliniska utvecklingens framdrift. Skulle kapitalanskaffning enligt ovan inte infrias, föreligger en väsentlig osäkerhet rörande koncernens fortsatta drift.

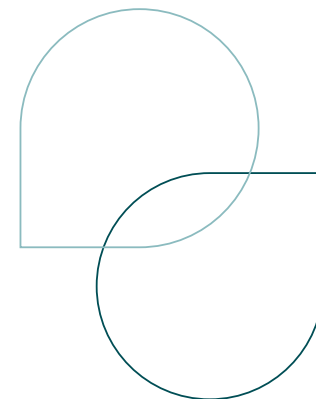
Finansiella risker

Modus verkar i en global miljö där yttre faktorer i allt högre grad påverkar förutsättningarna för kapitalanskaffning. Geopolitiska händelser såsom Rysslands invasion av Ukraina, ökade handels barriärer, inflation, räntehöjningar och allmänt försämrat investeringsklimat på kapitalmarknaden skapar osäkerhet för forskningsintensiva bolag inom life science. Dessa faktorer kan påverka Modus möjligheter

att i tid säkra nödvändig finansiering på fördelaktiga villkor. Därtill kan oförutsedda förseningar i den kliniska utvecklingen leda till ytterligare press på bolagets refinansieringsbehov. Styrelsen följer utvecklingen noga och Modus arbetar intensivt med att minimera inverkan från kriser och andra yttre omständigheter.

Risker och osäkerhetsfaktorer

Modus Therapeutics risker och osäkerhetsfaktorer innefattar, men är inte begränsade till, risker relaterade till utveckling av läkemedel och finansiella risker såsom framtida finansiering. Ytterligare information om Bolagets riskexponering finns på sida 25 Modus Therapeutics Holdings årsredovisning för 2024.



Koncernens resultaträkning i sammandrag

	2025	2024	2025	2024
TSEK	1 okt–31 dec	1 okt–31 dec	1 jan–31 dec	1 jan–31 dec
Nettoomsättning	-	-	-	-
Forsknings-och utvecklingskostnader	-3 368	-2 853	-10 850	-9 067
Administrationskostnader	-1 961	-1 978	-7 316	-6 727
Övriga rörelseintäkter/kostnader	1	-15	24	-44
Rörelseresultat	-5 328	-4 846	-18 142	-15 838
Finansnetto	8	133	-401	293
Resultat före skatt	-5 320	-4 713	-18 543	-15 545
Skatt på periodens resultat	-	-	-	-
PERIODENS RESULTAT	-5 320	-4 713	-18 543	-15 545
Resultat per aktie före och efter utspädning (SEK)	-0,04	-0,13	-0,30	-0,43
Periodens resultat hänförligt till:				
Moderbolagets aktieägare	-5 320	-4 713	-18 543	-15 545

Koncernens balansräkning i sammandrag

	2025	2024
TSEK	31 dec	31 dec
Tillgångar		
<i>Anläggningstillgångar</i>		
Övriga finansiella anläggningstillgångar	-	52
Summa anläggningstillgångar	-	52
<i>Omsättningstillgångar</i>		
Övriga kortfristiga fordringar	1 313	453
Likvida medel	11 373	4 379
Summa omsättningstillgångar	12 686	4 832
SUMMA TILLGÅNGAR	12 686	4 884
Eget kapital och skulder		
Aktiekapital	7 298	2 156
Övrigt tillskjutet kapital	353 235	332 899
Balanserade vinstmedel inkl. periodens resultat	-351 462	-332 919
Summa eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare	9 071	2 137
Kortfristiga skulder		
Räntebärande skulder	-	-
Leverantörsskulder	2 274	1 555
Övriga kortfristiga skulder	175	229
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 166	963
Summa kortfristiga skulder	3 615	2 747
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	12 686	4 884

Koncernens rapport över förändring i eget kapital

	2025	2024	2025	2024
TSEK	1 okt–31 dec	1 okt–31 dec	1 jan–31 dec	1 jan–31 dec
Ingående kapital	14 549	6 849	2 137	17 681
Periodens resultat	-5 320	-4 713	-18 543	-15 545
Periodens totalresultat	-5 320	-4 713	-18 543	-15 545
Nyemission	-	-	29 991	-
Kostnader för nyemission	-158	-	-4 514	-
Summa transaktioner med ägare	-158	-	25 477	-
UTGÅENDE EGET KAPITAL	9 071	2 136	9 071	2 137

Hela kapitalet är hänförligt till moderbolagets aktieägare.

Koncernens rapport över kassaflöde i sammandrag

	2025	2024	2025	2024
TSEK	1 okt–31 dec	1 okt–31 dec	1 jan–31 dec	1 jan–31 dec
<i>Den löpande verksamheten</i>				
Rörelseresultat	-5 329	-4 846	-18 142	-15 838
Erhållen ränta	9	132	9	292
Erlagd ränta	0	0	-1	-
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-5 320	-4 714	- 18 134	-15 546
Förändringar av rörelsekapital	317	1 095	59	865
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-5 003	-3 619	-18 075	-14 681
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-	-	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-158	-	25 069	-
Periodens kassaflöde	-5 161	-3 619	6 993	-14 681
Likvida medel vid periodens början	16 534	7 999	4 379	19 060
Förändringar i likvida medel	-5 161	-3 620	6 993	-14 681
LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT	11 373	4 379	11 373	4 379

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag

	2025	2024	2025	2024
TSEK	1 okt–31 dec	1 okt–31 dec	1 jan–31 dec	1 jan–31 dec
Nettoomsättning	185	185	740	740
Forsknings-och utvecklingskostnader	-390	-365	-1 516	-1 450
Administrationskostnader	-1 789	-1 768	-6 706	-6 110
Övriga rörelseintäkter/kostnader	-	-	-3	-1
Rörelseresultat	-1 994	-1 948	-7 485	-6 821
Finansnetto	8	133	-401	293
Resultat före skatt	-1 986	-1 815	-7 886	-6 528
Bokslutsdispositioner	-6 360	-8 440	-6 360	-8 440
Skatt på periodens resultat	-	-	-	-
PERIODENS RESULTAT	-8 346	-10 255	-14 246	-14 968

Moderbolagets balansräkning i sammandrag

	2025	2024
TSEK	31 dec	31 dec
Tillgångar		
<i>Anläggningstillgångar</i>		
Finansiella anläggningstillgångar	70 000	70 052
Summa anläggningstillgångar	70 000	70 052
<i>Omsättningstillgångar</i>		
Övriga kortfristiga fordringar	176	162
Kassa och bank	11 004	2 519
Summa omsättningstillgångar	11 180	2 681
SUMMA TILLGÅNGAR	81 180	72 733
Eget kapital och skulder		
<i>Bundet eget kapital</i>		
Aktiekapital	7 298	2 156
<i>Fritt eget kapital</i>		
Överkursfond	353 109	332 773
Balanserat resultat	- 277 759	-262 791
Periodens resultat	-14 246	-14 968
SUMMA EGET KAPITAL	68 401	57 170

	2025	2024
TSEK	31 dec	31 dec
Kortfristiga skulder		
Räntebärande skulder	-	-
Leverantörsskulder	320	144
Skulder till koncernföretag	11 401	14 366
Övriga kortfristiga skulder	175	229
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	883	823
Summa kortfristiga skulder	12 779	15 562
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	81 180	72 733

NOTER TILL DE FINANSIELLA RAPPORTERNA I SAMMANDRAG

Not 1. Redovisningsprinciper

Modus Therapeutics Holding AB:s koncernredovisning har upprättats enligt årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Delårsrapporten för Bolaget har upprättats i enlighet med 9 kapitlet årsredovisningslagen och samma redovisningsprinciper har tillämpats som i senaste årsredovisningen för 2024 not 1.

Not 2. Transaktioner med närstående

Moderbolaget Modus Therapeutics Holding AB har för perioden fakturerat 740 (740) tkr till det helägda dotterbolaget Modus Therapeutics AB vilket motsvarar 100 procent av moderbolagets omsättning. I övrigt har ej några närstående transaktioner skett som väsentligen påverkat resultat och ställning i koncernen eller moderbolaget under rapportperioden.

Not 3. Incitamentsprogram

Det finns inga utestående aktierelaterade incitamentsprogram i företaget.

Not 4. Eget kapital

Aktiekapitalet i moderbolaget består enbart av till fullo betalda stamaktier med ett nominellt (kvotvärde) om 0,06SEK/aktie. Bolaget har 121 628 493 aktier.

	2025	2024
Aktier/SEK	1 jan– 31 dec	1 jan– 31 dec
Tecknade och betalda aktier:		
Vid periodens början	35 938 899	35 938 899
Aktiesammanslagning		
Kvittningsemission		
Nyemission	85 689 594	
Tecknade och betalda aktier	121 628 493	35 938 899
Aktier till aktierelaterade ersättningar		
SUMMA AKTIEKAPITAL VID PERIODENS SLUT	7 297 710	2 156 334



INTYGANDE

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

Denna rapport har upprättats på både svenska och engelska. I händelse av avvikelser mellan versionerna är det den svenska versionen som gäller.

Denna delårsrapport har ej varit föremål för granskning av Bolagets revisorer.

Viktor Drvota,
Styrelseordförande

Ellen K. Donnelly,
Styrelseledamot

Johan Dighed,
Styrelseledamot

John Öhd,
Verkställande direktör

Finansiell kalender

Årsredovisning 2025	15 april, 2026
Delårsrapport för det första kvartalet 2026	26 maj, 2026
Årsstämma 2026	28 maj, 2026
Delårsrapport för det andra kvartalet 2026	26 augusti, 2026
Delårsrapport för det tredje kvartalet 2026	24 november, 2026
Bokslutskommuniké 2026	24 februari, 2027

KVARTALSÖVERSIKT

Koncernen	2025				2024				2023
	Q4	Q3	Q2	Q1	Q4	Q3	Q2	Q1	Q4
Nettoomsättning, tkr	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Rörelseresultat, tkr	-5 328	-4 226	-5 873	-2 715	-4 846	-2 989	-4 804	-3 199	-3 771
Soliditet, %	72%	83%	-197%	-11%	44%	80%	79%	91%	88%
Likvida medel, tkr	11 373	16 534	1 897	5 320	4 379	7 999	11 971	15 395	19 060
Kassaflöde från den löpande verksamheten, tkr	-5 003	-5 590	-3 423	-4 059	-3 619	-3 971	-3 424	-3 665	-3 127
Resultat per aktie (före och efter utspädning), kr	-0,04	0,08	-0,17	-0,08	-0,13	-0,08	-0,13	-0,09	-0,18
Eget kapital vid periodens slut, tkr	9 071	14 549	-6 744	-678	2 137	6 851	9 839	14 577	17 682
Eget kapital per aktie, kr	0,07	0,26	-0,19	-0,02	0,06	0,19	0,27	0,41	0,78
Forskning och utvecklingskostnader/ rörelsekostnader, %	63%	62%	62%	45%	59%	61%	61%	46%	33%
Genomsnittligt antal aktier, tusental	121 628	56 220	35 939	35 939	35 939	35 939	35 939	35 939	22 626
Aktiekurs vid periodens utgång, SEK	0,30	0,5	1,20	1,33	1,81	1,65	1,03	1,14	1,74
Genomsnittligt antal anställda	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0

Definitioner

Finansiella nyckeltal

Rörelseresultat

Rörelseintäkter minus rörelsekostnader.

Soliditet

Periodens utgående eget kapital dividerat med periodens utgående balansomslutning.

Periodens resultat per aktie före utspädning

Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier före utspädning.

Periodens resultat per aktie efter utspädning

Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier efter utspädning. Resultat per aktie efter utspädning är detsamma som före utspädning beroende på att potentiella stamaktier inte ger upphov till utspädningseffekt.

Eget kapital per aktie

Eget kapital dividerat med genomsnittligt antal aktier.

Forskning och utvecklingskostnader/
rörelsekostnader, %

Forsknings och utvecklingskostnader dividerat med de totala rörelsekostnaderna.

Antal anställda (medelantal)

Vägt snitt av antalet anställda under respektive period.

LEDNING OCH STYRELSE



John Öhd, M.D., PhD

VD sedan 2020 och dessförinnan
Chief Medical Officer sedan 2018.

Född: 1971

Utbildning och erfarenhet: Legitimerad läkare och medicine doktor. John Öhd har omfattande erfarenhet av läkemedelsutveckling och har tidigare arbetat inom en rad olika indikationsområden, bland annat CNS-, cancer- och blodsjukdomar. Hans tidigare meriter inkluderar ledande befattningar inom forskningsorganisationerna på Astra-Zeneca och Shire, samt som Chief Medical Officer på bioteknikbolaget Medivir.

Övriga pågående uppdrag: Styrelseledamot för Umecrine Cognition AB, SVF Vaccines AB och Boost Pharma.

Innehav: 3 260 591 aktier.



Claes Lindblad

Finansdirektör sedan 2021.

Född: 1967

Utbildning och erfarenhet: Magisterexamen inom kemi och ekonomi vid universitetet i Karlstad. Claes Lindblad har över 25 års bred erfarenhet från ledande positioner inom life science. Han har tidigare varit CFO på medicinteknikföretaget OssDsign, där han ledde bolagets finansiella och administrativa funktioner och spelade en nyckelroll i bolagets notering på Nasdaq First North Growth Market 2019. Innan dess har han haft flera ledande befattningar, bland annat som Sverigechef för det globala och marknadsledande medicinteknikföretaget ConvaTec, samt i rollen som försäljningsansvarig för OTC- och generikaportföljen på Nycomed/Takeda.

Innehav: 79 056 aktier.



Viktor Drvota, M.D, PhD

Styrelseordförande sedan 2016.

Född: 1965

Utbildning och erfarenhet: Legitimerad läkare, docent samt biträdande professor i kardiologi vid Karolinska Institutet. Viktor Drvota har över 18 års erfarenhet från riskkapital inom life science. Han var ansvarig för life science på SEB Venture Capital 2002–2016 och har mångårig erfarenhet av styrelseuppdrag i bolag verksamma inom bioteknologi och medicinteknik.

Övriga pågående uppdrag: Verkställande direktör i KDventures. Styrelseordförande i Modus Therapeutics AB, Modus Therapeutics Holding AB, Umecrine Cognition AB och KDev Investments AB. Styrelseledamot i UC Research AB, Dilafor AB och Dilafor Incentive AB. Styrelsesuppleant i Promimic AB och Svenska Vaccinfabriken Produktion AB.

Innehav: 0.

Oberoende i förhållande till Bolaget och bolagsledningen men beroende i förhållande till Bolagets större aktieägare.



Johan Dighed

Styrelseledamot sedan september 2024.

Född: 1973

Utbildning och erfarenhet: Juristexamen från Lunds universitet. Över 20 års erfarenhet inom finansiell juridik och affärsjuridik, bland annat som chefsjurist för den tyska banken SEB AG och jurist på SEB AB. Innan han började i finanssektorn arbetade han vid den internationella advokatbyrån Baker & McKenzie och inom det svenska domstolsväsendet.

Övriga pågående uppdrag: Vice verkställande direktör samt chefsjurist på KDventures. Styrelseledamot i KDev Investments AB, KDev Invest Consulting AB, KCIF Fund Management, AnaCardio AB, AnaCardio R&D AB, AnaCardio Holding AB, KD Incentive AB, Modus Therapeutics AB, Pharmnovo och Promimic AB (publ).

Innehav: 0.

Oberoende i förhållande till Bolaget och bolagsledningen men beroende i förhållande till Bolagets större aktieägare.



Ellen K. Donnelly, PhD

Styrelseledamot sedan 2020.

Född: 1974

Utbildning och erfarenhet: Doktorsgrad inom neurovetenskap från Yale School of Medicine. Donnelly har omfattande erfarenhet från ledarskapspositioner inom Life Science, bland annat som tidigare VD för Modus, Abliva och seniora positioner inom Pfizer och Combinato Rx. Ellen Donnelly var tidigare VD för Epigenetics Division och Juvenescence samt management-konsult för MEDACorp/Leerink och Swann Strategic Advisors.

Övriga pågående uppdrag: VD för Neumeirna Therapeutics, Styrelseledamot Alzecure Pharma AB.

Innehav: 195 073 aktier.

Oberoende i förhållande till Bolaget och bolagsledningen respektive Bolagets större aktieägare.



MODUS

THERAPEUTICS

Olof Palmes gata 29 IV,
111 22 Stockholm, Sverige

+46 (0)8-501 370 00
info@modustx.com
www.modustx.com

Kontakt

John Öhd, VD
+46 (0)70-744 80 97
john.ohd@modustx.com

Claes Lindblad,
Finansdirektör & IR ansvarig
+46 (0)70-246 75 54
claes.lindblad@modustx.com