

Innehåll

**INTRODUKTION**

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

**MÅL OCH STRATEGI**

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

**VERKSAMHET**

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

**MARKNAD**

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

**HÅLLBARHET**

Miljöarbete  
Socialt arbete

**AKTIEN**

**BOLAGSSTYRNING**

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

**FINANSIELL INFORMATION**

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version



# 2024

## ÅRSREDOVISNING 2024 | ACTIVE BIOTECH AB

Fullt fokus på våra kliniska projekt under året

Innehåll

**INTRODUKTION**

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

**MÅL OCH STRATEGI**

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

**VERKSAMHET**

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

**MARKNAD**

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

**HÅLLBARHET**

Miljöarbete  
Socialt arbete

**AKTIEN**

**BOLAGSSTYRNING**

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

**FINANSIELL INFORMATION**

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

Hämta utskriftsvänlig version



Mål och strategi | 9



Marknad | 25



Finansiell Information | 51



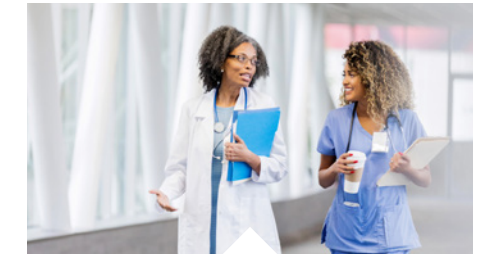
VD har ordet | 6



Tasquinimod | 15



Laquinimod | 19



Naptumomab | 22

<b>Introduktion</b>	<b>3</b>	<b>Verksamhet</b>	<b>13</b>	<b>Hållbarhet</b>	<b>36</b>	<b>Finansiell information</b>	<b>51</b>
Active Biotech i korthet	4	Projekt	14	Miljöarbete	37	Förvaltningsberättelse	52
2024 i korthet	5	Tasquinimod	15	Socialt arbete	38	Finansiella rapporter	60
VD har ordet	6	Laquinimod	19	<b>Aktien</b>	<b>39</b>	Noter	68
<b>Mål och Strategi</b>	<b>9</b>	Naptumomab	24	<b>Bolagsstyrning</b>	<b>43</b>	Godkännande och fastställelse	98
Stort medicinskt behov	10	<b>Marknad</b>	<b>27</b>	Bolagsstyrningsrapport	44	Revisionsberättelse	99
Affärsidé	11	Växande marknader	28	Styrelse	49		
Kliniska milstolpar	12	Immateriella rättigheter	34	Revisor & Ledning	50		

Denna årsredovisning innehåller viss framåtriktad information om Active Biotech. Även om vi anser att våra förväntningar baseras på rimliga antaganden kan framåtriktade kommentarer påverkas av faktorer som leder till att det faktiska resultatet och utvecklingen blir avsevärt annorlunda än vad som förutspåts. De framåtriktade kommentarerna innefattar flera risker och

osäkerheter. Det finns betydelsefulla faktorer som kan leda till att de faktiska resultaten avsevärt avviker från vad som uttryckts eller antytts i dessa framåtriktade kommentarer, varav vissa ligger utanför vår kontroll. Dessa inkluderar bland annat risken för att patenträttigheter löper ut eller förloras, valutakursfluktuationer, risker för att forsknings- och utvecklingsverksamheten

inte resulterar i nya produkter som når kommersiell framgång, konkurrenspåverkan, skatterisker, påverkan av att tredje part misslyckas med att leverera varor och tjänster, svårigheter att erhålla och bibehålla myndigheters godkännande av produkter samt risker för miljöansvar. Bolagets formella årsredovisning och koncernredovisning finns på sidorna 48-95 i detta dokument.

Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

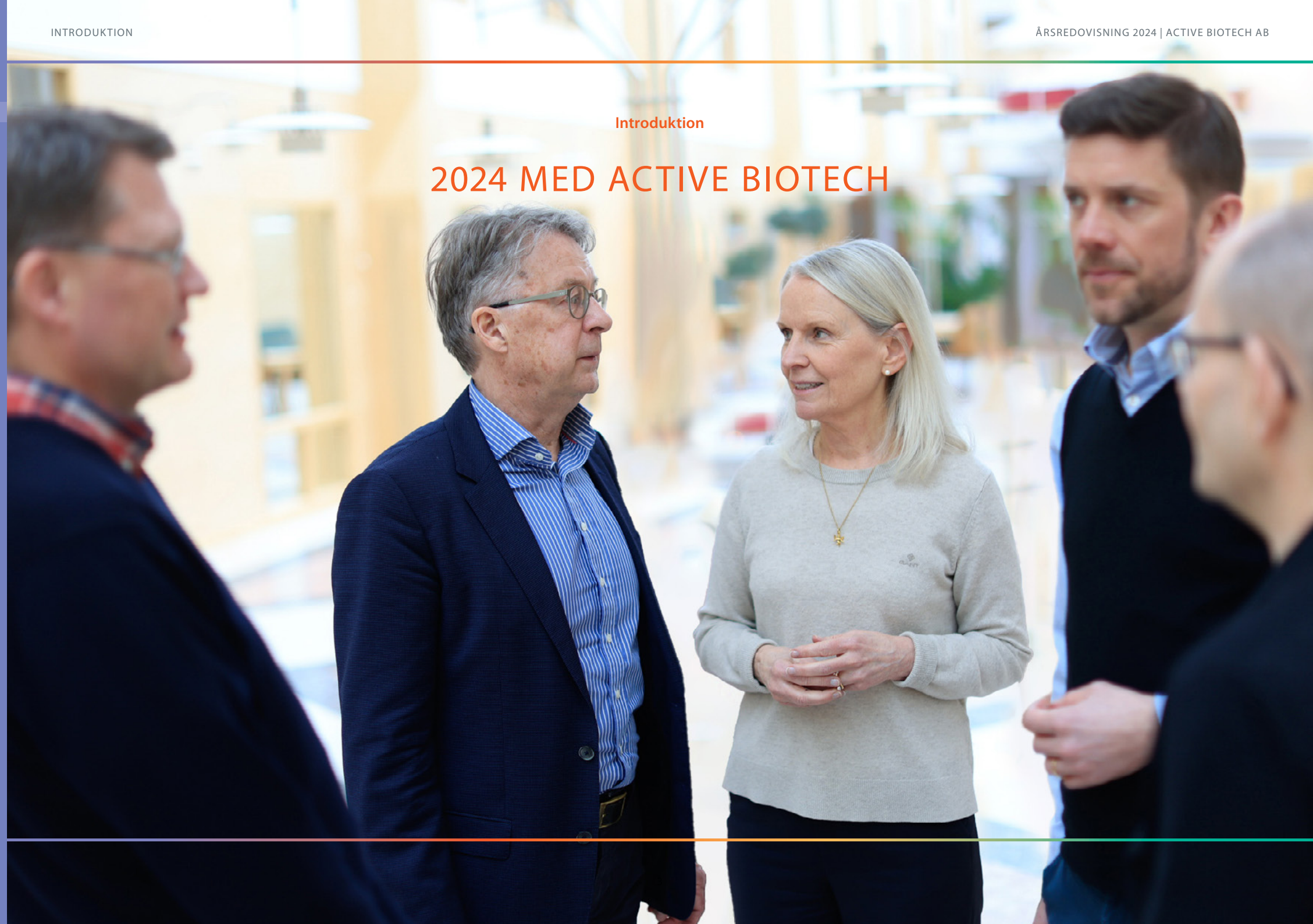
## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

Introduktion

# 2024 MED ACTIVE BIOTECH



## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet

2024 i korthet

VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov

Affärsidé

Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt

Tasquinimod

Laquinimod

Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader

Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete

Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport

Styrelse

Revisor &amp; Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse

Finansiella rapporter

Noter

Godkännande och fastställelse

Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## Active Biotech i korthet

**Active Biotech utvecklar läkemedelsprodukter inom medicinska områden där immunförsvaret är av stor betydelse, så som cancer och inflammatoriska sjukdomar. Projektportföljen omfattar både små, oralt aktiva immunmodulerande molekyler samt antikroppsbaseerad immunterapi.**

Active Biotech är baserat i Lund och bildades 1998 som en avknoppning från Pharmacia & Upjohn. Aktien är noterad och handlas på Nasdaq Stockholm (Small Cap). Bolaget har kärnkompetens inom cancer och inflammatoriska sjukdomar och ett kompetent team med lång erfarenhet av läkemedelsutveckling genom hela den kliniska utvecklingskedjan.

Active Biotech har för närvarande tre projekt i portföljen.



TASQUINIMOD

Tasquinimod, som utvecklas för behandling av hematologiska cancerformer är i klinisk fas I/II för behandling av myelofibros och multipelt myelom.



LAQUINIMOD

Laquinimod, utvecklas för behandling av inflammatoriska ögonsjukdomar, med en egenutvecklad ögondroppsformulering som har dokumenterats vara säker i en klinisk fas I-studie på friska försökspersoner. En klinisk biodistributionsstudie med lokal administrering av ögondroppsformuleringen till patienter är pågående.



NAPTUMOMAB

Active Biotech har utlicensierat Naptumomab, en tumörriktad immunterapi under utveckling för avancerade solida tumörer, till immunonkologiföretaget NeoTX. Enligt avtalet är NeoTX fullt ansvariga för all utveckling och kommersialisering, utan några ekonomiska eller operativa bidrag från Active Biotech.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet

2024 i korthet

VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov

Affärsidé

Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt

Tasquinimod

Laquinimod

Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader

Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete

Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport

Styrelse

Revisor &amp; Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

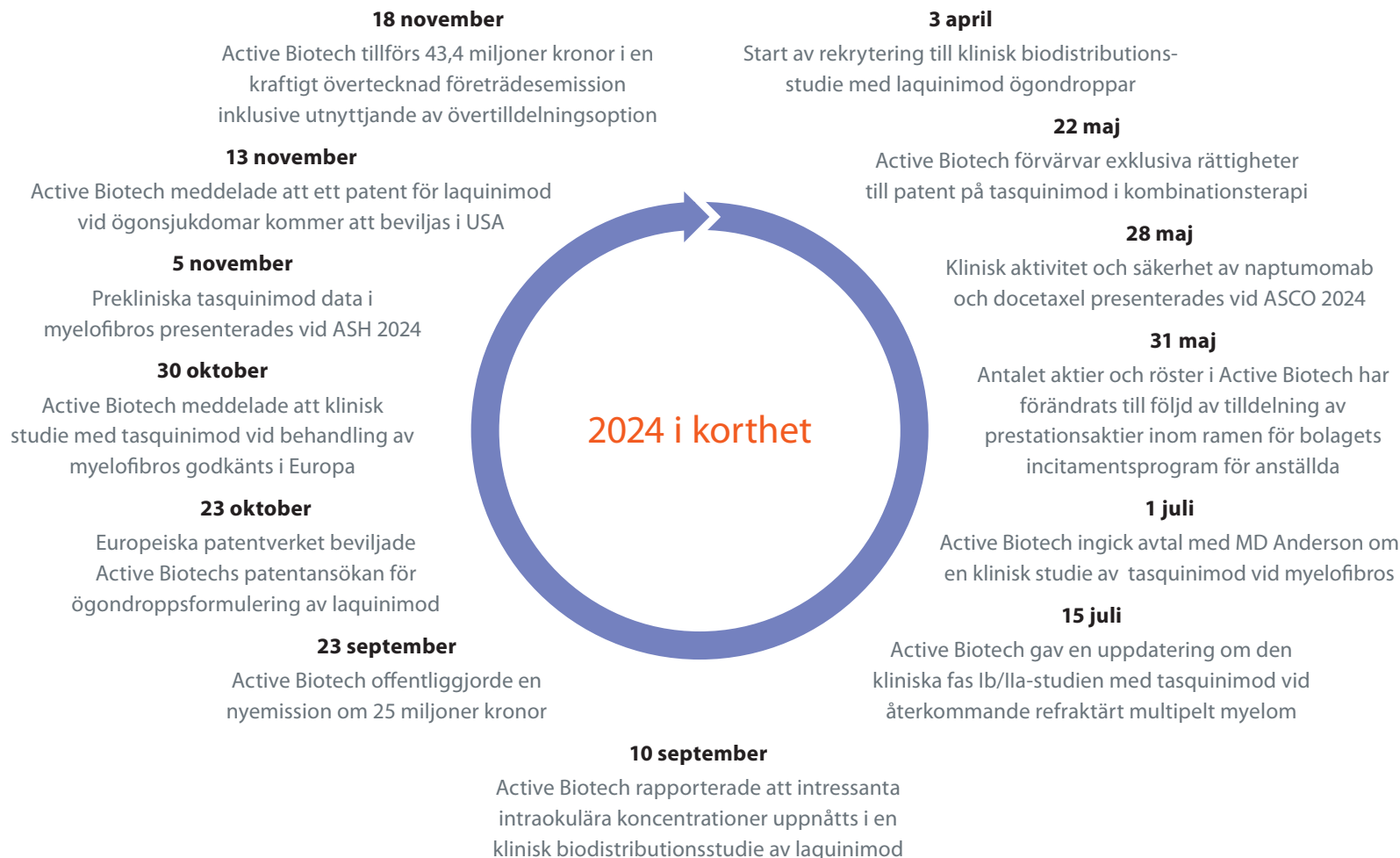
Förvaltningsberättelse

Finansiella rapporter

Noter

Godkännande och fastställelse

Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version


## NYCKELTAL

Nettoomsättning

**0,0**MSEK  
(2023: 0,0)

Rörelseresultat

**-39,8**MSEK  
(2023: -46,5)

Årets resultat

**-39,4**MSEK  
(2023: -45,8)

Resultat per aktie

**-0,09**SEK/aktie  
(2023: -0,17)

Soliditet

**76**%  
(2023: 70)FINANSIELL  
KALENDER**2025**  
**8**  
majDelårsrapport  
Q1**2025**  
**28**  
maj

Årsstämma

**2025**  
**21**  
augustiDelårsrapport  
Q2**2025**  
**6**  
novemberDelårsrapport  
Q3**2026**  
**12**  
februariBokslutsrapport  
Q4

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

Helén Tuvesson  
VD



*Vi är glada över det stora intresset från både investerare och den vetenskapliga världen för våra projekt*

## VD har ordet

Under 2024 fokuserade vi på förberedelserna för start av de två kliniska studierna med tasquinimod i myelofibros, samtidigt som vi slutfört pågående studier med tasquinimod i multipelt myelom och biodistributionsstudien med laquinimod. Båda myelofibrosstudierna har nu doserat sina första patienter. Fas Ib/II-studien av tasquinimod i multipelt myelom har avslutat rekryteringen till dosutvidgningskohorten, och vi förväntar

oss att inom kort kunna rapportera resultaten. För laquinimod har den sista patienten doserats i studien som utvärderar den okulära distributionen av laquinimod efter administration av ögondroppar och resultaten kommer att kommuniceras efter analys av studiedata. En framgångsrik företrädesemission slutfördes i december 2024 som tillförde totalt 43,4 MSEK före emissionskostnader, varav 8,2 MSEK erhöles i inledningen av 2025.

Detta möjliggör fortsatt utveckling av våra kliniska program och diskussioner med potentiella partners. Emissionen var kraftigt övertecknad och attraherade även nya investerare. Vi är glada över det stora intresset från både investerare och den vetenskapliga världen för våra projekt som adresserar allvarliga sjukdomar med stora medicinska behov.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet

2024 i korthet

VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov

Affärsidé

Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt

Tasquinimod

Laquinimod

Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader

Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete

Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport

Styrelse

Revisor &amp; Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse

Finansiella rapporter

Noter

Godkännande och fastställelse

Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

Under året arbetade vi kontinuerligt med att förfina vårt projektfokus, och våra framtida ansträngningar är inriktade på de kliniska programmen med tasquinimod i myelofibros.

Myelofibros är en sällsynt form av blodcancer med en årlig incidens på 0,4-1,3 fall per 100 000 personer i Europa. Sjukdomen kännetecknas av onormal produktion av blodbildande celler som ersätter frisk benmärg med fibros. Symtom inkluderar blodbrist, mjältförstoring och andra komplikationer. Patienter behandlas enligt olika protokoll, inkluderande benmärgstransplantation för lämpliga individer samt med symptomlindrande behandling. Utvecklingen av nya behandlingar har ökat, men JAK2-hämmare är fortfarande den enda godkända läkemedelsklassen för behandling av myelofibros. Det finns ett stort behov av behandlingar som kan ge en bredare effekt på sjukdomsutvecklingen och användas efter eller i kombination med JAK2-hämmare.

Vidare visar initiala resultat från preklinisk forskning i modeller av myelofibros, utförd av externa och oberoende ledande vetenskapliga grupper vid Erasmus MC i Nederländerna och vid MD Anderson Cancer Center, University of Texas, att tasquinimod har potential att modifiera sjukdomen i bred bemärkelse, dvs. genom att minska fibros och normalisera mjältstorlek och hematopoes, vilka är de viktigaste manifestationerna av sjukdomen. Dessa resultat fick oss att ompröva prioriteringarna för tasquinimod och för företaget. Vi genomför två kliniska proof of concept-studier i myelofibros.

- I USA samarbetar vi med MD Anderson i en fas II-studie med tasquinimod monoterapi i en grupp och tasquinimod i kombination med en JAK2-hämmare i den andra gruppen.

- Den europeiska monoterapi studien med tasquinimod finansieras huvudsakligen av Onco Institute och genomförs vid kliniker i HOVONs forskningsnätverk i Nederländerna och Tyskland.

Studierna rekryterar nu patienter och den första patienten har doserats i båda studierna. Mer information finns på [clinicaltrials.gov](https://clinicaltrials.gov), studienummer NCT04405167 och NCT06605586.



*Vi genomför därför två kliniska proof-of-concept studier i myelofibros*

I slutet av året presenterades prekliniska data för tasquinimod från vårt samarbete med MD Anderson Cancer Center vid American Society of Hematologys årliga möte, ASH 2024. Dessa data visar att tasquinimod ökar dödligheten hos maligna celler i en cellmodell av myelofibros i ett sent skede utan att påverka normala celler. Data visar vidare att behandling med tasquinimod minskar sjukdomsördan och förbättrar överlevnaden i prekliniska myelofibros-modeller. Kombinationsterapi med tasquinimod, ruxolitinib eller en BET-hämmare förbättrade ytterligare överlevnaden. Resultaten belyser tasquinimods potential vid behandling av avancerad myelofibros.

I multipelt myelom-studien med tasquinimod i kombination med IRd vid Abramson Cancer Center,

University of Pennsylvania, har rekryteringen avslutats och vi ser fram emot att rapportera resultaten inom de närmaste månaderna. Med vårt fokus på myelofibros planerar vi i nuläget inte att fortsätta med tasquinimod i multipelt myelom, men data från dessa patienter ger värdefull information för myelofibros-programmet och dokumenterar tasquinimods terapeutiska potential vid hematologiska cancerformer.

För laquinimod rapporterade vi de första resultaten från biodistributionsstudien med ögondroppar under hösten. Resultaten visar att laquinimod distribueras till de bakre delarna av ögat, vilket är viktigt för den fortsatta utvecklingen av laquinimod i ögonsjukdomar med stort medicinskt behov av alternativa behandlingar såsom icke-infektiös uveit och ögonsjukdomar med överdriven neovaskularisation. Den sista patienten har nu doserats och resultaten kommer att kommuniceras efter analys av studiedata.

I naptumomab-projektet rapporterade vår partner NeoTX data från en klinisk prövning med naptumomab i kombination med docetaxel i avancerad lungcancer vid ASCO i juni 2024. Studien inkluderade 38 patienter med icke-småcellig lungcancer som tidigare behandlats med en checkpoint-hämmare. Resultaten visade ingen ökning av den totala svarsfrekvensen jämfört med docetaxel ensamt, men säkerheten för naptumomab var acceptabel i denna kombination.

NeoTX planerar att genomföra en expansionskohortstudie i patienter med matstrupscancer, där en kombination av naptumomab och durvalumab kommer att utvärderas. Start av studien är dock beroende av att NeoTX säkrar ny finansiering.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

Vi fortsätter att stärka patentskyddet kring våra prioriterade projekt. Viktiga händelser under 2024 innefattar beviljandet av ett patent för ögondroppsformuleringen av laquinimod av det Europeiska patentverket och ett beviljande från det amerikanska patentverket av laquinimod vid ögonsjukdomar med överdriven neovaskularisering i januari 2025. I maj 2024 förvärvade vi också exklusiva rättigheter från Wistar Institute till ett patent för tasquinimod för kombinationsterapi i multipelt myelom.

Under det gångna året gjorde vi betydande framsteg i våra kliniska projekt. För 2025 kommer vi att fokusera på att avancera de pågående kliniska studierna med tasquinimod i myelofibros. Vi inväntar också resultat från studien med tasquinimod i multipelt myelom och den okulära biodistributionsstudien med laquinimod. Jag ser fram emot ett spännande 2025 när vi nu har säkrat finansieringen för att nå viktiga mål i de planerade kliniska programmen och möjliggöra fortsatta partner-

skapsaktiviteter. Jag kommer att hålla er uppdaterade om våra framsteg.

Slutligen vill jag tacka hela Active Biotech-teamet och våra aktieägare för ert lojala stöd.



Helén Tuveesson, VD



Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## Mål och Strategi

# ARBETET MOT VÅRA MÅL

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## Vi utvecklar läkemedel som behövs

**Active Biotechs affärsmodell syftar till att främja projekt inom indikationer med stort medicinskt behov och kommersiell värdepotential i cancer och inflammatoriska ögonsjukdomar.**

Läkemedelsutveckling är en tids- och resurskrävande process som är starkt reglerad av olika myndigheter, i första hand EMA och FDA. Utvecklingen från upptäckt till färdigt läkemedel tar i genomsnitt tolv år och kostnaden uppgår i regel till mellan fem och tio miljarder SEK. Under utvecklingen går varje substans igenom flera steg och i varje steg gallras ett antal projekt eller

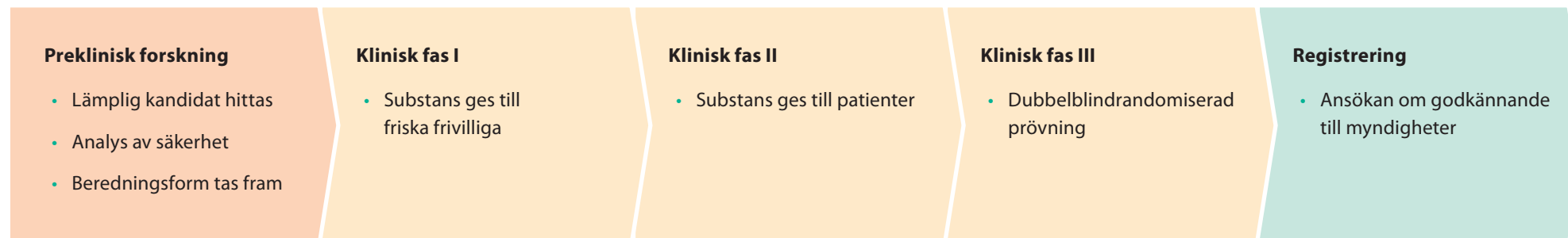
läkemedelskandidater ut på grund av olika prioriteringar. Av 10-15 substanser i Fas 1-studier överlever en fram till godkännande.

Den prekliniska datan kring våra projekt tasquinimod och laquinimod är omfattande och solid.

Båda projekten har studerats vid omfattande tidigare studier och uppvisat ha en god säkerhet.

Tack vare detta bakgrundsmaterial så kan utvecklingen av tasquinimod och laquinimod ske kostnadseffektivt.

Utvecklingen i Active Biotechs projekt pågår i enlighet med uppsatta mål och flera kliniska milstolpar förväntas nås under 2025 (se plan för kliniska milstolpar, sidan 12).



### PARTNERSKAP

Active Biotech avancerar projekt in i eller genom de inledande kliniska utvecklingsfaserna och utvecklar sedan programmen i olika former av partnerskap. Flera akademiska partnerskap finns idag som Abramson

cancer center, University of Pennsylvania (tasquinimod i multipelt myelom), MD Anderson Cancer Center, Texas och Stichting-Haemato-Oncologie Volwassenen Netherlands (HOVON) (tasquinimod i myelofibros) samt Stanford Medicine och Global Ophtalmic Research Center,

GORC (laquinimod). Naptumomab är utlicensierat till NeoTX för utveckling och kommersialisering av naptumomab i cancerindikationer sedan 2016.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## Affärsidé

Active Biotechs affärsidé är att använda kunskapen om immunsystemet för att utveckla läkemedel inom terapeutiska områden där ett stort medicinskt behov kan tillgodoses för att skapa en attraktiv avkastning för aktieägarna.

## MÅL

Active Biotechs mål är att utveckla effektiva och säkra behandlingar för indikationer med stort medicinskt behov inom hematologisk cancer och inflammatoriska ögonsjukdomar.

## VÄRDEN

Vi utvecklar **projekt i specialistindikationer** inom onkologi och inflammation med möjlighet att utnyttja befintlig kliniska data.

- **Erfaret team** med engagerade medarbetare
- **Styrelse med omfattande kompetens**
- **Internationellt nätverk** av viktiga kliniska opinionsbildare och experter
- **Starka akademiska partnerskap**
- **Noterade på Nasdaq**, Stockholm
- **Stark aktieägarbas**, inklusive MGA Holding, Sjuenda Holding, AP3 och AP4

## AFFÄRSSTRATEGI

De viktigaste delarna i företagets affärsstrategi är att:

- Utnyttja den omfattande kunskapen och tidigare genererad dokumentation av våra helägda kliniska tillgångar för att utveckla nya behandlingar
- Främja klinisk utveckling genom partnerskap med ledande vetenskapliga institutioner för en kostnadseffektiv och värdeökande utveckling
- Säkerställa rättigheter till data för regulatorisk och kommersiell användning samt till immateriella rättigheter
- Skydda know-how genom en aktiv patentstrategi
- Begränsa interna kostnader och omkostnader genom användning av extern expertis inom riktade sjukdomsområden
- Skapa finansiell hållbarhet genom kommersiella partnerskap med stöd från befintliga och nya aktieägare

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## Planerade kliniska milstolpar under 2025

Med de redan pågående kliniska studierna förväntar sig Active Biotech att ha flera värdeökande händelser i samtliga projekt under den kommande perioden. Två kliniska studier förväntas ge resultat under första halvåret av 2025; tasquinimod vid multipelt myelom och laquinimod biodistributionsstudie. För de nystartade studierna med tasquinimod i myelofibros förväntas proof-of-concept-resultat under 2027.



### Fas Ib/IIa i Multipelt myelom

- Rekrytering klar, resultat förväntas under H1 2025

### Fas II i Myelofibros

- ✓ Europa: patientrekrytering pågår och första patienten är doserad i studien
- ✓ USA: patientrekrytering pågår och första patienten är doserad i studien
- Interimsresultat under 2025-2026



### Klinisk okulär biodistributionsstudie av ögondropsformulering

- Resultat förväntas under H1, 2025
- Potentiellt partnerskap under 2025



### Fas Ib/II combination med durvalumab

- Start av expensionsstudie i matstrupscancer planerat under H1, 2025 - beroende av NeoTXs finansiering

Innehåll

#### INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

#### MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

#### VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

#### MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

#### HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

#### AKTIEN

#### BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

#### FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

Verksamhet

# VI UTVECKLAR BEHANDLINGAR FÖR SJUKDOMAR MED STORT MEDICINSKT BEHOV

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

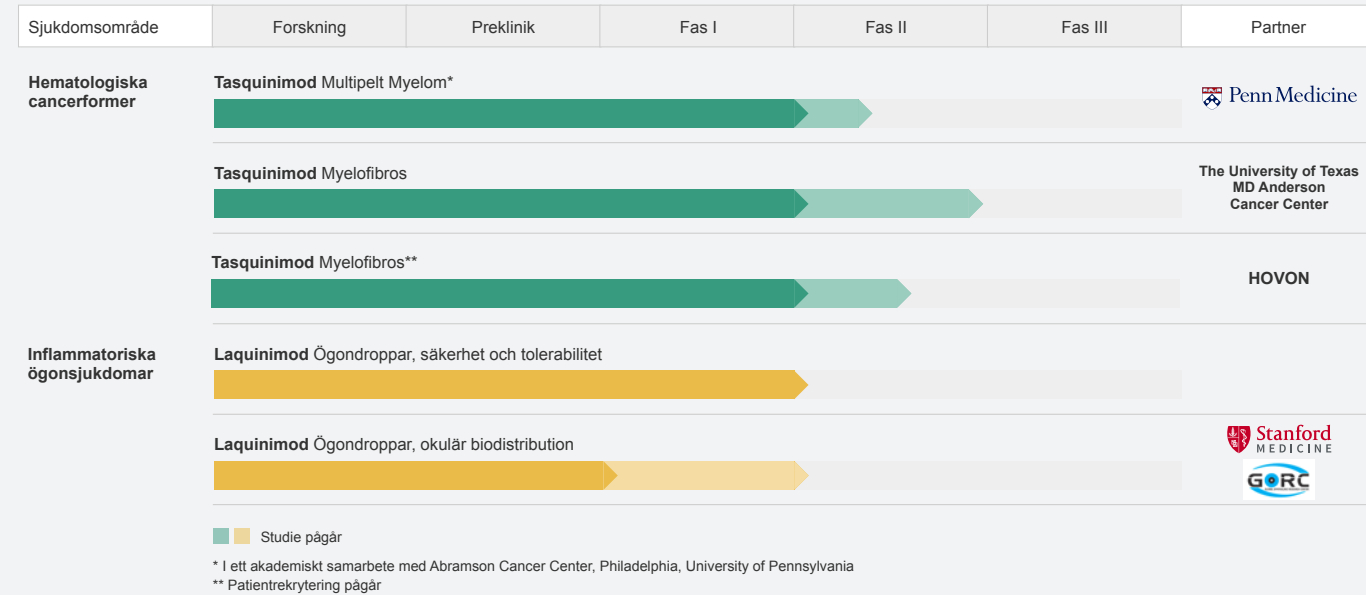
Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

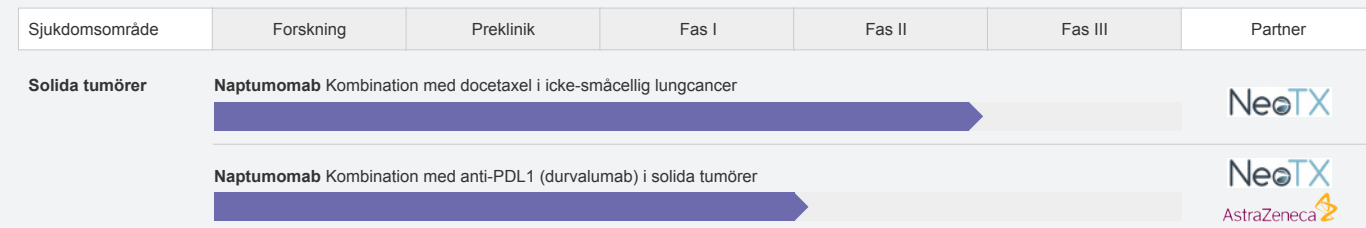
## Projekt i Active Biotechs portfölj

Active Biotechs affärsmodell syftar till att avancera projekt inom indikationer med stort medicinskt behov och kommersiell potential inom cancer och inflammatoriska sjukdomar.

### HELÄGDA PROJEKT



### LICENSIERADE PROJEKT



## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## Tasquinimod – för behandling av hematologiska cancerformer

**Tasquinimod är en oralt aktiv småmolekylär immunmodulator med ett nytt verknings sätt som blockerar tumörstödande signaler i mikromiljön i benmärgen. Tasquinimod utvecklas för behandling av hematologiska cancerformer, såsom myelofibros.**

Tumörmikromiljön i benmärgen är avgörande för utveckling av blodcancer och en nyckelfaktor för återkommande sjukdom samt resistens mot behandling. Tasquinimod

riktar sig mot celler i mikromiljön i benmärgen, immunsuppressiva myeloida celler, endotelceller och mesenchymala celler, som spelar en central roll i utvecklingen av

blodcancer. Tasquinimod påverkar funktionen hos dessa celler, vilket leder till minskad tumörtillväxt, minskad fibros och återställd blodbildning (hematopoies).

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

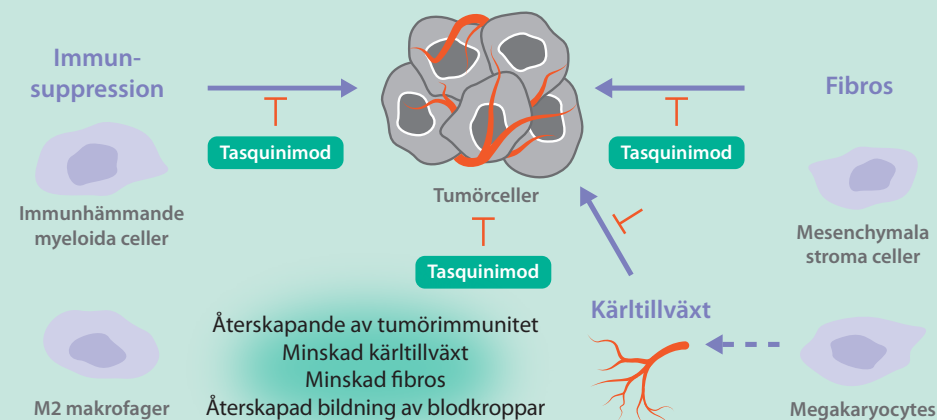
Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## Tasquinimod hämmar tumörstödande signalvägar i benmärgen

**Potential som mono- och kombinationsterapi**

Nyligen presenterade data vid American Society of Hematology (ASH) visade att tasquinimod signifikant förbättrade överlevnaden jämfört med obehandlade djur i en preklinisk modell för avancerad MPN (myeloproliferativa neoplasmer). Vidare, när tasquinimod kombinerades med ruxolitinib, en JAK2-hämmare, eller en BET-hämmare, visades en signifikant förlängd överlevnad hos djuren jämfört med dem som behandlades med monoterapi. Dessa resultat visar tydligt på preklinisk effekt av tasquinimod som monoterapi och i kombination med ruxolitinib eller en BET-hämmare i prekliniska modeller för avancerad MPN. Med detta verkningssätt har tasquinimod potential, både som monoterapi och i kombination med

andra läkemedel, att övervinna resistens och därigenom öka överlevnaden hos patienter som inte har svarat på standardterapi.

**Särläkemedelsstatus**

FDA har beviljat särläkemedelsstatus för tasquinimod vid behandling av multipelt myelom samt i myelofibros. Sådan status ges till läkemedelskandidater avsedda för säkra och effektiva behandlingar, diagnoser eller förebyggande av ovanliga sjukdomar som drabbar färre än 200 000 människor i USA. Denna särläkemedelsstatus ger sju års marknadsexklusivitet vid marknadsgodkännande samt vissa andra fördelar.

**Klinisk erfarenhet**

Tasquinimod har varit under utveckling för behandling av prostatacancer. Resultaten från fas III-prövningen i prostatacancer visade att tasquinimod förlängde den progressionsfria överlevnaden (progression free survival, PFS) men inte den totala överlevnadstiden (overall survival, OS) jämfört med placebo i denna patientpopulation och utvecklingen för prostatacancer avslutades. Tasquinimod studerades i både friska försökspersoner och cancerpatienter. Kliniska effekter och god säkerhet har visats i fler än 1 500 patienter, vilket motsvarar mer än 650 patientår av exponering för tasquinimod.



## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

**Pågående klinisk utveckling i myelofibros**

I juli 2024 ingick Active Biotech ett avtal om klinisk prövning med MD Anderson Cancer Center, TX, USA, för att starta en klinisk fas II-studie i patienter med myelofibros. MD Anderson är ett världsledande cancercenter som utför avancerad klinisk och translationell vetenskap. Studien är sammansatt av två separata kohorter som rekryterar patienter parallellt. Kohort 1 utvärderar tasquinimod som monoterapi i patienter med JAK2 inhibitor (JAKi) refraktär sjukdom och i patienter som inte är kvalificerade för JAKi-behandling. Kohort 2 utvärderar tasquinimod i kombination med ruxolitinib (JAK2 inhibitor) i patienter som har ett suboptimalt svar på enbart ruxolitinib. Studien kommer att inkludera upp till 33 patienter: 12 i kohort 1 och 21 i kohort 2. Det primära resultatmåttet för båda kohorterna är effekt: Objective Response Rate (ORR) enligt den internationella arbetsgruppens (IWG-MRT) kriterier för behandlingssvar i myelofibros. ORR definieras som andelen patienter med fullständig remission, partiell respons eller klinisk förbättring efter sex behandlingscykler. Sekundära resultatmått inkluderar säkerhet och tolerabilitet, tid till svar, svars längd, förändringar i mjältvolym och symtomoäng samt grad av benmärgsfibros. För mer information om studien, besök [clinicaltrials.gov](https://clinicaltrials.gov) (NCT06327100)

Ett avtal om klinisk prövning har tecknats mellan Active Biotech, Oncode Institute och HOVON, som är en av de ledande europeiska kliniska studiegrupperna inom hematologiska maligniteter och kommer att vara den juridiska sponsorn av studien. Den kliniska studien finansieras i huvudsak av Oncode Institute. Studien kommer att utvärdera tasquinimod som monoterapi i patienter med myelofibros som tidigare har behandlats med en JAKi eller som inte är lämpliga för behandling med JAKi. Förutom säkerhet och tolerabilitet kommer studien att undersöka effekten av tasquinimod på sjukdomen genom att mäta förändringar i kliniskt betydelsefulla variabler inklusive mjältvolym, symtomkontroll och benmärgsfibrosgrad. För mer information om studien, besök [clinicaltrials.gov](https://clinicaltrials.gov) (NCT06605586)

*Kliniska milstolpar myelofibros*

- USA: Studierekrytering pågår och första patienten är doserad i studien
- Europa: Studierekrytering pågår och första patienten är doserad i studien
- Interimresultat under 2025-2026



**Erik Vahtola**  
*Medicinsk chef*



*Jag ser fram emot  
behandlingen av den första  
myelofibrospatienten och är  
entusiastisk över att  
följa studiernas framsteg*

*Dr. Erik Vahtola, CMO för Active Biotech*

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

**Pågående klinisk utveckling i multipelt myelom**

Med prekliniska data och tidigare klinisk erfarenhet av tasquinimod som utgångspunkt påbörjades en klinisk studie och första patienten doserades i augusti 2020. Studien rekryterar patienter med relapsande eller refraktärt multipelt myelom som genomgått åtminstone en behandling för myelom och genomförs i två steg:

- I första steget (A) utvärderas tasquinimod som en monoterapi
- I andra steget (B) utvärderas kombinationen av tasquinimod och en oral standardbehandling för myelom (IRd; ixazomib, lenalidomid, dexametason)

De primära målen i studien är säkerhet och tolerabilitet och viktiga sekundära mål inkluderar preliminär effekt mätt som objektiv behandlingsrespons.

I oktober 2021 avslutades monoterapidelen (A1) då tio patienter behandlats med ökande doser av tasquinimod, vilket i allmänhet tolererades väl. Den optimala dosen och behandlingsschemat för tasquinimod, som monoterapi i patienter med multipelt myelom, fastställdes till 1 mg per dag efter en veckas uppstart med 0,5 mg dagligen. Detta är jämförbart med det behandlingsschema som använts i tidigare studier med tasquinimod. De patienter som ingick i denna studiefas var kraftigt förbehandlade, med en median på åtta tidigare behandlingslinjer; åtta av de tio patienterna var trippelt refraktära mot immunmodulerande imider (IMiD:er, som lenalidomid, pomalidomid), proteasomhämmare (PI) och anti-CD38 monoklonala antikroppar (mAbs). Även om ingen av patienterna formellt uppnådde ett partiellt svar, uppnådde

tre patienter med dokumenterad progressiv myelomsjukdom vid studiens inträde signifikanta perioder av stabil sjukdom vid behandling med tasquinimod som monoterapi. Detta tyder på att tasquinimod har anti-myelom aktivitet i patienter med avancerad sjukdom som är resistent mot etablerade terapier.

I februari 2022 gick studien vidare till den tidigare planerade kombinationsdelen (B1), där behandling med tasquinimod gavs i kombination med de oralt administrerade terapierna ixazomib, lenalidomid och dexametason (IRd). I maj 2023 tillkännagav Active Biotech att tasquinimod, som monoterapi eller i kombination med IRd, har en gynnsam säkerhetsprofil i kraftigt förbehandlade patienter med en median av 8 tidigare behandlingar. Alla 15 patienter som ingick i denna interimsavläsning var tidigare resistent mot IMiD, PI och CD38 mAbs. En patient som varit resistent till tidigare PI+IMiD-kombination hade en långvarig partiell respons som varade över ett år. Resultaten presenterades vid American Society of Clinical Oncology (ASCO) 2023 årliga möte. I september 2023 rapporterades att dosoptimeringen i IRd-kombinationen var framgångsrikt slutförd och att studien därför enligt plan utvidgas för att säkerställa tasquinimods säkerhet och effekt på sjukdomen (B2). I juli 2024 meddelade Active Biotech att 11 patienter hade doserats med kombinationen tasquinimod och IRd. Av dessa var 9 patienter refraktära mot den senaste PI+IMiD-kombinationen och förväntades därför inte svara på enbart IRd. Av dessa nio patienter visade tre klinisk nytta av tasquinimod + IRd: en med ett partiellt svar (PR) rapporterat tidigare och två med minimalt svar. Studien är färdigrekryterad och data utvärderas. Dessa resultat kommer att ge viktig informa-



**Dr Dan Vogl**  
Huvudprövare



*Vi ser fram emot att ytterligare bekräfta den kliniska nyttan med tasquinimod vid multipelt myelom*

*Dr Dan Vogl, huvudprövare*

tion även för de nya hematologiska indikationerna med tasquinimod.

Studien utförs i ett akademiskt samarbete med Abramson Cancer Center, Philadelphia, USA, med huvudprövare Dr. Dan Vogl. Mer information om studiens design finns på [clinicaltrials.gov](https://clinicaltrials.gov) (NCT04405167).

*Kliniska milstolpar multipelt myelom*

- Rekrytering slutförd, resultat förväntas under H1 2025

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version



## Laquinimod – mot inflammatoriska ögonsjukdomar

**Laquinimod är en first-in-class immunmodulator med en ny verkningsmekanism för behandling av svåra inflammatoriska ögonsjukdomar, såsom icke-infektiös bakre uveit.**

Laquinimod är en immunmodulator med en ny verkningsmekanism jämfört med behandlingar som idag finns tillgängliga för uveit. I experimentella modeller för autoimmuna/inflammatoriska sjukdomar har det visats att laquinimod aktiverar aryl hydrocarbon receptorn

(AhR) som finns i antigenpresenterande celler och är involverad i regleringen av dessa celler. Genom att påverka AhR omprogrammeras antigenpresenterande celler till att bli tolerogena, vilket innebär att i stället för att aktivera T-celler som orsakar inflammation aktiveras

de reglerande T-cellerna med anti-inflammatoriska egenskaper, vilket i sin tur leder till att inflammationen i ögat dämpas.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

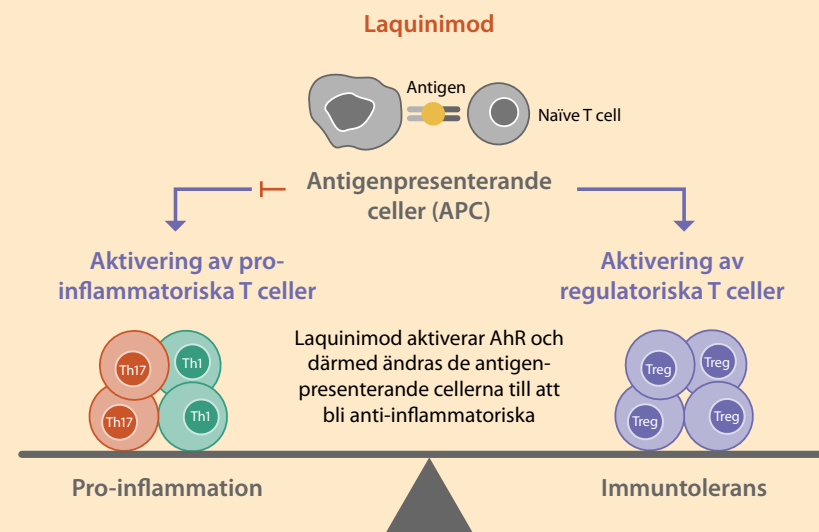
## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

**Nytt behandlingsalternativ**

Icke-infektiös uveit är ett samlingsnamn för inflammationer i ögats druvhinna (uvea). Hit räknas iris, ciliarkropp och åderhinna. Uveit kan också leda till inflammationer i intilliggande vävnader, såsom näthinnan, den optiska nerven och glaskroppen, i frånvaro av en smittsam orsak. Uvea är avgörande för tillförsel av syre och näringsämnen till ögonvävnaden, och inflammation i uvea kan orsaka allvarliga vävnadsskador i ögat som kan leda till allmänna synproblem och risk för blindhet. Därutöver är vanliga symptom fläckar i synfältet, smärta i ögonen och röda

ögon, ljuskänslighet, huvudvärk, små pupiller och förändrad färg på iris.

Om uveit inte behandlas kan det leda till allvarliga ögonproblem såsom blindhet, starr, glaukom, skador på den optiska nerven och näthinneavlossning. Icke-infektiös uveit uppstår ofta i samband med systemiska autoimmuna sjukdomar som sarkoidos, multipel skleros och Crohns sjukdom.

Uveit kan delas in i undertyper beroende på lokaliseringen av inflammationen. Intermediär, bakre och panuveit (icke-anteriör icke-infektiös uveit, NA-NIU) är

de allvarligaste och ofta återkommande formerna som kan orsaka blindhet om de inte behandlas. Laquinimod utvecklas som ett nytt behandlingsalternativ för icke-infektiös uveit.

**Klinisk erfarenhet**

Under åren av sen klinisk produktutveckling genererades data avseende klinisk effekt och säkerhet för laquinimod, oral formulering, i fler än 5 000 patienter, främst multipel skleros (MS)-patienter, vilket motsvarar över 14 000 patientår av exponering. Omfattande dataset inklusive

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

regulatoriskt paket med preklinisk och klinisk säkerhet och CMC-dokumentation i full kommersiell skala har genererats.

**Pågående klinisk utveckling**

En innovativ ögondroppsförmulering av laquinimod där man tagit hänsyn till laquinimods specifika fysikalisk-kemiska egenskaper har utvecklats för att främja att kliniskt relevanta intraokulära koncentrationer kan uppnås. Ett prekliniskt säkerhetsprogram för topikal behandling har slutförts. En fas I-studie av laquinimod-ögondroppar i friska försökspersoner startade i december 2021 (NCT05187403). Studien omfattade 54 försökspersoner som i del ett fick en stigande engångsdos av laquinimod-ögondroppar och i del två upprepad dosering av laquinimod-ögondroppar.

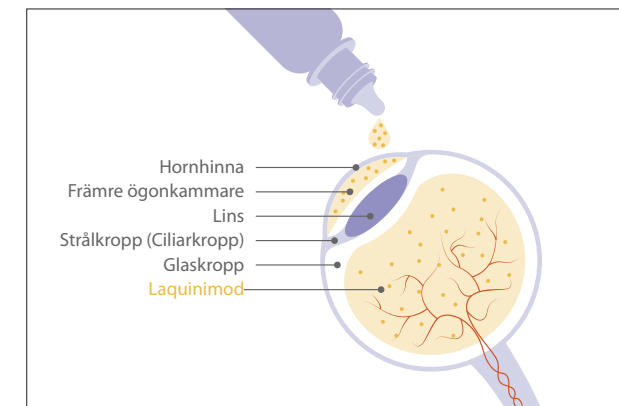
Studiens primära mål var säkerhet och tolerabilitet och de sekundära avläsningarna innefattade ögontoxicitet, farmakokinetik och exponering. Ögondroppsförmuleringen tolererades väl i såväl engångsdos som vid upprepad dosering utan allvarliga biverkningar som kunde kopplas till laquinimod. Med de dosnivåer som användes förväntar vi oss att uppnå terapeutiska koncentrationer i bakre delen av ögat. Data från den avslutade fas I-studien tillsammans med prekliniska data från en biodistributionsstudie i kanin, som visade att laquinimod når bakre delen av ögat, presenterades på International Ocular Inflammation Society (IOIS) mötet 2023.

En biodistributionsstudie på patienter som ska genomgå en glaskroppoperation pågår. Studien undersöker koncentrationen av laquinimod i främre och bakre delen av ögat efter ökande doser av ögondroppsförmuleringen. Studien genomförs vid Byers Eye Institute vid University of Stanford, USA, och prövningsledare är Quan Dong Nguyen, MD, professor i oftalmologi, medicin och pediatrik, Stanford University School of Medicine.

Biodistributionsstudien syftar till att utvärdera om laquinimod når ögats bakre kammare för att stödja fortsatt utveckling i patienter med uveit (NA-NIU). Patienter som genomgår planerad glaskroppoperation kommer att få dagliga doser av laquinimod ögondroppar i ögat som ska opereras.

Upp till 15 patienter uppdelade i tre separata dosgrupper och en fjärde dosjämförelsegrupp kommer att få laquinimod i 2 veckor före operation. Efter operationen kommer prover från främre kammarevätska och glaskroppen att analyseras tillsammans med plasmaprover för koncentration av laquinimod i dessa vävnader. De första resultaten från studien rapporterades i september 2024. Alla försökspersoner hade signifikanta koncentrationer av laquinimod i glaskroppen samt i främre kammaren när prover togs under operation. Detta stöder distribution av laquinimod från hornhinnan och senhinnan in i främre kammaren och vidare till de bakre delarna av ögat. De bioanalytiska resultaten visar också att administration av laquinimod-ögondroppar leder till nivåer av laquinimod

i glaskroppen i storleksordning med terapeutiskt relevanta koncentrationer, som bestämts utifrån tidigare studier på patienter med multipel skleros. Parallellt med biodistributionsstudien kommer aktiviteter att fortsätta för att etablera ett kommersiellt partnerskap för den kliniska fas II-utveckling av laquinimod i patienter med uveit.

*Kliniska milstolpar*

- Resultat förväntas under H1, 2025
- Potentiellt partnerskap under 2025

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

**År 2024 inledde Active Biotech, Global Ophthalmic Research Center (GORC), Los Altos, CA, USA och kliniska forskare vid Byers Eye Institute, Stanford University, Palo Alto, CA, under ledning av huvudprövaren Quan Đông Nguyễn, MD, MSc, FAAO, FARVO, FASRS, professor i oftalmologi, medicin och pediatrik vid Byers Eye Institute och Stanford University School of Medicine, en klinisk fas I-studie (LION, NCT06161415) för att utvärdera om laquinimod når den bakre kammaren i ögat för att stödja vidare utveckling hos patienter med icke-främre icke-infektiös uveit (Non-Anterior Non-Infectious Uveitis, NA-NIU).**

Dr. Nguyen är känd för sitt innovativa arbete inom tidiga proof-of-concept, first-in-human, kliniska prövningar för att utvärdera potentiella farmakoterapeutiska medel för retinala vaskulära och uveitiska sjukdomar. Han ingår i olika prestigefyllda professionella organisationer, däribland Club Jules Gonin, Macula Society, Retina Society, American Ophthalmological Society och International Uveitis Study Group, bland andra. Han är ordförande för International Ocular Inflammation Society och verkställande vice ordförande för Foster Ocular Immunology Society.

Erik Vahtola, MD, PhD, CMO vid Active Biotech intervjuade professor Nguyen om hans erfarenhet inom oftalmologi, läkemedelsutveckling och från den okulära biodistributionsstudien med laquinimod den så kallade LION-studien.

**– Kan du berätta om din bakgrund och hur du kom in på oftalmologi och läkemedelsutveckling?**

– Jag har haft turen att få enastående utbildning och mentorskap vid olika ledande institutioner under min karriär, vid Phillips Exeter vid Yale, University of Pennsylvania, Harvard och Johns Hopkins. Jag är mycket tacksam för mina lärare som har lärt mig hur man blir en omtänksam människa och läkare, en engagerad pedagog och en effektiv klinisk forskare som alltid bör sätta patienternas intressen i första hand. Professorerna

George L. Spaeth, C. Stephen Foster och Peter A. Campochiaro är de tre lärare som har haft störst inflytande på mig.

Jag började lära mig om uveit och okulära inflammatoriska sjukdomar när jag var student och senare forskare och arbetade mycket nära professor Foster vid Harvard. Jag såg många patienter som inte svarade bra på behandlingen eller vars okulära inflammatoriska sjukdomar var kontrollerade men som led av biverkningarna av behandlingen som de fick. Sådana möten har stimulerat mig att lära mig mer och arbeta hårdare för att identifiera terapeutiska alternativ, inklusive nya medicinska behandlingar, som kan kontrollera sjukdomar för våra patienter men också tillåta dem att ha ett liv med god kvalitet.

**– Vilka är dina huvudsakliga forskningsintressen?**

– Under hela min karriär har jag alltid fokuserat på utvecklingen av nya farmakoterapier mot uveit och okulära inflammatoriska sjukdomar, samt retinala vaskulära sjukdomar (åldersrelaterad makuladegeneration, diabetiskt makulaödem och diabetiskt retinopati). Vårt team och jag samarbetar ofta med grundforskare och kliniska forskare vid olika akademiska och farmaceutiska institutioner för att identifiera potentiella målinriktade terapeutiska föreningar med tillräckliga säkerhetsdata för att utvärdera i first-in-human fas 1-studier för specifika indikationer.



**Quan Đông Nguyễn**

MD, professor i oftalmologi



*Det är oerhört tillfredsställande att topikal laquinimod, även vid låg dos, kan ha förmågan att ta sig in i den främre kammaren, och ännu viktigare, glaskroppen i mänskliga ögon*

*Quan Đông Nguyễn, MD, professor i oftalmologi, medicin och pediatrik vid Byers Eye Institute och Stanford University School of Medicine*

Jag gillar att genomföra fas 1 eller tidiga studier som gör det möjligt för oss att få en inblick i läkemedlets egenskaper och potential. First-in-human, translationella fas 1-studier är mycket svårare att genomföra eftersom vi vet väldigt lite om de undersökta medicinska produkterna (investigational medicinal products, IMPs) och därför måste vara mycket noggranna i utformningen och genomförandet av studierna. Men sådana utmaningar stimulerar vårt team och mig mycket!

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet

2024 i korthet

VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov

Affärsidé

Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt

Tasquinimod

Laquinimod

Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader

Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete

Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport

Styrelse

Revisor &amp; Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse

Finansiella rapporter

Noter

Godkännande och fastställelse

Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

### – Vilka är de viktigaste resultaten från LION-studien?

– LION-studien har tydligt visat att laquinimod, när det appliceras topikalt, har förmågan att nå den mänskliga glaskroppen via diffusion genom hornhinnan och/eller andra okulära strukturer. De preliminära resultaten som vi kommunicerade under 2024 visade vidare uppmätbara koncentrationer i storleksordning med den terapeutiska koncentrationen av laquinimod som uppmätts i andra vävnader för andra indikationer. Resultaten så här långt är betydande. Många grupper har försökt att genomföra kliniska prövningar med substanser i topikala beredningar för sjukdomar i ögats bakre segment efter att endast ha studerat substansen i djurstudier. Majoriteten av läkemedelsföretagen tar inte steget att utvärdera biodistributionen i det mänskliga ögat. De flesta studier av substanser i topikala beredningar för sjukdomar i de bakre segmenten i ögat har misslyckats. Därför är vi mycket glada att Active Biotech välbetänkt har tagit vårt råd och tillsammans med oss genomfört LION-studien. Vi kan inte vara säkra på att närvaron av laquinimod i den mänskliga glaskroppen kommer att överföras till biologisk aktivitet, med vi vet att laquinimod kan komma in i glaskroppen och det är en mycket viktig kunskap.

### – Vilken potential ser du för laquinimod ögondroppar i behandlingen av patienter med inflammatoriska ögonsjukdomar som för närvarande behandlas med kortikosteroider och immunsuppressiva medel?

– Det är vår uppriktiga förhoppning att vi kan få mål-inriktade terapier för icke-infektiös uveit och okulära inflammatoriska sjukdomar. Generellt sett kan sådana fokuserade behandlingar leda till bättre effektivitet och färre biverkningar. Kortikosteroider, administrerade

intraokulärt eller systemiskt, är effektiva för att kontrollera inflammation. Men eftersom kortikosteroider inte är specifika i att rikta in sig på de inflammatoriska vägarna, orsakar de också betydande biverkningar för patienterna, både okulärt och systemiskt. Immunmodulerande terapi (IMT) är mer målinriktad; dock, eftersom många av IMT-agens administreras systemiskt, medför de också biverkningar för patienterna. Även om det är små förändringar i lever- eller njurfunktionstester kan patienterna till exempel uppleva trötthet och fysiska förändringar.

Om laquinimod har den nödvändiga bioaktiviteten som leder till effektivitet OCH det kan administreras topikalt för icke-infektiös uveit och okulära inflammatoriska sjukdomar kommer det säkert att bli en stor VINNARE och kommer att vara ett mycket välkommet läkemedel som accepteras av både patienter och läkare. Om vi kan behandla sjukdomar utan att patienterna lider av biverkningar och får försämrad livskvalitet, då har vi verkligen revolutionerat behandlingen av icke-infektiös uveit och okulära inflammatoriska sjukdomar.

### – Vilka är de ideala nästa stegen i laquinimods kliniska utveckling, vilken patientpopulation bör adresseras och vad skulle vara de viktigaste målen i en potentiell klinisk studie på patienter?

– Med tanke på de positiva resultaten från LION-studien som tydligt visade potentialen för topikalt laquinimod att nå den mänskliga glaskroppen bör vi låta LION fortsätta ryta! Jag kan se en LION 2 fas 2-studie där vi undersöker två eller fler regimer av topikalt laquinimod för icke-infektiös intermediär, posterior och pan-uveit. I fas 2-studien, eftersom vi kommer att utvärdera mer än en dos av laquinimod, kanske vi inte behöver en

placebokontrollgrupp. Patientpopulationen kan vara de med olika typer av okulär inflammation, inklusive personer med vitrit, optisk neurit, retinal vaskulit, korioretinit, bland andra. Vi kan initiera patienter med aktiv sjukdom, definierad av olika kriterier som vi har använt i tidigare studier, på kortvarig systemisk kortikosteroidbehandling tillsammans med olika regimer av topikalt laquinimod. Ett potentiellt mål kan vara tid till behandlingsmisslyckande efter att kortikosteroider har trappats ner.

Eftersom administrerings sättet för topikalt laquinimod är icke-invasivt utan kända okulära eller systemiska biverkningar skulle patienter med icke-infektiös intermediär, bakre och pan-uveit säkert överväga att delta i LION 2 före andra mer invasiva terapier, särskilt om vi sätter upp lämpliga räddningskriterier.

Om LION 2 visar tillräckliga säkerhets- och effektivitetsresultat bör vi definitivt låta LION ryta in i fas 3!

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version



## Naptumomab – tumörriktad immunterapi

**Naptumomab är en tumörriktad immunterapi som stärker immunsystemets förmåga att känna igen och döda tumörer. Naptumomab utvecklas av NeoTX för behandling av solida tumörer.**

Naptumomab estafenatox (naptumomab), en s k tumörriktad superantigen-substans (Eng. Tumor Targeting Superantigen) (TTS), är ett fusionsprotein och innehåller Fab-fragmentet från en antikropp som binder till tumörantigenet 5T4 som uttrycks på många olika typer av

solida tumörer. Antikroppsdelen av naptumomab är sammanslaget med ett bakteriellt superantigen som aktiverar T-celler som uppvisar en viss uppsättning T-cellreceptorer. Sammanfattningsvis så fungerar naptumomab genom att aktivera T-cellerna i kroppens

immunförsvar och styr dem till 5T4-proteinet på tumören. Detta leder till en ansamling av aktiverade T-celler i tumören och avdödning av tumörcellerna.



## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

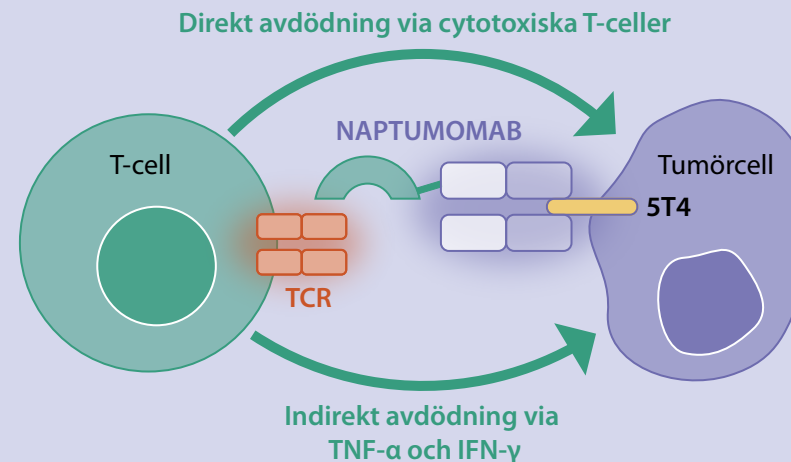
## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

**Naptumomab i solida tumörer**

Naptumomab ökar immunsystemets förmåga att upptäcka och angripa tumörer och prekliniska data från olika experimentella modeller visar synergistisk antitumöreffekt och förlängd total överlevnad när naptumomab kombineras med kemoterapi med checkpoint-hämmare eller chimär antigenreceptor (CAR) T-cellterapi. Checkpoint-hämmare är en grupp av cancerläkemedel som fungera genom att aktivera immunsvaret för att angripa tumören. Trots de senaste årens framgångar med dessa immun-terapier är det fortfarande en utmaning för kroppens immunförsvar att hitta tumörcellerna och det finns ett fortsatt behov av att optimera behandlingseffekten av checkpoint-hämmare.

**Partnerskap med NeoTX**

Hösten 2016 ingick Active Biotech ett licensavtal med NeoTX avseende den fortsatta utvecklingen av naptumomab. NeoTX finansierar och ansvarar för den kliniska utvecklingen och globala kommersialiseringen av naptumomab. Avtalets totala värde uppgår till 71 miljoner USD, vilket är avhängigt av att kliniska, regulatoriska och kommersiella delmål uppnås. Active Biotech erhåller därutöver stegvis ökande tvåsiffrig royalty på framtida försäljning.

**Klinisk erfarenhet**

Säkerheten och tolerabiliteten för naptumomab som monoterapi och i kombination med standardbehandling har fastställts i kliniska studier som omfattar mer än

300 patienter. Den tidigare kliniska utvecklingen av naptumomab inkluderar fas I-studier i patienter med avancerad icke-småcellig lungcancer, njurcancer och bukspottkörtelcancer och en fas II/III-studie i kombination med interferon-alfa i patienter med njurcancer.

**Pågående klinisk utveckling**

En öppen fas IIa-studie i USA som utvärderar naptumomab i kombination med docetaxel efter förbehandling med obinutuzumab i patienter med avancerad eller metastaserad icke-småcellig lungcancer (NSCLC) som tidigare behandlats med checkpoint-hämmare har avslutat rekryteringen och resultaten presenterades vid ASCO den 3 juni 2024. Det primära effektmåttet var övergripande

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet

2024 i korthet

VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov

Affärsidé

Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt

Tasquinimod

Laquinimod

Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader

Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete

Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport

Styrelse

Revisor &amp; Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse

Finansiella rapporter

Noter

Godkännande och fastställelse

Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

svarshänsyn (ORR) och svarstid (DOR) baserat på institutionell iRECIST-granskning. Sekundära mål inkluderade säkerhet, progressionsfri överlevnad (PFS) och total överlevnad (OS). Den första patienten rekryterades i oktober 2021. Studien inkluderade 38 patienter med NSCLC som tidigare behandlats med platina- och check-point-inhibitor (CPI)-behandling. Säkerheten för naptumomab var acceptabel med mestadels grad 1-2 infusionsrelaterade reaktioner, som i allmänhet var lätthanterliga och snabbt reversibla.

32 patienter kunde utvärderas för respons. Fem patienter hade partiell respons (PR), varav två obekräftade, och den totala responsfrekvensen (primär endpoint) var 16%. Två patienter hade förlängd respons: en varade i 22 månader och den andra hade en fullständig respons som varade i 24 månader trots CNS-progression. Genomsnittlig responstid var 7,3 månader (1,3 – 20,8). Genomsnittlig PFS var 4,6 månader, 18 patienter (56 %) hade stabil sjukdom, sjukdomskontrollfrekvensen var 72%, med en genomsnittlig varaktighet på 5,3 månader. Median OS var 8 månader och elva patienter (34%) levde fortfarande vid databasens läsning. Förbehandling med

obinutuzumab eliminerade framgångsrikt anti-läkemedelsantikroppar (ADA), vilket möjliggör förlängd exponering för naptumomab. Sammanfattningsvis visar kombinationen av naptumomab och docetaxel preliminära bevis på aktivitet med acceptabel säkerhet hos kraftigt förbehandlade NSCLC-patienter. För mer information om studien, besök [clinicaltrials.gov](https://clinicaltrials.gov) (NCT04880863) och [neotx.com](https://neotx.com).

En öppen, multicenter, dosundersökande klinisk fas Ib/II-studie med naptumomab i kombination med check-point-hämmare (durvalumab) pågår. Studien rekryterar tidigare behandlade patienter med avancerad eller metastaserande, 5T4-positiva solida tumörer. Fas Ib-delen är avslutad och rekommenderad fas II-dos är fastställd. Studien inleddes under H2 2019 och genomförs enligt ett avtal med AstraZeneca. Interim data avseende säkerhet och preliminära effektdata från studien presenterades vid American Association for Cancer Research (AACR) årsmöte i Orlando, Florida, USA, i april 2023. Data, baserat på 59 patienter med tidigare behandlad avancerad eller metastaserad sjukdom, visar att naptumomab i kombination med durvalumab tolereras väl med begränsad

toxicitet vid den rekommenderade fas II-dosen. Varaktiga, inklusive fullständiga, behandlingssvar sågs hos patienter där svar på enbart checkpoint-hämmare inte förväntades. Dessutom tyder resultaten på att förbehandling med obinutuzumab, en B-cellsterapi, minskar bildningen av anti-läkemedelsantikroppar mot naptumomab.

En kohortexpansion av denna studie med patienter som lider av matstrupscancer planeras. Starten av expansionsstudien är dock beroende av ny finansiering och tidpunkten för starten är därför inte fastställd. Mer information om studien finns tillgänglig på [clinicaltrials.gov](https://clinicaltrials.gov) (NCT03983954).

*Kliniska milstolpar*

Fas Ib/II combination med durvalumab:

- Start av expansionsstudie i matstrupscancer, beroende av NeoTX finansiering

## Innehåll

**INTRODUKTION**

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

**MÅL OCH STRATEGI**

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

**VERKSAMHET**

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

**MARKNAD**

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

**HÅLLBARHET**

Miljöarbete  
Socialt arbete

**AKTIEN****BOLAGSSTYRNING**

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

**FINANSIELL INFORMATION**

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

**Marknad**

# MARKNAD OCH KONKURRENS FÖR VÅRA PROJEKT



## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

Hämta utskriftsvänlig version

## En växande marknad med stort behov av nya behandlingar

I linje med Active Biotechs affärsstrategi fokuserar företaget på utvecklingen av tre projekt. Alla dessa visar en betydande marknadspotential på växande marknader med en äldre befolkning med ökad incidens och ett behov av fler behandlingsalternativ.

Active Biotech fokuserar på utveckling inom terapeutiska områden som cancer och inflammatoriska sjukdomar där behovet av nya effektiva behandlingar är stort. Active Biotechs projekt har vissa marknadsfördelar såsom enkel administrering för patienter med oral eller topikal formulering och möjligheten att använda dem i kombinationsterapi. Därutöver har tasquinimod erhållit sär läkemedelsstatusen i USA för myelofibros och multipelt myelom.

### Myelofibros - tasquinimod

Myelofibros (MF) är en ovanlig hematologisk cancerform som tillhör en grupp sjukdomar som utgår från benmärgen och gemensamt benämns myeloproliferativa neoplasier (MPN). Patienter med MF har en onormal produktion av

blodbildande celler som leder till att frisk benmärg ersätts med ärrvävnad (fibros). På grund av bristen på normal produktion av blodkroppar uppvisar patienter vanligtvis avvikelser i laborativvärden såsom anemi och förändringar i antalet vita blodkroppar och differentiering av blodkroppar. Senare symtom inkluderar förstoring av mjälten, ökad risk för infektioner, nattliga svettningar och feber. MF är associerat med förkortad överlevnad på grund av bland annat benmärgssvikt och omvandling till akut leukemi.

### Befintliga behandlingsalternativ

Myelofibros kan behandlas med benmärgstransplantation för lämpliga individer, erythropoietin för att hantera anemi

och JAK2-hämmare för att minska mjältens storlek. Information om denna produktklass finns i tabellen nedan.

Terapeutisk Substans	Molekylärt målprotein	År för första godkännande i USA
Momelotinib (Ojjaara)	JAK1/2, ACVR1	2023
Pacritinib (Vonjo)	JAK2/IRAK1	2022
Fedratinib (Inrebic)	JAK2, FLT3	2019
Ruxolitinib (Jakafi)	JAK1/2	2011

<https://www.fda.gov/drugs/development-approval-process-drugs/novel-drug-approvals-fda>  
JAK – Janus kinase, ACVR1 – Activin A receptor type 1, IRAK1 – Interleukin-1 receptor-associated kinase 1, FLT3 – FMS-like tyrosine kinase

## PROGNOSTICERAD GLOBAL LÄKEMEDELSFÖRSÄLJNING

60,0

miljarder USD

2028



Checkpoint-hämmare

29,3

miljarder USD

2032



Läkemedel för Multipelt myelom

2,9

miljarder USD

2031



Läkemedel för Myelofibros

0,8

miljarder USD

2029



Läkemedel för Uveit

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

Hämta utskriftsvänlig version

För närvarande finns det inga godkända terapier som skulle upphäva benmärgsfibros vid myelofibros och det finns endast begränsat antal behandlingsalternativ tillgängliga för patienter vars sjukdom går i progression vid behandling med JAKi eller som inte tolererar JAKi.

*En marknad under utveckling för behandling av myelofibros*

Myelofibros är en sällsynt hematologisk cancerform och den bakomliggande orsaken till MF är okänd.

För patienter vars sjukdom progredierar eller som inte tolererar JAK2-hämmare finns mycket begränsade behandlingsalternativ tillgängliga. Den köns- och åldersjusterade

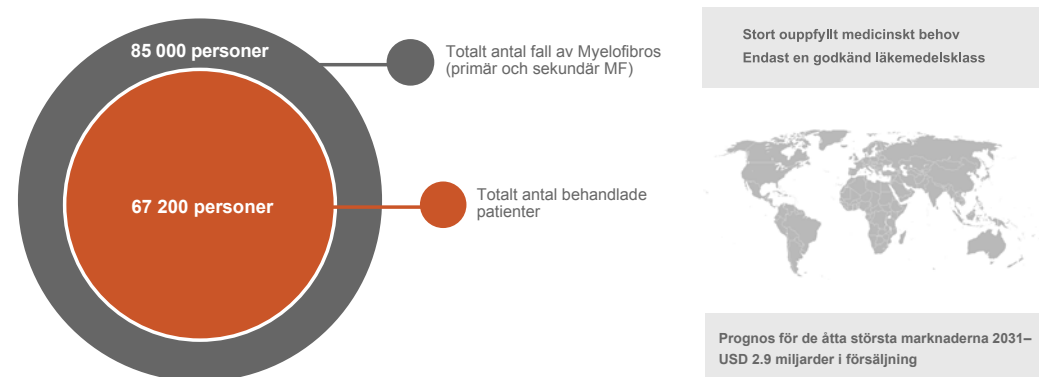
incidensen uppskattas till cirka 1,5 fall per 100 000 personer med en prevalens på 12 patienter per 100 000 personer. Detta skulle motsvara en prevalens på mer än 100 000 personer med myelofibros i EU, USA, Storbritannien och Japan.<sup>1</sup> Försäljningen av läkemedel för behandling av myelofibros på de 8 stora läkemedelsmarknaderna (USA, 5-EU, Japan och Kina) uppgick 2021 till 2,3 miljarder USD och bedöms uppgå till 2,9 miljarder USD år 2031.<sup>2</sup> Den förväntade tillväxten kommer att drivas av nya JAK2-hämmare samt nya produktkandidater i utveckling, att användas i monoterapi och i kombination med JAK2-hämmare.

**Multipelt Myelom - tasquinimod**

Multipelt myelom är en obotlig form av blodcancer där onormala plasmaceller i benmärgen växer okontrollerat, medan andra blodbildande celler som vita och röda blodkroppar och blodplättar undertrycks. Detta leder till blodbrist, infektioner, nedbrytning av benvävnad och njursvikt. Trots nya behandlingar, som avsevärt har förbättrat livslängden för patienter med multipelt myelom, är sjukdomens biologiska heterogenitet och uppkomsten av läkemedelsresistens en stor utmaning och det medicinska behovet av innovativa behandlingsmetoder är fortfarande stort.

*Befintliga behandlingsalternativ*

Multipelt myelom betraktas som en kronisk sjukdom med begränsade möjligheter till bot, men behandlingsmetoderna förbättras kontinuerligt. I såväl tidiga som sena behandlingar är målet att reducera tumörbörda, lindra symptom och därigenom uppnå en så lång period av effektiv sjukdomskontroll som möjligt. För att stödja djupare och hållbara effekter samt att övervinna behandlingsresistens behandlas patienter standardmässigt med kombinationer av läkemedel från tillgängliga produktklasser. För närvarande dominerar marknaden av läkemedel som kan delas in i följande huvudklasser: immunmodulerande imider (IMiDs), proteasomhämmare (PI), monoklonala antikroppar, bispecifika antikroppar, kimeriska antigenreceptor-T celler (CAR-T) samt alkylrande medel. Information om de tillgängliga produktklasserna visas i tabellen på följande sida.

**Myelofibros: Behov av sjukdomsmodifierande behandling**

Källa: GlobalData mars 2023. De 8 största marknaderna (USA, EUS, Japan och Kina). Presenterade data baseras på prognos för 2031.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

Hämta utskriftsvänlig version

Produktklass	Molekylärt målprotein	Substanser (markerad = mest frekvent använd)	År för första godkännande i USA
<b>Alkylere</b>	DNA Alkylgrupp	<b>Melphalan (generika)</b> <b>Cyclophosphamide (generika)</b> Bendamustine ( <i>Treanda</i> ) Melphalan flufenamide (meflufen; <i>Pepaxto</i> )	1960-talet <sup>1</sup> 2008 2021 <sup>2</sup>
<b>Kortikosteroider</b>	Glucocorticoid Receptorn	Prednisone (generika) <b>Dexamethasone (generika)</b>	1960-talet <sup>1</sup> 1980-talet <sup>1</sup>
<b>Proteasomhämmare</b>	Proteasomer	<b>Bortezomib (Velcade/generika)</b> <b>Carfilzomib (Kyprolis)</b> Ixazomib ( <i>Ninlaro</i> )	2003 2012 2015
<b>Immunomodulerare (IMiDs)</b>	Cereblon	Thalidomide ( <i>Thalidomid/generika</i> ) <b>Lenalidomide (Revlimid)</b> <b>Pomalidomide (Pomalyst/Imnovid)</b>	1998 <sup>3</sup> 2006 2013
<b>Histondeacetylas-hämmare</b>	Histone Deacetylase	Panobinostat ( <i>Farydak</i> )	2015 <sup>4</sup>
<b>Monoklonala Antikroppar</b>	CD38	<b>Daratumumab (Darzalex)</b> Isatuximab ( <i>Sarclisa</i> )	2015 2020
	CS1/SAMF7	Elotuzumab ( <i>Empliciti</i> )	2015
<b>Kärntransporthämmare</b>	Exportin-1	Selinexor ( <i>Xpovio</i> )	2019
<b>Antikroppar konjugerade med läkemedel</b>	BCMA	Belantamab mafodotin-blmf ( <i>Blenrep</i> )	2020 <sup>5</sup>
<b>CAR T-cells</b>	BCMA	<b>Idecabtagene vicleucel (Abecma)</b>	2021
		<b>Ciltacabtagene autoleucel (Carvykti)</b>	2022
<b>Bispecific T-Cell Engager</b>	BCMA x CD3	Teclistamab-cqyv ( <i>Tecvayl</i> )	2022
		Elranatamab-bcmm ( <i>Elrexio</i> )	2023
	GPRC5D x CD3	Linvoseltamab ( <i>Lynozylf</i> ) Talquetamab-tgvs ( <i>Talvey</i> )	2025 <sup>6</sup> 2023

1 Datum hänvisar till utbredd användning i MM

2 Tillbakadraget i USA 2021, godkännande i EU 2022

3 Ursprungligt godkännande för spetälska, godkännande för MM 2006

4 Tillbakadraget 2021

5 Tillbakadraget i USA 2022. Sällan använda cellgifter (som karmustin eller doxorubicin) är inte listade. Stödande medel som bisfosfonater eller tillväxtfaktorer är inte listade.

6 Godkännande rekommenderat av EMA i 02/2025. Återinsänt till FDA i 02/2025, PDUFA-datum är 07/2025

Marknaden för behandling av multipelt myelom genomgår för närvarande snabb tillväxt och nya innovativa läkemedelskombinationer förväntas bli standardbehandling i framtiden. En viktig drivkraft för marknadens tillväxt är att antalet patienter som överlever i fem år eller längre har

ökat betydligt som en följd av nya behandlingar som används i de tidigare stadierna av sjukdomen. Medianöverlevnad uppskattas till åtta till tio år från diagnos. Det faktum att fler patienter har en mer långvarigt remission i de tidigare stadierna av sjukdomen, som en följd av fler

behandlingsalternativ, leder till en ökad marknad för läkemedel avsedda att användas i patienter med återkommande återfall i senare skeden av sjukdomen.

Patienter med multipelt myelom genomgår flera behandlingslinjer. Efter tre till fyra behandlingslinjer återstår

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

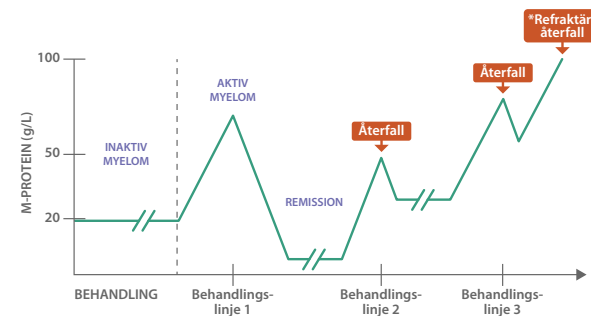
Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

Hämta utskriftsvänlig version

emellertid väldigt få behandlingsalternativ för patienten på grund av utveckling av läkemedelsresistens och samsjuklighet. Tolerabilitetsproblem begränsar behandlingsalternativen ytterligare. Det finns därför ett stort behov av effektiva och säkra kombinationsstrategier som innehåller läkemedel med nya verkningmekanismer för att minska problemen med läkemedelsresistens. Active Biotechs läkemedelkandidat tasquinimod representerar en ny klass av läkemedel med en verkningmekanism som skiljer sig från befintliga terapier och har därmed potential att övervinna problemet med läkemedelsresistens. Detta kan förändra behandlingslandskapet för patienter med multipelt myelom.



\* Förväntad överlevnad ~9 månader  
Källa: Gandhi et al., Leukemia 2019

### Stor marknad för behandling av multipelt myelom

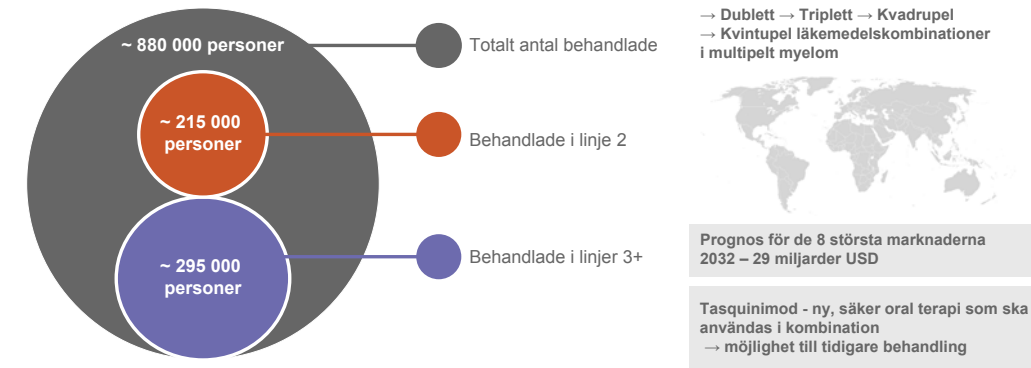
Antalet diagnostiserade fall av multipelt myelom på de åtta största marknaderna (USA, 5 största EU marknaderna, Japan och Kina) uppgick 2022 till cirka 317 000 och förväntas öka till cirka 352 000 år 2032. Under 2022 stod USA för 49 procent av de diagnostiserade fallen, de fem stora EU-marknaderna för 26 procent och Japan och Kina tillsammans för 25 procent.<sup>3</sup>

Försäljningen av läkemedel för behandling av multipelt myelom på de åtta största läkemedelsmarknaderna uppgick 2022 till 21,2 miljarder USD och bedöms uppgå till 29,3 miljarder USD 2032.<sup>3</sup>

Marknaden för läkemedel vid behandling av multipelt myelom växer starkt och förväntas visa fortsatt god tillväxt som en följd av ökad incidens på grund av den högre

förekomsten av en äldre befolkning, längre progressionsfri och total överlevnadsminskad dödlighet tack vare att nya behandlingar och kombinationsalternativ är tillgängliga. Av den bedömda totalmarknaden 2032 representerar USA cirka 68 procent, de fem största marknaderna inom EU cirka 20 procent samt Japan och Kina cirka 4 respektive 8 procent.<sup>3</sup>

### Multipelt Myelom: En viktig marknad som drivs av nya behandlingsalternativ



Källa: Global Data Report July 2024, Multiple Myeloma – Eight Market Drug Forecast 2022 - 2032.

### Icke-infektiös uveit - laquinimod

Icke-infektiös uveit är ett samlingsnamn för inflammationer i ögats druvhinna (uvea). Hit räknas iris, ciliarkropp och åderhinna. Uveit kan också leda till inflammationer i intilliggande vävnader, såsom näthinnan, den optiska nerven och glaskroppen, i frånvaro av en smittsam orsak. Uvea är avgörande för tillförsel av syre och näringsämnen till ögonvävnaden, och inflammation i uvea kan orsaka

allvarliga vävnadsskador i ögat som kan leda till allmänna synproblem och risk för blindhet. Därutöver är vanliga symptom fläckar i synfältet, smärta i ögonen och röda ögon, ljuskänslighet, huvudvärk, små pupiller och förändrad färg på iris. Om uveit inte behandlas kan det leda till allvarliga ögonproblem såsom blindhet, starr, glaukom, skador på den optiska nerven och näthinneavlossning.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

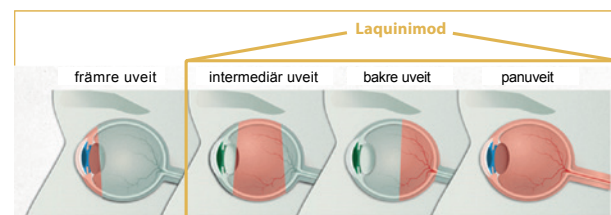
Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

Hämta utskriftsvänlig version

Icke-infektiös uveit uppstår ofta i samband med systemiska autoimmuna sjukdomar som sarkoidos, multipel skleros och Crohns sjukdom.

Sjukdomen som kan orsakas av en infektion eller vara icke-infektiös uveit kan delas in i undertyper beroende på lokaliseringen av inflammationen. Intermediär, bakre och panuveit (icke-anteriör icke-infektiös uveit, NA-NIU) är de allvarligaste och mycket återkommande formerna som kan orsaka blindhet om de inte behandlas. Laquinimod utvecklas som ett nytt behandlingsalternativ för icke-infektiös uveit.

Figuren nedan visar uveit indelat i olika underkategorier beroende på platsen för ögoninflammationen.

*Befintliga behandlingsalternativ*

Patienter med icke-infektiös icke-främre uveit behandlas idag standardmässigt med höga doser kortikosteroider oralt eller med injektioner av kortikosteroider i eller runt ögat. Immunsuppressiva medel, såsom metotrexat eller cyklosporin, används som kortikosteroid-sparande regim i andra behandlingslinjen, medan anti-TNF-antikroppar (Humira) används som andra eller tredje behandlingslinje.

Det finns ett stort medicinskt behov av nya effektiva och säkra terapier för icke-infektiös icke-främre uveit då<sup>4</sup>:

- cirka 35 procent av patienterna lider av allvarliga synproblem med risk för blindhet;
- cirka 40 procent av patienterna inte svarar på behandling med kortikosteroider;
- långtidsbehandling med höga doser kortikosteroider är förenat med allvarliga biverkningar; samt
- det för närvarande inte finns en topikal behandling tillgänglig.

Det finns således ett behov av nya behandlingar med kompletterande effekt till kortikosteroider för att begränsa antalet patienter som inte svarar på behandlingar i första linjen. Dessutom finns det ett behov av säkrare terapier som kan reducera eller ersätta långtidsanvändning av kortikosteroider samt en behandling som kan administreras topikalt och nå ögats baksida för att minimera systemiska biverkningar och injektionsrelaterade risker.

*Marknad med få behandlingsalternativ*

Det finns begränsade behandlingsalternativ för patienter med icke-infektiös uveit. Den behandling som flertalet patienter genomgår är långtidsbehandling med höga doser kortikosteroider. Fortfarande uppnår cirka 40 procent av patienterna inte sjukdomskontroll, alternativt kan inte

fortsätta med höga doser kortikosteroider på grund av biverkningar.<sup>5</sup>

På senare tid har intraokulära injektioner med kortikosteroider introducerats med positiva effekter för vissa patienter och med begränsade systemiska kortikosteroidrelaterade biverkningar. Att injicera en depå med fördröjd frisättning av kortikosteroider i ögat förknippas med risker som grå starr och ökat intraokulärt tryck.

Cirka 1,9 miljon patienter på de nio största marknaderna förväntas diagnosticerats med uveit 2029. Av dessa förväntas cirka 710 000 behandlas för sin sjukdom, varav cirka 70 procent för icke-infektiös främre uveit och cirka 30 procent för icke-infektiös icke-främre uveit. Av totalt cirka 258 000 diagnosticerade patienter med NIU-NA förväntas cirka 205 000 patienter behandlas, av dessa uppskattas cirka 80 000 patienter inte svara på behandling med kortikosteroid behandling och är kandidater för behandlingslinje 2.<sup>6</sup>

Den globala försäljningen av läkemedel för behandling av uveit uppgick 2020 till cirka 300 miljoner USD och försäljningen förväntas öka till cirka 0,8 miljarder USD år 2029.<sup>6</sup>

Laquinimod kommer att utvecklas som en ny behandling för icke-infektiös icke-främre uveit och har potential att användas i behandlingslinje 1 som ett tillägg till kortikosteroider men även i behandlingslinje 2 för patienter som inte svarat på behandling med kortikosteroider.



## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

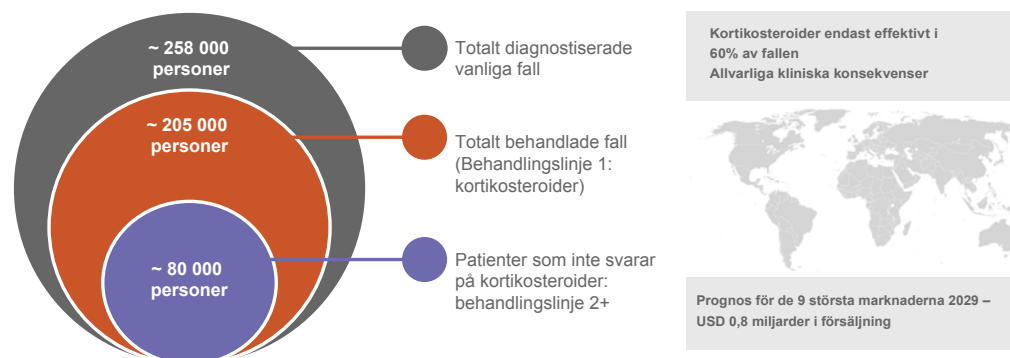
Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## Icke infektiös-icke främre uveit: Möjlig undergrupp för behandling av uveit



Källa: Presenterad data är baserad på prognos från Global Data Report (Juni 2021). Uveitis: Market Forecast 2019-2029 för 2029 för de 9 största marknaderna (USA, Europa, Japan, Australien).

## Solida tumörer - naptumomab

Cancer är den näst vanligaste dödsorsaken i världen. Lung-, prostata-, kolorektal-, mag- och levercancer är de vanligaste typerna av cancer hos män, medan bröst-, kolorektal-, lung-, livmoderhals- och sköldkörtelcancer är de vanligaste bland kvinnor.<sup>7</sup>

Immunterapi har haft en avgörande betydelse för cancervården de senaste åren och marknaden för immunonkologi har vuxit kraftigt. Terapier som syftar till att dämpa immunhämning domineras av biologiska läkemedel som klassificeras som checkpoint-hämmare. Ett flertal nya checkpoint-hämmare har blivit godkända för behandling av olika solida tumörformer såsom malignt melanom, icke-småcellig lungcancer, huvudhalscancer, levercancer och livmoderhalscancer. Trots de senaste årens enorma framgångar med

checkpoint-terapierna så är det fortfarande en utmaning för kroppens immunförsvar att hitta och känna igen tumörceller, vilket avspeglas i att det är förhållandevis få patienter som svarar på behandling, och därför finns det ett behov av att optimera behandlingseffekten.

Naptumomab ökar immunförsvarets förmåga att upptäcka och styra immuncellerna till tumören och det kliniska utvecklingsprogram som NeoTX bedriver är inriktat på att kombinera naptumomab med checkpoint-hämmare. Det finns ett flertal läkemedelsbolag som, i likhet med Active Biotech, utvecklar tumörriktad immunterapi. Två exempel på den här typen av behandling är CAR-T-cellterapi och bispecifika antikroppar, som idag är i tidig utvecklingsfas för behandling av solida tumörer.

Naptumomab skiljer sig avsevärt från konkurrerande tumörriktade terapier på grund av dess redan etablerade

säkerhetsprofil i solida tumörer och en förhållandevis enkel och därmed kostnadseffektiv tillverkningsprocess.

## Marknad i stark tillväxt

Immunterapi är ett av de senaste årens stora genombrott inom cancerbehandling, vilket återspeglas i att checkpoint-hämmarna Keytruda, Opdivo, Imfinzi och Tecentriq tillsammans uppnådde en global försäljning om 30,7 miljarder USD under 2021. Den starka försäljningsutvecklingen för check-point-hämmare förväntas att fortsätta och försäljningen beräknas till 60,0 miljarder USD 2028.<sup>8</sup>

1. Slowley et al. "Myelofibrosis and anemia: A German claims data analysis to describe epidemiology and current treatment" Eur J Haematol. 2024 Nov;113(5):704-715.
2. Global Data report March 2023 - Myelofibrosis : Eight Market Drug Forecast and Market Analysis
3. Global Data Report 2024, Multiple Myeloma – Eight-Market Drug Forecast 2022 - 2032
4. Airody A, Heath G, Lightman S, Gale R. Non-infectious uveitis: optimising the therapeutic response. Drugs. (2016) review 76:26-37. Hassan, Muhammad et al. "New therapies in development for the management of non-infectious uveitis: A review." Clinical & experimental ophthalmology vol. 47,3 (2019): 396-417. Joshi L, Talat L, Yaganti S, et al. Outcomes of changing immunosuppressive therapy after treatment failure in patients with noninfectious uveitis. Ophthalmology. 2014;121(5):1119-1124.
5. Rosenbaum JT. Uveitis: treatment. In: Post TW, ed. UpToDate. Waltham (MA): UpToDate; 2021.
6. Global Data Report 2021, Uveitis - Global Drug Forecast and Market Analysis to 2029.
7. www.who.int/health-topics/cancer.
8. Global Data report 2022, 2022 Global Data Immuno-Oncology drug products – Drugs database 2022.



## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## Immateriella rättigheter

**Active Biotech har byggt upp sin patentportfölj genom strategiskt definierade patentfamiljer, främst inom områdena cancer och inflammation. Arbetet med att hålla patentportföljen uppdaterad sker löpande.**

Ett starkt patentskydd är en förutsättning för investeringar i utvecklingen av produkter för kommersialisering. Active Biotechs patentportfölj omfattar biokemiska strukturer, farmaceutiska beredningar, metoder, användningar och processer relaterade till bolagets verksamhet på viktiga marknader. Patent och patentansökningar avser främst de kommersiellt viktiga marknaderna som Europa, USA och Japan, men de viktigaste patentfamiljerna inkluderar även patent och patentansökningar i ett flertal andra länder (RoW). Uppfinningar relaterade till tasquinimod, laquinimod och naptumomab skyddas specifikt av flera patentfamiljer. I patentportföljen ingår dessutom patentskydd för uppfinningar relaterade till

substanser som är strukturellt lika tasquinimod och laquinimod.

### Nya patent under året

Active Biotech arbetar kontinuerligt med att optimera patentportföljen för att säkerställa projekten med bästa möjliga skydd på de viktigaste marknaderna. Portföljen av strategiskt viktiga patent och patentansökningar skyddar användning av tasquinimod vid behandling av tre olika hematologiska cancerformer: myelofibros, multipelt myelom och myelodysplastiskt syndrom samt användning av laquinimod för behandling av ögonsjuk-

domar associerade med inflammation eller överdriven vaskularisering.

Under 2024 har två viktiga patent tillkommit. Europeiska patentverket har beviljat patentansökan för ögondroppsförmulering av laquinimod och det amerikanska patentverket har beviljat patentansökan för laquinimod som behandling av ögonsjukdomar associerade med onormal käriltillväxt.

Bolagets projekt skyddas av nära 200 beviljade nationella patent och det förväntas att ytterligare ansökningar kommer att beviljas inom de närmaste åren, se tabellen på följande sida.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet

2024 i korthet

VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov

Affärsidé

Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt

Tasquinimod

Laquinimod

Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader

Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete

Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport

Styrelse

Revisor &amp; Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse

Finansiella rapporter

Noter

Godkännande och fastställelse

Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

	Typ av patent (publiceringsnummer)	Område	Status	Utgångsår
Tasquinimod	Farmaceutisk produkt (WO2023/275248)	EU	Ansökan	2042
		USA	Ansökan	2042
		Japan	Ansökan	2042
		RoW (11)	Ansökan	2042
	Behandlingsmetod (WO2022/152902)	EU	Ansökan	2042
		USA	Ansökan	2042
		Japan	Ansökan	2042
		RoW (11)	Ansökan	2042
	Farmaceutisk produkt (WO2022/248401)	EU	Ansökan	2042
		USA	Ansökan	2042
Japan		Ansökan	2042	
RoW (11)		Ansökan	2042	
Behandlingsmetod (WO2022/018240)	EU	Ansökan	2041	
	USA	Ansökan	2041	
	Japan	Ansökan	2041	
	RoW (11)	Patent/Ansökan	2041	
Behandlingsmetod (WO2021/175924)	EU	Ansökan	2041	
	USA	Ansökan	2041	
	Japan	Ansökan	2041	
	RoW (11)	Patent/Ansökan	2041	
Behandlingsmetod (WO2016/146329)	EU	Patent	2036	
	USA	Ansökan	2036	
	Japan	Patent	2036	
	RoW (3)	Patent	2036	
Behandlingsmetod (WO2016/078921)	EU	Patent	2035	
	USA	Patent	2035	
	Japan	Patent	2035	
	RoW (13)	Patent	2035	
Behandlingsmetod (WO2016/042112)	EU	Patent	2035	
	USA	Patent	2035	
	Japan	Patent	2035	
	RoW (13)	Patent	2035	
Tillverkningsmetod (WO2012/004338)	EU	Patent	2031	
	USA	Patent	2031	
	Japan	Patent	2031	
	RoW (6)	Patent	2031	
Behandlingsmetod (WO2025/006886)	Global	Ansökan	2044	

\* Ansökan av NeoTX

	Typ av patent (publiceringsnummer)	Område	Status	Utgångsår
Laquinimod	Farmaceutisk produkt (WO2022/207773)	EU	Patent	2042
		USA	Ansökan	2042
		Japan	Ansökan	2042
		RoW (11)	Ansökan	2042
	Behandlingsmetod (WO2021/123142)	EU	Patent	2040
		USA	Patent	2040
		Japan	Ansökan	2040
		RoW (12)	Patent/Ansökan	2040
	Behandlingsmetod (WO2013/184650)	USA	Patent	2033
		USA	Patent	2033
	Behandlingsmetod (WO2014/028397)	USA	Patent	2033
		USA	Patent	2033
	Behandlingsmetod (WO2013/116657)	USA	Patent	2033
		USA	Patent	2033
	Farmaceutisk produkt (WO2013/123419)	USA	Patent	2033
		USA	Patent	2033
Behandlingsmetod (WO2011/014255)	USA	Patent	2031	
	USA	Patent	2031	
Farmaceutisk produkt (WO2009/082471)	USA	Patent	2030	
	USA	Patent	2030	
Behandlingsmetod (WO2011/019375)	EU	Patent	2030	
	USA	Patent	2033	
	Japan	Patent	2030	
	RoW (3)	Patent	2030	
Farmaceutisk produkt (WO2010/001257)	USA	Beviljat	2029	
	USA	Beviljat	2029	
Farmaceutisk produkt (WO2007/146248)	EU	Patent	2027	
	USA	Patent	2029	
	Japan	Patent	2027	
	RoW (3)	Patent	2027	
Farmaceutisk produkt (WO2005/074899)	USA	Patent	2027	
	USA	Patent	2027	
Tillverkningsmetod (WO03/106424)	USA	Patent	2025	

	Typ av patent (publiceringsnummer)	Område	Status	Utgångsår
Naptumomab	Behandlingsmetod (WO2022/224041)*	EU	Ansökan	2042
		USA	Ansökan	2042
		Japan	Ansökan	2042
		RoW (1)	Ansökan	2042
	Farmaceutisk produkt Behandlingsmetod (WO2022/018726)*	EU	Ansökan	2041
		USA	Ansökan	2041
		Japan	Ansökan	2041
		RoW (5)	Ansökan	2041
	Farmaceutisk produkt Behandlingsmetod (WO2022/074464)*	EU	Ansökan	2041
		USA	Ansökan	2041
		Japan	Ansökan	2041
		RoW (8)	Ansökan	2041
Farmaceutisk produkt Behandlingsmetod (WO2020/230142)*	EU	Ansökan	2040	
	USA	Ansökan	2040	
	Japan	Ansökan	2040	
	RoW (8)	Ansökan	2040	
Farmaceutisk produkt Behandlingsmetod (WO2017/122098)*	EU	Ansökan	2037	
	USA	Beviljat	2037	
	Japan	Beviljat	2037	
	RoW (8)	Patent/Ansökan	2037	
Behandlingsmetod (WO2006/015882)	EU	Beviljat	2025	
	USA	Beviljat	2025	
	RoW (3)	Patent	2025	

Innehåll

#### INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

#### MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

#### VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

#### MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

#### HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

#### AKTIEN

#### BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

#### FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## Hållbarhet

# ACTIVE BIOTECHS HÅLLBARHETSARBETE

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## Liten påverkan men stort ansvar i vårt hållbarhetsarbete

Active Biotech strävar efter att ta ansvar för all påverkan som företaget har på miljö, medarbetare och samhället i helhet ur ett hållbarhetsperspektiv.

Vi integrerar hållbarhetsprinciper i alla aspekter av vår verksamhet, från produktutveckling till dagliga operationer, för att säkerställa en positiv påverkan. Dessa principer finns förankrade hos både styrelse och medarbetare.

## Miljöarbete – vi hushåller med resurser

Vår verksamhet har begränsad miljöpåverkan med begränsade utsläpp från kontors- och laboratorielokaler. Bolagets energianvändning är i huvudsak relaterad till de av Ekebeck AB hyrda kontorslokalerna med en begränsade påverkansmöjlighet för Active Biotech.

Resor till och från arbetet görs med cykel och kollektivtrafik. I företaget finns en tjänstebil som är en hybrid. Det finns möjlighet för medarbetare att arbeta hemifrån

och digitala möten prioriteras. Begränsat utnyttjande av flygtransporter som enbart nyttjas när inget alternativ erbjuds.

I strävan efter att minimera miljöpåverkan sorteras och separeras avfall och särskilda rutiner för att hantera miljöfarligt och biologiskt farligt avfall finns.

### Etik - vi strävar efter att ha en positiv påverkan

Vi strävar efter att bedriva verksamheten på ett etiskt och ansvarsfullt sätt och ha en positiv påverkan på de lokalsamhällen där vi är verksamma. Som en del i arbetet uppmuntras medarbetare, leverantörer och samarbetspartners att göra detsamma. Vi fortsätter att utveckla de strukturer som krävs för att säkerställa att vår affärsverksamhet drivs och utvecklas etiskt korrekt.

### MILJÖPÅVERKAN



#### Energianvändning

Liten möjlighet till påverkan



#### Resor

I huvudsak med cykel och kollektiv trafik.  
Flyg endast när inget alternativ finns.



#### Avfall

Rutiner på plats

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version



## Socialt arbete – en sund och säker arbetsmiljö för alla medarbetare

Active Biotech utgår från att alla medarbetare har lika värde och samma möjligheter, oavsett deras bakgrund och individuella olikheter. Företaget tror att dessa olikheter, när de samverkar, ökar utvecklings- och förändringskraften och blir en tillgång för organisationen.

Mångfaldskriterier beaktas både vid rekrytering av anställda och vid kontraktering av konsulter. Målet är att uppnå ett starkt engagemang bland medarbetarna och att ha en låg personalomsättning.

Active Biotech strävar efter att erbjuda en sund och säker arbetsmiljö för alla medarbetare. Bolaget erbjuder flexibla arbetstider och arbetsplatser, inklusive möjligheten till hemarbete, samt ett brett utbud av förmåner för att främja medarbetarnas välmående.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

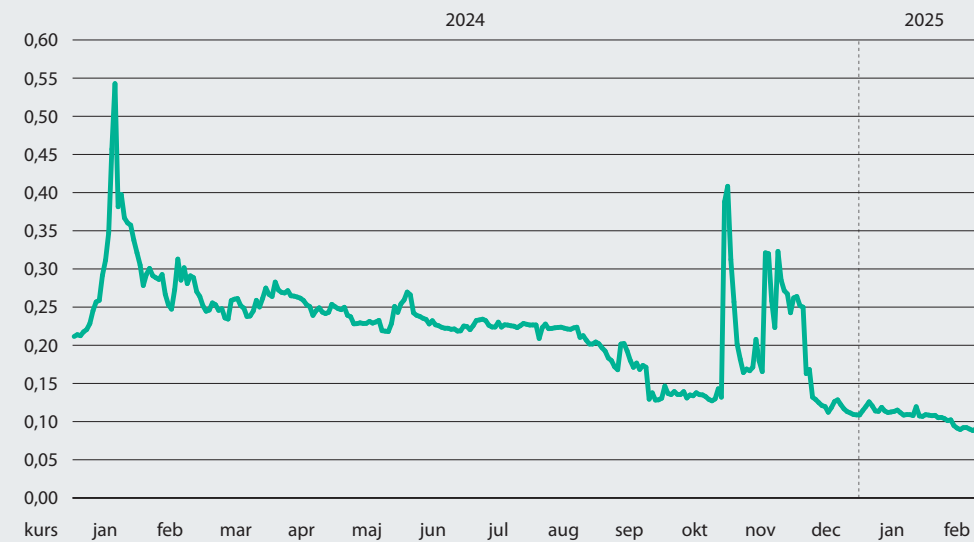
## Aktien

## ACTIVE BIOTECHS AKTIE

Active Biotech's aktie är noterad på Nasdaq Stockholm (Small Cap). Aktien noterades den 1 december 1986 på Stockholmsbörsens dåvarande O-lista. Bolaget ombildades 1998 till ett renodlat bioteknikbolag.

ANTAL ÄGARE:

16 474



Källa: Modular Finance AB

Delårsrapport, 3 mån: 8 maj 2025 • Årsstämma: 28 maj 2025 • Delårsrapport, 6 mån: 21 augusti 2025 • Delårsrapport, 9 mån: 6 november 2025 • Bokslutsrapport 2025: 12 februari 2026

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

Aktuell kursinformation återfinns på Nasdaqs hemsida under kortnamnet (ticker) ACTI. Active Biotech-aktien ingår i Nasdaq Stockholms index Pharmaceuticals, Biotech & Life Science. Diagrammet i detta avsnitt visar kursutvecklingen för Active Biotech-aktien för perioden februari 2024 till januari 2025.

**Aktiekapital**

Bolagets aktiekapital är uttryckt i svenska kronor (SEK) och fördelas på de av bolaget utgivna aktierna med ett kvotvärde som också uttrycks i svenska kronor. Aktiekapitalet i Active Biotech uppgick 31 januari 2025 till 6 352 560 SEK fördelat på 1 230 164 682 aktier. Aktiens kvotvärde är cirka 0,005164.

**Värdeutveckling**

Den sista handelsdagen i december 2023 betalades aktien i 0,1088 SEK och samma tidpunkt 2023 i 0,457 SEK. Som högst under året betalades aktien i 0,4975 SEK (18 januari 2024).

**Aktiekapitalets utveckling**

I tabellen på sida 41-42 redovisas förändringar i Active Biotechs aktiekapital sedan 2001 till och med januari 2025.

**Utdelningspolitik**

Med hänsyn till Active Biotechs finansiella ställning och negativa resultat avser styrelsen föreslå att någon utdelning inte lämnas under de närmaste åren. Bolagets finansiella tillgångar kommer huvudsakligen att användas till att finansiera existerande och nya forskningsprojekt.

**AKTIEÄGARE**

I januari 2025 uppgick antalet aktieägare i Active Biotech till 16 474 st. Uppgifterna bygger på för bolaget kända uppgifter per 2025-01-31.

Ägare	Antal aktier	Andel, %
Sjuenda Holding AB/Peter Thelin private	193 339 963	15,7 %
MGA Holding AB	192 185 042	15,6 %
Avanza Pension	63 002 635	5,1 %
Handelsbanken Liv	52 892 926	4,3 %
Fourth AP fund	44 810 039	3,6 %
Third AP fund	36 135 039	2,9 %
Michael Shalmi	20 601 283	1,7 %
Stävie Förvaltnings AB	16 500 000	1,3 %
SEB-Stiftelsen	14 773 332	1,2 %
Ann-Louise Olander	12 406 097	1,0 %
<b>10 största ägare</b>	<b>646 646 356</b>	<b>52,6 %</b>
Övriga	583 518 326	47,4 %
<b>Totalt</b>	<b>1 230 164 682</b>	<b>100,0 %</b>

Aktieinnehav intervall	Antal ägare	I procent av alla aktieägare	Antal aktier	I procent av antal aktier	Medeltal per aktieägare
1 – 1 000	7 753	47,1 %	2 180 280	0,2 %	281
1 001 – 10 000	5 106	31,0 %	19 818 594	1,6 %	3 881
10 001 – 100 000	2 794	17,0 %	92 089 536	7,5 %	32 960
100 001 –	821	5,0 %	1 116 076 272	90,7 %	1 359 411
<b>Totalt</b>	<b>16 474</b>	<b>100,0 %</b>	<b>1 230 164 682</b>	<b>100,0 %</b>	<b>74 673</b>



## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

## AKTIEKAPITALET'S UTVECKLING

År	Transaktion	Förändring antal aktier	Förändring aktiekapital	Totalt antal aktier		Totalt aktiekapital SEK	Kvotvärde SEK
				A-aktier	B-aktier		
	Ingående balans			1 963 745	9 282 547	281 157 300	25,00
2000	Omstämpling A till B	0	0	1 287 531	9 958 761	281 157 300	25,00
2001	Omstämpling A till B	0	0	1 169 691	10 076 601	281 157 300	25,00
2002	Omstämpling A till B	0	0	1 145 024	10 101 268	281 157 300	25,00
2003	Nedsättning (juni)	0	-168 694 380	1 145 024	10 101 268	112 462 920	10,00
2003	Företrädesemission (juni)	22 492 584	224 925 840	1 145 024	32 593 852	337 388 760	10,00
2003	Omstämpling A till B	0	0	1 128 174	32 610 702	337 388 760	10,00
2003	Omvandling till ett aktieslag (dec)	0	0	33 738 876		337 388 760	10,00
2005	Konvertering (jan-maj)	1 681	16 810	33 740 557		337 405 570	10,00
2005	Företrädesemission (juni / juli)	5 623 426	56 234 260	39 363 983		393 639 830	10,00
2005	Konvertering (aug-sep)	228 241	2 282 410	39 592 224		395 922 240	10,00
2006	Konvertering (jan-maj)	160 644	1 606 440	39 752 868		397 528 680	10,00
2006	Nedsättning (maj)	0	-247 686 499	39 752 868		149 842 181	3,77
2006	Konvertering (juni-dec)	42 553	160 397	39 795 421		150 002 578	3,77
2007	Konvertering (jan)	204 579	771 128	40 000 000		150 773 706	3,77
2007	Företrädesemission (feb)	4 000 000	15 077 371	44 000 000		165 851 077	3,77
2007	Konvertering (mars)	3 300 115	12 439 264	47 300 115		178 290 341	3,77
2008	Företrädesemission (juni)	3 941 676	14 857 527	51 241 791		193 147 869	3,77
2009	Företrädesemission (juni)	12 810 447	48 286 964	64 052 238		241 434 833	3,77
2010	Riktad nyemission (april)	1 418 000	5 344 928	65 470 238		246 779 761	3,77
2010	Personaloptioner	529 682	1 996 553	65 999 920		248 776 314	3,77
2011	Riktad nyemission (jan)	2 500 000	9 423 357	68 499 920		258 199 670	3,77
2011	Personaloptioner	423 662	1 596 927	68 923 582		259 796 598	3,77
2013	Riktad nyemission (mars)	6 000 000	22 616 056	74 923 582		282 412 653	3,77
2015	Företrädesemission (jan)	14 984 716	56 482 529	89 908 298		338 895 183	3,77
2016	Företrädesemission (dec)	6 916 022	26 068 857	96 824 320		364 964 039	3,77
2017	Nedsättning (juni)	0	-364 464 039	96 824 320		500 000	0,005
2018	Företrädesemission (apr)	48 412 160	250 000	145 236 480		750 000	0,005
2021	Företrädesemission (jan)	72 618 240	375 000	217 854 720		1 125 000	0,005

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

År	Transaktion	Förändring antal aktier	Förändring aktiekapital	Totalt antal aktier		Totalt aktiekapital SEK	Kvotvärde SEK
				A-aktier	B-aktier		
2021	Incitamentsprogram (mar)	117 000	604	217 971 720		1 125 604	0,005
2022	Incitamentsprogram (mar)	83 000	429	218 054 720		1 126 032	0,005
2022	Företrädesemission (sep)	46 832 077	241 841	264 886 797		1 367 873	0,005
2023	Incitamentsprogram (mar)	257 890	1 332	265 144 687		1 369 204	0,005
2023	Företrädesemission (sep)	96 594 360	498 813	361 739 047		1 868 018	0,005
2024	Incitamentsprogram (mar)	74 095	383	361 813 142		1 868 400	0,005
2024	Företrädesemission (dec)	703 712 580	3 633 969	1 065 525 722		5 502 366	0,005
2025	Företrädesemission (jan)	164 638 960	850 195	1 230 164 682		6 352 560	0,005

Innehåll

#### INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

#### MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

#### VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

#### MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

#### HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

#### AKTIEN

#### BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

#### FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

Bolagsstyrning

# SÅ STYRS OCH FÖRVALTAS VÅR VERKSAMHET

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## Bolagsstyrningsrapport 2024

Active Biotech är ett publikt svenskt aktiebolag, vars aktier är upptagna till handel på Nasdaq Stockholm (Small Cap).

Active Biotech ska enligt bolagsordningen bedriva forskning, utveckling, produktion, marknadsföring och försäljning av medicinska, kemiska och biotekniska produkter, utföra koncernadministrativa tjänster samt bedriva annan därmed förenlig verksamhet.

Denna bolagsstyrningsrapport beskriver Active Biotechs bolagsstyrning, vilket inkluderar ledning och förvaltning av bolagets verksamhet samt den interna kontrollen över den finansiella rapporteringen.

Bolagsstyrningen i Active Biotech utgår från gällande lagar (främst aktiebolagslagen och redovisningsregelverket), bolagsordningen, Nasdaq Stockholms emittentregelverk, interna riktlinjer och policier samt Svensk Kod för bolagsstyrning.

### Tillämpningen av Koden och avvikelser

Active Biotech tillämpar Svensk Kod för bolagsstyrning ("Koden"). Information om Koden finns på [www.bolagsstyrning.se](http://www.bolagsstyrning.se). Avvikelse från Kodens punkt 2.4 har gjorts under 2024. Valberedningen har således utsett styrelsens ordförande att vara ordförande i valberedningen. Skälet till detta är valberedningens bedömning att det, sedan bolagets

huvudägare Mats Arnhög (MGA Holding) utträdde ur styrelsen och lämnade styrelseordförandeposten, var lämpligt mot bakgrund av intresset av ett effektivt och sammanhållet valberedningsarbete att bolagets styrelseordförande, Michael Shalmi, även inträdde som sammankallande och ordförande i valberedningen.

### Aktieägare

Per den 31 december 2024 uppgick antalet aktieägare i Active Biotech till 16 474. För information om bolagets större ägare samt ägarstruktur, se sidan 40 i denna årsredovisning.

### Bolagsstämman

Bolagsstämman är Active Biotechs högsta beslutande organ. Förutom vad som följer av lag beträffande aktieägares rätt att delta på bolagsstämman krävs enligt Active Biotechs bolagsordning föransmälan till bolagsstämman inom viss i kallelsen angiven tid, varvid i förekommande fall även ska anmälas om aktieägare avser ha med sig biträde. Vid bolagsstämma representerar varje aktie en röst. Varje röstberättigad aktieägare får rösta för sitt fulla antal aktier. Varje aktie medför lika rätt till utdelning samt till eventuellt överskott vid likvidation av bolaget.

Vid årsstämman, som hålls senast sex månader efter verksamhetsårets utgång, fastställs det gångna årets bokslut, väljs styrelse och i förekommande fall revisorer samt behandlas övriga lagstadgade ärenden. Mellan årsstämmorna är styrelsen bolagets högsta beslutande organ. Vid årsstämman den 22 maj 2024 beslöts att bemyndiga styrelsen att, längst intill tiden för nästa årsstämma, vid ett eller flera tillfällen, med eller utan företrädesrätt för aktieägarna, besluta om emission av nya aktier och/eller konvertibler. Sådant emissionsbeslut ska även kunna fattas med bestämmelse om apport, kvittning eller annat villkor. Bemyndigandet får inte utnyttjas i större utsträckning än att totalt högst 30 procent av det totala antalet aktier utges och/eller kan tillkomma genom konvertering av konvertibler utgivna med stöd av bemyndigandet.

### Valberedning

Vid årsstämman den 22 maj 2024 beslöts att bolagets ordförande, baserat på ägandet i slutet av september månad 2024, ska sammankalla en valberedning inför årsstämman 2025. Enligt beslutet ska valberedningen bestå av styrelsens ordförande samt en representant för var och en av de tre största aktieägarna i bolaget.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

Valberedningens ledamöter uppbar ingen ersättning från bolaget. Valberedningen ska utföra vad som åligger valberedningen enligt Kodex. Valberedningens sammansättning offentliggjordes den 18 december 2024. Inför 2025 års årsstämma har valberedningen sammanträtt vid ett tillfälle, varvid samtliga ledamöter närvarade.

Ledamöter	Representerar	Styrelseledamot eller ej
Michael Shalmi	Styrelsens ordförande	Ordförande
Mats Arnhög	MGA Holding AB	Ej ledamot
Petter Wingstrand	T-bolaget	Ej ledamot
Peter Thelin	Sjuenda Holding AB	Ledamot

## Styrelsen

Enligt bolagsordningen ska Active Biotechs styrelse bestå av lägst tre och högst nio ledamöter, med högst nio suppleanter. Årsstämman 2024 valde en styrelse bestående av fem ordinarie ledamöter utan suppleanter. Till styrelsens ordförande utsåg stämman Michael Shalmi. Årsstämman beslutade att ersättning till styrelsens ordinarie ledamöter ska utgå med 200 000 kronor årligen till ledamot som inte är anställd i bolaget samt att ersättning till styrelsens ordförande ska utgå med 500 000 kronor per år. Samtliga ledamöter samt VD presenteras mer ingående på sidorna 49-50 i denna årsredovisning. Av de av årsstämman 2024 valda ledamöterna är samtliga oberoende i förhållande till bolaget och bolagsledningen. Av de fem ledamöterna är fyra oberoende i förhållande till bolagets större ägare. Peter Thelin är inte oberoende i förhållande till aktieägaren Sjuenda Holding AB, vari han är styrelseledamot och ägare.

## Styrelsens arbete och arbetsordning

Styrelsen arbetar enligt en fastställd arbetsordning som beskriver det antal sammanträden styrelsen minst ska hålla varje år, processer för utarbetande av dagordning och protokoll samt distribution av material. Ett avsnitt i arbetsordningen reglerar arbetsfördelningen i styrelsen och beskriver styrelsens uppgifter, ordförandens uppgifter samt verkställande direktörens uppgifter. Styrelsen ska i första hand ägna sig åt övergripande och långsiktiga frågor samt frågor av osedvanlig beskaffenhet eller stor betydelse i övrigt. Ordföranden leder styrelsearbetet och representerar styrelsen såväl externt som internt. Arbetsordningen namnger även de styrelseledamöter som enligt särskilt beslut utsetts att vara ledningens kontaktpersoner i händelse av krissituation. Verkställande direktör rapporterar vid varje ordinarie styrelsemöte om verksamheten, innefattande projektutveckling, planer och framsteg inom forskningen, finansiell rapportering med prognoser samt affärsutveckling. Styrelsen beslutar i frågor där aktiebolagslagen och bolagsordningen fordrar styrelsens beslut samt i frågor såsom policyärenden, strategi, verksamhetsbeslut (till exempel forskningsplaner), budget, affärsplaner samt väsentliga avtal. Under 2024 hölls

Ledamot	Närvaro på styrelsemöten	Oberoende/beroende	
		Bolag	Ägare
Michael Shalmi	16/16	oberoende	oberoende
Aleksandar Danilovski	15/16	oberoende	oberoende
Axel Glasmacher	16/16	oberoende	oberoende
Uli Hacksell	16/16	oberoende	oberoende
Peter Thelin	16/16	oberoende	beroende

16 protokollförda möten. Viktiga frågor som behandlats av styrelsen inkluderar utveckling av forskningsprojekten, affärsutvecklingsprojekt, partnerstrategi och bokslutsinformation samt budget och finansieringsfrågor. Protokoll har förts av styrelsens sekreterare vilken under året har varit bolagets finansdirektör Hans Kolam. Styrelsens ordförande tillser att en årlig utvärdering genomförs av styrelsens arbete där ledamöterna ges möjlighet att ge sin syn på såväl arbetsformer, styrelsematerial, sina egna och övriga ledamöters insatser liksom uppdragets omfattning. Valberedningen har informerats om resultatet av utvärderingen. Utifrån denna information kan valberedningen bedöma vilken kompetens och erfarenhet som krävs av styrelseledamöterna. Valberedningen har även tagit del av bolagets bedömningar av kvaliteten och effektiviteten i revisorns arbete, inklusive rekommendationer om revisorer och revisorsarvoden. Bedömningen är att styrelsens samlade kompetens svarar väl mot bolagets strategiska visioner och mål. Styrelsens arbete bedöms fungera mycket väl och samtliga ledamöter anses på ett konstruktivt sätt bidra till såväl den strategiska diskussionen som styrningen av bolaget. Dialogen mellan styrelse och ledning uppfattas också som god.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

**Revisions-, vetenskapligt och ersättningsutskott***Revisionsutskott*

Revisionsutskottet utses årligen av styrelsen. Revisionsutskottet ska, utan att det påverkar styrelsens ansvar och uppgifter i övrigt, bland annat övervaka den finansiella rapporteringen, effektiviteten i Active Biotechs interna kontroll, interna uppföljningar och riskhantering, hålla sig informerad om revisionen av årsredovisningen och koncernredovisningen, granska och övervaka revisorns opartiskhet och självständighet och därvid särskilt uppmärksamma om revisorn tillhandahåller bolaget andra tjänster än revisionstjänster. Utskottet har även till uppgift att utvärdera revisionsinsatsen och att ge denna information till valberedningen samt att biträda valberedningen vid framtagandet av förslag till revisor och arvode för revisionsinsatsen. Efter årsstämman 2024 var revisionsutskottets sammansättning följande: Michael Shalmi, ordförande, Uli Hacksell, ledamot och Peter Thelin, ledamot. Under 2024 har utskottet haft sju protokollförda möten och hade däremellan underhandskontakter mellan mötena. Samtliga medlemmar har närvarat vid alla sammanträden under året. Bolagets revisor har deltagit vid alla av revisionsutskottets möten. Utskottet har tillsammans med revisorn diskuterat och fastställt revisionens omfattning.

Ledamot	Närvaro Revisionsutskott
Michael Shalmi (Ordförande)	7/7
Peter Thelin	7/7
Uli Hacksell	7/7

*Vetenskapligt utskott*

Det vetenskapliga utskottet består av följande medlemmar; Axel Glasmacher (ordförande) och Aleksandar Danilovski. Syftet med det vetenskapliga utskottet är att ge input och vara rådgivande till Active Biotechs styrelse och ledning i frågor som rör företagets forsknings- och utvecklingsstrategi, inklusive granskning av företagets planerade eller pågående forskningsaktiviteter. För att åstadkomma detta kommer det vetenskapliga utskottet regelbundet, på egen hand och/eller tillsammans med externa experter, att bedöma och övervaka de vetenskapliga planerna samt projektens förlopp och utveckling. Det vetenskapliga utskottet är en resurs för ledningen och medlemmar i det vetenskapliga utskottet kan konsulteras individuellt eller kollektivt. Mötena förbereds av VD tillsammans med utskottets ordförande. Det vetenskapliga utskottet ska till styrelsen ge strategisk rådgivning om nya regulatoriska, kliniska och vetenskapliga frågor som rör Active Biotechs projektportfölj eller områden av särskilt intresse för företaget.

Ledamot	Närvaro Vetenskapligt utskott
Axel Glasmacher (Ordförande)	1/1
Aleksandar Danilovski	1/1

*Ersättningsutskott*

Bolaget har inte ett separat utskott för ersättningsfrågor. Dessa frågor behandlas i stället av styrelsen i sin helhet. Löner, ersättningar, anställningsvillkor med mera för styrelse, verkställande direktör och bolagsledning framgår av not 4 på sidorna 75-81.

**System för kontroll och riskhantering avseende den finansiella rapporteringen**

Styrelsen ansvarar enligt aktiebolagslagen och Svensk Kod för bolagsstyrning för den interna kontrollen. Active Biotechs arbete med intern kontroll utformas för att ge rimlig försäkran om att bolagets mål uppnås vad gäller ändamålsenlig och effektiv verksamhet, tillförlitlig finansiell rapportering och efterlevnad av tillämpliga lagar och förordningar. Active Biotechs verksamhet bedrivs huvudsakligen vid ett driftställe och bedöms därmed vara av begränsad komplexitet.

Den interna kontrollmiljön inom Active Biotech följer det etablerade så kallade COSO-ramverket, som består av följande fem komponenter:

1. Kontrollmiljö
2. Riskbedömning
3. Kontrollaktiviteter
4. Information och kommunikation
5. Uppföljning

*1. Kontrollmiljö*

Basen för den interna kontrollen av den finansiella rapporteringen utgörs av kontrollmiljön med organisation, beslutsvägar, befogenheter och ansvar som dokumenteras och kommuniceras i styrande dokument såsom interna policies, riktlinjer och manualer. Befogenheter och ansvar är dokumenterade, exempelvis arbetsfördelningen mellan styrelse och verkställande direktören

*2. Riskbedömning*

En strukturerad riskbedömning och riskhantering möjliggör identifiering av väsentliga risker som påverkar den interna kontrollen avseende den finansiella rapporteringen och var

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

dessa risker finns. Riskhanteringen syftar till att minimera antalet riskfaktorer inom den finansiella rapporteringen.

### 3. Kontrollaktiviteter

Kontrollaktiviteter syftar till att förebygga, upptäcka och korrigerar fel och avvikelser i den finansiella rapporteringen. Aktiviteterna omfattar bland annat analytisk uppföljning och jämförelse av resultatutveckling, kontoavstämningar och balansspecifikationer, godkännande och redovisning av affärstransaktioner och samarbetsavtal, fullmakts- och attestinstruktioner samt redovisnings- och värderingsprinciper.

### 4. Information och kommunikation

Active Biotech har informations- och kommunikationsvägar som syftar till att säkerställa en effektiv och korrekt informationsgivning avseende den finansiella rapporteringen. Riktlinjer för den finansiella rapporteringen har fastställts i utarbetade policy-dokument. Inom bolaget hålls möten på ledningsgruppsnivå, därefter på den nivå som respektive chef finner lämplig, samt ett antal möten för alla anställda. Styrelsen erhåller regelbundet finansiella rapporter avseende koncernens ställning och resultatutveckling inkluderande kommentarer och vid varje styrelsesammanträde behandlas koncernens ekonomiska situation. Styrelsen i Active Biotech säkerställer kvaliteten i den finansiella rapporteringen genom att tillse att bolaget har en ändamålsenlig organisation samt rutiner och instruktioner för sitt arbete med den finansiella rapporteringen. Rutinerna för den externa informationsgivningen syftar till att förse marknaden med relevant, tillförlitlig och korrekt information om Active Biotechs utveckling och finansiella ställning. Active Biotech har en informationspolicy som uppfyller

de krav som ställs på ett noterat bolag. Finansiell information lämnas regelbundet i form av:

- Boksluts- och delårsrapporter, som publiceras som pressmeddelanden
- Årsredovisningar
- Pressmeddelanden om viktiga nyheter och händelser som väsentligt kan påverka värderingen av bolaget och aktiekursen
- Presentationer och telefonkonferenser för finansanalytiker, investerare och media

Alla rapporter, presentationer och pressmeddelanden publiceras på koncernens hemsida; [www.activebiotech.com](http://www.activebiotech.com) samtidigt som de kommuniceras till marknaden.

### 5. Uppföljning

Uppföljning av den interna kontrollen görs på olika nivåer i Active Biotech. Styrelsen avhandlar samtliga kvartalsbokslut, bokslutskommunikéer samt årsredovisningar innan dessa publiceras.

### Internrevision

Mot bakgrund av koncernens enkla juridiska och operativa struktur samt utarbetade styr- och internkontrollsystem har en internrevisionsfunktion inte ansetts behövas. Styrelsen utvärderar och följer fortlöpande upp frågan om ett eventuellt inrättande av en internrevisionsfunktion.

### Revisor

Bolaget ska ha lägst en och högst två revisorer samt högst två revisorssuppleanter. Vid årsstämman den 22 maj

2024 valdes Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB till bolagets revisor för tiden intill slutet av den årsstämma som hålls 2025. Auktoriserade revisorn Cecilia Andrén Dorselius är huvudansvarig revisor. Uppgifter om arvoden till revisorerna framgår av not 3 på sidan 74. Delårsrapporten för perioden januari-september 2024 är översiktligt granskad av revisorn.

### Policies

#### Informationspolicy

I syfte att fastställa riktlinjer för bolagets kommunikation har styrelsen fastslagit en informationspolicy. Denna sammanfattar övergripande mål och ansvar för Active Biotechs externa informationsgivning. Informationen till aktiemarknaden har som mål att uppnå en korrekt värdering av företagets aktie som så stabilt som möjligt återspeglar företagets underliggande värden, tillväxt och vinstkapacitet. Ett ovillkorligt krav är att informationen till aktiemarknaden följer NASDAQ OMX Stockholms emittentregelverk samt tillämpliga lagar och föreskrifter. Det ska för aktiemarknadsinformation finnas erforderlig kompetens i bolagets styrelse, ledning och hos operativt ansvariga samt en organisation som möjliggör snabb och korrekt spridning av sådan information.

#### Miljöpolicy

Inom Active Biotech är miljö- och säkerhetsarbetet viktigt och bolaget har därför en fastställd miljöpolicy. Miljöansvaret är decentraliserat på så sätt att varje chef och medarbetare ansvarar för uppfyllandet av målen för såväl inre som yttre miljö samt säkerhet. Detta gäller allt från den egna forskningen till kontraktstillverkning av läkemedelskandidater samt produktion. Active Biotech

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

lägger därtill stor vikt vid att externa samarbetspartners har egna miljö- och säkerhetskrav som överensstämmer med företagets värderingar.

**Revisors yttrande om bolagsstyrningsrapporten**

Till bolagsstämman i Active Biotech AB (publ),  
org. nr 556223-9227.

**Uppdrag och ansvarsfördelning**

Det är styrelsen som har ansvaret för bolagsstyrningsrapporten för år 2024 på sidorna 44-48 och för att den är upprättad i enlighet med årsredovisningslagen.

**Granskningens inriktning och omfattning**

Vår granskning har skett enligt FARs uttalande RevU 16 Revisorns granskning av bolagsstyrningsrapporten. Detta innebär att vår granskning av bolagsstyrningsrapporten har en annan inriktning och en väsentligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en

revision enligt International Standards on Auditing och god revisionssed i Sverige har. Vi anser att denna granskning ger oss tillräcklig grund för våra uttalanden.

**Uttalande**

En bolagsstyrningsrapport har upprättats. Upplysningar i enlighet med 6 kap. 6 § andra stycket punkterna 2-6 årsredovisningslagen samt 7 kap. 31 § andra stycket samma lag är förenliga med årsredovisningen och koncernredovisningen samt är i överensstämmelse med årsredovisningslagen.

Malmö den 4 april 2025

Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

.....  
Cecilia Andrén Dorselius  
*Auktoriserad revisor*



## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse

Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## Styrelse



**Michael Shalmi**  
Styrelseordförande

Född 1965. Styrelseordförande sedan 2019.

**Utbildning:** Läkarexamen från Köpenhamns universitet. MBA från Scandinavian International Management Institute i Köpenhamn, Danmark.

**Övriga nuvarande befattningar:** Verkställande direktör och ägare av Aligned Clinical & Management Services, Shalmi Consulting ApS, Shalmi Invest ApS och Shalmi Holding ApS. Styrelseordförande i Momentum Energy Holding A/S, Monsalta Holding ApS, Monsalta ApS och Curexsys GmbH. Styrelseledamot i Momentum Energy Group A/S.

**Aktieäggande i bolaget:** 20 601 283 aktier.



**Axel Glasmacher**  
Styrelseledamot

Född 1960. Styrelseledamot sedan 2020.

**Utbildning:** Läkarexamen, Medicin doktor och adjungerad professor i medicin vid Bonns universitet, Tyskland.

**Övriga nuvarande befattningar:** Verkställande direktör i AGLS Life Science Consulting GmbH & Co och Glasmacher Verwaltungs-GmbH. Medlem i Supervisory board i Ryvu Therapeutics S.A. Styrelseledamot och kassör i den ideella föreningen Cancer Drug Development Forum asbl i Belgien.

**Aktieäggande i bolaget:** 540 000 aktier.



**Peter Thelin**  
Styrelseledamot

Född 1956. Styrelseledamot sedan 2011.

**Education:** Examen, Handelshögskolan i Stockholm.

**Övriga nuvarande befattningar:** Styrelseordförande i Brummer Investor Relations AB. Styrelseledamot i B & P Fund services Aktieföretag, Brummer & Partners AB, Brummer Multi-Strategy AB, ELC Fastigheter AB, East Bay AB, Sjunda Gärd AB, Sjuenda Holding AB, Sjuenda Jordbruk AB, Sjuenda Persbo Holding AB och S:ta Ragnhildgymnasiet AB. Styrelsesuppleant i French River 1 AB och French River 2 AB.

**Aktieäggande i bolaget:** 193 339 963 aktier (privat och genom bolag).



**Aleksander Danilovski**  
Styrelseledamot

Född 1974. Styrelseledamot sedan 2020.

**Utbildning:** Doktorsexamen i kemi från Cambridge University, Storbritannien och University of Zagreb, Kroatien.

**Övriga nuvarande befattningar:** Grundare och Managing Partner i DALISCO d.o.o., Ledamot i Scientific Selection Board i Novo Holdings – REPAIR Impact Fund, ledamot i Scientific Advisory Board (SAB) i Bugworks Research Inc., ledamot i Scientific Advisory Board (SAB) i Centauri Therapeutics Ltd., ledamot i Scientific Advisory Board (SAB) of Belupo d.d.

**Aktieäggande i bolaget:** 571 539 aktier.



**Uli Hacksell**  
Styrelseledamot

Född 1950. Styrelseledamot sedan 2019.

**Utbildning:** Apotekare, farmacie doktor och docent vid Uppsala universitet.

**Övriga nuvarande befattningar:** Styrelseordförande i Medivir AB.

**Aktieäggande i bolaget:** 63 000 aktier.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## Revisor



**Cecilia Andrén  
Dorselius**  
*Revisor*

Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB med Cecilia Andrén Dorselius som huvudansvarig. Född: 1979.  
*Auktoriserad revisor.*

## Ledning



**Helén Tuveesson**  
*Verkställande direktör*

Född 1962. Verkställande direktör sedan 2017  
**Utbildning:** MSc, Doktorsexamen i cell- och molekylärbiologi inom medicinsk vetenskap vid *Lunds universitet*.  
**Övriga nuvarande befattningar:** Styrelseordförande i *Active Security Trading AB* och *Actinova AB*. Styrelseledamot i *Mendus AB* (tidigare *Immunicum AB*)  
**Aktieäggande i bolaget:** 1 206 801 aktier.



**Hans Kolam**  
*Ekonomi- och finanschef*

Född 1951. Ekonomi- och finanschef sedan 2000.  
**Education:** Civilekonom från *Uppsala universitet*.  
**Övriga nuvarande befattningar:** Extern firmateknare i *Active Biotech AB* (publ). Styrelseledamot i *Active Security Trading AB* och *Actinova AB*.  
**Aktieäggande i bolaget:** 862 131 aktier (av vilka 29 700 aktier innehas genom närstående).



**Erik Vahtola**  
*Medicinsk chef*

Född 1976. Medicinsk chef sedan 2022.  
**Utbildning:** Läkarexamen och doktorsexamen i farmakologi från *Helsingfors universitet*, Finland. MSc i cellbiologi från *Åbo Akademi*, Finland  
**Övriga nuvarande befattningar:** -  
**Aktieäggande i bolaget:** 452 229 aktier.

Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

Finansiell information

# VÅRA RÄKENSKAPER

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## Förvaltningsberättelse

Styrelsen och verkställande direktören för Active Biotech AB (publ), organisationsnummer 556223–9227, får härmed avge årsredovisning och koncernredovisning för räkenskapsåret 1 januari 2024 – 31 december 2024. Bolaget Active Biotech bedriver verksamhet i associationsformen aktiebolag och har sitt säte i Lund i Sverige.

### KONCERNEN OCH MODERBOLAGET

Koncernens legala struktur är uppbyggd kring moderbolaget Active Biotech AB vars verksamhet innefattar läkemedelsutveckling, koncerngemensamma funktioner samt kapitalförvaltning. Därutöver innefattar koncernen två helägda dotterföretag, se not 20.

### VERKSAMHET

Active Biotech fokuserar på forskning och utveckling av läkemedel i terapeutiska områden med stort medicinskt behov och där kroppens immunsystem är av central betydelse. Projektportföljen omfattar små, oralt aktiva immunmodulerande molekyler samt antikroppsbaserad immunterapi som utvecklas för behandling av cancer och inflammatoriska sjukdomar.

Tasquinimod-projektet, utvecklas för behandling av hematologiska cancerformer. I fas Ib/IIa-studien i multipelt myelom har rekryteringen avslutats och två proof-of-concept-studier i myelofibros i samarbete med ledande forskargrupper i Europa och USA startades under 2024. Båda studierna rekryterar patienter. Studien i Europa finansieras i huvudsak av Oncode Institute.

Laquinimod-projektet utvecklas för behandling av inflammatoriska ögonsjukdomar. En fas I-studie med

laquinimod ögondroppar i friska försökspersoner avslutades under 2023. En biodistributionsstudie (fas I) startades 2024 och kommer att avslutas under första halvåret 2025 och aktiviteter för att etablera kommersiella partnersamarbeten pågår.

Naptumomab är sedan oktober 2016 utlicensierat till NeoTX Therapeutics Ltd (NeoTX) för behandling av solida tumörer. En fas Ib/II-studie pågår med naptumomab i kombination med checkpoint-hämmaren durvalumab, i patienter med utvalda solida tumörer. En kohortexpansion av denna studie med patienter som lider av matstrups-cancer är planerad. Studiestart är beroende av ny finansiering och är därför inte fastställd. All utveckling av naptumomab finansieras av NeoTX.

### VÄSENTLIGA HÄNDELSE UNDER 2024

- Active Biotech meddelade den 3 april 2024 start av rekrytering till klinisk biodistributionsstudie med laquinimod ögondroppar
- Active Biotech förvärvade den 22 maj 2024 exklusiva rättigheter till patent på tasquinimod i kombinations-terapi i multipelt myelom
- Klinisk aktivitet och säkerhet av naptumomab och docetaxel i icke-småcellig lungcancer presenterades vid ASCO den 28 maj 2024
- Active Biotech meddelade den 1 juli 2024 att man ingått ett avtal med MD Anderson om en klinisk studie av tasquinimod vid myelofibros
- Active Biotech gav den 15 juli 2024 en uppdatering om den kliniska fas Ib/IIa-studien med tasquinimod vid återkommande refraktärt multipelt myelom
- Active Biotech rapporterade den 10 september 2024 att intressanta intraokulära koncentrationer uppnått i en klinisk biodistributionsstudie av laquinimod ögondroppar
- Active Biotech offentliggjorde den 23 september 2024 en nyemission
- Active Biotech meddelade den 23 oktober 2024 att Europeiska patentverket beviljat patentansökan för ögondroppformulering av laquinimod
- Active Biotech meddelade den 30 oktober 2024 att en klinisk studie med tasquinimod vid behandling av myelofibros godkänts i Europa
- Prekliniska tasquinimod data i myelofibros presenterades vid ASH den 5 november 2024
- Active Biotech meddelade den 13 november 2024 att ett patent för laquinimod vid ögonsjukdomar kommer att beviljas i USA
- Active Biotech meddelade den 18 november 2024 att bolaget tillförs 43,4 miljoner kronor (före transaktionskostnader) i en kraftigt övertecknad företrädesemission inklusive utnyttjande av övertilldelningsoption

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## ORGANISATION

Medelantalet antal anställda i koncernen har under året uppgått till 7 (8), varav 3 (4) kvinnor. Genomsnittsåldern hos de anställda uppgick till 61 (59) år med en genomsnittlig anställningstid om 23,2 (17,5) år. För att bedriva en effektiv verksamhet med en relativt liten organisation anlitar Active Biotech konsulter med specialistkompetens för specifika uppdrag och för arbetsuppgifter inom kompetensområden som bolaget saknar eller endast periodvis har behov av.

Antalet anställda vid utgången av 2024 var 6 varav 2 var kvinnor.

## INCITAMENTSPROGRAM

Vid årsstämman den 19 maj 2020, beslutades om införande av två långsiktiga prestationsbaserade incitamentsprogram (LTIPs), Plan 2020/2024 för anställda i Active Biotech och Styrelseplan 2020/2023 för styrelsemedlemmar i Active Biotech.

## PLAN 2020/2024 – Anställda i Active Biotech

Vid årsstämman den 19 maj 2020, beslutades om införande av ett långsiktigt prestationsbaserat incitamentsprogram för anställda inom Active Biotech ("Plan 2020/2024"). Deltagarna i Plan 2020/2024 har möjlighet att investera i aktier i Active Biotech till marknadsmässiga villkor ("Sparaktier"). Därefter kommer deltagarna att ha möjlighet att vederlagsfritt erhålla ytterligare aktier i enlighet med Plan 2020/2024 ("Prestationsaktier").

För att kunna delta i programmet krävs att deltagaren har gjort en egen investering i bolaget genom att förvärva Sparaktier. Sådan investering får inte överstiga 15 procent av respektive deltagares årliga bruttogrundlön och ska

göras senast den 31 mars varje år fram till och med 2023. För varje Sparaktie som innehas inom ramen för Plan 2020/2024 tilldelar bolaget deltagaren en rätt till högst två vederlagsfria Prestationsaktier under förutsättning att vissa villkor är uppfyllda, relaterade till fortsatt anställning, ett intakt Sparaktieinnehav samt vissa mål relaterade till bolagets utveckling och verksamhet.

En rätt kommer att utnyttjas förutsatt att deltagaren har behållit sina egna ursprungliga Sparaktier och sin anställning inom Active Biotech fram till och med den 31 december det räkenskapsår under vilket investeringen i Sparaktier gjordes.

## STYRELSEPLAN 2020/2023

Vid årsstämman den 19 maj 2020, beslutades om införande av ett långsiktigt prestationsbaserat incitamentsprogram för styrelseledamöterna i bolaget ("Styrelseplan 2020/2023"). Deltagarna i Styrelseplan 2020/2023 har möjlighet att investera i aktier i Active Biotech till marknadsmässiga villkor ("Sparaktier") varje år. Därefter kommer deltagarna att ges möjlighet att vederlagsfritt erhålla ytterligare aktier i enlighet med Styrelseplan 2020/2023 ("Prestationsaktier").

För att kunna delta i programmet krävs att deltagaren har gjort en egen investering i bolaget från det styrelsearvode som annars erhålls kontant, genom att förvärva Sparaktier. Sådan investering får inte överstiga 100 procent av det årliga bruttostyrelsearvode som utgår till respektive styrelseledamot och ska varje år göras senast 30 handelsdagar efter årsstämman på vilken deltagare blev vald till styrelseledamot i bolaget, till och med 2023. Dessutom ska de Sparaktier som förvärvats under ett år förbli investerade under minst cirka tolv månader. För varje förvärvad Sparaktie (för upp till 50 procent av

bruttostyrelsearvodet som utgår till respektive styrelseledamot) under Styrelseplan 2020/2023, kommer bolaget att tilldela deltagaren en rätt till en vederlagsfri Prestationsaktie under förutsättning att vissa villkor är uppfyllda som primärt är beroende av utvecklingen av aktiekursen.

Anställda och styrelseledamöter förvärvade sammanlagt 361 756 aktier på marknaden under 2020 och 298 000 aktier under 2021 och 212 081 aktier under 2022 och 68 990 aktier under 2023 i respektive incitamentsprogram. Totala kostnader inklusive sociala avgifter per 31 december 2024 uppgick till 1 856 TSEK.

För detaljerade villkor för vart och ett av incitamentsprogrammen, se not 4.

De ovanstående beskrivna incitamentsprogrammen, PLAN 2020/2024 samt STYRELSEPLAN 2020/2023 är vid utgången av 2024 avslutade.

## OMSÄTTNING OCH RESULTAT

## Intäkter, kostnader och resultat

Ingen omsättning redovisades för perioden januari-december.

De totala forskningskostnaderna för helåret 2024 uppgick till 26,7 (32,5) MSEK.

Företagets forskningsverksamhet har under 2024 fokuserats på slutförandet av den pågående kliniska studien med tasquinimod i multipelt myelom, start av de två kliniska proof-of-concept-studierna i myelofibros samt genomförandet av biodistributionsstudien med laquinimod ögondropsformulering. Samarbeten för att bredda den fortsatta pre-kliniska och kliniska utvecklingen av tasquinimod fortgår.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

De finansiella resurserna har allokerats till den prekliniska och kliniska utvecklingen av de helägda projekten tasquinimod och laquinimod. De kliniska utvecklingsprogrammen omfattar:

- en pågående klinisk fas Ib/IIa-studie med tasquinimod för behandling av multipelt myelom. Resultat förväntas under första halvåret 2025
- två proof-of-concept-studier med tasquinimod för behandling av patienter med myelofibros startades under 2024 och båda studierna rekryterar patienter
- laquinimod som utvecklas som en ny produktklass för behandling av inflammatoriska ögonsjukdomar. En fas I-biodistributionsstudie startades under 2024 och resultat förväntas under första halvåret 2025

Administrationskostnaderna uppgick till 13,2 (13,9) MSEK. Rörelseresultatet för perioden uppgick till -39,8 (-46,5) MSEK, finansiella nettot uppgick till 0,4 (0,7) MSEK och resultatet efter skatt till -39,4 (-45,8) MSEK.

## KOMMENTARER TILL BALANSRÄKNINGEN

Koncernens totala tillgångar vid utgången av 2024 uppgick till 43,2 (44,0) MSEK, varav anläggningstillgångarna till 4,0 (5,3) MSEK och omsättningstillgångarna till 39,2 (38,7) varav likvida medel uppgick till 27,4 (36,2) MSEK.

## LIKVIDA MEDEL OCH FINANSIELL STÄLLNING

Likvida medel uppgick per årsskiftet till 27,4 (36,2) MSEK, vilket exkluderar 8,2 MSEK i emissionslikvid som bolaget erhöll vid inledningen av januari 2025. Active Biotechs styrelse har fastställt en policy för placering av koncernens likvida medel vilken medger att dessa placeras med låg

kreditrisk, främst i svenska räntepapper med kort löptid, bankcertifikat samt ränte- och obligationsfonder med hög likviditet. Vid utgången av året placerades 0,0 MSEK av de likvida medlen i svenska räntepapper med kort löptid. Räntebärande skulder uppgick till 3,2 (4,5) MSEK och består av skulder hänförliga till koncernens leasingåtaganden. Koncernens egna kapital vid utgången av året uppgick till 32,7 (30,7) MSEK och soliditet vid utgången av året uppgick till 75,8 procent, att jämföras med 69,6 procent vid utgången av 2023.

## KOMMENTARER TILL KASSAFLÖDESANALYSEN

Koncernens kassaflöde för helåret 2024 uppgick till -8,8 (-5,6) MSEK. Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -40,4 (-45,7) MSEK. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till 0,0 (0,0) MSEK. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 31,6 (40,2) MSEK vilket återspeglar den under 2024 genomförda företrädesemission som avslutades i inledningen av januari 2025 då resterande 8,2 MSEK av emissionslikviden utbetalades.

Investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 0,0 (0,0) MSEK.

## ACTIVE BIOTECH-AKTIE

## Aktiekapital och ägarstruktur

Active Biotech AB's aktiekapital uppgick vid årsslutet 2024 till 5 502 KSEK uppdelat på 1 065 525 722 aktier. Enbart ett aktieslag förekommer. Samtliga aktier medför lika rätt till andel i bolagets tillgångar och utdelning. För information om bolagets större ägare, se sidan 41 i denna årsredovisning.

## BOLAGSSTYRNING

Active Biotech AB's bolagsordning anger att val av styrelse alltid ska äga rum på årsstämman. Frånsett detta innehåller bolagsordningen inte några bestämmelser om hur styrelseledamöter tillsätts eller avsätts eller om ändringar av bolagsordningen. En aktieägare kan rösta för det fulla antalet av honom eller henne ägda eller företrädda aktierna på bolagsstämma i Active Biotech. De utgivna aktierna är fritt överlåtbara, utan begränsningar till följd av lag eller Active Biotechs bolagsordning. Bolaget känner inte till några avtal mellan aktieägare som kan medföra begränsningar i rätten att överlåta aktier i bolaget. För en utförligare beskrivning av hur Active Biotech hanterar bolagsstyrningsfrågor samt information om av bolagsstämman lämnat bemyndigande, hänvisas till bolagsstyrningsrapporten på sidorna 44-48.

## MODERBOLAGET

Verksamheten i moderbolaget Active Biotech AB består av koncernens forskningsverksamhet, koncernsamordnande administrativa funktioner samt kapitalförvaltning.

Moderbolagets nettoomsättning för perioden uppgick till 0,0 (0,0) MSEK. Rörelsekostnaderna uppgick under perioden till 40,0 (46,7) MSEK. Investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 0,0 (0,0) MSEK under perioden. Moderbolagets likvida medel inklusive kortfristiga placeringar uppgick vid periodens slut till 27,3 MSEK, att jämföras med 36,2 MSEK vid årets början. Resultatet efter skatt uppgick till -39,8 (-45,0) MSEK.

## RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

Bolagsledningen i Active Biotech gör kontinuerligt antaganden, bedömningar och uppskattningar som påverkar

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

innehållet i bolagets finansiella rapporter. Faktiskt utfall kan skilja sig från dessa bedömningar och uppskattningar. Målet med koncernens riskhantering är att identifiera, bedöma och begränsa osäkerheter och riskerna i verksamheten. Riskerna kan delas in i bolagsrelaterade risker, verksamhetsrelaterade risker och finansiella risker.

**Bolagsrelaterade risker***Beroende av nyckelpersoner*

Active Biotech är i hög grad beroende av nyckelpersoner. Förmågan att rekrytera och bibehålla kvalificerade medarbetare är av yttersta vikt för att säkerställa kompetensnivån i bolaget.

**Verksamhetsrelaterade risker***Forskning och utveckling*

Forskning och läkemedelsutveckling är förknippad med hög risk då stora finansiella resurser investeras i en produkt som kanske aldrig blir ett färdigt läkemedel. Majoriteten av startade projekt kommer aldrig att nå marknadsregistrering. Forskningsprojekt kan förkastas under utvecklingsprocessen då de substanser som utvecklas antingen inte kan påvisa avsedd effekt eller påvisar risker för oönskade bieffekter. Konkurrerande läkemedels- eller bioteknikbolag kan bedriva forskning i samma terapiområden vilket kan göra det mindre intressant att slutföra ett projekt av marknadsmässiga skäl.

*Patentskydd*

Active Biotechs framtida framgång är till stor del kopplad till bolagets förmåga att erhålla och behålla skydd för de

immateriella rättigheter som är hänförliga till bolagets produkter. Förutsättningarna för att patentskydda uppfinningar inom läkemedel och bioteknik är generellt sett svårbedömda och innefattar komplexa juridiska och vetenskapliga frågor. Det finns ingen garanti för att Active Biotech kan erhålla och behålla patent för sina produkter eller för sina teknologier. Även om patent utfärdas kan de invändas emot, ogiltigförklaras eller kringgås, vilket kan begränsa Active Biotechs förmåga att hindra konkurrenter från att marknadsföra liknande produkter och begränsa den tid Active Biotech kan upprätthålla patentskyddet.

*Produktion*

Active Biotech har ingen egen tillverkning varför bolaget är beroende av underleverantörer för tillverkning av läkemedelssubstanser och läkemedelsprodukter och produktion för preklinisk och klinisk utveckling. Det finns en risk att Active Biotech inte har möjlighet att tillgodose sitt produktionsbehov till en rimlig kostnad vid aktuell tidpunkt.

*Myndighetstillstånd och registrering*

Active Biotech är exponerat för myndighetsbeslut såsom nödvändiga tillstånd för att bedriva kliniska prövningar och kommersialisera läkemedlen samt för regeländringar avseende prissättning och rabatter av läkemedel eller ändrade förutsättningar för läkemedelsförskrivning.

*Samarbetsavtal*

Active Biotech är och kommer även i framtiden att vara beroende av samarbetsavtal med läkemedels- och bioteknikföretag för utveckling och försäljning av potentiella produkter. Meningsskiljaktigheter och konflikter kan uppstå mellan Active Biotech och samarbetspartners

avseende villkor i gällande avtal, exempelvis tolkning av kliniska data, uppnående av finansiella ersättningar, äganderätten till patent och liknande rättigheter som utvecklats inom ramen för dessa samarbeten.

*Konkurrens och kommersiell framgång*

Active Biotech är verksamt inom attraktiva terapiområden med ett stort medicinskt behov vilket medför att konkurrensen är betydande och konkurrenter kan komma att utveckla, marknadsföra och sälja läkemedel som är effektivare, säkrare och till ett lägre pris än Active Biotech eller dess samarbetspartners. Läkemedelsindustrin är mycket konkurrensutsatt och det finns risk att existerande produktmarginaler inte kan bibehållas. Konkurrenter kan också ha såväl högre tillverknings- och distributionskapacitet som försäljnings- och marknadsföringsmöjligheter än Active Biotech och dess samarbetspartners.

*Produktansvar och försäkringar*

Active Biotechs verksamhet medför ett produktansvar vilket är oundvikligt vid bedrivandet av kliniska prövningar och tillverkning av läkemedel. Även om bolaget bedömer att befintligt försäkringsskydd är tillräckligt, är försäkringsskyddets omfattning och ersättning begränsat vilket medför att det inte finns några garantier att Active Biotech kommer att få full ersättning för eventuella skador enligt det befintliga försäkringsskyddet. Det kan inte garanteras att ett lämpligt försäkringsskydd kan erhållas till acceptabel kostnad eller att ett sådant försäkringsskydd överhuvudtaget kan erhållas. Det finns därför en risk att ett otillräckligt eller för dyrt försäkringsskydd kan få negativ inverkan på bolagets verksamhet, finansiella ställning och resultat.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## Finansiella risker

*Valutakurs- och kreditrisk*

Tillgångar, skulder, intäkter och kostnader i utländsk valuta ger upphov till valutaexponeringar. En försvagning av SEK mot andra valutor ökar Active Biotechs redovisade tillgångar, skulder, intäkter och resultat, medan en förstärkning av SEK mot andra valutor minskar dessa poster. Bolaget är exponerat för sådana förändringar då den operativa verksamheten bedrivs i Sverige och eventuella framtida ersättningar enligt bolagets samarbetsavtal betalas i utländsk valuta. Eftersom Active Biotech inte använder terminer eller optioner för att säkra valutarisker kan valutakurseffekter få direkt genomslag i bolagets räkenskaper, vilket kan leda till negativa effekter på bolagets finansiella ställning och resultat. Resultatet exponeras för valutakursförändringar för inköp av kliniska prövningstjänster, forskningsuppdrag och produktion av kliniskt material. Rörelsens kostnader uppgick under verksamhetsåret till 39,8 MSEK, varav cirka 33 procent representerade kostnader i utländsk valuta. Andelen kostnader i utländsk valuta, huvudsakligen USD och EUR, kan komma att fluktuera då projekten efter hand kommer att befinna sig i senare utvecklingsfaser med potentiellt fler kliniska studier i utlandet.

Kreditrisk avser risken för att en motpart inte fullgör sina åtaganden att betala en skuld eller betala ränta som löper på sådan skuld. För det fall någon motpart inte kan fullgöra sina åtaganden mot Active Biotech kan bolagets finansiella ställning och resultat komma att påverkas negativt. Kreditriskerna i bolaget är marginella, då bolagets verksamhet har en låg faktureringsnivå på

grund av att det för närvarande i huvudsak innefattar forskning och utveckling. Finansiella risker behandlas vidare i not 18 på sidan 92-93.

*Likviditets- och ränterisk*

Likviditetsrisk avser risken för att Active Biotech på grund av brist på likvida medel inte kan fullgöra sina ekonomiska åtaganden eller får minskad möjlighet att bedriva verksamheten på ett effektivt sätt. Ränterisk avser risken att Active Biotechs exponering för förändringar i marknadsräntan påverkar bolagets nettoresultat negativt. Räntebindningstiden på finansiella tillgångar och skulder är den mest betydande faktorn som inverkar på ränterisken. Likviditetsrisken skulle kunna inverka negativt på bolagets verksamhet, finansiella ställning och resultat.

*Fortsatta förluster och framtida kapitalbehov*

Active Biotech har sedan verksamheten startade uppvisat ett negativt rörelseresultat och kommer fortsättningsvis vara i behov av betydande kapitaltillskott för forskning och utveckling i syfte att genomföra prekliniska och kliniska studier samt för att eventuellt marknadsföra, sälja och distribuera godkända läkemedel. Både omfattningen och tidpunkten för bolagets framtida kapitalbehov kommer att bero på ett flertal faktorer, däribland kostnader för pågående och framtida prekliniska och kliniska studier samt resultaten från dessa studier, inklusive eventuella milestone- och royaltybetalningar. Det finns en risk att det i framtiden kommer att uppstå ytterligare behov av finansiering till exempel genom upptagande av lån, försäljning av tillgångar eller genom ytterligare nyemissioner av aktier eller andra värdepapper.

Tillgången till samt villkoren för ytterligare finansiering påverkas av ett flertal faktorer såsom möjligheten att ingå samarbetsavtal och huruvida forsknings- och utvecklingsprojekt framskrider framgångsrikt, marknadsvillkor, den generella tillgången på krediter samt Active Biotechs kreditvärdighet och kreditkapacitet. Även störningar och osäkerhet på kredit- och kapitalmarknaderna kan begränsa tillgången till ytterligare kapital. Det finns en risk för att Active Biotech framöver inte kommer att ha tillräckliga intäkter eller positivt kassaflöde för att upprätthålla verksamheten i dess nuvarande form. En sådan händelseutveckling skulle medföra väsentliga negativa effekter för bolagets verksamhet och finansiella ställning.

## MILJÖINFORMATION

Active Biotech bedriver sin verksamhet enligt de tillstånd som myndigheter har utfärdat för företaget. Genomförda inspektioner har utfallit till full belåtenhet. Active Biotech har ett väl utarbetat program för källsortering och destruktion av miljöfarligt avfall och arbetar aktivt för att minska energiförbrukningen och användningen av miljöfarliga ämnen. Active Biotech är inte involverat i någon miljötvist.

## REDOGÖRELSE FÖR STYRELSENS ARBETE

Styrelsen beslutar om koncernens övergripande strategi, koncernens organisation och förvaltning enligt aktiebolagslagen. Styrelsen bestod vid årets slut av fem ledamöter valda av årsstämman. Andra tjänstemän i bolaget deltar vid behov i styrelsens sammanträden som föredragande eller i administrativa funktioner. Under året har 16 protokollförda styrelsemöten hållits. VD har



## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

löpande informerat såväl styrelsens ordförande som övriga styrelseledamöter om utvecklingen i bolaget.

Viktiga frågor som behandlats av styrelsen inkluderar:

- finansiering av verksamheten
- utveckling av forskningsprojekten
- affärsutvecklingsprojekt
- strategisk inriktning
- bokslutsinformation
- budget och prognoser för verksamheten
- partnerskapsstrategi och partnerskapsdiskussioner

Styrelsens arbete och hur Active Biotech styrs beskrivs utförligt i avsnittet "Bolagsstyrningsrapport" på sidorna 44-48. Vad beträffar koncernens och moderbolagets resultat och ställning hänvisas till efterföljande resultat och balansräkningar med tillhörande bokslutskommentarer.

### STYRELSENS FÖRSLAG TILL RIKTLINJER FÖR ERSÄTTNING TILL LEDANDE BEFATTNINGSHAVARE

Dessa riktlinjer omfattar ersättning till ledande befattningshavare. Med ledande befattningshavare avses verkställande direktören och övriga personer i koncernledningen. Riktlinjerna ska tillämpas på ersättningar som avtalas, och förändringar som görs i redan avtalade ersättningar, efter det att riktlinjerna antagits av årsstämman 2024. Riktlinjerna omfattar inte ersättningar som beslutas av bolagsstämman.

#### Riktlinjernas främjande av bolagets affärsstrategi, långsiktiga intressen och hållbarhet

De viktigaste delarna av bolagets affärsstrategi är följande:

- Uppnå största möjliga värdetillväxt i varje projekt och att söka samarbeten med starka affärspartners senaste efter genomförda fas II-prövningar
- Driva utvecklingen och kommersialiseringen av företagets substanser tillsammans med kompetenta partners
- Begränsa kostnader genom partnerskapsavtal och användning av extern expertis
- Skydda know-how genom en aktiv patentstrategi
- Skapa ekonomisk uthållighet genom partnerskap med licenstagare och aktieägare

För ytterligare information om bolagets affärsstrategi, se [www.activebiotech.com](http://www.activebiotech.com)

En framgångsrik implementering av bolagets affärsstrategi och tillvaratagandet av bolagets långsiktiga intressen, inklusive dess hållbarhet, förutsätter att bolaget kan rekrytera och behålla kvalificerade medarbetare.

För detta krävs att bolaget kan erbjuda konkurrenskraftig ersättning. Dessa riktlinjer möjliggör att ledande befattningshavare kan erbjudas en konkurrenskraftig totalersättning.

Rörlig kontanterättning som omfattas av dessa riktlinjer ska syfta till att främja bolagets affärsstrategi och långsiktiga intressen, inklusive dess hållbarhet.

#### Formerna av ersättning m.m.

Ersättningen ska vara marknadsmässig och får bestå av följande komponenter: fast kontantlön, rörlig

kontanterättning, pensionsförmåner och andra förmåner. Bolagsstämman kan därutöver – och oberoende av dessa riktlinjer – besluta om exempelvis aktie- och aktiekursrelaterade ersättningar.

Den rörliga kontanterättningen får uppgå till högst 50 procent av den fasta årliga kontantlönen för verkställande direktören och 25 procent för övriga personer i koncernledningen. Rörlig kontanterättning ska inte vara pensionsgrundande.

Pensionsförmåner ska vara avgiftsbestämda.

För de ledande befattningshavare som omfattas av ITP-planen ska pensionspremien motsvara vad som gäller enligt ITP-planen. För övriga ledande befattningshavare ska pensionspremien motsvara högst 25 procent av den fasta årliga lönen.

Andra förmåner får innefatta bl.a. sjuk- och hälsovård och bilförmån. Sådana förmåner får sammanlagt uppgå till högst 10 procent av den årliga kontantlönen.

#### Upphörande av anställning

Vid uppsägning från bolagets sida får uppsägningstiden för den verkställande direktören eller annan ledande befattningshavare vara högst 12 månader, utan rätt till avgångsvederlag. Fast kontantlön under uppsägningstiden får sammantaget inte överstiga ett belopp motsvarande den fasta kontantlönen för två år för verkställande direktören och ett år för övriga ledande befattningshavare. Vid uppsägning från den verkställande direktören eller annan ledande befattningshavares sida får uppsägningstiden vara högst 12 månader, utan rätt till avgångsvederlag.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

### Kriterier för utdelning av rörlig kontantersättning m.m.

Den rörliga kontantersättningen ska vara kopplad till förutbestämda och mätbara kriterier som kan vara finansiella eller icke-finansiella. De kan också utgöras av individanpassade kvantitativa eller kvalitativa mål. Kriterierna ska vara utformade så att de främjar bolagets affärsstrategi och långsiktiga intressen, inklusive dess hållbarhet, genom att exempelvis ha en tydlig koppling till affärsstrategin eller främja befattningshavarens långsiktiga utveckling.

När mätperioden för uppfyllelse av kriterier för utbetalning av rörlig kontantersättning avslutas ska det fastställas i vilken utsträckning kriterierna uppfyllts. Styrelsen ansvarar för bedömningen såvitt avser rörlig kontantersättning till verkställande direktören. Såvitt avser rörlig kontantersättning till övriga befattningshavare ansvarar verkställande direktören för bedömningen. Såvitt avser finansiella mål ska bedömningen baseras på den av bolaget senast offentliggjorda finansiella informationen.

### Lön och anställningsvillkor för anställda

Vid beredningen av styrelsens förslag till dessa ersättningsriktlinjer har lön och anställningsvillkor för bolagets anställda beaktats genom att uppgifter om anställdas totalersättning, ersättningskomponenter samt ersättningsökning och ökningstakt över tid har utgjort en del av styrelsens beslutsunderlag vid utvärderingen av skäligheten av riktlinjerna och de begränsningar som följer av dessa.

### Beslutsprocessen för att fastställa, se över och genomföra riktlinjerna

Styrelsen beslutar om förslag till riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare. Styrelsen ska upprätta förslag till nya riktlinjer åtminstone vart fjärde år och lägga fram förslaget för beslut vid årsstämman. Riktlinjerna ska gälla till dess att nya riktlinjer antagits av bolagsstämman. Styrelsen ska även följa och utvärdera program för rörliga ersättningar för bolagsledningen, tillämpningen av riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare samt gällande ersättningsstrukturer och ersättningsnivåer i bolaget. Styrelsens ledamöter är oberoende i förhållande till bolaget och bolagsledningen. Vid styrelsens behandling av och beslut i ersättningsrelaterade frågor närvarar inte verkställande direktören eller andra personer i bolagsledningen, i den mån de berörs av frågorna.

### Frågående av riktlinjerna

Styrelsen får besluta att tillfälligt frånga riktlinjerna helt eller delvis, om det i ett enskilt fall finns särskilda skäl för det och ett avsteg är nödvändigt för att tillgodose bolagets långsiktiga intressen, inklusive dess hållbarhet, eller för att säkerställa bolagets ekonomiska bärkraft. Som angivits ovan ingår det i styrelsens uppgifter att bereda beslut i ersättningsfrågor, vilket även innefattar beslut om avsteg från riktlinjerna.

### Beskrivning av betydande förändringar av riktlinjerna och hur aktieägarnas synpunkter beaktat

Det finns inga tidigare beslutade ersättningar som inte förfallit till betalning. Bolaget har inte beslutat om några avvikelser från de riktlinjer för ersättning som beslutades av årsstämman 2024.

### HÄNDELSE EFTER BALANS DAGEN

- Active Biotech meddelade den 28 januari 2025 att Amerikanska patentverket beviljat patentansökan för laquinimod i ögonsjukdomar
- Active Biotech meddelade den 24 februari 2025 att den första patienten rekryterats i HO172 kliniska studien av tasquinimod i myelofibros
- Active Biotech meddelade den 10 mars att den första patienten doserats i fas II-studien med tasquinimod i myelofibros i USA

### Utsikter för 2025

Avgörande för Active Biotechs långsiktiga finansiella styrka och uthållighet är bolagets förmåga att utveckla läkemedelsprojekt till den tidpunkt då samarbetsavtal kan ingås och samarbetspartnern tar över den fortsatta utvecklingen och kommersialiseringen av projektet.

Active Biotech har för närvarande tre projekt i bolagets projektportfölj:

- tasquinimod, som utvecklas för behandling av hematologiska cancerformer är i klinisk fas Ib/IIa-studie för behandling av multipelt myelom och slutliga studieresultat förväntas under första halvåret 2025. Två proof-of-concept-studier i myelofibros i samarbete med ledande forskargrupper i Europa och USA initierades under 2024. Båda studierna rekryterar patienter. Den europeiska studien finansieras huvudsakligen av Onco Institute.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

- laquinimod utvecklas för behandling av inflammatoriska ögonsjukdomar. En klinisk fas I-studie med en ögondroppsformulering avslutades 2023. En biodistributionsstudie (fas I) startades 2024 och resultat förväntas under första halvåret 2025. Aktiviteter för att etablera kommersiella partnersamarbeten pågår.
- naptumomab, som utvecklas i samarbete med vår partner NeoTX. En fas Ib/II-studie pågår med naptumomab i kombination med checkpoint-hämmaren durvalumab, i patienter med utvalda solida tumörer. All utveckling av naptumomab finansieras av NeoTX.

De pågående prekliniska och kliniska programmen utvecklas positivt. Forskargrupper som önskar undersöka laquinimod och tasquinimod i olika indikationer erbjuder oss regelbundet samarbeten. Active Biotech fokuserar utvecklingen av tasquinimod mot myelofibros.

Active Biotech fokuserar verksamheten på att säkerställa värdetillväxt samt bedriva kommersiella aktiviteter med syfte att ingå samarbetsavtal för de helägda kliniska projekten tasquinimod i och laquinimod.

### Finansiering och finansiell översikt

Bolagets styrelse och ledning utvärderar löpande koncernens finansiella styrka och tillgången på likvida medel.

En extra bolagsstämma beslutade den 23 oktober 2024 att godkänna styrelsens beslut om nyemission av aktier med företrädesrätt för befintliga aktieägare.

Företrädesmissionen tecknades till 188% varför styrelsen beslutade att utnyttja den föreslagna övertilldelningsoptionen varvid bolaget tillfördes totalt cirka 43,4 miljoner kronor före transaktionskostnader.

Den tillgängliga likviditeten finansierar verksamheten under 2025 men bolaget kommer att behöva tillgång till ytterligare tillväxtkapital för att kunna avancera utvecklingen av de helägda utvecklingsprogrammen. Alternativa finansieringskällor, inklusive partnerskap för bolagets utvecklingsprojekt och riktade emissioner till nya investerare utvärderas. Givet den nuvarande makroekonomiska osäkerheten och i den utvecklingsfas projektportföljen befinner sig, har styrelsen beslutat att för närvarande hålla alla finansieringsalternativ öppna.

Då bolaget har ytterligare finansieringsbehov som ännu inte är säkrat arbetar styrelsen kontinuerligt med att utvärdera olika finansieringsalternativ för att säkerställa fortsatt drift. Det är styrelsens bedömning att bolaget har goda förutsättningar att säkerställa framtida finansiering (se not 22).

Ett forskningsföretag som Active Biotech kännetecknas av hög operativ och finansiell risk, eftersom de projekt som företaget är involverat i har både utvecklings-, registrerings- och kommersialiseringsrisker. Dessutom är företagets förmåga att attrahera och behålla nyckelpersoner

med både insikt inom forskningsområdet och relevanta erfarenheter av produktutveckling en betydande risk.

Sammanfattningsvis är verksamheten förknippad med risker relaterade till faktorer som läkemedelsutveckling, konkurrens, tekniska framsteg, patent, lagstadgade krav, kapitalkrav, valutor och räntor.

Utöver de ovan beskrivna branschspecifika riskerna ska även läggas en säkerhetspolitisk osäkerhet i vår omvärld som medför en finansiell instabilitet och en generell makroekonomisk osäkerhet. En mer utförlig beskrivning av Active Biotechs riskexponering och riskhantering återfinns på sidorna 55-56 samt i not 18 på sidan 92-93.

Koncernens verksamhet bedrivs främst i moderbolaget, varför risker och osäkerhetsfaktorer avser både koncernen och moderbolaget.

### RESULTATDISPOSITION

SEK	
Överkursfond	36 976 425
Balanserat resultat	28 501 196
Årets resultat	-39 848 386
<b>Summa</b>	<b>25 629 235</b>

Styrelsen förslår att ovan ansamlade vinstmedel om SEK 25 629 235 balanseras i ny räkning.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## Finansiella rapporter

## RESULTATRÄKNING FÖR KONCERNEN

1 januari - 31 december

TSEK	not	2024	2023
Nettoomsättning		-	-
Administrationskostnader	2.3	-13 167	-13 943
Forsknings- och utvecklingskostnader	2	-26 674	-32 541
<b>Rörelseresultat</b>	4	<b>-39 841</b>	<b>-46 484</b>
Finansiella intäkter		652	922
Finansiella kostnader		-209	-238
<b>Finansnetto</b>	5	<b>443</b>	<b>684</b>
<b>Resultat före skatt</b>		<b>-39 398</b>	<b>-45 800</b>
Skatt	6	-	-
<b>Årets resultat</b>		<b>-39 398</b>	<b>-45 800</b>
<b>ÅRETS RESULTAT HÄNFÖRLIGT TILL:</b>			
Moderbolagets aktieägare		-39 398	-45 800
Innehav utan bestämmande inflytande		-	-
<b>RESULTAT PER AKTIE</b>	13		
före utspädning (SEK)		-0,09	-0,17
efter utspädning (SEK)		-0,09	-0,17

## RAPPORT ÖVER TOTALRESULTAT FÖR KONCERNEN

1 januari - 31 december

TSEK	not	2024	2023
<b>Årets resultat</b>		<b>-39 398</b>	<b>-45 800</b>
<b>ÖVRIGT TOTALRESULTAT</b>			
<b>Årets övriga totalresultat</b>		<b>-</b>	<b>-</b>
<b>ÅRETS TOTALRESULTAT</b>		<b>-39 398</b>	<b>-45 800</b>
<b>ÅRETS TOTALRESULTAT HÄNFÖRLIGT TILL:</b>			
Moderbolagets aktieägare		-39 398	-45 800
Innehav utan bestämmande inflytande		-	-

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## RAPPORT ÖVER FINANSIELL STÄLLNING FÖR KONCERNEN

Per den 31 december

TSEK	not	2024	2023
<b>TILLGÅNGAR</b>			
Immateriella tillgångar	7	245	245
Leasade tillgångar	9	3 353	4 716
Långfristiga fordringar		376	376
<b>Summa anläggningstillgångar</b>		<b>3 974</b>	<b>5 337</b>
Skattefordringar		636	636
Övriga fordringar	10	8 860	619
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	11	2 319	1 237
Likvida medel	21	27 395	36 218
<b>Summa omsättningstillgångar</b>		<b>39 210</b>	<b>38 710</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>		<b>43 184</b>	<b>44 047</b>

TSEK	not	2024	2023
<b>EGET KAPITAL</b>			
Aktiekapital		6 353	1 868
Övrigt tillskjutet kapital		3 509 133	3 472 157
Balanserat resultat inkl. årets resultat		-3 482 743	-3 443 358
<b>Summa eget kapital</b>	<b>12</b>	<b>32 743</b>	<b>30 667</b>
<b>SKULDER</b>			
Övriga långfristiga räntebärande skulder	14	1 533	3 000
<b>Summa långfristiga skulder</b>		<b>1 533</b>	<b>3 000</b>
Kortfristiga räntebärande skulder	14	1 651	1 545
Leverantörsskulder		1 452	3 173
Övriga skulder	15	197	227
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	16	5 608	5 435
<b>Summa kortfristiga skulder</b>		<b>8 908</b>	<b>10 380</b>
<b>SUMMA SKULDER</b>		<b>10 441</b>	<b>13 380</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		<b>43 184</b>	<b>44 047</b>

Information om koncernens ställda säkerheter och eventalförpliktelser, se not 19.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## RAPPORT ÖVER KASSAFLÖDEN FÖR KONCERNEN

1 januari – 31 december

TSEK	not 21	2024	2023
<i>Den löpande verksamheten</i>			
Resultat före skatt		-39 398	-45 800
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet		1 653	1 847
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>		<b>-37 745</b>	<b>-43 953</b>
<i>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital</i>			
Ökning(-)/Minskning(+) av rörelsefordringar		-1 091	-168
Ökning(+)/Minskning(-) av rörelseskulder		-1 579	-1 620
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>		<b>-40 415</b>	<b>-45 741</b>
<i>Finansieringsverksamheten</i>			
Nyemission		35 186	43 468
Emissionskostnader		-1 957	-1 684
Amortering av leasingskuld		-1 637	-1 621
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>		<b>31 592</b>	<b>40 163</b>
<b>Årets kassaflöde</b>		<b>-8 823</b>	<b>-5 578</b>
<b>Likvida medel vid årets början</b>		<b>36 218</b>	<b>41 796</b>
<b>Valutakursdifferens i likvida medel</b>		<b>-</b>	<b>-</b>
<b>LIKVIDA MEDEL VID ÅRETS SLUT</b>		<b>27 395</b>	<b>36 218</b>

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL FÖR KONCERNEN

TSEK	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserade vinstmedel inkl årets resultat	Totalt eget kapital
<b>Ingående eget kapital 2023-01-01</b>	<b>1 368</b>	<b>3 430 872</b>	<b>-3 397 729</b>	<b>34 511</b>
Årets resultat	-	-	-45 800	-45 800
Årets övrigt totalresultat	-	-	-	-
<b>Årets totalresultat</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>-45 800</b>	<b>-45 800</b>
Nyemission <sup>1)</sup>	499	41 285	-	41 784
Aktierelaterade ersättningar som regleras med egetkapitalinstrument, IFRS2	1	-	171	172
<b>Utgående eget kapital 2023-12-31</b>	<b>1 868</b>	<b>3 472 157</b>	<b>-3 443 358</b>	<b>30 667</b>
<b>Ingående eget kapital 2024-01-01</b>	<b>1 868</b>	<b>3 472 157</b>	<b>-3 443 358</b>	<b>30 667</b>
Årets resultat	-	-	-39 398	-39 398
Årets övrigt totalresultat	-	-	-	-
<b>Årets totalresultat</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>-39 398</b>	<b>-39 398</b>
Nyemission <sup>1)</sup>	3 635	29 968	-	33 603
Pågående nyemission <sup>1)</sup>	850	7 008	-	7 858
Aktierelaterade ersättningar som regleras med egetkapitalinstrument, IFRS2	-	-	13	13
<b>Utgående eget kapital 2024-12-31</b>	<b>6 353</b>	<b>3 509 133</b>	<b>-3 482 743</b>	<b>32 743</b>

<sup>1)</sup> Nyemissionsbeloppet 2024 redovisas netto efter avdrag för transaktionskostnader 1 957 (1 684) TSEK.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## RESULTATRÄKNING FÖR MODERBOLAGET

1 januari – 31 december

TSEK	not	2024	2023
Nettoomsättning		–	–
Administrationskostnader	2, 3	–13 182	–13 956
Forsknings- och utvecklingskostnader	2	–26 834	–32 714
<b>Rörelseresultat</b>	4	<b>–40 016</b>	<b>–46 670</b>
<i>Resultat från finansiella poster:</i>			
Resultat från andelar i koncernföretag		–450	788
Ränteintäkter och liknande resultatposter	5	650	916
Räntekostnader och liknande resultatposter	5	–32	–1
<b>Resultat efter finansiella poster</b>		<b>–39 848</b>	<b>–44 967</b>
<b>Resultat före skatt</b>		<b>–39 848</b>	<b>–44 967</b>
Skatt	6	–	–
<b>Årets resultat</b>		<b>–39 848</b>	<b>–44 967</b>

## RAPPORT ÖVER TOTALRESULTAT FÖR MODERBOLAGET

1 januari – 31 december

TSEK	2024	2023
<b>Årets resultat</b>	<b>–39 848</b>	<b>–44 967</b>
Övrigt totalresultat	–	–
<b>Årets totalresultat</b>	<b>–39 848</b>	<b>–44 967</b>



## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## BALANSRÄKNING FÖR MODERBOLAGET

Per den 31 december

TSEK	not	2024	2023
<b>TILLGÅNGAR</b>			
<b>Anläggningstillgångar</b>			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Patent	7	245	245
<b>Summa immateriella anläggningstillgångar</b>		<b>245</b>	<b>245</b>
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>			
Andelar i koncernföretag	20	50	500
Andra långfristiga fordringar		376	376
<b>Summa finansiella anläggningstillgångar</b>		<b>426</b>	<b>876</b>
<b>Summa anläggningstillgångar</b>		<b>671</b>	<b>1 121</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Skattefordringar		636	636
Övriga fordringar	10	8 860	619
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	11	2 730	1 650
<b>Summa kortfristiga fordringar</b>		<b>12 226</b>	<b>2 905</b>
Kassa och bank	21	27 342	36 165
<b>Summa omsättningstillgångar</b>		<b>39 568</b>	<b>39 070</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>		<b>40 239</b>	<b>40 191</b>

TSEK	not	2024	2023
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>			
<b>Eget kapital</b>			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital		5 503	1 868
Ej registerat aktiekapital		850	–
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond		36 976	41 285
Balanserat resultat		28 501	32 170
Årets resultat		–39 848	–44 967
<b>Summa eget kapital</b>	12	<b>31 982</b>	<b>30 356</b>
<b>Kortfristiga skulder</b>			
Leverantörsskulder		1 452	3 173
Skulder till koncernföretag		1 000	1 000
Övriga skulder	15	197	227
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	16	5 608	5 435
<b>Summa kortfristiga skulder</b>		<b>8 257</b>	<b>9 835</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		<b>40 239</b>	<b>40 191</b>

Information om moderbolagets ställda säkerhet och eventalförpliktelser, se not 19.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## KASSAFLÖDESANALYS FÖR MODERBOLAGET

1 januari – 31 december

TSEK	not 21	2024	2023
<i>Den löpande verksamheten</i>			
Resultat efter finansiella poster		-39 848	-44 967
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet		463	172
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>		<b>-39 385</b>	<b>-44 795</b>
<i>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital</i>			
Ökning(-)/Minskning(+) av rörelsefordringar		-1 088	-164
Ökning(+)/Minskning(-) av rörelseskulder		-1 579	-2 270
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>		<b>-42 052</b>	<b>-47 229</b>
<i>Finansieringsverksamheten</i>			
Nyemission		35 186	43 468
Emissionskostnader		-1 957	-1 684
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>		<b>33 229</b>	<b>41 784</b>
<b>Årets kassaflöde</b>		<b>-8 823</b>	<b>-5 445</b>
<b>Likvida medel vid årets början</b>		<b>36 165</b>	<b>41 610</b>
<b>LIKVIDA MEDEL VID ÅRETS SLUT</b>		<b>27 342</b>	<b>36 165</b>

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL FÖR MODERBOLAGET

TSEK	Not 12	Bundet eget kapital		Fritt eget kapital			Totalt eget kapital
		Aktiekapital	Ej registrerat aktiekapital	Överkursfond	Balanserat resultat	Årets resultat	
<b>Ingående eget kapital 2023-01-01</b>		<b>1 368</b>	–	<b>45 277</b>	<b>24 943</b>	<b>–38 221</b>	<b>33 367</b>
Årets resultat		–	–	–	–	–44 967	–44 967
Årets övriga totalresultat		–	–	–	–	–	–
<b>Årets totalresultat</b>		–	–	–	–	<b>–44 967</b>	<b>–44 967</b>
Nyemission <sup>1)</sup>		499	–	41 285	–	–	41 784
Aktierelaterade ersättningar som regleras med egetkapitalinstrument, IFRS2		1	–	–	171	–	172
Behandling av föregående års resultat		–	–	–45 277	7 056	38 221	–
<b>Utgående eget kapital 2023-12-31</b>		<b>1 868</b>	–	<b>41 285</b>	<b>32 170</b>	<b>–44 967</b>	<b>30 356</b>
<b>Ingående eget kapital 2024-01-01</b>		<b>1 868</b>	–	<b>41 285</b>	<b>32 170</b>	<b>–44 967</b>	<b>30 356</b>
Årets resultat		–	–	–	–	–39 848	–39 848
Årets övriga totalresultat		–	–	–	–	–	–
<b>Årets totalresultat</b>		–	–	–	–	<b>–39 848</b>	<b>–39 848</b>
Nyemission <sup>1)</sup>		3 635	850	36 976	–	–	41 461
Aktierelaterade ersättningar som regleras med egetkapitalinstrument, IFRS2		–	–	–	13	–	13
Behandling av föregående års resultat		–	–	–41 285	–3 682	44 967	–
<b>Utgående eget kapital 2024-12-31</b>		<b>5 503</b>	<b>850</b>	<b>36 976</b>	<b>28 501</b>	<b>–39 848</b>	<b>31 982</b>

<sup>1)</sup> Nyemissionbeloppet 2024 redovisas netto efter avdrag för transaktionskostnader på 1 957 (1 684) TSEK

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## Noter

### NOT1: VÄSENTLIGA REDOVISNINGSPRINCIPER

#### Överensstämmelse med normgivning och lag

Koncernredovisningen har upprättats i enlighet med IFRS Redovisningsstandarder utgivna av International Accounting Standards Board (IASB) sådana de antagits av EU. Vidare har Rådet för hållbarhets- och finansiell rapporterings rekommendation RFR 1 Kompletterande redovisningsregler för koncerner, tillämpats.

Moderbolaget tillämpar samma redovisningsprinciper som koncernen utom i de fall som anges nedan under avsnittet "Moderbolagets redovisningsprinciper".

Årsredovisningen och koncernredovisningen har godkänts för utfärdande av styrelse och VD den 4 april 2025. Koncernens resultaträkning och rapport över finansiell ställning och moderbolagets resultat- och balansräkning blir föremål för fastställelse på årsstämman den 28 maj 2025.

#### Förutsättningar vid upprättande av moderbolagets och koncernens finansiella rapporter

Moderbolagets funktionella valuta är svenska kronor som även utgör rapporteringsvalutan för moderbolaget och för koncernen. Det innebär att de finansiella rapporterna presenteras i svenska kronor, SEK. Samtliga belopp är, om inte annat anges, avrundade till närmaste tusental. Tillgångar och skulder är redovisade till historiska

anskaffningsvärden, förutom vissa finansiella tillgångar som värderas till verkligt värde.

Att upprätta finansiella rapporter i enlighet med IFRS kräver att företagsledningen gör bedömningar och uppskattningar samt gör antaganden som påverkar tillämpningen av redovisningsprinciperna och de redovisade beloppen av tillgångar, skulder, intäkter och kostnader. Verkliga utfallet kan avvika från dessa uppskattningar och bedömningar. Uppskattningarna och antagandena ses över regelbundet. Ändringar av uppskattningar redovisas i den period ändringen görs om ändringen endast påverkat denna period, eller i den period ändringen görs och framtida perioder om ändringen påverkar både aktuell period och framtida perioder.

Bedömningar gjorda av företagsledningen vid tillämpningen av IFRS som har en betydande inverkan på de finansiella rapporterna och gjorda uppskattningar som kan medföra väsentliga justeringar i påföljande års finansiella rapporter beskrivs närmare i not 22.

De nedan angivna redovisningsprinciperna för koncernen har tillämpats konsekvent på samtliga perioder som presenteras i koncernens finansiella rapporter, om inte annat framgår nedan. Koncernens redovisningsprinciper har tillämpats konsekvent på rapportering och konsolidering av moderbolag och dotterföretag.

#### Ändrade redovisningsprinciper

*Ändrade redovisningsprinciper föranledda av nya eller ändrade IFRS*

Nya IFRS eller andra ändringar av IFRS med tillämpning från och med 1 januari 2024 har inte haft någon väsentlig effekt på koncernens redovisning.

#### Nya IFRS som ännu inte börjat tillämpas

Under 2024 publicerade IASB den nya standarden IFRS 18 Presentation och upplysningar i finansiella rapporter. Standarden innehåller krav på förändrad struktur av de finansiella rapporterna samt nya upplysningskrav. Active Biotech har utvärderat påverkan på koncernens rapportering och förutser mindre förändringar i presentation av resultaträkning samt kassaflöde vid implementation av IFRS18. Standarden träder i kraft 1 januari 2027 men har ännu ej antagits av EU.

#### Segmentsrapportering

Ett rörelsesegment är en del av koncernen som bedriver verksamhet från vilken den kan generera intäkter och ådrar sig kostnader och för vilka det finns fristående finansiell information tillgänglig. Ett rörelsesegments resultat följs vidare upp av företagets högste verkställande beslutsfattare för att utvärdera resultatet samt för att kunna allokera resurser till rörelsesegmentet.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

Då verksamheten i Active Biotech-koncernen är organiserad som en sammanhållen verksamhet, med likartade risker och möjligheter för de varor och tjänster som produceras, utgör hela koncernens verksamhet ett rörelsesegment. Hela verksamheten bedrivs i Sverige.

**Konsolideringsprinciper***Dotterföretag*

Dotterföretag är företag som står under ett bestämmande inflytande från Active Biotech AB. Bestämmande inflytande innebär direkt eller indirekt en rätt att utforma ett företags finansiella och operativa strategier i syfte att erhålla ekonomiska fördelar. Vid bedömningen om ett bestämmande inflytande föreligger, beaktas potentiella röstberättigande aktier som utan dröjsmål kan utnyttjas eller konverteras.

**Utländsk valuta***Transaktioner i utländsk valuta*

Transaktioner i utländsk valuta omräknas till den funktionella valutan till den valutakurs som föreligger på transaktionsdagen. Monetära tillgångar och skulder i utländsk valuta räknas om till den funktionella valutan till den valutakurs som föreligger på balansdagen. Valutakursdifferenser som uppstår vid omräkningarna redovisas i resultaträkningen.

**Redovisning av intäkter***Avtal med NeoTX*

Active Biotech har avtal med samarbetspartnern NeoTX under vilket koncernen har licenserat rättigheterna till Naptumomab. Avtalet ger Active Biotech rätt till engångsbetalningar när NeoTX uppnår vissa kliniska, regulatoriska och kommersiella händelser. Avtalet innehåller också en rätt för Active Biotech att erhålla trappstegsvis ökande tvåsiffrig royalty på framtida försäljning. Betalningarna av milestones utgör rörlig ersättning enligt IFRS 15. Eftersom det föreligger en betydande risk för reversering av intäkter från milestones före den tidpunkt då en "milestone" har uppnåtts, sker intäktsföring först då det står klart att det uppsatta målet har nåtts av NeoTX och att Active Biotech därmed har rätt till milestonebetalning enligt avtalet. Intäkter från försäljningsbaserad royalty redovisas först i samband med att NeoTX säljer godkända läkemedel baserade på Naptumomab och Active Biotech har rätt till royaltybetalning enligt avtalet.

**Leasingavtal***Leasingavtal där koncernen är leasagare*

Koncernen redovisar en nyttjanderättstillgång och en leasingkund vid leasingavtalets inledningsdatum. Nyttjanderättstillgången värderas initialt till anskaffningsvärde, vilket består av leasingkundens initiala värde med tillägg för leasingavgifter som betalats vid eller före inledningsdatumet plus eventuella initiala direkta utgifter. Nyttjanderättstillgången skrivs av linjärt från inledningsdatumet till det tidigare av slutet av tillgång-

ens nyttjandeperiod och leasingperiodens slut, vilket i normalfallet för koncernen är leasingperiodens slut.

Leasingskulden – som delas upp i långfristig och kortfristig del – värderas initialt till nuvärdet av återstående leasingavgifter under den bedömda leasingperioden.

Leasingavgifterna diskonteras i normalfallet med koncernens marginella upplåningsränta, vilken utöver koncernens/företagets kreditrisk återspeglar respektive avtals leasingperiod, valuta och kvalitet på underliggande tillgång som tänkt säkerhet. I de fall leasingavtalets implicita ränta lätt kan fastställas används dock den räntan.

Leasingskulden för koncernens lokaler med hyra som indexuppräknas beräknas på den hyra som gäller vid respektive rapportperiods slut. Vid denna tidpunkt justeras skulden med motsvarande justering av nyttjanderättstillgångens redovisade värde. På motsvarande sätt justeras skuldens och tillgångens värde i samband med att ombedomning sker utav leasingperioden. Detta sker i samband med att sista uppsägningsdatumet inom tidigare bedömd leasingperiod för lokalhyresavtal har passerats alternativt då betydelsefulla händelser inträffar eller omständigheterna på ett betydande sätt förändras på ett sätt som är inom koncernens kontroll och påverkar den gällande bedömningen av leasingperioden.

Koncernen presenterar nyttjanderättstillgångar som egen post i rapporten över finansiell ställning.

Leasingskulder presenteras tillsammans med räntebärande skulder i rapporten över finansiell ställning.

För leasingavtal som har en leasingperiod på 12 månader eller mindre eller med en underliggande tillgång av lågt värde, understigande 50 TSEK, redovisas inte någon nyttjanderättstillgång och leasingkund.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

Leasingavgifter för dessa leasingavtal redovisas som kostnad linjärt över leasingperioden.

**Finansiella intäkter och kostnader**

Finansiella intäkter och kostnader består av ränteintäkter på bankmedel och fordringar, räntekostnader på lån, ränta på leasingskulden, valutakursdifferenser samt orealiserade och realiserade vinster på finansiella placeringar.

Valutakursvinster och valutakursförluster redovisas netto.

**Finansiella instrument**

Finansiella instrument som redovisas i rapporten över finansiell ställning inkluderar på tillgångssidan kassa och bank, kundfordringar, andra långfristiga fordringar. Bland skulder återfinns leverantörsskulder, skulder för leasing, skulder till kreditinstitut samt övriga finansiella skulder.

*Redovisning i och borttagande från rapporten över finansiell ställning*

En finansiell tillgång eller finansiell skuld tas upp i rapporten över finansiell ställning när bolaget blir part enligt instrumentets avtalsmässiga villkor. Kundfordringar tas upp i rapporten över finansiell ställning när faktura har skickats. Skuld tas upp när motparten har presterat och avtalsenlig skyldighet föreligger att betala, även om faktura ännu inte mottagits. Leverantörsskulder tas upp när faktura mottagits.

En finansiell tillgång tas bort från rapporten över finansiell ställning när rättigheterna i avtalet realiserar, förfaller eller bolaget förlorar kontrollen över dem. Detsamma gäller för del av en finansiell tillgång.

En finansiell skuld tas bort från rapporten över finansiell ställning när förpliktelsen i avtalet fullgörs. Detsamma gäller för del av en finansiell skuld. Förvärv och avyttring av finansiella tillgångar redovisas på affärsdagen, som utgör den dag då bolaget förbinder sig att förvärva eller avyttra tillgången. Likvida medel består av kassamedel samt omedelbart tillgängliga tillgodohavanden hos banker och motsvarande institut.

*Värdering vid första redovisningstillfället*

Finansiella instrument redovisas initialt till verkligt värde med tillägg/avdrag för transaktionsutgifter, förutom avseende instrument som löpande värderas till verkligt värde via resultatet för vilka transaktionsutgifter i stället kostnadsförs då de uppkommer. Kundfordringar (utan en betydande finansieringskomponent) värderas initialt till det transaktionspris som fastställts enligt IFRS 15.

*Klassificering och efterföljande värdering av finansiella tillgångar*

Samtliga övriga finansiella tillgångar värderas till upplupet anskaffningsvärde eftersom de innehas inom ramen för en affärsmodell vars mål är att erhålla de avtalsenliga kassaflödena samtidigt som kassaflödena från tillgångarna endast utgörs av betalningar av kapitalbelopp och ränta. Övriga fordringar klassificeras som långfristiga fordringar om innehavstiden är längre än ett år och om de är kortare, som övriga fordringar.

*Klassificering och efterföljande värdering av finansiella skulder*

Samtliga finansiella skulder värderas till upplupet anskaffningsvärde med tillämpning av effektivräntemetoden.

Långfristiga skulder har en förväntad löptid längre än ett år medan kortfristiga skulder har en löptid kortare än ett år.

**Immateriella tillgångar***Forskning och utveckling*

Utgifter för forskning som syftar till att erhålla ny vetenskaplig eller teknisk kunskap redovisas som kostnad då de uppkommer. Utgifter för utveckling, där forskningsresultat eller annan kunskap tillämpas för att åstadkomma nya eller förbättrade produkter eller processer, redovisas som en tillgång i rapporten över finansiell ställning, om produkten eller processen är tekniskt och kommersiellt användbar och företaget har tillräckliga resurser att fullfölja utvecklingen och därefter använda eller sälja den immateriella tillgången. Övriga utgifter för utveckling redovisas i resultaträkningen som kostnad när de uppkommer.

Då perioden när bolagets forsknings- och utvecklingsprojekt förväntas bli registrerade som läkemedel ligger långt fram i tiden, är osäkerheten hög när eventuella framtida ekonomiska fördelar tillfaller företaget. Aktivering av utvecklingsutgifter sker endast under förutsättning att det är tekniskt och finansiellt möjligt att färdigställa tillgången, avsikten är och förutsättning finns att tillgången kan användas i verksamheten eller säljas samt kan beräknas på ett tillförlitligt sätt. Utgifter avseende patent-, teknologi- samt varumärkesrättigheter och andra liknade tillgångar som utgör del av forsknings- och utvecklingsverksamheten aktiveras inte utan kostnadsförs löpande mot resultatet.

Inga tillgångar av denna karaktär har förvärvats.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

*Patent*

Förvärvade patenträttigheter redovisas till anskaffningsvärde och eventuellt nedskrivningsbehov prövas årligen.

**Nedskrivningar***Nedskrivningsprövning för materiella och immateriella tillgångar samt andelar i dotterföretag*

De redovisade värdena kontrolleras vid varje balansdag för att bedöma om det finns indikation på nedskrivningsbehov. Om indikation på nedskrivningsbehov finns, beräknas enligt IAS 36 tillgångens återvinningsvärde (se nedan). Om det inte går att fastställa väsentligen oberoende kassaflöden till en enskild tillgång ska tillgångarna vid prövning av nedskrivningsbehov grupperas till den lägsta nivå där det går att identifiera väsentligen oberoende kassaflöden – en så kallad kassagenererande enhet.

En nedskrivning redovisas när en tillgångs eller kassagenererande enhets (grupp av enheters) redovisade värde överstiger återvinningsvärdet. En nedskrivning belastar resultaträkningen.

Återvinningsvärdet är det högsta av verkligt värde minus försäljningskostnader och nyttjandevärde. Vid beräkning av nyttjandevärdet diskonteras framtida kassaflöden med en diskonteringsfaktor som beaktar riskfri ränta och den risk som är förknippad med den specifika tillgången.

En nedskrivning reverseras om det både finns indikation på att nedskrivningsbehovet inte längre föreligger och det har skett en förändring i de antaganden som låg till grund för beräkningen av återvinningsvärdet.

*Nedskrivning av finansiella tillgångar*

En reserv för förväntade kreditförluster beräknas och redovisas för de finansiella tillgångar som värderas till upplupet anskaffningsvärde. För kundfordringar tillämpas en förenklad metod och reserv för kreditförluster beräknas och redovisas utifrån förväntade kreditförluster för hela den återstående löptiden. Beräkningen av förväntade kreditförluster baseras huvudsakligen på information om historiska förluster för liknande fordringar och motparter. Den historiska informationen utvärderas och justeras kontinuerligt utifrån den aktuella situationen och koncernens förväntan om framtida händelser.

**Ersättningar till anställda***Ersättningar till anställda efter avslutad anställning*

Inom koncernen finns såväl förmånsbestämda som avgiftsbestämda pensionsplaner. I förmånsbestämda planer utgår ersättningar till anställda och före detta anställda baserat på lön vid pensioneringen och antalet tjänsteår. Koncernen bär risken för att de utfästa ersättningarna utbetalas. I avgiftsbestämda planer betalar bolaget pensionspremier till separata juridiska enheter och har inte någon rättslig eller informell förpliktelse att betala ytterligare premier (om dessa inte har tillräckliga tillgångar att utbetala utfästa ersättningar). Företagets förpliktelser avseende avgifter till avgiftsbestämda planer redovisas som en kostnad i resultaträkningen i den takt de intjänas genom att de anställda utfört tjänster åt företaget under en period.

Samtliga förmånsbestämda pensionsplaner tryggas genom försäkring i Alecta, som är en förmånsbestämd plan som omfattar flera arbetsgivare. För räkenskapsåren

2024 och 2023 har bolaget inte haft tillgång till sådan information som gör det möjligt att redovisa denna plan som en förmånsbestämd plan.

Pensionsplanen enligt ITP som tryggas genom en försäkring i Alecta redovisas därför som en avgiftsbestämd plan.

*Ersättningar vid uppsägning*

En kostnad för ersättningar i samband med uppsägningar av personal redovisas endast om företaget är bevisligen förpliktigt, utan realistisk möjlighet till tillbakadragande, av en formell detaljerad plan att avsluta en anställning före den normala tidpunkten. När ersättningar lämnas som ett erbjudande för att uppmuntra frivillig avgång, redovisas en kostnad om det är sannolikt att erbjudandet kommer att accepteras och antalet anställda som kommer att acceptera erbjudandet tillförlitligt kan uppskattas.

*Kortfristiga ersättningar*

Kortfristiga ersättningar till anställda beräknas utan diskontering och redovisas som kostnad när de relaterade tjänsterna erhålls.

En avsättning redovisas för den förväntade kostnaden för bonusbetalningar när koncernen har en gällande rättslig eller informell förpliktelse att göra sådana betalningar till följd av att tjänster erhållits från anställda och förpliktelsen kan beräknas tillförlitligt.

*Aktierelaterade ersättningar*

Koncernen har gett ut ett prestationsaktieprogram för de anställda och styrelseledamöter i företaget. Programmet regleras med aktier. För de anställda är programmet villkorat av att deltagarna köper och behåller

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

aktier i Bolaget, fortsatt anställning och intjänandevillkor relaterat till Bolagets utveckling och verksamhet (prestationsvillkor). För styrelseledamöterna är programmet villkorat av att deltagarna köper och behåller aktier i Bolaget under minst tolv månader och intjänandevillkor relaterat till utvecklingen av aktiekursen (marknadsvillkor).

Det verkliga värdet på tilldelade rätter redovisas som en personalkostnad med en motsvarande ökning av eget kapital. Det verkliga värdet beräknas vid tilldelningstidpunkten och fördelas över intjänandeperioden. Den kostnad som redovisas motsvarar verkligt värde av en uppskattning av det antal rätter som förväntas bli intjänade, med hänsyn tagen till tjänstevillkor och prestationsvillkor. Denna kostnad justeras i efterföljande perioder för att till slut återspegla det verkliga antalet intjänade rätter. Intjänandevillkor relaterat till utvecklingen av aktiekursen utgör ett marknadsvillkor, vilket inkluderas i den initiala värderingen av aktierätterna för styrelseledamöterna. Under intjänandeperioden avseende dessa rätter görs ingen bedömning av och justering av redovisad kostnad för förväntat eller konstaterat utfall, hela antalet aktierätter som är villkorade av aktiekursen ligger till grund för kostnadsredovisningen oavsett utfall.

Sociala avgifter hänförliga till aktierelaterade instrument kostnadsförs fördelat på de perioder under vilka optionerna tjänas in. Avsättningen för sociala avgifter baseras på rätternas verkliga värde vid rapporttillfället.

**Redovisning av resultat per aktie**

Beräkningen av resultat per aktie baseras på årets resultat i koncernen hänförligt till moderbolagets aktieägare och på det vägda genomsnittliga antalet aktier utestående under året. Under rapporterade perioder fanns

inga potentiella stamaktier som kunde ge upphov till utspädnings effekter.

**Skatter**

Inkomstskatter utgörs av aktuell skatt och uppskjuten skatt. Inkomstskatter redovisas i årets resultat utom då underliggande transaktion redovisats i övrigt totalresultat eller i eget kapital varvid tillhörande skatteeffekt redovisas i övrigt totalresultat eller i eget kapital.

Aktuell skatt är skatt som ska betalas eller erhållas avseende aktuellt år, med tillämpning av de skattesatser som är beslutade eller i praktiken beslutade per balansdagen, hit hör även justering av aktuell skatt hänförlig till tidigare perioder.

**Eventualförpliktelser (ansvarsförbindelser)**

En eventualförpliktelse redovisas när det finns ett möjligt åtagande som härrör från inträffade händelser och vars förekomst bekräftas endast av en eller flera osäkra framtida händelser eller när det finns ett åtagande som inte redovisas som en skuld eller avsättning på grund av att det inte är troligt att ett utflöde av resurser kommer att krävas.

**Moderbolagets redovisningsprinciper**

Moderbolaget har upprättat sin årsredovisning enligt årsredovisningslagen (1995:1554) och Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2 Redovisning för juridiska personer. Även av Rådet för finansiell rapporterings utgivna uttalanden gällande för noterade företag tillämpas. RFR 2 innebär att moderbolaget i årsredovisningen för den juridiska personen ska tillämpa samtliga av EU antagna IFRS och uttalanden så långt detta är

möjligt inom ramen för årsredovisningslagen, trygghetsdelagen och med hänsyn till sambandet mellan redovisning och beskattning. Rekommendationen anger vilka undantag och tillägg som ska göras från IFRS.

**Ändrade redovisningsprinciper**

Om inte annat anges nedan har moderbolagets redovisningsprinciper under 2024 förändrats i enlighet med vad som anges ovan för koncernen.

**Nya IFRS som inte börjat tillämpas**

Övriga nya eller ändrade IFRS inklusive uttalanden bedöms inte få någon väsentlig effekt på moderbolagets redovisning.

**Skillnader mellan koncernens och moderbolagets redovisningsprinciper**

Skillnaderna mellan koncernens och moderbolagets redovisningsprinciper framgår nedan. De nedan angivna redovisningsprinciperna för moderbolaget har tillämpats konsekvent på samtliga perioder som presenteras i moderbolagets finansiella rapporter.

**Klassificering och uppställningsformer**

Moderbolagets resultat- och balansräkning är uppställda enligt årsredovisningslagens scheman. Skillnaden mellan IAS 1 Utformning av finansiella rapporter som tillämpas för koncernens finansiella rapporter är främst redovisning av finansiella intäkter och kostnader, eget kapital samt förekomsten av avsättningar som egen rubrik i balansräkningen.



## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

**Dotterföretag**

Andelar i dotterföretag redovisas i moderbolaget enligt anskaffningsvärdemetoden. Detta innebär att transaktionsutgifter inkluderas i det redovisade värdet för innehav i dotterföretag. I koncernredovisningen redovisas transaktionsutgifter hänförliga till dotterföretag direkt i resultatet när dessa uppkommer.

Moderbolaget redovisar alltid utdelning från dotterföretag som intäkt i årets resultat.

**Leasade tillgångar**

Moderbolaget tillämpar inte IFRS 16, i enlighet med undantaget som finns i RFR 2. Som leasetagare redovisas leasingavgifter som kostnad linjärt över leasingperioden och således redovisas inte nyttjanderätter och leasingkulder i balansräkningen. På samma sätt som i koncernredovisningen skiljs inte leasing- och icke-leasingkomponenter åt för fastigheter. I stället redovisas leasing- och icke leasingkomponenter som en enda leasingkomponent för dessa typer av underliggande tillgångar.

**Immateriella anläggningstillgångar***Forskning och utveckling*

I moderföretaget redovisas samtliga utgifter för utveckling som kostnad i resultaträkningen.

*Avskrivningsprinciper*

Avskrivning sker linjärt över tillgångens beräknade nyttjandeperiod, vilket motsvarar den period under vilken den kommer att förbrukas.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## NOT 2: RÖRELSENS KOSTNADER FÖRDELADE PÅ KOSTNADSSLAG

TSEK	Koncernen		Moderbolaget	
	2024	2023	2024	2023
Personalkostnader	16 595	17 896	16 766	18 091
Avskrivningar	1 640	1 675	—	—
Driftskostnader	1 907	2 158	1 905	2 157
Fastighetskostnader	404	77	2 050	1 744
Förvaltningskostnader	2 028	1 588	2 028	1 588
Externa FoU-tjänster	14 621	19 570	14 621	19 570
Övriga externa tjänster	2 646	3 520	2 646	3 520
<b>Summa</b>	<b>39 841</b>	<b>46 484</b>	<b>40 016</b>	<b>46 670</b>

## NOT 3: REVISIONSARVODE

TSEK	Koncernen och Moderbolaget	
	2024	2023
<b>PWC</b>		
Revisionsuppdrag	580	540
Revisionsverksamhet utöver revisionsuppdraget	43	–
Skatterådgivning	22	–
Övriga tjänster	0	38
Övriga tjänster (KPMG 2023)	–	35

Med revisionsuppdrag avses granskning av årsredovisningen och bokföringen samt styrelsens och verkställande direktörens förvaltning samt övriga arbetsuppgifter som det ankommer på bolagets revisor att utföra (inklusive översiktlig granskning av delårsrapport).

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## NOT 4: ANSTÄLLDA, PERSONALKOSTNADER OCH LEDANDE BEFATTNINGSHAVARES FÖRMÅNER

## Kostnader för ersättningar till anställda

TSEK	Koncernen		Moderbolaget	
	2024	2023	2024	2023
Löner och ersättningar mm	11 191	11 805	11 191	11 805
Pensionskostnader avgiftsbaserade planer <sup>1,2</sup> (se vidare nedan)	2 941	3 367	2 941	3 367
Sociala avgifter <sup>3</sup>	2 143	2 484	2 143	2 484
Icke monetära ersättningar	77	18		
<b>Summa</b>	<b>16 352</b>	<b>17 674</b>	<b>16 275</b>	<b>17 656</b>

1. Av moderbolagets pensionskostnader avser 1 141 TSEK (1 150) gruppen styrelse och VD.
2. I koncernens pensionskostnader ingår 509 TSEK (547 TSEK) avseende ITP-plan finansierad i Alecta, se vidare nedan i avsnittet Ersättning till anställda efter avslutad anställning.
3. Sociala kostnader inkluderar -21 TSEK (81) för incitamentsprogrammet.

## Medelantalet anställda

	2024		2023	
	Antal anställda	Varav kvinnor	Antal anställda	Varav kvinnor
<b>MODERBOLAG</b>				
Sverige	7	3 (43%)	8	4 (50%)
<b>Totalt moderbolaget</b>	<b>7</b>	<b>3 (43%)</b>	<b>8</b>	<b>4 (50%)</b>
<b>DOTTERFÖRETAG</b>				
Sverige	0	0 (0%)	0	0 (0%)
<b>Koncernen totalt</b>	<b>7</b>	<b>3 (43%)</b>	<b>8</b>	<b>4 (50%)</b>

## Könsfördelning i företagsledningen

	Andel kvinnor	
	2024	2023
<b>MODERBOLAG</b>		
Styrelsen	0 %	0 %
Övriga ledande befattningshavare	33 %	33 %
<b>KONCERNEN TOTALT</b>		
Styrelsen	0 %	0 %
Övriga ledande befattningshavare	33 %	33 %

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## Löner och andra ersättningar fördelade per land och mellan ledande befattningshavare och övriga anställda samt sociala kostnader i moderbolaget.

TSEK	2024			2023		
	Ledande befattningshavare (8 personer)	Övriga anställda	Summa	Ledande befattningshavare (8 personer)	Övriga anställda	Summa
<b>Löner och andra ersättningar</b>						
Sverige	7 651	3 540	11 191	7 990	3 815	11 805
(varav tantiem o.d)	836	171	1 007	1 007	–	1 007
<b>Moderbolaget totalt</b>	<b>7 651</b>	<b>3 540</b>	<b>11 191</b>	<b>7 990</b>	<b>3 815</b>	<b>11 805</b>
(varav tantiem o.d)	836	171	1 007	1 007	–	1 007
Sociala kostnader	3 137	1 947	5 084	3 274	2 577	5 851
varav pensionskostnader	1 904	1 037	2 941	1 899	1 468	3 367

## Löner och andra ersättningar, pensionskostnader för ledande befattningshavare i koncernen

TSEK	2024	2023
	Ledande befattningshavare (8 personer)	Ledande befattningshavare (8 personer)
Löner och andra ersättningar	7 651	7 990
(varav tantiem o.d)	836	1 007
Pensionskostnader	1 904	1 899

Styrelsens ordförande, Michael Shalmi har under 2024 inte erhållit något konsultarvode, för 2023 erhöill han 375 TSEK. Styrelsemedlem, Aleksandar Danilovski har under 2024 även erhållit ett konsultarvode på 341 TSEK (400). Styrelsemedlem, Axel Glasmacher har under 2024 även erhållit ett konsultarvode på 68 TSEK (187). Styrelsemedlem, Elaine Sullivan har under 2023 även erhållit ett konsultarvode på 73 TSEK.

## Ersättning till ledande befattningshavare

*Riktlinjer som antogs vid årsstämman 22 maj 2024*

Dessa riktlinjer omfattar ersättning till ledande befattningshavare. Med ledande befattningshavare avses verkställande direktören och övriga personer i koncernledningen. Riktlinjerna ska tillämpas på ersättningar som avtalas, och förändringar som görs i redan avtalade ersättningar, efter det att riktlinjerna antagits av årsstämman 2024. Riktlinjerna omfattar inte ersättningar som beslutas av bolagsstämman.

*Riktlinjernas främjande av bolagets affärsstrategi, långsiktiga intressen och hållbarhet*

De viktigaste delarna av bolagets affärsstrategi är följande:

- Uppnå största möjliga värdetillväxt i varje projekt och att söka samarbeten med starka affärspartners senaste efter genomförda fas II-prövningar
- Driva utvecklingen och kommersialiseringen av företagets substanser tillsammans med kompetenta partners
- Begränsa kostnader genom partnerskapsavtal och användning av extern expertis

- Skydda know-how genom en aktiv patentstrategi
- Skapa ekonomisk uthållighet genom partnerskap med licenstagare och aktieägare

För ytterligare information om bolagets affärsstrategi, se [www.activebiotech.com](http://www.activebiotech.com). En framgångsrik implementering av bolagets affärsstrategi och tillvaratagandet av bolagets långsiktiga intressen, inklusive dess hållbarhet, förutsätter att bolaget kan rekrytera och behålla kvalificerade medarbetare. För detta krävs att bolaget kan erbjuda konkurrenskraftig ersättning.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

Dessa riktlinjer möjliggör att ledande befattningshavare kan erbjudas en konkurrenskraftig totalersättning.

Det långsiktiga aktierelaterade incitamentsprogram som beslutades på årsstämman 2020 omfattas därför inte av dessa riktlinjer. Rörlig kontanterersättning som omfattas av dessa riktlinjer ska syfta till att främja bolagets affärsstrategi och långsiktiga intressen, inklusive dess hållbarhet.

*Formerna av ersättning m.m.*

Ersättningen ska vara marknadsmässig och får bestå av följande komponenter: fast kontantlön, rörlig kontanterersättning, pensionsförmåner och andra förmåner. Bolagsstämman kan därutöver – och oberoende av dessa riktlinjer – besluta om exempelvis aktie- och aktiekursrelaterade ersättningar.

Den rörliga kontanterersättningen får uppgå till högst 50 procent av den fasta årliga kontantlönen för verkställande direktören och 25 procent för övriga personer i koncernledningen. Rörlig kontanterersättning ska inte vara pensionsgrundande.

Pensionsförmåner ska vara avgiftsbestämda. För de ledande befattningshavare som omfattas av ITP-planen ska pensionspremien motsvara vad som gäller enligt ITP-planen. För övriga ledande befattningshavare ska pensionspremien motsvara högst 25 procent av den fasta årliga lönen.

Andra förmåner får innefatta bland annat sjuk- och hälsovård och bilförmån. Sådana förmåner får sammanlagt uppgå till högst 10 procent av den årliga kontantlönen.

*Upphörande av anställning*

Vid uppsägning från bolagets sida får uppsägningstiden för den verkställande direktören eller annan ledande befattningshavare vara högst 12 månader, utan rätt till avgångsvederlag. Fast kontantlön under uppsägningstiden

får sammantaget inte överstiga ett belopp motsvarande den fasta kontantlönen för två år för verkställande direktören och ett år för övriga ledande befattningshavare. Vid uppsägning från den verkställande direktören eller annan ledande befattningshavares sida får uppsägningstiden vara högst 12 månader, utan rätt till avgångsvederlag.

*Kriterier för utdelning av rörlig kontanterersättning m.m.*

Den rörliga kontanterersättningen ska vara kopplad till förutbestämda och mätbara kriterier som kan vara finansiella eller icke-finansiella. De kan också utgöras av individanpassade kvantitativa eller kvalitativa mål. Kriterierna ska vara utformade så att de främjar bolagets affärsstrategi och långsiktiga intressen, inklusive dess hållbarhet, genom att exempelvis ha en tydlig koppling till affärsstrategin eller främja befattningshavarens långsiktiga utveckling.

När mätperioden för uppfyllelse av kriterier för utbetalning av rörlig kontanterersättning avslutas ska fastställas i vilken utsträckning kriterierna uppfyllts. Styrelsen ansvarar för bedömningen såvitt avser rörlig kontanterersättning till verkställande direktören. Såvitt avser rörlig kontanterersättning till övriga befattningshavare ansvarar verkställande direktören för bedömningen. Såvitt avser finansiella mål ska bedömningen baseras på den av bolaget senast offentliggjorda finansiella informationen.

*Lön och anställningsvillkor för anställda*

Vid beredningen av styrelsens förslag till dessa ersättningsriktlinjer har lön och anställningsvillkor för bolagets anställda beaktats genom att uppgifter om anställdas totalersättning, ersättningens komponenter samt ersättningens ökning och ökningstakt över tid har utgjort en del av styrelsens beslutsunderlag vid utvärderingen av skäligheten av riktlinjerna och de begränsningar som följer av dessa.

*Beslutsprocessen för att fastställa, se över och genomföra riktlinjerna*

Styrelsen beslutar om förslag till riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare. Styrelsen ska upprätta förslag till nya riktlinjer åtminstone vart fjärde år och lägga fram förslaget för beslut vid årsstämman. Riktlinjerna ska gälla till dess att nya riktlinjer antagits av bolagsstämman. Styrelsen ska även följa och utvärdera program för rörliga ersättningar för bolagsledningen, tillämpningen av riktlinjer för ersättning till ledande befattningshavare samt gällande ersättningsstrukturer och ersättningsnivåer i bolaget. Styrelsens ledamöter är oberoende i förhållande till bolaget och bolagsledningen. Vid styrelsens behandling av och beslut i ersättningsrelaterade frågor närvarar inte verkställande direktören eller andra personer i bolagsledningen, i den mån de berörs av frågorna.

*Frångående av riktlinjerna*

Styrelsen får besluta att tillfälligt frångå riktlinjerna helt eller delvis, om det i ett enskilt fall finns särskilda skäl för det och ett avsteg är nödvändigt för att tillgodose bolagets långsiktiga intressen, inklusive dess hållbarhet, eller för att säkerställa bolagets ekonomiska bärkraft. Som angivits ovan ingår det i styrelsens uppgifter att bereda beslut i ersättningsfrågor, vilket även innefattar beslut om avsteg från riktlinjerna.

*Beskrivning av betydande förändringar av riktlinjerna och hur aktieägarnas synpunkter beaktat*

Det finns inga tidigare beslutade ersättningar som inte förfallit till betalning.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## Incitamentsprogram

*PLAN 2020/2024 – Anställda i Active Biotech*

Vid årsstämman den 19 maj 2020, beslutades om införande av ett långsiktigt prestationsbaserat incitamentsprogram för anställda inom Active Biotech ("Plan 2020/2024"). Deltagarna i Plan 2020/2024 ska investera årligen i aktier i Active Biotech till marknadsmässiga villkor ("Sparaktier"). Därefter kommer deltagarna att ha möjlighet att vederlagsfritt erhålla ytterligare aktier i enlighet med Plan 2020/2024 ("Prestationsaktier").

För att kunna delta i programmet krävs att deltagaren har gjort en egen investering i bolaget genom att förvärva Sparaktier. För varje Sparaktie som innehas tilldelar bolaget deltagare en rätt till högst två vederlagsfria Prestationsaktier under förutsättning att vissa kriterier är uppfyllda, relaterade till fortsatt anställning, ett intakt Sparaktieinnehav samt verksamhetsmål relaterade till Bolagets utveckling och verksamhet.

Målen för 2020 bestod av verksamhetsrelaterade, bolagsövergripande samt finansiella mål. De verksamhetsrelaterade målen bestod av (i) starta behandling av den första patienten i den andra dosgruppen i del A av fas Ib/II studien med tasquinimod i multiple myelom, (ii) färdigställa dokumentation av laquinimod för möjliggörandet av initiering av fas I studie i ögonindikation under andra halvåret 2021 samt (iii) slutföra genomgång av extern certifiering av den regulatoriska dokumentationen för laquinimod och tasquinimod. De bolagsövergripande samt finansiella målen bestod av (i) lansera ny investeringsstrategi och genomföra en kapitalmarknadsdag före utgången av 2020 samt (ii) genomföra de under 2020 planerade verksamhetsaktiviteterna till en av styrelsen beslutad kostnadsbudget.

Målen för 2021 bestod av verksamhetsrelaterade och bolagsövergripande mål. De verksamhetsrelaterade målen relaterar till den pre-kliniska och kliniska projektutvecklingen. De kliniska studiemålen för 2021 definieras som (i) presentera säkerhetsresultat från den pågående fas Ib/IIa studien med tasquinimod i multipelt myelom (ii) dosera den första försökspersonen i en fas I säkerhetsstudie med laquinimod i ögondropsformulering. De pre-kliniska målen för 2021 definierades som (i) publicera ett manuskript med pre-kliniska tasquinimod resultat i en välrenommerad vetenskaplig tidskrift (ii) presentera kompletterande in-vivo resultat för laquinimod i en neovasculär försöksmodell.

De bolagsövergripande målen för 2021 var kopplade till att stärka företagens kliniska organisation och nå ut till potentiella kommersiella partners för tasquinimod och laquinimod.

Målen för 2022 bestod av verksamhetsrelaterade och bolagsövergripande mål. De verksamhetsrelaterade målen relaterar till den kliniska och prekliniska projektutvecklingen. De kliniska studiemålen för 2022 definierades som (i) första patient rekryterad till klinisk studie med tasquinimod i Myelofibros (ii) presentera top-line data från doseskaleringsdel B i fas Ia/IIb studien med tasquinimod i Multipelt Myelom (iii) slutföra fas I studien med laquinimod ögondroppar och möjliggöra fortsättning till fas II studie (iv) ingå avtal med akademisk partner/ organisation inom oftamologiområdet för start av fas II studier 2023. De pre-kliniska målen för 2022 definierades som (i) publicera prekliniska data för Multipelt Myelom i akademisk tidskrift (ii) färdigställa en preklinisk plan för Myelofibros (iii) presentera prekliniska data från minst en in vivo okulär neovaskulariseringsmodell (iv) färdigställa en preklinisk plan för uveit/neovaskularisering.

Det bolagsövergripande målet för 2022 var kopplat till att genomföra en nyemission för att säkerställa bolagets fortsatta finansiering.

Målen för 2023 bestod av verksamhetsrelaterade och bolagsövergripande mål. De verksamhetsrelaterade målen relaterar till den kliniska och prekliniska projektutvecklingen.

De kliniska studiemålen för 2023 definierades som (i) myndighetsgodkännanden samt första patient rekryterad i klinisk studie med tasquinimod i myelofibros (ii) doseskaleringsdel B i fas Ia/IIb studien med tasquinimod i Multipelt Myelom slutförd (iii) presentera resultaten från avslutad fas I studie med laquinimod ögondropsformulering på vetenskaplig kongress (iv) Myndighetsgodkännande (FDA), godkännande från etisk kommitté samt första patient rekryterad i bi-distributionsstudie med laquinimod. De pre-kliniska målen för 2023 definierades som (i) tasquinimod: tillhandahålla nya pre-kliniska data för tasquinimod i myelofibros samt visa effekten av tasquinimod i kombination med front-line terapier i modeller för avancerad myelofibros (MD Anderson) (ii) laquinimod: sammanställa pre-kliniska och kliniska laquinimod data som stöd för regulatorisk godkännande.

Det bolagsövergripande målet för 2023 var kopplat till genomförandet av nyemission för säkerställande av bolagets finansiering.

En rätt kommer att utnyttjas förutsatt att deltagaren har behållit sina egna ursprungliga Sparaktier och sin anställning inom Active Biotech fram till och med den 31 december det räkenskapsår under vilket investeringen i Sparaktier gjordes.

Sparaktier, prestationsaktier och kostnader för åren 2023, 2022, 2021 och 2020 visas i tabellerna nedan.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

År 2023	Sparaktier	Tilldelning av prestationsaktier	Omräkning på grund av nyemission	IFRS2-kostnad (TSEK) <sup>1</sup>	Arbetsgivaravgift, beräknad (TSEK)	Arbetsgivaravgift, verklig (TSEK)
Verkställande Direktör	15 000	15 000	16 110	28	1	1
Ledande befattningshavare (2)	19 935	19 935	21 410	37	2	2
Övriga anställda	34 055	34 055	36 575	64	4	4
<b>Totalt</b>	<b>68 990</b>	<b>68 990</b>	<b>74 095</b>	<b>129</b>	<b>7</b>	<b>7</b>

<sup>1</sup> Verkligt värde vid tilldelningstidpunkten den 31 mars 2023 = 0,872 kr/aktierätt. Inga marknadsvillkor finns kopplade till intjänandevillkoren. Ingen förväntad utdelning har inkluderats i beräkningen.

År 2022	Sparaktier	Tilldelning av prestationsaktier	Omräkning på grund av nyemission	IFRS2-kostnad (TSEK) <sup>1</sup>	Arbetsgivaravgift, beräknad (TSEK)	Arbetsgivaravgift, verklig (TSEK)
Verkställande Direktör	40 000	40 000	48 640	111	17	14
Ledande befattningshavare (2)	45 733	45 733	55 611	127	20	1
Övriga anställda	126 348	126 348	153 639	350	53	44
<b>Totalt</b>	<b>212 081</b>	<b>212 081</b>	<b>257 890</b>	<b>588</b>	<b>90</b>	<b>59</b>

<sup>1</sup> Verkligt värde vid tilldelningstidpunkten den 31 mars 2022 = 1,140 kr/aktierätt. Inga marknadsvillkor finns kopplade till intjänandevillkoren. Ingen förväntad utdelning har inkluderats i beräkningen.

År 2021	Sparaktier	Tilldelning av prestationsaktier	IFRS2-kostnad (TSEK) <sup>1</sup>	Arbetsgivaravgift, beräknad (TSEK)	Arbetsgivaravgift, verklig (TSEK)
Verkställande Direktör	20 000	20 000	56	16	7
Ledande befattningshavare (2)	20 000	20 000	56	16	5
Övriga anställda	43 000	43 000	120	34	15
<b>Totalt</b>	<b>83 000</b>	<b>83 000</b>	<b>232</b>	<b>66</b>	<b>27</b>

<sup>1</sup> Verkligt värde vid tilldelningstidpunkten den 31 mars 2021 = 1,398 kr/aktierätt. Inga marknadsvillkor finns kopplade till intjänandevillkoren. Ingen förväntad utdelning har inkluderats i beräkningen.

År 2020	Sparaktier	Tilldelning av prestationsaktier	Omräkning på grund av nyemission	IFRS2-kostnad (TSEK) <sup>1</sup>	Arbetsgivaravgift, beräknad (TSEK)	Arbetsgivaravgift, verklig (TSEK)
Verkställande Direktör	25 000	25 000	30 000	130	30	14
Ledande befattningshavare (2)	30 000	30 000	36 000	156	36	13
Övriga anställda	42 500	42 500	51 000	272	62	24
<b>Totalt</b>	<b>97 500</b>	<b>97 500</b>	<b>117 000</b>	<b>558</b>	<b>128</b>	<b>51</b>

<sup>1</sup> Verkligt värde vid tilldelningstidpunkten den 31 maj 2020 = 2,595 kr/aktierätt. Inga marknadsvillkor finns kopplade till intjänandevillkoren. Ingen förväntad utdelning har inkluderats i beräkningen.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

För att säkerställa leverans av aktier inom programmet beslutade årsstämman att emittera högst 2 524 000 teckningsoptioner för teckning och efterföljande överlåtelse av aktier till deltagarna i incitamentsprogrammet, varefter Bolagets aktiekapital kan höjas med högst cirka 13 034 SEK. Alla teckningsoptioner tecknades av Active Biotechs helägda dotterbolag Active Security Trading AB. Varje teckningsoption berättigar till teckning av en ny aktie i bolaget under perioden från och med den dag då emissionsbeslutet registrerades hos Bolagsverket, som gjordes den 29 juni 2020 till och med den 31 december 2023. Teckningspriset är cirka 0,005 SEK per aktie.

Motivet för programmet är att skapa förutsättningar för att motivera och behålla kompetenta nyckelpersoner i koncernen samt för att främja företagets affärsstrategi, långsiktiga intressen och hållbara affärer och för att anpassa deltagarnas mål till företagets.

## STYRELSEPLAN 2020/2023

Vid årsstämman den 19 maj 2020, beslutades om införande av ett långsiktigt prestationsbaserat incitamentsprogram för styrelseledamöterna i Bolaget ("Styrelseplan 2020/2023"). Deltagarna i Styrelseplan 2020/2023 ska investera i aktier i Active Biotech till marknadsmässiga villkor ("Sparaktier") varje år. Därefter kommer deltagarna att ges möjlighet att vederlagsfritt erhålla ytterligare aktier i enlighet med Styrelseplan 2020/2023 ("Prestationsaktier").

För att kunna delta i programmet krävs att deltagaren har gjort en egen investering i bolaget från det styrelseår som erhålls kontant, genom att förvärva Sparaktier. Sparaktier som förvärvats under ett år ska förbli investerade under minst cirka tolv månader. För varje förvärvat Sparaktie kommer bolaget att tilldela deltagaren en rätt till en vederlagsfri Prestationsaktie

under förutsättning att vissa villkor är uppfyllda som primärt är beroende av utvecklingen av aktiekursen. Om aktiekursen ökat med mer än 60% under intjänandeperioden ska 100% av rätterna intjänas. Om aktiekursen ökar med 20% ska 33% av rätterna intjänas. I händelse

	År	Sparaktier	Max antal prestationsaktier	Omräkning på grund av nyemission	IFRS2-kostnad (TSEK)	Arbetsgivaravgift, beräknad (TSEK)
Styrelsemedlemmar	2020	264 256	264 256	414 137	166 <sup>1</sup>	0
	2021	215 000	215 000	280 787	47 <sup>2</sup>	13
	2022	0	0	0	0	0
	2023	0	0	0	0	0
	2024	0	0	0	13	-13
<b>Totalt</b>		<b>479 256</b>	<b>479 256</b>	<b>694 924</b>	<b>226</b>	<b>0</b>

1. Verkligt värde vid tilldelningstidpunkten den 30 juni 2020 har beräknats genom en Monte Carlo-simulering. Beräknat verkligt värde per 2020-06-30 = 1,29/aktierätt. Förväntad volatilitet = 69% och riskfri räntesats = -0,24%. Ingen förväntad utdelning har inkluderats i beräkningen.  
2. Verkligt värde vid tilldelningstidpunkten den 30 juni 2021 har beräknats genom en Monte Carlo-simulering. Beräknat verkligt värde per 2021-06-30 = 0,64/aktierätt. Förväntad volatilitet = 27% och riskfri räntesats = -0,17%. Ingen förväntad utdelning har inkluderats i beräkningen.

För att säkerställa leverans av aktier inom programmet beslutade årsstämman att emittera högst 851 000 teckningsoptioner för teckning och efterföljande överlåtelse av aktier till deltagarna i incitamentsprogrammet, varefter Bolagets aktiekapital kan höjas med högst cirka 4 394 SEK. Alla teckningsoptioner tecknades av Active Biotechs helägda dotterbolag Active Security Trading AB. Varje teckningsoption berättigar till teckning av en ny aktie i Bolaget under den period som börjar dagen efter årsstämman 2023 till och med dagen som infaller omedelbart efter årsstämman 2026. Teckningskursen är cirka 0,005 SEK per aktie.

Motivet för programmet är att skapa förutsättningar för att motivera och behålla kompetenta styrelseledamöter och att fokusera deltagarna på att leverera exceptionellt resultat, vilket bidrar till värdeskapande för alla aktieägare.

av ökning av aktiekursen mellan 20 och 60% kommer intjänning ske linjärt. Vid en ökning mindre än 20% sker ingen intjänning.

2020 och 2021 års sparaktier, prestationsaktier och kostnader visas i tabellen nedan.

## Lån till ledande befattningshavare

Det finns inga avtal om lån till styrelseledamöter eller ledande befattningshavare.

## Ersättning till anställda efter avslutad anställning

## Förmånsbestämda planer

Åtaganden för ålderspension och familjepension för tjänstemän i Sverige tryggas genom en försäkring i Alecta, vilken är en förmånsbestämd plan som omfattar flera arbetsgivare. För räkenskapsåren 2024 och 2023 har bolaget inte haft tillgång till sådan information som gör det möjligt att redovisa denna plan som en förmånsbestämd plan. Pensionsplanen enligt ITP som tryggas genom en försäkring i Alecta redovisas därför som en avgiftsbestämd plan. Årets avgifter för pensionsförsäk-



## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

Hämta utskriftsvänlig version

ringar som är tecknade i Alecta uppgår till 0,5 (0,5) MSEK och för 2025 kommer premierna att uppgå till 0,3 MSEK. Alectas överskott kan fördelas till försäkringstagarna och/eller de försäkrade. Vid utgången av 2024 uppgick Alectas överskott i form av den kollektiva konsoliderings-

nivån till 162 (157) procent. Den kollektiva konsolideringsnivån utgörs av marknadsvärdet på Alectas tillgångar i procent av försäkringsåtagandena beräknade enligt Alectas försäkringstekniska beräkningsantaganden, vilka inte överensstämmer med IAS19. Active Biotechs andel

av totala sparpremier för ITP2 i Alecta uppgick 2024 till 0,00330 procent och andelen av totalt aktiva försäkrade i ITP2 uppgick i december 2024 till 0,00117 procent.

## Ersättningar och övriga förmåner 2024

TSEK	Grundlön/styrelsearvode	Rörlig ersättning	Löneväxling	Pensionskostnad	Aktierelaterade ersättningar	Övrig ersättning	Summa
Styrelsens ordförande, Michael Shalmi <sup>1)</sup>	500	–	–	–	–	–	500
Styrelseledamot, Aleksandar Danilovski <sup>2)</sup>	200	–	–	–	–	–	200
Styrelseledamot, Axel Glasmacher <sup>3)</sup>	200	–	–	–	–	–	200
Styrelseledamot, Uli Hacksell <sup>1)</sup>	200	–	–	–	–	–	200
Styrelseledamot, Peter Thelin <sup>1)</sup>	200	–	–	–	–	–	200
Verkställande direktör, Helen Tuveesson	2 262	480	300	841	–	–	3 883
Andra ledande befattningshavare (2 st)	3 253	356	300	463	–	–	4 372
<b>Summa</b>	<b>6 815</b>	<b>836</b>	<b>600</b>	<b>1 304</b>	–	–	<b>9 555</b>

<sup>1)</sup> Inga ersättningar har utbetalats utöver styrelsearvode. <sup>2)</sup> Aleksandar Danilovski har under 2024 även erhållit ett konsultarvode på 341 TSEK. <sup>3)</sup> Axel Glasmacher har under 2024 även erhållit ett konsultarvode på 68 TSEK.

## Ersättningar och övriga förmåner 2023

TSEK	Grundlön/styrelsearvode	Rörlig ersättning	Löneväxling	Pensionskostnad	Aktierelaterade ersättningar	Övrig ersättning	Summa
Styrelsens ordförande, Michael Shalmi <sup>2)</sup>	500	–	–	–	24	–	524
Styrelseledamot, Aleksandar Danilovski <sup>3)</sup>	200	–	–	–	7	–	207
Styrelseledamot, Axel Glasmacher <sup>4)</sup>	200	–	–	–	3	–	203
Styrelseledamot, Uli Hacksell <sup>1)</sup>	200	–	–	–	2	–	202
Styrelseledamot, Elaine Sullivan <sup>5, 6)</sup>	66	–	–	–	–	–	66
Styrelseledamot, Peter Thelin <sup>1)</sup>	200	–	–	–	6	–	206
Verkställande direktör, Helen Tuveesson	2 265	600	300	850	30	–	4 045
Andra ledande befattningshavare (2 st)	3 352	407	300	449	39	–	4 547
<b>Summa</b>	<b>6 983</b>	<b>1 007</b>	<b>600</b>	<b>1 299</b>	<b>111</b>	–	<b>10 000</b>

<sup>1)</sup> Inga ersättningar har utbetalats utöver styrelsearvode. <sup>2)</sup> Michael Shalmi har under 2023 även erhållit ett konsultarvode på 375 TSEK. <sup>3)</sup> Aleksandar Danilovski har under 2023 även erhållit ett konsultarvode på 400 TSEK.

<sup>4)</sup> Axel Glasmacher har under 2023 även erhållit ett konsultarvode på 187 TSEK. <sup>5)</sup> Elaine Sullivan har under 2023 även erhållit ett konsultarvode på 73 TSEK. <sup>6)</sup> Elaine Sullivan avgick som styrelseledamot vid Årsstämman 2023.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## NOT 5: FINANSNETTO

TSEK	Koncernen		Moderbolaget	
	2024	2023	2024	2023
<b>Ränteintäkter</b>				
- Övriga ränteintäkter	652	285	650	279
<b>Nettovinst på finansiella tillgångar och skulder värderade till verkligt värde via resultatet</b>				
- Innehas för handel: Kortfristiga placeringar	-	566	-	566
Netto valutakursförändringar	-	71	-	71
<b>Finansiella intäkter/Ränteintäkter och liknande resultatposter</b>	<b>652</b>	<b>922</b>	<b>650</b>	<b>916</b>
<b>Räntekostnader</b>				
- Räntekostnader avseende leasing	-177	-237	-	-
- Övriga räntekostnader	-	-1	-	-1
<b>Nettoförlust finansiella tillgångar och skulder värderade till verkligt värde via resultatet</b>				
- Innehas för handel: Kortfristiga placeringar	-	-	-	-
Netto valutakursförändringar	-32	-	-32	-
<b>Finansiella kostnader/Räntekostnader och liknande resultatposter</b>	<b>-209</b>	<b>-238</b>	<b>-32</b>	<b>-1</b>
<b>Finansnetto</b>	<b>443</b>	<b>684</b>	<b>618</b>	<b>915</b>
<i>Varav:</i>				
Ränteintäkter från instrument värderade till upplupet anskaffningsvärde	-	-		
Räntekostnader från instrument värderade till upplupet anskaffningsvärde	-177	-237		
<b>Valutakursdifferenser som påverkat resultatet</b>				
Valutakursdifferenser som påverkat rörelseresultatet	16	-62	16	-62
Finansiella valutakursdifferenser	-32	71	-32	71
<b>Summa</b>	<b>-16</b>	<b>9</b>	<b>-16</b>	<b>9</b>

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## NOT 6: SKATTER

## Redovisad i resultaträkningen

TSEK	Koncernen		Moderbolaget	
	2024	2023	2024	2023
<i>Aktuell skattekostnad (-)/skatteintäkt (+)</i>				
Periodens skattekostnad/skatteintäkt	-	-	-	-
Justering av skatt hänförlig till tidigare år	-	-	-	-
<b>Totalt redovisad skattekostnad/intäkt</b>	-	-	-	-
<i>Avstämning av effektiv skatt</i>				
Resultat före skatt	-39 398	-45 800	-39 848	-44 967
Skatt enligt gällande skattesats för moderbolaget	8 116	9 435	8 209	9 263
Ej avdragsgilla kostnader	-293	-303	-386	-303
Ej skattepliktiga intäkter	1	1	1	163
Ökning av underskottsavdrag utan motsvarande aktivering av uppskjuten skatt	-7 824	-9 123	-7 824	-9 123
Ökning/minskning av temporära skillnader för vilka uppskjuten skatt ej redovisats	-	-10	-	-
<b>Redovisad effektiv skatt</b>	-	-	-	-

Beroende av koncernens aktiviteter med stora forsknings- och utvecklingskostnader, är koncernen inte i skatteposition. Koncernens ackumulerade underskottsavdrag vid utgången av år 2024 uppgår till 3 385 MSEK

och avser koncernens svenska bolag. Moderbolagets underskottsavdrag uppgår till 3 384 MSEK. Då tidpunkten för moderbolagets och de svenska dotterföretagens förväntade intäkter ännu inte kan definieras har endast så

stor del av den skattemässiga effekten av underskottsavdragen redovisats som motsvarar uppskjuten skatteskuld. Underskottsavdrag för vilka uppskjuten skattefordran inte redovisats uppgår till 3 385 (3 347) MSEK.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## NOT 7: IMMATERIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR

## Patent

TSEK	Koncernen	Moderbolag
<b>Anskaffningsvärde</b>		
Ingående balans 1 januari 2023	245	245
Förvärv av patent	–	–
<b>Utgående balans 31 december 2023</b>	<b>245</b>	<b>245</b>
Ingående balans 1 januari 2024	245	245
<b>Utgående balans 31 december 2024</b>	<b>245</b>	<b>245</b>
<b>Av- och nedskrivningar</b>		
Ingående balans 1 januari 2023	–	–
<b>Utgående balans 31 december 2023</b>	<b>–</b>	<b>–</b>
Ingående balans 1 januari 2024	–	–
<b>Utgående balans 31 december 2024</b>	<b>–</b>	<b>–</b>
<b>Redovisade värden</b>		
1 januari 2023	245	245
31 december 2023	245	245
1 januari 2024	245	245
31 december 2024	245	245

## NOT 8: MATERIELLA ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR

## Inventarier, verktyg och installationer redovisat enligt anskaffningsmetod

TSEK	Koncernen	Moderbolag
<b>Anskaffningsvärde</b>		
Ingående balans 1 januari 2023	2 714	2 714
<b>Utgående balans 31 december 2023</b>	<b>2 714</b>	<b>2 714</b>
Ingående balans 1 januari 2024	2 714	2 714
<b>Utgående balans 31 december 2024</b>	<b>2 714</b>	<b>2 714</b>
<b>Av- och nedskrivningar</b>		
Ingående balans 1 januari 2023	–2 714	–2 714
<b>Utgående balans 31 december 2023</b>	<b>–2 714</b>	<b>–2 714</b>
Ingående balans 1 januari 2024	–2 714	–2 714
<b>Utgående balans 31 december 2024</b>	<b>–2 714</b>	<b>–2 714</b>
<b>Redovisade värden</b>		
1 januari 2023	–	–
31 december 2023	–	–
1 januari 2024	–	–
31 december 2024	–	–

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

**NOT 9: LEASINGAVTAL**

Koncernens leasingavtal omfattar hyresavtal för lokaler, leasing av tjänstebilar samt hyresavtal för kontorsutrustning.

**Nyttjanderättstillgångar**

TSEK	Fastigheter	Fordon	Summa
Ingående balans 1 januari 2024	4 639	77	4 716
Omvärdering	90	187	277
Avskrivningar under året	-1 473	-167	-1 640
Utgående balans 31 december 2024	3 256	97	3 353

**Leasingskulder**

TSEK	Fastigheter	Fordon	Summa
Kortfristiga	1 538	113	1 651
Långfristiga	1 533	0	1 533
<b>Leasingskulder som ingår i rapporten över finansiell ställning 2024-12-31</b>	<b>3 071</b>	<b>113</b>	<b>3 184</b>

Upplysningar angående Löptidsanalys/förfalloanalys av leasingskulder se not 18.  
Av koncernens totala räntebärande skulder avser samtliga leasingskulder se not 14.

**Specifikationer av belopp redovisade i resultatet**

TSEK	Koncernen 2024	Koncernen 2023
Avskrivningar på nyttjanderättstillgångar	-1 640	-1 675
Ränta på leasingskulder	-177	-237
Variabla leasingavgifter som inte ingår i värderingen av leasingskulden	-69	-37
Kostnader för leasar av lågt värde	-16	-87

**Belopp redovisade i rapporten över kassaflöden**

TSEK	Koncernen 2024	Koncernen 2023
Summa kassaflöden hänförliga till leasingavtal	1 900	1 982

Ovanstående kassaflöde inkluderar såväl belopp för leasingavtal som redovisas som leasingskuld, som belopp som betalas för variabla leasingavgifter och leasar av lågt värde. Se även not 21.

**Beskrivning av koncernens hyresavtal***Leasing av fastighet*

Active Biotech hyr lokaler i Fastigheten Forskaren 1 i Lunds kommun. Hyresavtalet består av ej uppsägningsbar period om fem år, som förlängs med ytterligare perioder om tre år om koncernen inte säger upp avtalet med nio månaders uppsägningstid. Optionerna att säga upp eller förlänga avtalet kan endast utnyttjas av Koncernen, inte av leasegivaren. Huruvida det är rimligt säkert att en förlängningsoption kommer att utnyttjas fastställs på leasingavtalets inledningsdatum. Det har bedömts att det inte är rimligt säkert att ytterligare en period kommer att utnyttjas. Koncernen omprövar huruvida det är rimligt säkert att en förlängningsoption kommer att utnyttjas om det sker en viktig händelse eller betydande förändringar i omständigheter som ligger inom Koncernens kontroll. Hyreskostnaden justeras årligen med indexklausul.

*Leasing av tjänstebilar*

Active Biotech leasar två tjänstebilar med en kontraktstid på tre år. I kontraktet ingår en fast leasingavgift samt en avgift för ett så kallat managementpaket som täcker service, reparation, däck mm som inte ingår i leasingskulden.

*Leasing av datorer och annan kontorsutrustning*

Active Biotech har ett hyresavtal på 36 månader avseende kontorsutrustning. Dessa avtal klassificeras som lease av lågt värde.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## NOT 10: ÖVRIGA FORDRINGAR

TSEK	Koncernen		Moderbolaget	
	2024	2023	2024	2023
Moms	402	580	402	580
Tecknat ej inbetalt kapital, nyemission	8 232	–	8 232	–
Övriga fordringar	226	39	226	39
<b>Summa</b>	<b>8 860</b>	<b>619</b>	<b>8 860</b>	<b>619</b>

## NOT 11: FÖRUTBETALDA KOSTNADER OCH UPPLUPNA INTÄKTER

TSEK	Koncernen		Moderbolaget	
	2024	2023	2024	2023
Förutbetald hyra	84	18	495	431
Förutbetalda försäkringar	207	266	207	266
Förutbetalda patentkostnader	420	428	420	428
Förutbetalda FoU-kostnader	1 186	–	1 186	–
Övriga förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	422	525	422	525
<b>Summa</b>	<b>2 319</b>	<b>1 237</b>	<b>2 730</b>	<b>1 650</b>

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## NOT 12: EGET KAPITAL

## Aktiekapital stamaktier

Anges i tusental aktier	2024	2023
Emitterade per 1 januari	361 739	264 887
Kontantemission	703 713	96 594
PLAN 2020/2024 - Anställda i Active Biotech	74	258
<b>Emitterade per 31 december - betalda</b>	<b>1 065 526</b>	<b>361 739</b>

## Resultatdisposition

SEK	
Överkursfond	36 976 425
Balanserat resultat	28 501 196
Årets resultat	-39 848 386
<b>Summa</b>	<b>25 629 235</b>

Per den 31 december 2024 omfattade det registrerade aktiekapitalet 1 065 525 722 stamaktier, med kvotvärde 0,005164 SEK. I januari 2025 registrerades ytterligare 164 638 960 aktier från den i december genomförda nyemissionen och totalt antal aktier är därmed 1 230 164 682. Innehavare av stamaktier är berättigade

till utdelning som fastställs efter hand och aktieinnehavet berättigar till rösträtt vid årsstämman med en röst per aktie.

## Övrigt tillskjutet kapital

Avser eget kapital som är tillskjutet från ägarna utöver aktiekapital.

## Balanserat resultat inklusive årets resultat

I balanserat resultat inklusive årets resultat ingår ackumulerade resultat i moderbolaget och dess dotterföretag. Tidigare avsättningar till reservfond ingår i denna eget kapitalpost.

## Utdelning

Styrelsen föreslår ingen utdelning för räkenskapsåret 2024.

## Kapitalhantering

Enligt styrelsens policy är koncernens finansiella målsättning att ha en god kapitalstruktur och finansiell stabilitet och därigenom bibehålla marknadens förtroende hos investerare och kreditgivare, samt utgöra en grund för fortsatt utveckling av affärsverksamheten. Kapital definieras som totalt eget kapital. Med hänsyn till verksamhetens inriktning definieras ej ett specifikt mål för skuldsättningsgrad. Varken moderbolaget eller något av dotterföretagen står under externa kapitalkrav.

## Moderbolagets eget kapital

## Bundna fonder

Bundna fonder får inte minskas genom vinstutdelning.

## Fritt eget kapital

Följande fonder utgör tillsammans med årets resultat fritt eget kapital, det vill säga det belopp som finns tillgängligt för utdelning till aktieägarna.

## Överkursfond

När aktier emitteras till överkurs, det vill säga för aktierna ska betalas mer än aktiernas kvotvärde, ska ett belopp motsvarande det erhållna beloppet utöver aktiernas kvotvärde, föras till överkursfonden. Föregående års emissioner som resulterat i överkursbelopp har förts om till balanserat resultat. Belopp som tillförts överkursfonden fr. o. m. 1 januari 2006 ingår i fritt eget kapital.

## Balanserade vinstmedel

Balanserade vinstmedel utgörs av föregående års balanserade vinstmedel och resultat samt föregående års medel i överkursfonden efter avdrag för under året lämnad vinstutdelning.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## NOT 13: RESULTAT PER AKTIE

SEK	Före utspädning		Efter utspädning	
	2024	2023	2024	2023
Resultat per aktie	-0,09	-0,17	-0,09	-0,17

Beräkningen av de täljare och nämnare som använts i ovanstående beräkningar av resultat per aktie anges nedan.

## Resultat per aktie före utspädning

Beräkningen av resultat per aktie för 2024 har baserats på årets resultat hänförligt till moderbolagets stamaktieägare uppgående till -39 398 TSEK (-45 800 TSEK) och på ett vägt genomsnittligt antal utestående aktier under 2024 uppgående till 420 431 159 (271 524 625). De två komponenterna har beräknats på följande sätt:

TSEK	2024	2023
Årets resultat hänförligt till moderbolagets aktieägare	-39 398	-45 800

## NOT 14: RÄNTEBÄRANDE SKULDER

## Räntebärande skulder koncernen

TSEK	2024	2023
<b>Långfristiga skulder</b>		
Leasingskuld	1 533	3 000
<b>Summa</b>	<b>1 533</b>	<b>3 000</b>
<b>Kortfristiga skulder</b>		
Kortfristig del av leasingskuld	1 651	1 545
<b>Summa</b>	<b>1 651</b>	<b>1 545</b>

## Vägt genomsnittligt antal utestående stamaktier, före utspädning

I tusental aktier	2024	2023
Totalt antal stamaktier 1 januari	361 739	264 887
Effekt av nyemissioner	58 667	6 423
Effekt av incentive program Plan 2020/2024	25	215
<b>Vägt genomsnittligt antal stamaktier under året, före utspädning</b>	<b>420 431</b>	<b>271 525</b>

## Resultat per aktie efter utspädning

Det förekommer inga utspädningseffekter.



## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## NOT 15: ÖVRIGA KORTFRISTIGA SKULDER

TSEK	Koncernen		Moderbolaget	
	2024	2023	2024	2023
Personalens källskatt	197	227	197	227
<b>Summa</b>	<b>197</b>	<b>227</b>	<b>197</b>	<b>227</b>

## NOT 16: UPPLUPNA KOSTNADER OCH FÖRUTBETALDA INTÄKTER

TSEK	Koncernen		Moderbolaget	
	2024	2023	2024	2023
Upplupen semesterskuld inkl. sociala kostnader	2 150	2 300	2 150	2 300
Upplupen arbetsgivaravgift	77	91	77	91
Övriga upplupna personalkostnader	359	479	359	479
Upplupet styrelsearvode inkl. sociala kostnader	1 082	1 082	1 082	1 082
Upplupen bonus	1 145	1 145	1 145	1 145
Upplupet revisionsarvode	275	165	275	165
Upplupen arbetsgivaravgift incitamentsprogram	–	34	–	34
Upplupna FoU-kostnader	304	–	304	–
Upplupna konsultarvoden	49	66	49	66
Övriga poster	167	73	167	73
<b>Summa</b>	<b>5 608</b>	<b>5 435</b>	<b>5 608</b>	<b>5 435</b>

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

### NOT 17: VÄRDERING AV FINANSIELLA TILLGÅNGAR OCH SKULDER TILL VERKLIGT VÄRDE

Enligt Active Biotechs bedömning utgör redovisat värde en rimlig approximation av verkligt värde för samtliga koncernens finansiella tillgångar och finansiella skulder.

Koncernens finansiella tillgångar består i allt väsentligt av kassa och bank samt av fordringar med kort löptid som redovisas efter avdrag för eventuell nedskrivning. Redovisat värde anses därför även för dessa poster vara en rimlig approximation av verkligt värde. I tabellerna

nedan anges redovisat värde för finansiella tillgångar och finansiella skulder per värderingskategori. Verkligt värde och redovisat värde redovisas i balansräkningen nedan:

#### Koncernen 2024

TSEK	Finansiella tillgångar värderade till upplupet anskaffningsvärde	Andra finansiella skulder	Summa redovisat värde
Andra långfristiga fordringar	376	–	376
Kassa och bank	27 395	–	27 395
<b>Summa</b>	<b>27 771</b>	<b>–</b>	<b>27 771</b>
Långfristiga räntebärande skulder	–	1 533	1 533
Kortfristiga räntebärande skulder	–	1 651	1 651
Leverantörsskulder	–	1 452	1 452
<b>Summa</b>	<b>–</b>	<b>4 636</b>	<b>4 636</b>

#### Koncernen 2023

TSEK	Finansiella tillgångar värderade till upplupet anskaffningsvärde	Andra finansiella skulder	Summa redovisat värde
Andra långfristiga fordringar	376	–	376
Kassa och bank	36 218	–	36 218
<b>Summa</b>	<b>36 594</b>	<b>–</b>	<b>36 594</b>
Långfristiga räntebärande skulder	–	3 000	3 000
Kortfristiga räntebärande skulder	–	1 545	1 545
Leverantörsskulder	–	3 173	3 173
<b>Summa</b>	<b>–</b>	<b>7 718</b>	<b>7 718</b>

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## Moderbolaget 2024

TSEK	Kund- och lånefordringar	Andra finansiella skulder	Summa redovisat värde
Långfristiga fordringar	376	–	376
Kassa och bank	27 342	–	27 342
<b>Summa</b>	<b>27 718</b>	<b>–</b>	<b>27 718</b>
Leverantörsskulder	–	1 452	1 452
<b>Summa</b>	<b>–</b>	<b>1 452</b>	<b>1 452</b>

## Moderbolaget 2023

TSEK	Kund- och lånefordringar	Andra finansiella skulder	Summa redovisat värde
Långfristiga fordringar	376	–	376
Kassa och bank	36 165	–	36 165
<b>Summa</b>	<b>36 541</b>	<b>–</b>	<b>36 541</b>
Leverantörsskulder	–	3 173	3 173
<b>Summa</b>	<b>–</b>	<b>3 173</b>	<b>3 173</b>

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

**NOT 18: FINANSIELLA RISKER OCH FINANSPOLICIES**

Koncernen är genom sin verksamhet exponerad för olika slag av finansiella risker. Med finansiella risker avses fluktuationer i företagens resultat och kassaflöde till följd av förändringar i valutakurser, räntenivåer, refinansierings och kreditrisker.

Koncernens finanspolicy för hantering av finansiella risker har utformats av styrelsen och bildar ett ramverk av riktlinjer och regler i form av riskmandat och limiter för finansverksamheten. Ansvar för koncernens finansiella transaktioner och risker hanteras centralt av moderbolagets finansfunktion. Den övergripande målsättningen för finansfunktionen är att tillhandahålla en kostnadseffektiv finansiering samt att minimera negativa effekter på koncernens resultat genom marknadsfluktuationer. Active Biotechs styrelse har fastställt en placeringspolicy för koncernens likvida medel som med hänsyn till verksamhetens operativa risk medger en försiktig och konservativ placeringspolicy. Koncernens likvida medel ska placeras i likvida tillgångar med låg kreditrisk och är förnärvarande placerade på ett bankräntekonto.

**Ränterisk***Ränterisk avseende likvida medel*

Koncernens likviditet som uppgick till 27 395 (36 218) TSEK per den 31 december var placerad med rörlig ränta som under året fluktuerat mellan 2,6 och 5,5 (-1,8 och 9,0) procent. Med likviditetsrisk avses risken att koncernen kan få problem med att fullgöra sina skyldigheter som är förknippade med finansiella skulder. Koncernen har för den kortsiktiga planeringen en rullande 12 månaders likviditetsplan som uppdateras löpande. För den medellånga planeringen prognostiseras löpande framtida intäkts- och kostnadsflöden baserat på projektens förväntade utvecklingsfas. Därutöver presenteras en långsiktig likviditetsprognos löpande för styrelsen.

*Ränterisk avseende upplåning*

Ränterisken hänför sig till risken att Active Biotechs exponering för förändringar i marknadsräntan kan påverka nettoresultatet negativt. Rängebindingstiden på koncernens finansiella tillgångar och skulder är den mest betydande faktorn som inverkar på ränterisken. Active Biotechs uppfattning är att en kort rängebinding

är riskmässigt förenlig med bolagets verksamhetsinriktning men styrelsen kan välja att förlänga rängebindingen i syfte att begränsa effekten av en eventuell rängebuppgång. Koncernens finansieringskällor utgörs i huvudsak av eget kapital samt skulder för leasingåtaganden. Utestående rängebärande skulder redovisas i not 14 och en löptidsanalys för finansiella skulder redovisas nedan.

Känslighetsanalys: En ränteförändring uppgående till plus/minus en procentenhet skulle påverka räntenettet med plus/minus 0,2 (0,3) MSEK.

**Finansieringsrisk**

Med finansieringsrisk avses risken att finansieringen av Active Biotechs kapitalbehov samt refinansieringen av utestående lån försvåras eller fördyras. Koncernens skulder består enbart av leasingskulder. Bolaget har ingen kortfristig länefinansiering i form av checkkrediter. Active Biotech säkerställer den kortsiktiga betalningsberedskapen genom att ha god likviditetsberedskap i form av kassamedel.

Löptidsanalysen nedan visar de avtalade odiskonterade kassaflödena för koncernens finansiella skulder fördelade på de angivna tidsintervallen.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## Koncernen 2024

TSEK	Nom belopp original valuta	Totalt	Inom 1 mån	1–3 mån	3 mån – 1 år	1–2 år	2–3 år	3–4 år	4–5 år	5 år och längre
Leasingskulder, SEK		3 184	138	275	1 238	1 533	–	–	–	–
Leverantörsskulder, SEK		1 278	1 262	16	–	–	–	–	–	–
Leverantörsskulder, EUR	9 KEUR	100	100	–	–	–	–	–	–	–
Leverantörsskulder, USD	5 KUSD	52	52	–	–	–	–	–	–	–
Leverantörsskulder, DKK	14 KDKK	22	22	–	–	–	–	–	–	–
		<b>4 636</b>	<b>1 574</b>	<b>291</b>	<b>1 238</b>	<b>1 533</b>	–	–	–	–

## Koncernen 2023

TSEK	Nom belopp original valuta	Totalt	Inom 1 mån	1–3 mån	3 mån – 1 år	1–2 år	2–3 år	3–4 år	4–5 år	5 år och längre
Leasingskulder, SEK		4 545	128	258	1 159	1 467	1 533	–	–	–
Leverantörsskulder, SEK		2 235	2 120	115	–	–	–	–	–	–
Leverantörsskulder, EUR	43 KEUR	480	480	–	–	–	–	–	–	–
Leverantörsskulder, USD	33 KUSD	340	340	–	–	–	–	–	–	–
Leverantörsskulder, DKK	79 KDKK	118	118	–	–	–	–	–	–	–
<b>Summa</b>		<b>7 718</b>	<b>3 186</b>	<b>373</b>	<b>1 159</b>	<b>1 467</b>	<b>1 533</b>	–	–	–

## Valutarisker

Valutarisk utgör risken för att valutakursförändringar negativt påverkar koncernens resultaträkning, balansräkning och/eller kassaflöden.

Koncernen har en valutaexponering då den operativa verksamheten huvudsakligen bedrivs i Sverige. Resultatet exponeras för valutakursförändringar då både intäkter och kostnader till viss del kan utgöras av utländsk valuta, huvudsakligen EUR och USD. Intäkterna

utgjordes 2024 till 0 procent av utländsk valuta och motsvarande siffra för rörelsens kostnader var 33 procent.

Känslighetsanalys: En förändring av valutakurserna med plus/minus tio procent skulle innebära en resultatteffekt på plus/minus 0,6 (0,9) MSEK avseende EUR och plus/minus 0,5 (0,4) MSEK avseende USD.

## Kreditrisker

Koncernen är exponerad för risken att inte få betalt av kunder. Koncernen har en begränsad kreditrisk för den

löpande verksamheten då verksamheten har en låg faktureringsnivå på grund av att den i nuläget i huvudsak innefattar forskning och utveckling. Kreditrisken för fordringar relaterade till betalningar från ingångna samarbetsavtal bedöms som låg. Kreditförluster eller nedskrivning för befarade kreditförluster belastar resultatet med 0,0 (0,0) MSEK.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## NOT 19: STÄLLDA SÄKERHETER, EVENTUALFÖRPLIKTELSE OCH EVENTUALTILLGÅNGAR

## Ställda säkerheter

TSEK	Koncernen		Moderbolaget	
	2024	2023	2024	2023
<i>Övriga ställda panter och säkerheter</i>				
Kapitalförsäkringar	64 521	62 343	64 521	62 343
<b>Summa ställda säkerheter</b>	<b>64 521</b>	<b>62 343</b>	<b>64 521</b>	<b>62 343</b>

## NOT 20: KONCERNFÖRETAG

## Innehav i dotterföretag

TSEK	Org.nr.	Säte	Antal / Andel	Nom. värde	Bokfört värde 2024-12-31	Bokfört värde 2023-12-31
Actinova AB	556532-8860	Lund	1 000 / 100%	100	50	50
Active Security Trading AB	556092-7096	Lund	400 / 100%	400	–	450
					<b>50</b>	<b>500</b>

## Förändring av bokförda värden aktier i dotterföretag

TSEK	2024	2023
Ingående anskaffningsvärde	550	40 550
Active Forskaren 1 KB likvidation	–	–40 000
<b>Utgående ackumulerade anskaffningsvärden</b>	<b>550</b>	<b>550</b>
Ingående nedskrivningar	–50	–50
Årets nedskrivning	–450	–
<b>Utgående ackumulerade nedskrivningar</b>	<b>–500</b>	<b>–50</b>
<b>Utgående bokfört värde</b>	<b>50</b>	<b>500</b>

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## NOT 21: TILLÄGGSUPPLYSNINGAR TILL KASSAFLÖDESANALYS

TSEK	Koncernen		Moderbolaget	
	2024	2023	2024	2023
<b>Betalda räntor och erhållen utdelning</b>				
Erhållen ränta	652	285	650	279
Erlagd ränta	-1	-1	-1	-1
<b>Summa</b>	<b>651</b>	<b>284</b>	<b>649</b>	<b>278</b>
<b>Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet</b>				
Av- och nedskrivningar av tillgångar	1 640	1 675	-	-
Aktierelaterade ersättningar som regleras med egetkapitalinstrument, IFRS2	13	172	13	172
<b>Summa</b>	<b>1 653</b>	<b>1 847</b>	<b>13</b>	<b>172</b>
<b>Likvida medel</b>				
<i>Följande delkomponenter ingår i likvida medel:</i>				
Kassa och bank	27 395	36 218	27 342	36 165
<b>Summa</b>	<b>27 395</b>	<b>36 218</b>	<b>27 342</b>	<b>36 165</b>

## Avstämning av skulder som härrör från finansieringsverksamheten koncernen

TSEK	IB 2024-01-01	Kassaflöden	Icke kassaflödespåverkande förändringar	
			Omvärdering av befintliga leasingavtal	UB 2024-12-31
Leasingskulder	4 545	-1 638	277	3 184
<b>Summa skulder härrörande från finansieringsverksamheten</b>	<b>4 545</b>	<b>-1 638</b>	<b>277</b>	<b>3 184</b>

TSEK	IB 2023-01-01	Kassaflöden	Icke kassaflödespåverkande förändringar	
			Omvärdering av befintliga leasingavtal	UB 2023-12-31
Leasingskulder	6 038	-1 621	128	4 545
<b>Summa skulder härrörande från finansieringsverksamheten</b>	<b>6 038</b>	<b>-1 621</b>	<b>128</b>	<b>4 545</b>

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## NOT 22: VIKTIGA UPPSKATTNINGAR OCH BEDÖMNINGAR

Upprättandet av de finansiella rapporterna i enlighet med IFRS kräver att företagsledningen gör bedömningar och uppskattningar som påverkar de redovisade beloppen. Det verkliga utfallet kan avvika från dessa uppskattningar och bedömningar. De områden där viktiga uppskattningar och bedömningar gjorts som skulle kunna innebära justeringar i redovisade värden under kommande räkenskapsår är framförallt antaganden kring bolagets finansiering och fortsatt drift.

### Finansiering

Bolaget förväntas generera ett negativt kassaflöde fram till dess att bolaget erhåller löpande årliga intäkter från produkter på marknaden. Detta kapitalbehov kan finan-

sieras av tillskott från ägarna, utlicensiering av projekt eller intäkter från samarbetsavtal. Koncernens fortlevnadsförmåga är beroende av att det finns tillräckligt med likvida medel att tillgå för att driva verksamheten fram till dess att intäkter från det avtal som Active Biotech har med NeoTX Ltd avseende utveckling och kommersialisering av Naptumomab eller andra samarbetspartners erhålls. Ett misslyckande att säkerställa finansiering kan påverka bolagets verksamhet, finansiella ställning och rörelse-resultat negativt. Styrelsen och företagsledningen gör löpande bedömningar av bolagets kapitalbehov.

Den tillgängliga likviditeten finansierar verksamheten under 2025 och Active Biotech kommer därför att behöva tillgång till ytterligare tillväxtkapital för att bibehålla utveckling av sina helägda utvecklingsprogram. Olika finansieringskällor undersöks, inklusive partnerskap för

bolagets utvecklingsprojekt, riktade emissioner till nya investerare samt företrädesemission till nuvarande ägare. Givet den nuvarande makroekonomiska osäkerheten och i den utvecklingsfas projektportföljen befinner sig, har styrelsen beslutat att förnärvarande hålla alla finansieringsalternativ öppna. Då bolaget inom de närmaste 12 månaderna har ytterligare finansieringsbehov som ännu inte är säkrade, arbetar styrelsen kontinuerligt med att utvärdera olika finansieringsmöjligheter för att säkerställa fortsatt drift. Det är styrelsens bedömning att bolaget har goda förutsättningar att säkra framtida finansiering, men avsaknaden av säkerhet vid tidpunkten för denna rapport publicerande innebär att det finns en osäkerhetsfaktor om bolagets förmåga att fortsätta verksamheten.

## NOT 23: HÄNDELSER EFTER BALANS DAGEN

- Active Biotech meddelade den 28 januari 2025 att Amerikanska patentverket beviljat patentansökan för laquinimod i ögonsjukdomar
- Active Biotech meddelade den 24 februari 2025 att den första patienten rekryterats i HO172 kliniska studien av tasquinimod i myelofibros
- Active Biotech meddelade den 10 mars att den första patienten doserats i fas II-studien med tasquinimod i myelofibros i USA



## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

**NOT 24: TRANSAKTIONER MED NÄRSTÅENDE****Närståenderelationer**

Av not 20 framgår koncernens och moderbolagets dotterföretag. Styrelsens sammansättning och uppgifter angående ledande befattningshavare återfinns på sidan 49 och 50..

**Transaktioner med närstående**

Utöver de ersättningar avseende styrelsearvoden som redovisas i not 4 har styrelsemedlem Aleksandar Danilovski har erhållit ett konsultarvode uppgående till 341 TSEK under 2024, styrelsemedlem Axel Glasmacher har erhållit ett konsultarvode uppgående till 68 TSEK under 2024.

Inga andra transaktioner med aktieägare eller styrelseledamöter har ägt rum under året.

Information angående transaktioner med nyckelpersoner i ledande ställning återfinns i not 4.

Moderbolagets fordringar och skulder till dotterföretag per 31 december 2024 framgår av moderbolagets balansräkning.

**NOT 25: UPPGIFTER OM MODERBOLAGET**

Active Biotech AB, 556223-9227, är ett svenskregistrerat aktiebolag med säte i Lund. Moderbolagets aktier är registrerade på NASDAQ Stockholm.

Adressen till huvudkontoret är Scheelevägen 22, 223 63 Lund, Sverige. Koncernredovisningen för år 2024 består av moderbolaget och dess dotterföretag, tillsammans benämnd koncernen.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## Godkännande och fastställelse

Årsredovisningen och koncernredovisningen har godkänts för utfärdande den 4 april 2025. Koncernens resultaträkning och rapport över totalresultat och rapport över finansiell ställning och moderbolagets resultat- och balansräkning blir föremål för fastställelse på årsstämman den 28 maj 2025.

### STYRELSENS INTYGANDE

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att årsredovisningen har upprättats i enlighet med god redovisningssed i Sverige och att koncernredovisningen har upprättats

i enlighet med de internationella redovisningsstandarder som avses i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1606/2002 av den 19 juli 2002 om tillämpning av internationella redovisningsstandarder. Årsredovisningen respektive koncernredovisningen ger en rättvisande bild av moderbolagets och koncernens ställning och resultat. Förvaltningsberättelsen för koncernen respektive moderbolaget ger en rättvisande översikt över utvecklingen av koncernens och moderbolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderbolaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Lund den 4 april 2025  
Styrelsen i Active Biotech AB (publ)

Michael Shalmi  
*Ordförande*

Aleksandar Danilovski  
*Styrelseledamot*

Axel Glasmacher  
*Styrelseledamot*

Uli Hacksell  
*Styrelseledamot*

Peter Thelin  
*Styrelseledamot*

Helén Tuve  
*Verkställande direktör*

Vår revisionsberättelse har lämnats den 4 april 2025  
Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Cecilia Andrén Dorselius  
*Auktoriserad revisor*

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

# Revisionsberättelse

Till bolagsstämman i Active Biotech AB (publ), org. nr 556223-9227

## RAPPORT OM ÅRSREDOVISNINGEN OCH KONCERNREDOVISNINGEN

### Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen och koncernredovisningen för Active Biotech AB (publ) för år 2024. Bolagets årsredovisning och koncernredovisning ingår på sidorna 51-98 i detta dokument.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av moderbolagets finansiella ställning per den 31 december 2024 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen. Koncernredovisningen har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av koncernens finansiella ställning per den 31 december 2024 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt IFRS Redovisningsstandarder såsom de antagits av EU, och årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att bolagsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen för moderbolaget och koncernen.

Våra uttalanden i denna rapport om årsredovisningen och koncernredovisningen är förenliga med innehållet i den kompletterande rapport som har överlämnats till moderbolagets revisionsutskott i enlighet med revisorsförordningens (537/2014) artikel 11.

### Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt International Standards on Auditing (ISA) och god revisionsred i Sverige. Vårt ansvar enligt dessa standarder beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till moderbolaget och koncernen enligt god revisorsred i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav. Detta innefattar att, baserat på vår bästa kunskap och övertygelse, inga förbjudna tjänster som avses i revisorsförordningens (537/2014) artikel 5.1 har tillhandahållits det granskade bolaget eller, i förekommande fall, dess moderföretag eller dess kontrollerade företag inom EU.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

### Väsentlig osäkerhetsfaktor avseende antagande om fortsatt drift

Vi vill fästa uppmärksamhet på avsnittet Finansiering och finansiell översikt i förvaltningsberättelsen samt not 22 där det framgår att bolaget behöver tillgång till ytterligare kapital för att bibehålla utvecklingen av sina helägda utvecklingsprogram och att bolaget inom de närmaste 12 månaderna har ytterligare finansieringsbehov som ännu inte är säkrade. Dessa förhållanden tyder på att det finns en väsentlig osäkerhetsfaktor som kan leda till betydande tvivel om bolagets förmåga att

fortsätta verksamheten. Vi har inte modifierat våra uttalanden på grund av detta.

### Vår revisionsansats

#### Revisionens inriktning och omfattning

Vi utformade vår revision genom att fastställa väsentlighetsnivå och bedöma risken för väsentliga felaktigheter i de finansiella rapporterna. Vi beaktade särskilt de områden där verkställande direktören och styrelsen gjort subjektiva bedömningar, till exempel viktiga redovisningsmässiga uppskattningar som har gjorts med utgångspunkt från antaganden och prognoser om framtida händelser, vilka till sin natur är osäkra. Liksom vid alla revisioner har vi också beaktat risken för att styrelsen och verkställande direktören åsidosätter den interna kontrollen, och bland annat övervägt om det finns belegg för systematiska avvikelser som givit upphov till risk för väsentliga felaktigheter till följd av oegentligheter.

Vi anpassade vår revision för att utföra en ändamålsenlig granskning i syfte att kunna uttala oss om de finansiella rapporterna som helhet, med hänsyn tagen till bolagets och koncernens struktur, redovisningsprocesser och kontroller samt den bransch i vilken koncernen verkar.

#### Väsentlighet

Revisionens omfattning och inriktning påverkades av vår bedömning av väsentlighet. En revision utformas för

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

att uppnå en rimlig grad av säkerhet om huruvida de finansiella rapporterna innehåller några väsentliga felaktigheter. Felaktigheter kan uppstå till följd av oegentligheter eller misstag. De betraktas som väsentliga om enskilt eller tillsammans rimligen kan förväntas påverka de ekonomiska beslut som användarna fattar med grund i de finansiella rapporterna.

Baserat på professionellt omdöme fastställde vi vissa kvantitativa väsentlighetstal, däribland för den finansiella rapportering som helhet. Med hjälp av dessa och kvalitativa överväganden fastställde vi revisionens inriktning och omfattning och våra granskningsåtgärders karaktär, tidpunkt och omfattning, samt att bedöma effekten av enskilda och sammantagna felaktigheter på de finansiella rapporterna som helhet.

**Särskilt betydelsefulla områden**

Särskilt betydelsefulla områden för revisionen är de områden som enligt vår professionella bedömning var de mest betydelsefulla för revisionen av årsredovisningen och koncernredovisningen för den aktuella perioden.

Förutom den fråga som beskrivs i avsnittet Väsentlig osäkerhetsfaktor avseende antagande om fortsatt drift har vi fastställt att det inte finns några andra, för revisionen, särskilt betydelsefulla områden som vi behöver kommunicera i revisionsberättelsen.

**Annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen**

Detta dokument innehåller även annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen och återfinns på sidorna 1-42, 49-50 samt 104-105. Den andra informationen består också av ersättningsrapporten som vi inhämtade före datumet för denna revisionsberättelse.

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för denna andra information.

Vårt uttalande avseende årsredovisningen och koncernredovisningen omfattar inte denna information och vi gör inget uttalande med bestyrkande avseende denna andra information.

I samband med vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen är det vårt ansvar att läsa den information som identifieras ovan och överväga om informationen i väsentlig utsträckning är oförenlig med årsredovisningen och koncernredovisningen. Vid denna genomgång beaktar vi även den kunskap vi i övrigt inhämtat under revisionen samt bedömer om informationen i övrigt verkar innehålla väsentliga felaktigheter.

Om vi, baserat på det arbete som har utförts avseende denna information, drar slutsatsen att den andra informationen innehåller en väsentlig felaktighet, är vi skyldiga att rapportera detta. Vi har inget att rapportera i det avseendet.

**Styrelsens och verkställande direktörens ansvar**

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att årsredovisningen och koncernredovisningen upprättas och att de ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen och, vad gäller koncernredovisningen, enligt IFRS Redovisningsstandarder så som de antagits av EU, och årsredovisningslagen. Styrelsen och verkställande direktören ansvarar även för den interna kontroll som de bedömer är nödvändig för att upprätta en årsredovisning och koncernredovisning som inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag.

Vid upprättandet av årsredovisningen och koncernredovisningen ansvarar styrelsen och verkställande

direktören för bedömningen av bolagets och koncernens förmåga att fortsätta verksamheten. De upplyser, när så är tillämpligt, om förhållanden som kan påverka förmågan att fortsätta verksamheten och att använda antagandet om fortsatt drift. Antagandet om fortsatt drift tillämpas dock inte om styrelsen och verkställande direktören avser att likvidera bolaget, upphöra med verksamheten eller inte har något realistiskt alternativ till att göra något av detta.

Styrelsens revisionsutskott ska, utan att det påverkar styrelsens ansvar och uppgifter i övrigt, bland annat övervaka bolagets finansiella rapportering.

**Revisorns ansvar**

Våra mål är att uppnå en rimlig grad av säkerhet om huruvida årsredovisningen och koncernredovisningen som helhet inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, och att lämna en revisionsberättelse som innehåller våra uttalanden. Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men är ingen garanti för att en revision som utförs enligt ISA och god revisionsssed i Sverige alltid kommer att upptäcka en väsentlig felaktighet om en sådan finns. Felaktigheter kan uppstå på grund av oegentligheter eller misstag och anses vara väsentliga om de enskilt eller tillsammans rimligen kan förväntas påverka de ekonomiska beslut som användare fattar med grund i årsredovisningen och koncernredovisningen.

En ytterligare beskrivning av vårt ansvar för revisionen av årsredovisningen och koncernredovisningen finns på Revisorsinspektionens webbplats: [www.revisorsinspektionen.se/revisornsansvar](http://www.revisorsinspektionen.se/revisornsansvar). Denna beskrivning är en del av revisionsberättelsen.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## RAPPORT OM ANDRA KRAV ENLIGT LAGAR OCH ANDRA FÖRFATTNINGAR

**Revisorns granskning av förvaltning och förslag till disposition av bolagets vinst eller förlust***Uttalanden*

Utöver vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för Active Biotech AB (publ) för år 2024 samt av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust.

Vi tillstyrker att bolagsstämman disponerar vinsten enligt förslaget i förvaltningsberättelsen och beviljar styrelsens ledamöter och verkställande direktören ansvarsfrihet för räkenskapsåret.

*Grund för uttalanden*

Vi har utfört revisionen enligt god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt denna beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till moderbolaget och koncernen enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

*Styrelsens och verkställande direktörens ansvar*

Det är styrelsen som har ansvaret för förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust. Vid förslag till utdelning innefattar detta bland annat en bedömning av om utdelningen är försvarlig med hänsyn till de krav som bolagets och koncernens verksamhetsart, omfattning och risker ställer på storleken av moderbolagets och koncernens egna kapital, konsolideringsbehov, likviditet och ställning i övrigt.

Styrelsen ansvarar för bolagets organisation och förvaltningen av bolagets angelägenheter. Detta innefattar bland annat att fortlöpande bedöma bolagets och koncernens ekonomiska situation, och att tillse att bolagets organisation är utformad så att bokföringen, medelsförvaltningen och bolagets ekonomiska angelägenheter i övrigt kontrolleras på ett betryggande sätt. Den verkställande direktören ska sköta den löpande förvaltningen enligt styrelsens riktlinjer och anvisningar och bland annat vidta de åtgärder som är nödvändiga för att bolagets bokföring ska fullgöras i överensstämmelse med lag och för att medelsförvaltningen ska skötas på ett betryggande sätt.

*Revisorns ansvar*

Vårt mål beträffande revisionen av förvaltningen, och därmed vårt uttalande om ansvarsfrihet, är att inhämta

revisionsbevis för att med en rimlig grad av säkerhet kunna bedöma om någon styrelseledamot eller verkställande direktören i något väsentligt avseende:

- företagit någon åtgärd eller gjort sig skyldig till någon försummelse som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget
- på något annat sätt handlat i strid med aktiebolagslagen, årsredovisningslagen eller bolagsordningen.

Vårt mål beträffande revisionen av förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust, och därmed vårt uttalande om detta, är att med rimlig grad av säkerhet bedöma om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men ingen garanti för att en revision som utförs enligt god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka åtgärder eller försummelser som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget, eller att ett förslag till dispositioner av bolagets vinst eller förlust inte är förenligt med aktiebolagslagen.

En ytterligare beskrivning av vårt ansvar för revisionen av förvaltningen finns på Revisorsinspektionens webbplats: [www.revisorsinspektionen.se/revisornsansvar](http://www.revisorsinspektionen.se/revisornsansvar). Denna beskrivning är en del av revisionsberättelsen.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## REVISORNS GRANSKNING AV ESEF-RAPPORTEN

## Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att Esef-rapporten har upprättats i enlighet med 16 kap. 4 a § lagen (2007:528) om värdepappersmarknaden, och för att det finns en sådan intern kontroll som styrelsen och verkställande direktören bedömer nödvändig för att upprätta Esef-rapporten utan väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag.

## Revisorns ansvar

Vår uppgift är att uttala oss med rimlig säkerhet om Esef-rapporten i allt väsentligt är upprättad i ett format som uppfyller kraven i 16 kap. 4 a § lagen (2007:528) om värdepappersmarknaden, på grundval av vår granskning.

RevR 18 kräver att vi planerar och genomför våra granskningsåtgärder för att uppnå rimlig säkerhet att Esef-rapporten är upprättad i ett format som uppfyller dessa krav.

Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men är ingen garanti för att en granskning som utförs enligt RevR 18 och god revisionsred i Sverige alltid kommer att upptäcka en väsentlig felaktighet om en sådan finns. Felaktigheter kan uppstå på grund av oegentligheter eller misstag och anses vara väsentliga om de enskilt eller tillsammans rimligen kan förväntas påverka de

## Uttalande

Utöver vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen har vi även utfört en granskning av att styrelsen och verkställande direktören har upprättat årsredovisningen och koncernredovisningen i ett format som möjliggör enhetlig elektronisk rapportering (Esef-rapporten) enligt 16 kap. 4 a § lagen (2007:528) om värdepappersmarknaden för Active Biotech AB (publ) för år 2024.

Vår granskning och vårt uttalande avser endast det lagstadgade kravet.

Enligt vår uppfattning har Esef-rapporten upprättats i ett format som i allt väsentligt möjliggör enhetlig elektronisk rapportering.

## Grund för uttalandet

Vi har utfört granskningen enligt FAR:s rekommendation RevR 18 Revisorns granskning av Esef-rapporten. Vårt ansvar enligt denna rekommendation beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till Active Biotech AB (publ) enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de bevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för vårt uttalande.

ekonomiska beslut som användare fattar med grund i Esef-rapporten.

Revisionsföretaget tillämpar International Standard on Quality Management 1, som kräver att företaget utformar, implementerar och hanterar ett system för kvalitetsstyrning inklusive riktlinjer eller rutiner avseende efterlevnad av yrkesetiska krav, standarder för yrkesutövningen och tillämpliga krav i lagar och andra författningar.

Granskningen innefattar att genom olika åtgärder inhämta bevis om att Esef-rapporten har upprättats i ett format som möjliggör enhetlig elektronisk rapportering av årsredovisningen och koncernredovisning. Revisorn väljer vilka åtgärder som ska utföras, bland annat genom att bedöma riskerna för väsentliga felaktigheter i rapporteringen vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag. Vid denna riskbedömning beaktar revisorn de delar av den interna kontrollen som är relevanta för hur styrelsen och verkställande direktören tar fram underlaget i syfte att utforma granskningsåtgärder som är ändamålsenliga med hänsyn till omständigheterna, men inte i syfte att göra ett uttalande om effektiviteten i den interna kontrollen. Granskningen omfattar också en utvärdering av ändamålsenligheten och rimligheten i styrelsens och verkställande direktörens antaganden.

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

Granskningsåtgärderna omfattar huvudsakligen validering av att Esef-rapporten upprättats i ett giltigt XHTML-format och en avstämning av att Esef-rapporten

överensstämmer med den granskade årsredovisningen och koncernredovisningen.

Vidare omfattar granskningen även en bedömning av huruvida koncernens resultat-, balans- och egetkapital-

räkningar, kassaflödesanalys samt noter i Esef-rapporten har märkts med iXBRL i enlighet med vad som följer av Esef-förordningen.

*Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB, Box 4009, 203 11 Malmö, utsågs till Active Biotech AB (publ)s revisor av bolagsstämman den 22 maj 2024 och har varit bolagets revisor sedan 24 maj 2023.*

Malmö den 4 april 2025

Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

.....  
Cecilia Andrén Dorselius  
Auktoriserad revisor

## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## Finansiell utveckling i sammandrag

### Alternativa nyckeltal och definitioner

Alternativa nyckeltal används för att beskriva verksamhetens utveckling och för att öka jämförbarheten mellan perioder. Dessa är inte definierade utifrån IFRS regelverk men de överensstämmer med hur koncernledning och styrelse mäter bolagets finansiella utveckling. Alternativa nyckeltal skall ej ses som substitut för finansiell information som presenteras i enlighet med IFRS utan som ett komplement.

Soliditet beräknas som redovisat eget kapital dividerat med redovisad balansomslutning.

MSEK	2024	2023	2022	2021	2020
<b>Resultaträkning</b>					
Nettoomsättning	–	–	–	–	6,7
Rörelsens kostnader	–39,8	–46,5	–57,9	–49,8	–39,0
(varav avskrivningar)	–1,6	–1,7	–1,5	–1,3	–1,3
<b>Rörelseresultat</b>	<b>–39,8</b>	<b>–46,5</b>	<b>–57,9</b>	<b>–49,8</b>	<b>–32,3</b>
Finansnetto	0,4	0,7	–0,5	0,0	0,1
<b>Resultat före skatt</b>	<b>–39,4</b>	<b>–45,8</b>	<b>–58,4</b>	<b>–49,8</b>	<b>–32,2</b>
Skatt	–	–	–	–	–
<b>Årets resultat</b>	<b>–39,4</b>	<b>–45,8</b>	<b>–58,4</b>	<b>–49,8</b>	<b>–32,2</b>
<b>Balansräkning</b>					
Immateriella tillgångar	0,2	0,2	0,2	–	–
Materiella anläggningstillgångar	3,4	4,7	6,3	0,9	1,9
Finansiella anläggningstillgångar	0,4	0,4	0,4	0,0	0,0
Övriga omsättningstillgångar	11,8	2,5	2,3	2,8	4,1
Likvida medel	27,4	36,2	41,8	53,1	26,2
<b>Summa tillgångar</b>	<b>43,2</b>	<b>44,0</b>	<b>51,0</b>	<b>56,8</b>	<b>32,2</b>
Eget kapital	32,7	30,7	34,5	46,7	22,1
Räntebärande avsättningar och skulder	3,2	4,5	6,0	1,0	2,0
Icke räntebärande avsättningar och skulder	7,3	8,8	10,5	9,1	8,1
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>43,2</b>	<b>44,0</b>	<b>51,0</b>	<b>56,8</b>	<b>32,2</b>
<b>Kassaflödesanalys i sammandrag</b>					
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	–37,7	–44,0	–56,2	–48,3	–30,3
Förändring av rörelsekapital	–2,7	–1,8	1,3	2,1	–1,9
Kassaflöde från investeringsverksamheten	–	–	–0,2	–	–
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	31,6	40,2	43,8	73,1	–1,3
<b>Årets kassaflöde</b>	<b>–8,8</b>	<b>–5,6</b>	<b>–11,3</b>	<b>26,9</b>	<b>–33,5</b>
<b>Nyckeltal</b>					
Soliditet, %	76	70	68	82	69
Resultat per aktie, SEK	–0,09	–0,17	–0,25	–0,23	–0,19
Utdelning, SEK	0	0	0	0	0
Forsknings- och utvecklingskostnader, MSEK	–26,7	–32,5	–42,8	–34,5	–25,5
Medelantal anställda	7	8	9	8	10
Lönekostnader inkl. sociala avgifter, MSEK	–16,6	–17,9	–20,6	–17,6	–18,3
Antal aktier vid periodens utgång, tusental	1 065 526	361 739	264 887	217 972	145 236



## Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

## Årsstämma

Årsstämma i Active Biotech AB (publ) hålls onsdagen den 28 maj klockan 17.00 i företagets lokaler, Scheelevägen 22 i Lund. Rätt att delta i stämman har den, som dels upptagits som aktieägare i den av Euroclear Sweden AB förda aktieboken avseende förhållandena tisdagen den 20 maj 2025, dels senast torsdagen den 22 maj 2025 till bolaget anmäler sin avsikt att delta i stämman.

Aktieägare som låtit förvaltarregistrera sina aktier måste registrera aktierna i eget namn för att få delta i stämman. Sådan registrering, som kan vara tillfällig, måste

vara verkställd tisdagen den 20 maj 2025. Detta innebär att aktieägare i god tid före denna dag måste meddela sin önskan härom till förvaltaren. Rösträttsregistrering som har gjorts senast den 22 maj 2025 kommer att beaktas vid framställningen av aktieboken.

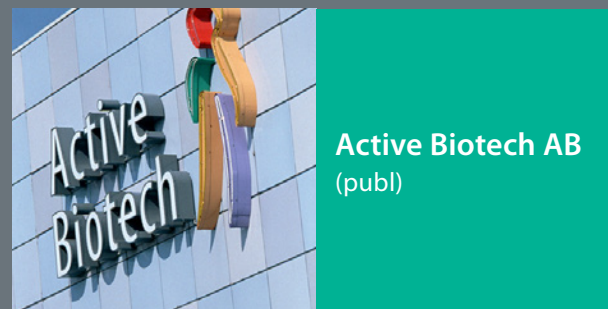
### Anmälan

Anmälan om deltagande i stämman kan ske skriftligen till Active Biotech AB (publ), Att: Magnus Svensson, Scheelevägen 22, 223 63 Lund, per telefon 046-19 20 00

eller via e-post [magnus.svensson@activebiotech.com](mailto:magnus.svensson@activebiotech.com). Vid anmälan skall anges namn, person- eller organisationsnummer, antal aktier, telefon dagtid samt, i förekommande fall, det antal biträden (högst två) som avses medföras vid stämman.

Kallelsen till årsstämman kan läsas i sin helhet på bolagets hemsida [www.activebiotech.com](http://www.activebiotech.com).

## Kontaktuppgifter



**Active Biotech AB**  
(publ)

Scheelevägen 22, 223 63 Lund  
046-19 20 00, [www.activebiotech.com](http://www.activebiotech.com)



**Helén Tuveesson**  
*Verkställande direktör*

[helen.tuveesson@activebiotech.com](mailto:helen.tuveesson@activebiotech.com)



**Hans Kolam**  
*Ekonomi- och finanschef*

[hans.kolam@activebiotech.com](mailto:hans.kolam@activebiotech.com)

Innehåll

## INTRODUKTION

Active Biotech i korthet  
2024 i korthet  
VD har ordet

## MÅL OCH STRATEGI

Stort medicinskt behov  
Affärsidé  
Kliniska milstolpar

## VERKSAMHET

Projekt  
Tasquinimod  
Laquinimod  
Naptumomab

## MARKNAD

Växande marknader  
Immateriella rättigheter

## HÅLLBARHET

Miljöarbete  
Socialt arbete

## AKTIEN

## BOLAGSSTYRNING

Bolagsstyrningsrapport  
Styrelse  
Revisor & Ledning

## FINANSIELL INFORMATION

Förvaltningsberättelse  
Finansiella rapporter  
Noter  
Godkännande och fastställelse  
Revisionsberättelse

 Hämta utskriftsvänlig version

# 2024

## Active Biotech AB (publ)

Scheelevägen 22,  
223 63 Lund  
046-19 20 00  
[www.activebiotech.com](http://www.activebiotech.com)

