



Delårsrapport januari – juni 2025

Cinclus Pharma Holding AB (publ)

Väsentliga händelser	3
VD har ordet	4
Om aktien	6
Verksamhetsbeskrivning	7
Cinclus Pharma i korthet	7
Gastroesofageal refluxsjukdom	8
Regulatorisk och kommersiell strategi	9
Produktutveckling	10
Finansiell översikt	12
Övriga upplysningar	14
Koncernens finansiella rapporter	15
Koncernens rapport över resultat i sammandrag	
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	
Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital	
Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag	
Moderbolagets finansiella rapporter	19
Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag	
Moderbolagets balansräkning i sammandrag	
Noter till den finansiella informationen	21
Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal	25
Styrelsens och verkställande direktörens intygande	27
Ordlista	28

Kvartal 2 2025

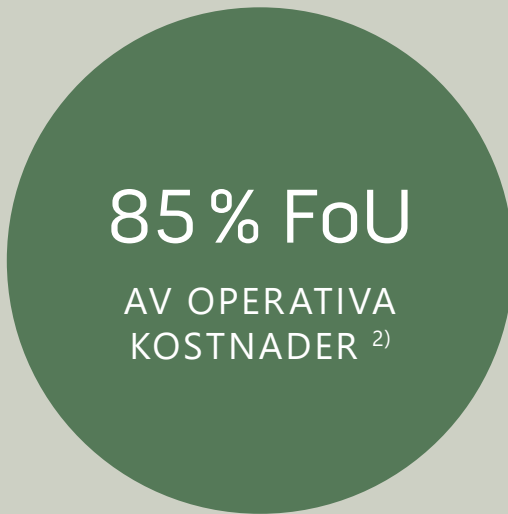
Delårsrapport januari – juni 2025

Finansiell sammanfattning april – juni 2025

- » Nettoomsättningen uppgick till 34 095 (0) TSEK.
- » Rörelseresultatet (EBIT) uppgick till -45 906 (-37 329) TSEK.
- » Periodens resultat var -48 450 (-40 330) TSEK och resultatet per aktie före och efter utspädning var -1,04 (-1,41) SEK.
- » Totalt kassaflöde för perioden uppgick till 62 610 (632 323) TSEK.
- » Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 588 959 (684 720) TSEK.

Finansiell sammanfattning januari – juni 2025

- » Nettoomsättningen uppgick till 34 095 (0) TSEK.
- » Rörelseresultatet (EBIT) uppgick till -93 425 (-73 602) TSEK.
- » Periodens resultat var -82 122 (-77 225) TSEK och resultatet per aktie före och efter utspädning var -2,22 (-2,81) SEK.
- » Totalt kassaflöde för perioden uppgick till 20 477 (596 501) TSEK.
- » Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 588 959 (684 720) TSEK.



¹⁾ Varav 20 anställda och 17 konsulter knutna nära bolaget.
²⁾ Exklusive transaktionskostnader i samband med Zentiva affären.



Allmänt om rapporten

All information i denna rapport avser koncernen om inte annat anges. Jämförelsesiffror inom parentes avser motsvarande period föregående år. Jämförelsesiffror inom parentes för balansposter avser utgången av tidigare räkenskapsår.

Denna rapport har inte varit föremål för översiktlig granskning av bolagets revisor. Rapporten har upprättats i en svensk och en engelsk version. Vid eventuella avvikelser mellan den svenska och engelska versionen ska den svenska versionen äga företräde.

Kommande informationstillfällen

20 nov 2025	Delårsrapport kvartal 3
18 feb 2026	Bokslutskommuniké 2025
16 apr 2026	Årsredovisning 2025

För ytterligare information vänligen kontakta

Christer Ahlberg	Maria Engström
VD och koncernchef	Finanschef
+46 70 675 33 30	+46 70 674 33 30

ir@cincluspharma.com

Webcast kommer hållas 20 augusti 2025 kl. 10:00 via Inderes. Länk till eventet <https://cinclus-pharma.events.inderes.com/q2-report-2025>

Rapporten finns tillgänglig på bolagets hemsida: <https://cincluspharma.com/sv/investerare/finansiella-rapporter/>

Väsentliga händelser	3
VD har ordet	4
Om aktien	6
Verksamhetsbeskrivning	7
Cinclus Pharma i korthet	7
Gastroesofageal refluxsjukdom	8
Regulatorisk och kommersiell strategi	9
Produktutveckling	10
Finansiell översikt	12
Övriga upplysningar	14
Koncernens finansiella rapporter	15
Koncernens rapport över resultat i sammandrag	
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	
Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital	
Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag	
Moderbolagets finansiella rapporter	19
Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag	
Moderbolagets balansräkning i sammandrag	
Noter till den finansiella informationen	21
Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal	25
Styrelsens och verkställande direktörens intygande	27
Ordlista	28

Väsentliga händelser under perioden april – juni 2025

- » Under andra delen av maj meddelade bolaget att de ingått en strategisk allians och licensavtal med Advent-ägda Zentiva k.s. för kommersialisering och tillverkning av linaprazan glurate i Europa. Det totala transaktionsvärdet, inklusive initiala betalningar samt regulatoriska och kommersiella milstolpebetalningar, är upp till 220 miljoner EUR. Cinclus Pharma har också rätt till tvåsiffriga royalties på nettoomsättningen i Europa som börjar strax under 20 % och som överstiger 20 % på de högsta nivåerna.
- » I juni meddelade Cinclus Pharma att man beviljats undantag från kravet att behöva genomföra pediatrika (barn) studier med linaprazan glurate för behandling av *H. pylori*-infektion av både den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA och den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA.
- » I april publicerades en vetenskaplig artikel med resultat från Cinclus Pharmas fas II-studie. Den visar hög grad av läkning bland patienter med svår refluxsjukdom och stödjer därmed den fortsatta utvecklingen av linaprazan glurate som en unik nästa generations läkemedel mot syrarelaterade sjukdomar.
- » I början av maj deltog bolaget på DDW 2025 (Digestive Disease Week) i San Diego. Under mötet presenterades nya data som bekräftar linaprazan glurates effektiva syrablockerande egenskaper, tillsammans med lovande resultat för den förbättrade tablettformulering som tagits fram inför fas III och framtida lansering.
- » I slutet av maj var Cinclus Pharma en av sponsorerna av en gastroenterologisk konferens arrangerad av GIE, Gatherings in Esophagology, som hölls i Frankrike. Temat för konferensen var gastroesofageal refluxsjukdom, vilket visar ett ökat vetenskapligt intresse för den medicinska indikation som Cinclus Pharma fokuserar på.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- » Inga väsentliga händelser har skett efter periodens utgång.



I maj 2025 var Cinclus Pharma en av sponsorerna av en gastroenterologisk konferens arrangerad av GIE.

Väsentliga händelser	3
VD har ordet	4
Om aktien	6
Verksamhetsbeskrivning	7
Cinclus Pharma i korthet	7
Gastroesofageal refluxsjukdom	8
Regulatorisk och kommersiell strategi	9
Produktutveckling	10
Finansiell översikt	12
Övriga upplysningar	14
Koncernens finansiella rapporter	15
Koncernens rapport över resultat i sammandrag	
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	
Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital	
Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag	
Moderbolagets finansiella rapporter	19
Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag	
Moderbolagets balansräkning i sammandrag	
Noter till den finansiella informationen	21
Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal	25
Styrelsens och verkställande direktörens intygande	27
Ordlista	28

VD HAR ORDET

Stärkt position för framtida värdeskapande

Det nyligen aviserade partnerskapet med Zentiva k.s. för kommersialisering och produktion i Europa innebär en tydlig validering av vår produkt och strategi. Det skapar goda förutsättningar för en framgångsrik lansering i Europa samtidigt som det ger oss finansiell styrka i vår strategi för den amerikanska marknaden. Vi ser en betydande marknadspotential för linaprazan glurate, med unika egenskaper för att möta det medicinska behovet hos alla patienter som lider av svårare former av syrelaterade sjukdomar. Vi ser nu fram emot att inleda patientrekryteringen i vår första fas III-studie och att under nästa år kunna presentera de övergripande resultaten av denna.

Ett betydelsefullt partnerskap i Europa

Kvartalets viktigaste händelse var avtalet med Zentiva, som omfattar både kommersialisering och tillverkning av linaprazan glurate i Europa. Avtalet omfattar alla medlemsländer i EES, Storbritannien och Schweiz. Det totala transaktionsvärdet, inklusive initiala betalningar samt regulatoriska och kommersiella milstolpebetalningar, är upp till 220 miljoner EUR. Cinclus Pharma har också rätt till tvåsiffriga royalties på nettoomsättningen i Europa som börjar strax under 20 procent och som överstiger 20 procent på de högsta nivåerna, vilket är i det högre spannet av nivåer i liknande affärer. I avtalet ingår en förskottsbetalning på 13 miljoner EUR¹⁾ som erhöles i samband med signering av avtalet samt en närliggande milstolpebetalning om 5 miljoner EUR som förväntas under 2026.

¹⁾ Belopp innan avdrag för uttagsbeskattning.



och skulle vid ett eventuellt utlicensieringsavtal med en partner efter att ha erhållit studieresultaten från den första fas III-studien kunna möjliggöra full finansiering hela vägen fram till marknadsgodkännande.

Unika egenskaper för behandling av svårare former av syrelaterade sjukdomar

Den första generationen av PCAB håller på att ersätta de traditionella protonpumpshämmarna (PPI) på de marknader där de redan lanserats. Denna utveckling har varit särskilt tydlig i Asien och Latinamerika, men vi ser även en snabb tillväxt i

Väsentliga händelser	3
VD har ordet	4
Om aktien	6
Verksamhetsbeskrivning	7
Cinclus Pharma i korthet	7
Gastroesofageal refluxsjukdom	8
Regulatorisk och kommersiell strategi	9
Produktutveckling	10
Finansiell översikt	12
Övriga upplysningar	14
Koncernens finansiella rapporter	15
Koncernens rapport över resultat i sammandrag	
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	
Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital	
Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag	
Moderbolagets finansiella rapporter	19
Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag	
Moderbolagets balansräkning i sammandrag	
Noter till den finansiella informationen	21
Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal	25
Styrelsens och verkställande direktörens intygande	27
Ordlista	28

USA. Cinclus Pharma utvecklar nästa generations PCAB med en unik syrahämmande effekt som möjliggör förbättrad läkning och symtomkontroll. Därmed adresserar vi ett betydande medicinskt behov hos patienter med de svårare formerna av gastroesofageal refluxsjukdom (eGERD), en marknad som uppskattas omfatta cirka 19 miljoner patienter globalt, varav omkring 10 miljoner finns i Europa och USA.

I vår fas II-studie har vi visat att 100 procent av patienter som inte uppnått full läkning efter åtta veckors behandling med protonpumpshämmare, uppnått fullständig läkning efter fyra veckors behandling med den mest effektiva dosen av linaprazan glurate. Bland patienter med måttlig till svår sjukdom uppnådde 93 procent av patienterna en läkning efter 4 veckor. Resultaten visar tydligt hur mycket mer effektiv linaprazan glurate är jämfört med dagens standardbehandling med protonpumpshämmare.

Första fas III-studien

Vi är i slutet av våra förberedelser inför att rekrytera första patient i studien i vilken vi avser att bekräfta att vår läkemedelskandidat är mer effektiv än PPI hos patienter med eGERD. Huvudfokus i studien kommer att vara på högre läkningsfrekvens, snabbare läkningstid och bättre symtomkontroll. Studien kommer att genomföras i sju europeiska länder samt i USA och omfattar totalt cirka 100 kliniker och drygt 500 patienter. Vi ser fram emot att erhålla de första övergripande resultaten under 2026.

Undantag från krav på pediatrika studier för *H. pylori*

Förutom behandling av eGERD har linaprazan glurate, i kombination med antibiotika, även potential att användas vid behandling av infektioner orsakade av *Helicobacter pylori*,

en bakterie som förekommer i magsäcken. Under kvartalet beviljades Cinclus Pharma undantag från kravet på att genomföra pediatrika studier för *H. pylori* både i Europa och i USA.

I dag behandlas *H. pylori*-infektioner vanligtvis med syrahämmande läkemedel i kombination med två eller tre antibakteriella medel. Linaprazan glurate har, tack vare sina unika syrakontrollerande egenskaper, potential att vara minst lika effektivt som dagens standardbehandlingar samtidigt som det bara kräver ett enda smalspektrumantibiotikum vilket skulle kunna minska antibiotikaanvändningen och risken för resistens.

Med *H pylori* som första indikation är det nu fastställt av FDA att dataexklusiviteten i USA skulle förlängas från 5 till 10 år vilket, tillsammans med våra starka patent som sträcker sig in på 40-talet, skulle stärka skyddet för produkten ytterligare.

Cinclus Pharma innehar fullständiga globala kommersiella rättigheter utanför Asien för *H. pylori* då denna indikation inte var en del av partnerskapet med Zentiva.

Vi ser fram emot att dela våra fortsatta framsteg framöver.

Christer Ahlberg, VD och koncernchef



Väsentliga händelser	3
VD har ordet	4
Om aktien	6
Verksamhetsbeskrivning	7
Cinclus Pharma i korthet	7
Gastroesofageal refluxsjukdom	8
Regulatorisk och kommersiell strategi	9
Produktutveckling	10
Finansiell översikt	12
Övriga upplysningar	14
Koncernens finansiella rapporter	15
Koncernens rapport över resultat i sammandrag	
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	
Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital	
Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag	
Moderbolagets finansiella rapporter	19
Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag	
Moderbolagets balansräkning i sammandrag	
Noter till den finansiella informationen	21
Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal	25
Styrelsens och verkställande direktörens intygande	27
Ordlista	28

Om aktien

Största aktieägarna vid periodens utgång

Aktieägandet i bolaget vid periodens utgång	Antal aktier	Andel
Trill Impact Ventures	3 721 221	7,9%
Fjärde AP-fonden	3 700 000	7,8%
Movestic Livförsäkring AB	2 339 052	4,9%
Linc AB	2 318 322	4,9%
Peter Unge privat och genom bolag	2 090 015	4,4%
Kjell Andersson genom bolag	1 908 000	4,0%
Futur Pension Försäkringsaktiebolag	1 796 056	3,8%
Nordnet Pensionsförsäkring	1 771 561	3,7%
Mikael Dahlström dödsbo	1 688 613	3,6%
Nylof Holding AB	1 164 575	2,5%
Lennart Hansson genom bolag	1 084 771	2,3%
Eir Ventures I AB	898 750	1,9%
Cinclus Pharma *	854 430	1,8%
Avanza Pension	804 430	1,7%
Postamentet Holding AB	636 512	1,3%
Femton största aktieägare	26 776 308	56,5%
Övriga	20 615 911	43,5%
Totalt	47 392 219	100,0%

* Avser C-aktier som ger rätt till 1/10 röst.

Cinclus Pharmas aktie (CINPHA) är sedan den 20 juni 2024 noterad på Nasdaq Stockholm.

Öppningskurs den 1 april 2025 var 11,50 SEK per aktie. Stängningskursen per sista handelsdag i juni var 15,88 SEK per aktie.

Det genomsnittligt volymviktade aktiepriset under kvartalet var 15,11 SEK per aktie. Under perioden januari till juni var det genomsnittliga volymviktade priset 15,68 SEK per aktie.

Nyckeltal aktiedata

Aktiedata	Kvartal 2		Kvartal 1-2		Helår
	2025	2024	2025	2024	2024
Periodens resultat efter skatt, TSEK	–48 450	–40 330	–82 122	–77 225	–168 031
Periodens kassaflöde, TSEK	62 610	632 323	20 477	596 501	476 833
Antal stamaktier vid periodens början	46 537 789	26 227 040	26 227 040	26 227 040	26 227 040
Antal stamaktier vid periodens slut	46 537 789	46 537 789	46 537 789	46 537 789	46 537 789
Genomsnittligt antal utestående stamaktier	46 537 789	28 682 185	37 048 341	27 454 613	37 048 341
Antal optioner vid periodens början*	1 051 897	1 634 960	1 634 960	1 634 960	1 634 960
Antal optioner vid periodens slut*	769 737	941 897	1 051 897	941 897	1 051 897
Genomsnittligt antal optioner*	942 168	1 646 272	1 391 238	1 640 616	1 391 238
Aktiekapital vid periodens slut, TSEK	920	903	920	903	920
Eget kapital vid periodens slut, TSEK	471 432	637 844	471 432	637 844	555 330
Periodens resultat per stamaktie före utspädning, SEK	–1,04	–1,41	–2,22	–2,81	–4,54
Periodens resultat per stamaktie efter utspädning, SEK	–1,04	–1,41	–2,22	–2,81	–4,54
Eget kapital per stamaktie, SEK	10,13	13,71	10,13	13,71	11,93
Periodens kassaflöde per stamaktie, SEK	1,35	22,05	0,55	21,73	12,87

* Antal optioner är omräknade så att alla program ska motsvara konverteringsvillkor 1:1

Börsvärdet den sista handelsdagen i juni var 753 MSEK.

Bolaget hade 47 392 219 utestående aktier vid periodens utgång varav 46 537 789 aktier utgjorde stamaktier samt 854 430 aktier utgjorde C-aktier vilka har 1/10 röst av en stamaktie. C-aktierna innehas av Cinclus Pharma Holding (publ).

Vid utgången av andra kvartalet hade bolaget ca 4 500 aktieägare.

Handelsplats	Nasdaq Stockholm
Ticker	CINPHA
ISIN	SE0020388577
LEI-kod	549300TJBPSNZ3D06B42
Aktiekurs 2025-06-30	15,88 SEK
Börsvärde 2025-06-30	753 MSEK

Väsentliga händelser	3
VD har ordet	4
Om aktien	6
Verksamhetsbeskrivning	7
Cinclus Pharma i korthet	7
Gastroesofageal refluxsjukdom	8
Regulatorisk och kommersiell strategi	9
Produktutveckling	10
Finansiell översikt	12
Övriga upplysningar	14
Koncernens finansiella rapporter	15
Koncernens rapport över resultat i sammandrag	
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	
Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital	
Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag	
Moderbolagets finansiella rapporter	19
Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag	
Moderbolagets balansräkning i sammandrag	
Noter till den finansiella informationen	21
Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal	25
Styrelsens och verkställande direktörens intygande	27
Ordlista	28

Verksamhetsbeskrivning

Cinclus Pharma utvecklar nytt läkemedel för patienter med svår reflexsjukdom

Cinclus Pharma utvecklar läkemedelskandidaten linaprazan glurate för behandling av erosiv gastroesofageal refluxsjukdom (eGERD), en svårare form av halsbränna som orsakar frätskador i matstrupen med stor negativ påverkan på livskvaliteten, och i förlängningen, riskerar att leda till cancer om den inte behandlas. Preparatet representerar en ny klass av läkemedel, Potassium Competitive Acid Blocker (PCAB), som har potential att ersätta dagens standardbehandling med protonpumpshämmare (PPI), som till exempel Losec och Nexium.

En första generation av PCAB-preparat finns redan registrerade i länder som Japan och USA och har framgångsrikt lanserats med stora försäljningsframgångar. Linaprazan glurate är nästa generations PCAB med potential att ge en bättre och mer långvarig effekt under hela dygnet, något som är avgörande för att hjälpa de svårast sjuka patienterna.

Läkemedlet är en vidareutveckling av linaprazan, som först togs fram av AstraZeneca. När Cinclus Pharma grundades 2014 tog man över utvecklingen och de globala rättigheterna för linaprazan glurate. Flera personer i dagens ledning har tidigare arbetat med AstraZenecas läkemedel Losec och Nexium samt med linaprazan.

Cinclus Pharma har redan genomfört flera fas I-studier samt en fas II-studie med positiva resultat och förbereder nu fas III-programmet, det sista steget innan ett godkännande. Produkten representerar en mycket stor marknadspotential med en försäljning som överstiger 1 miljard USD per år, en så kallad "Blockbuster".

Bolaget har sitt huvudkontor i Stockholm, med dotterbolag i Sverige och Schweiz. Bolaget är noterat på Nasdaq Stockholm sedan juni 2024 under kortnamnet CINPHA.

Cinclus Pharma i korthet

PCAB

Nästa generation

Linaprazan glurate är nästa generations PCAB med en unik syrakontroll.



Kompetent team

Kompetent team med erfarenhet av utveckling och kommersialisering av läkemedel mot magsyrerelaterade sjukdomar.

> 3 000

Exponering

Mer än 3 000 personer har exponerats för linaprazan glurate eller linaprazan i kliniska prövningar.

19 miljoner

Primär målgrupp

19 miljoner människor globalt med svår gastroesofageal refluxsjukdom kan bli hjälpta av linaprazan glurate.



Marknad

Vi har genom partnerskap marknadsgodkännande i Kina samt utlicensierat marknadsrättigheterna i Europa för linaprazan glurate.



Pediatrisk studieplan

Godkännande av pediatrisk studieplan från FDA och EMA.

Väsentliga händelser	3
VD har ordet	4
Om aktien	6
Verksamhetsbeskrivning	7
Cinclus Pharma i korthet	7
Gastroesofageal refluxsjukdom	8
Regulatorisk och kommersiell strategi	9
Produktutveckling	10
Finansiell översikt	12
Övriga upplysningar	14
Koncernens finansiella rapporter	15
Koncernens rapport över resultat i sammandrag	
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	
Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital	
Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag	
Moderbolagets finansiella rapporter	19
Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag	
Moderbolagets balansräkning i sammandrag	
Noter till den finansiella informationen	21
Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal	25
Styrelsens och verkställande direktörens intygande	27
Ordlista	28

Gastroesofageal refluxsjukdom

Målgruppen är 10 miljoner patienter i Europa och USA

Cinclus Pharma fokuserar på behandling av gastroesofageal refluxsjukdom, även kallad esofagit. Det är ett tillstånd där magsyra tränger upp i matstrupen på grund av en försvagad övre magmun och kan orsaka halsbränna, sura uppstötningar samt frätskador i matstrupen.

Sjukdomen delas in i två huvudtyper:

- » Lättare symtom – utan frätskador
- » Svårare symtom – där magsyran orsakar skador på slemhinnan

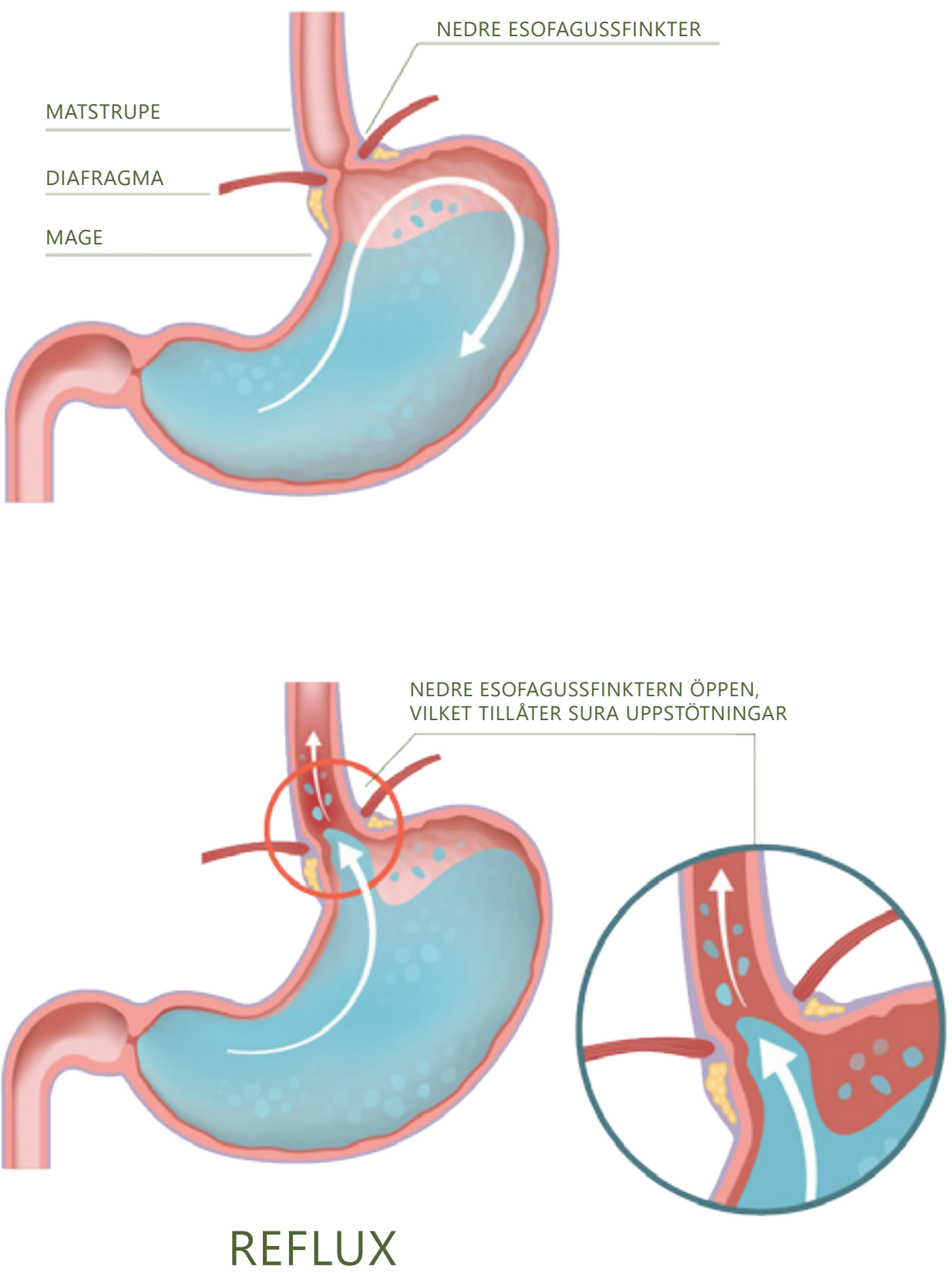
I USA och Europa lider cirka 130 miljoner vuxna av någon form av gastroesofageal refluxsjukdom. Den vanligaste behandlingen av sjukdomen är med protonpumpshämmare men effekten är ofta otillräcklig, särskilt vid former av svårare symtom med frätskador.

Studier visar att:

- » över 50 % av patienter med svåra symtom är inte läkta efter 8 veckor med protonpumpshämmare.
- » nära hälften av patienterna upplever nattliga besvär och därmed försämrad livskvalitet.

Totalt finns det runt 19 miljoner patienter i världen som söker vård för svårare symtom, varav cirka 10 miljoner i USA och Europa¹⁾. Dessa patienter är Cinclus Pharmas huvudsakliga målgrupp.

¹⁾ Källa: Apex marknadsrapport 2022-2023



Väsentliga händelser	3
VD har ordet	4
Om aktien	6
Verksamhetsbeskrivning	7
Cinclus Pharma i korthet	7
Gastroesofageal refluxsjukdom	8
Regulatorisk och kommersiell strategi	9
Produktutveckling	10
Finansiell översikt	12
Övriga upplysningar	14
Koncernens finansiella rapporter	15
Koncernens rapport över resultat i sammandrag	
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	
Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital	
Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag	
Moderbolagets finansiella rapporter	19
Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag	
Moderbolagets balansräkning i sammandrag	
Noter till den finansiella informationen	21
Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal	25
Styrelsens och verkställande direktörens intygande	27
Ordlista	28



Regulatorisk och kommersiell strategi

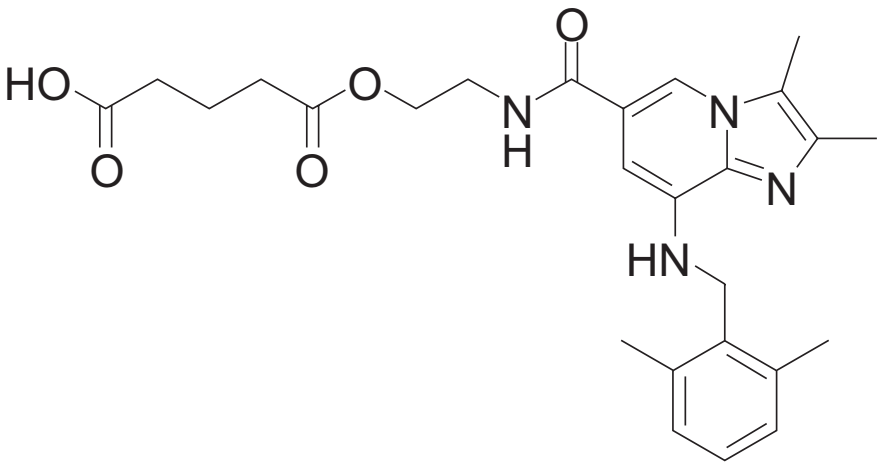
Stort medicinskt behov av bättre behandling av syrarelaterade sjukdomar

Cinclus Pharmas marknadsundersökningar visar att det finns ett stort medicinskt behov av bättre behandlingar av magsyrelaterade refluxsjukdomar. Detta bekräftas av framgången för det första PCAB-läkemedlet, Vonoprazan, som lanserats i Japan under namnet Takecab och i USA under namnet Voquezna. Vonoprazan har blivit marknadsledande i Japan där den årliga försäljningen som högst uppgått till nära 1 miljard USD per år¹⁾. Läkemedlet har även lanserats i Sydkorea, delar av Asien och Sydamerika.

Linaprazan glurate har potential att ge en snabbare och mer effektiv syrahämning över hela dygnet än Vonoprazan, andra PCAB-preparat och traditionella protonpumpshämmare. Ambitionen är att preparatet ska bli det ledande läkemedlet i sin klass och därmed bidra till ett genombrott i behandlingen av magsjukdomar orsakade av magsyra.

Nästa steg är att genomföra den första studien i fas III-programmet för att dokumentera läkemedlets effekt och säkerhet. Cinclus Pharmas ambition är att linaprazan glurate ska skapa en stark position på marknaden, i samarbete med kommersiella partners och en kompetent intern organisation.

Det primära målet är ett marknadsgodkännande för behandling av patienter med svårare former av refluxsjukdom. På sikt planeras även en ansökan för behandling av *H. pylori*-infektion, en vanlig bakteriell infektion i magsäcken.

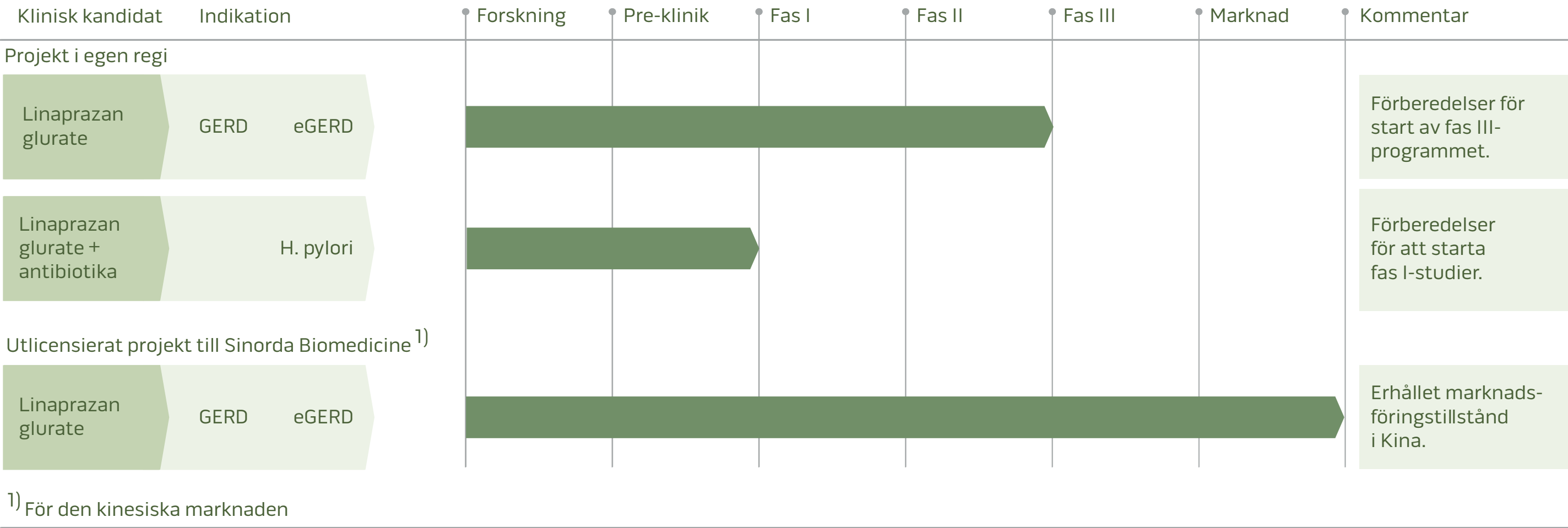


Linaprazan glurate-molekylens beståndsdelar

¹⁾ Källa: IMS Health marknadsdata

Väsentliga händelser	3
VD har ordet	4
Om aktien	6
Verksamhetsbeskrivning	7
Cinclus Pharma i korthet	7
Gastroesofageal refluxsjukdom	8
Regulatorisk och kommersiell strategi	9
Produktutveckling	10
Finansiell översikt	12
Övriga upplysningar	14
Koncernens finansiella rapporter	15
Koncernens rapport över resultat i sammandrag	
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	
Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital	
Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag	
Moderbolagets finansiella rapporter	19
Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag	
Moderbolagets balansräkning i sammandrag	
Noter till den finansiella informationen	21
Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal	25
Styrelsens och verkställande direktörens intygande	27
Ordlista	28

Produktutveckling



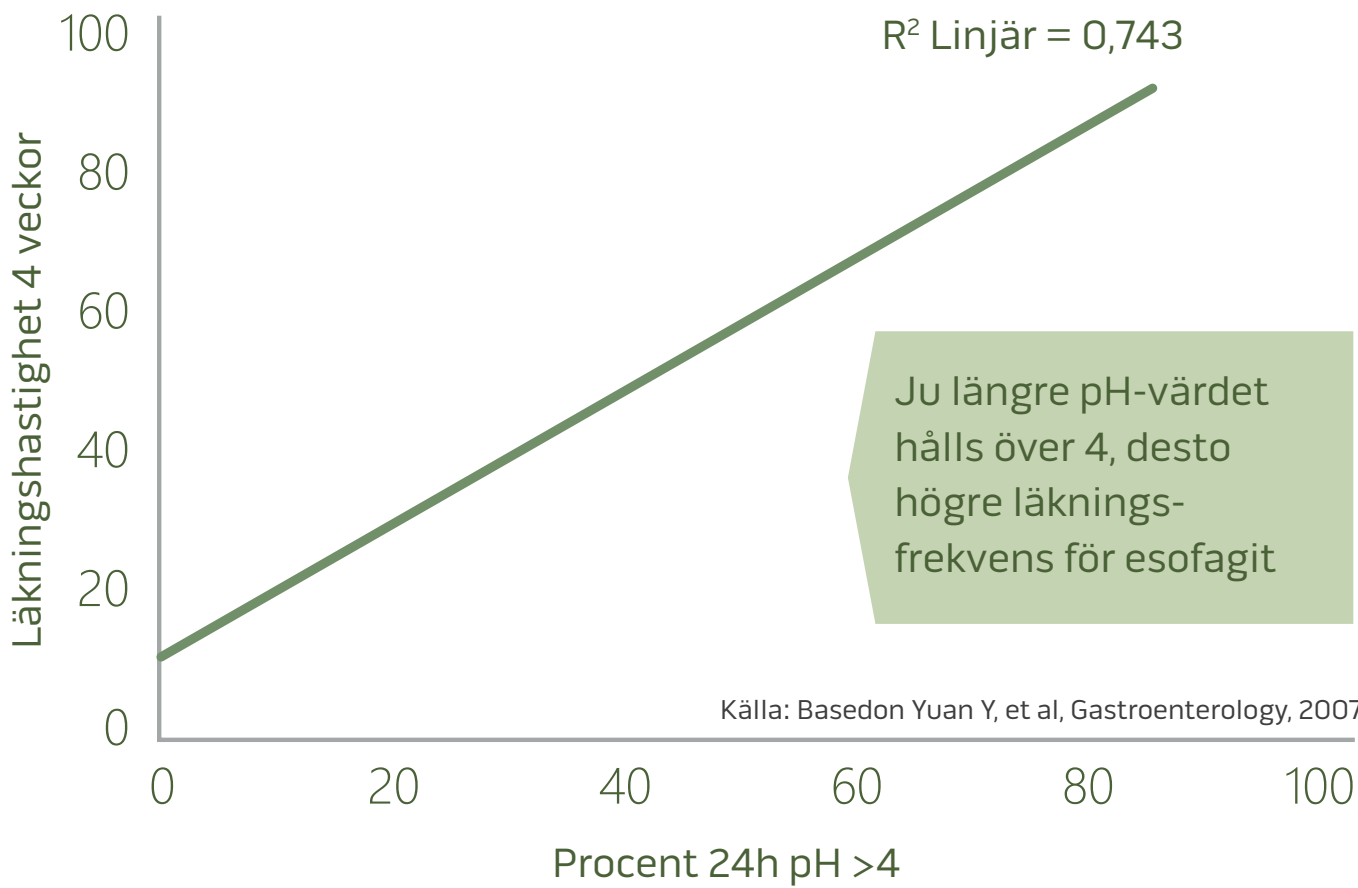
Starka resultat och låg utvecklingsrisk inför fas III-studier

Linaprazan glurate har visat god effekt av dosrelaterad syrakontroll i flera tidiga fas I-studier. Tack vare dessa resultat och en tydlig biomarkör, som ger en stark indikation på framtida kliniska resultat, bedöms utvecklingsrisken som lägre än för många andra läkemedelskandidater i samma fas.

I bolagets fas II-studie nåddes 93 procents läkning av svår esofagit i den bästa av dosgrupperna. Det är ett mycket starkt resultat och allt pekar på att läkemedlet har potential att ge hög läkningsfrekvens även i kommande fas III-studier.

Den biomarkör som används visar ett klart samband mellan magsäckens pH-värde och läkning av sår i matstrupen. Förutsatt att sårn orsakas av magsyra, förbättras läkningsförutsättningarna när pH-värdet hålls över 4 under dygnet. I en av bolagets fas I-studier visade linaprazan glurate att det kan hålla pH-värdet över 4 under 96 procent av dygnet med den dos som planeras för fas III-programmet. Det är en unik nivå av syrakontroll, vilket gör läkemedlet extra lovande för patienter med svår refluxsjukdom.

24 timmars syrakontroll är linjärt korrelerad till läkning. Genomsnittlig procentuell tid för intragastriskt pH>4 förutsäger läkningshastigheten.



Väsentliga händelser	3
VD har ordet	4
Om aktien	6
Verksamhetsbeskrivning	7
Cinclus Pharma i korthet	7
Gastroesofageal refluxsjukdom	8
Regulatorisk och kommersiell strategi	9
Produktutveckling	10
Finansiell översikt	12
Övriga upplysningar	14
Koncernens finansiella rapporter	15
Koncernens rapport över resultat i sammandrag	
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	
Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital	
Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag	
Moderbolagets finansiella rapporter	19
Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag	
Moderbolagets balansräkning i sammandrag	
Noter till den finansiella informationen	21
Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal	25
Styrelsens och verkställande direktörens intygande	27
Ordlista	28

Klinisk utveckling

Cinclus Pharma har genomfört en framgångsrik fas II-studie i Europa och USA med 248 patienter som lider av olika former av refluxsjukdom. Studien hade som primärt syfte att stödja dosvalet i kommande fas III-studie. Resultatet visade att läkemedlet är både effektivt och säkert.

Flera fas I-studier har också genomförts. Den senaste studien med bolagets nya tablettformulering presenterades på den vetenskapliga kongressen UEGW i oktober 2024 samt på DDW i maj 2025.

Linaprazan glurates aktiva substans, linaprazan, har även utvärderats i 23 fas I- och två fas II-studier med cirka 2 600 patienter. Totalt sett har linaprazan och linaprazan glurate studerats hos fler än 3000 individer i kliniska studier. Detta ger ett starkt underlag inför kommande fas III-studier.

Efter ett ”end of phase II” möte med FDA under fjärde kvartalet 2023 kunde Cinclus Pharma gå vidare med fas III-studieprogrammet .

Parallellt diskuterar bolaget fas I- och fas III-studier för en ny indikation: *H. pylori*-infektion. Båda programmen diskuteras löpande med myndigheter och medicinska experter.

Preklinisk utveckling och CMC

Cinclus Pharma har genomfört och har prekliniska studier i slutskede. Inom Chemistry, Manufacturing and Controls-området (CMC) har bolaget utvecklat en ny tablettformulering med bättre upptag i kroppen och lägre tillverkningskostnader jämfört med tidigare version. Genom en stabil CMC-process har bolaget banat väg för att tabletten skall finnas tillgänglig för genomförandet av fas III-studien samt för kommersiell användning efter lansering.

Patent

Linaprazan glurate har ett starkt patentskydd. Sedan tidigare har bolaget fått godkännande av ett polymorfpatent i USA som gäller till 2042 samt ett formuleringspatent i Europa som gäller till 2040. Under 2024 fick bolaget ytterligare nationella godkännanden av formuleringspatentet i flera länder utöver Europa. Bolaget har vid sidan av detta gjort flera ansökningar av nya patent som förväntas bli godkända under kommande år.

Som komplement till patenten arbetar bolaget också med regulatorisk dataexklusivitet som ger starkt skydd mot generisk konkurrens under de år som den är giltig. I Europa kommer det att finnas dataexklusivitet på upp till 10–11 år från godkännandedatum av linaprazan glurate. I USA erhålls fem års regulatorisk dataexklusivitet från godkännandedatum. Bolaget har också fått en förlängning på ytterligare fem år beviljad av FDA i det fall man erhåller godkännande för en *H. pylori*-indikation som första indikation.

Partnerskap

Cinclus Pharma har under andra kvartalet 2025 ingått ett strategiskt samarbete och licensavtal med Advent-ägda Zentiva, ett ledande europeiskt läkemedelsföretag. Det omfattar tillverkning och kommersialisering av linaprazan glurate i Europa och täcker hela EES, inklusive Storbritannien och Schweiz. Avtalet har ett totalt värde på upp till 220 miljoner EUR samt betydande royaltyintäkter på cirka 20 procent av försäljningen.

Cinclus Pharma har sedan tidigare ingått ett licensavtal med Jiangsu Sinorda Biomedicine Co. Ltd (Sinorda) för utveckling och kommersialisering av linaprazan glurate i Kina och andra utvalda regioner i Asien. Sinorda ansökte under första kvartalet 2023 om registrering av linaprazan glurate i Kina vilket godkändes av den kinesiska läkemedelsmyndigheten under december 2024. Lansering kommer att genomföras under 2026 när priset godkänts av de kinesiska myndigheterna.



Väsentliga händelser	3
VD har ordet	4
Om aktien	6
Verksamhetsbeskrivning	7
Cinclus Pharma i korthet	7
Gastroesofageal refluxsjukdom	8
Regulatorisk och kommersiell strategi	9
Produktutveckling	10
Finansiell översikt	12
Övriga upplysningar	14
Koncernens finansiella rapporter	15
Koncernens rapport över resultat i sammandrag	
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	
Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital	
Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag	
Moderbolagets finansiella rapporter	19
Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag	
Moderbolagets balansräkning i sammandrag	
Noter till den finansiella informationen	21
Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal	25
Styrelsens och verkställande direktörens intygande	27
Ordlista	28

Finansiell översikt, januari – juni 2025

Koncernens siffror i sammandrag	Kvartal 2		Kvartal 1-2		Helår
	2025	2024	2025	2024	2024
Nettoomsättning, TSEK	34 095	–	34 095	–	4 580
Rörelseresultat (EBIT), TSEK	–45 906	–37 329	–93 425	–73 602	–169 639
Periodens resultat, TSEK	–48 450	–40 330	–82 122	–77 225	–168 031
Operativa kostnader, TSEK	–80 945	–37 502	–127 194	–73 591	–173 511
Forsknings- och utvecklingskostnader/operativa kostnader ¹⁾ , %	86%	56%	85%	70%	79%
Kassaflöde från den löpande verksamheten, TSEK	63 941	–21 911	22 148	–57 406	–178 367
Likvida medel vid periodens slut, TSEK	588 959	684 720	588 959	684 720	566 716
Kassalikviditet %	775%	1493%	775%	1493%	1320%
Eget kapital, TSEK	471 432	637 844	471 432	637 844	555 330
Soliditet %	76%	92%	76%	92%	92%
Medeltal heltidsanställda under perioden	18	12	13	12	13
Genomsnittligt antal stamaktier före utspädning	46 537 789	28 682 185	37 048 341	27 454 613	37 048 341
Genomsnittligt antal stamaktier efter utspädning	46 561 439	28 682 185	37 060 299	27 454 613	37 060 299
Antal stamaktier i slutet av perioden före utspädning	46 537 789	46 537 789	46 537 789	46 537 789	46 537 789
Antal stamaktier i slutet av perioden efter utspädning	46 561 439	46 537 789	46 561 439	46 537 789	46 561 439
Periodens resultat per stamaktie före utspädning ²⁾ , SEK	–1,04	–1,41	–2,22	–2,81	–4,54
Periodens resultat per stamaktie efter utspädning ²⁾ , SEK	–1,04	–1,41	–2,22	–2,81	–4,54

¹⁾ Transaktionskostnader är exkluderade från operativa kostnader.
²⁾ Periodens resultat per stamaktie före och efter utspädning är definierat i IFRS. Övriga nyckeltal i ovanstående tabell är alternativa nyckeltal och således inte definierade i IFRS, se vidare avsnitt för definitioner och avstämning av nyckeltal och alternativa nyckeltal längre fram i denna rapport.



Nettoomsättning

Nettoomsättningen var 34 095 (0) TSEK under kvartalet och 34 095 (0) TSEK under delårsperioden januari-juni. Intäkterna utgörs av licensintäkter från partnerskapet med Zentiva för kommersialisering av linaprazan glurate i Europa.

Rörelsekostnader

Forsknings- och utvecklingskostnader

Forsknings- och utvecklingskostnaderna (FoU) uppgick under kvartalet till -53 739 (-20 814) TSEK, vilket motsvarar en kostnadsökning om 32 925 TSEK eller 158 %. För delårsperioden uppgick FoU-kostnaderna till -92 176 (-51 316) TSEK, vilket motsvarar en ökning om 40 859 TSEK eller 80 %. Den största delen av forsknings- och utvecklingskostnaderna avsåg förberedelser av fas III-studien medan motsvarande period föregående år bestod av kostnader för slutförande av den kliniska fas II-studien samt kostnader för fas I-studier. Personal inom forskning och utveckling har utökats vilket även påverkat kostnadsökningen.

Administrationskostnader

Administrationskostnaderna uppgick under kvartalet till -27 206 (-16 687) TSEK, vilket motsvarar en ökning om 10 518 TSEK eller 63 %. För delårsperioden uppgick administraionskostnaderna till -35 018 (-22 275) TSEK, en ökning om 12 743 TSEK eller 57 %. De ökade kostnaderna beror till största del av transaktionskostnader från det ingående partnerskapet med Zentiva.

Övriga rörelseintäkter och rörelsekostnader

Övriga rörelseintäkter och rörelsekostnader uppgick netto under kvartalet till 944 (173) TSEK, motsvarande en förändring om

Väsentliga händelser	3
VD har ordet	4
Om aktien	6
Verksamhetsbeskrivning	7
Cinclus Pharma i korthet	7
Gastroesofageal refluxsjukdom	8
Regulatorisk och kommersiell strategi	9
Produktutveckling	10
Finansiell översikt	12
Övriga upplysningar	14
Koncernens finansiella rapporter	15
Koncernens rapport över resultat i sammandrag	
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	
Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital	
Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag	
Moderbolagets finansiella rapporter	19
Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag	
Moderbolagets balansräkning i sammandrag	
Noter till den finansiella informationen	21
Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal	25
Styrelsens och verkställande direktörens intygande	27
Ordlista	28

771 TSEK. För delårsperioden uppgick övriga rörelseintäkter och rörelsekostnader netto till -326 (-11) TSEK, en förändring om 315 TSEK. Övriga rörelseintäkter och rörelsekostnader består av realiserade och orealiserade valutakurseffekter på rörelsefordringar och rörelseskulder.

Rörelseresultat (EBIT)

Koncernens rörelseresultat under kvartalet uppgick till -45 906 (-37 329) TSEK, motsvarande en förändring om -8 577 TSEK. För delårsperioden uppgick rörelseresultatet till -93 425 (-73 602) TSEK, motsvarande en förändring om -19 823 TSEK.

Finansiella poster

Finansiella intäkter och kostnader (finansnettot) uppgick till -2 424 (-2 762) TSEK under kvartalet vilket motsvarade en förbättring om 337 TSEK. För delårsperioden uppgick finansnettot till 11 496 (-3 167) en förändring om 14 663 TSEK. Det positiva nettot för delårsperioden beror på den starka valutakursutvecklingen för den svenska kronan samt ränteintäkter på bankmedel.

Skatt

Koncernen redovisade en skattekostnad om -120 (-239) TSEK under kvartalet. För delårsperioden uppgick skattekostnaden till -193 (-456) TSEK. Skatten består av schweizisk federal och kantonal skatt.

Periodens resultat

Koncernen redovisade ett resultat efter skatt om -48 450 (-40 330) TSEK för kvartalet. Detta motsvarade en förändring om -8 120 TSEK. För delårsperioden uppgick periodens resultatet till -82 122 (-77 225) TSEK, en förändring om -4 897 TSEK.

Eget kapital och skuldsättning

Eget kapital i koncernen uppgick per den 30 juni 2025 till 471 432 TSEK jämfört med 555 330 TSEK vid utgången av föregående år, en minskning motsvarande 83 898 TSEK.

Långfristiga skulder uppgick vid periodens utgång till 70 581 (190) TSEK och består främst av övriga långfristiga avtalsskulder som uppstod i samband med utlicensieringen av de kommersiella rättigheterna till Zentiva.

Kortfristiga skulder i koncernen uppgick vid periodens utgång till 80 172 (45 493) TSEK, en ökning om 34 679 TSEK. Ökningen beror främst på de övriga kortfristiga avtalsskulderna om 29 800 (0) TSEK som har tillkommit under kvartalet i och med utlicensiering av de kommersiella rättigheterna till Zentiva. Vidare utgjordes de kortfristiga skulderna av leverantörsskulder om 10 491 (18 928) TSEK, leasingskulder om 113 (109) TSEK, skatteskulder om 6 989 (7 449) TSEK, övriga skulder om 2 730 (2 107) TSEK samt upplupna kostnader om 30 049 (16 899) TSEK. De upplupna kostnader som ökat utgörs till stor del av upparbetade kostnader rörande förberedelser av den kliniska fas III-studien, som ännu inte hade fakturerats vid kvartalets utgång.

Likvida medel och kassaflöde

Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 588 959 (566 716) TSEK, en ökning med 22 242 TSEK jämfört med utgången av år 2024. Under perioden erhöll bolaget en förskottsbetalning om cirka 143 MSEK före transaktionskostnader och skatt från Zentiva för de kommersiella rättigheterna till den europeiska marknaden.

Kassaflödet från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital var -42 378 (-36 222) TSEK för kvartalet och -88 455 (-71 585) TSEK för delårsperioden.



Väsentliga händelser	3
VD har ordet	4
Om aktien	6
Verksamhetsbeskrivning	7
Cinclus Pharma i korthet	7
Gastroesofageal refluxsjukdom	8
Regulatorisk och kommersiell strategi	9
Produktutveckling	10
Finansiell översikt	12
Övriga upplysningar	14
Koncernens finansiella rapporter	15
Koncernens rapport över resultat i sammandrag	
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	
Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital	
Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag	
Moderbolagets finansiella rapporter	19
Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag	
Moderbolagets balansräkning i sammandrag	
Noter till den finansiella informationen	21
Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal	25
Styrelsens och verkställande direktörens intygande	27
Ordlista	28

Kassaflödet från den löpande verksamheten inklusive förändringen av rörelsekapitalet uppgick till 63 941 (-21 911) TSEK för kvartalet och 22 148 (-57 406) TSEK för delårsperioden.

Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -295 (0) TSEK för kvartalet och -295 (0) för delårsperioden bestående av lämnad deposition avseende lokalhyra.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till -1 036 (-654 233) TSEK för kvartalet och - 1 376 (653 907) TSEK bestående av amortering av leasingskulder.

Totalt kassaflöde för kvartalet uppgick till 62 610 (632 323) TSEK och för delårsperioden 20 477 (596 501) TSEK.

Finansiering

I och med börsnoteringen 20 juni 2024 och den nyemission som gjordes i samband med detta samt partnerskapet med Zentiva som kommunicerades i maj 2025, bedömer bolaget per 30 juni 2025 att nuvarande rörelsekapital räcker till utläsning av fas III-programmets första studie där resultat beräknas att erhållas under 2026. Bolaget kommer fortsätta arbeta med finansieringsstrategin som bl. a. innebär att utvärdera partners, långgivare eller andra finansieringsmöjligheter för att kunna accelerera fas III-programmet för eGERD.

Moderbolaget

Cinclus Pharma Holding AB (publ), org.nr. 559136–8765, är moderbolag i koncernen. Verksamheten utgörs av arbete med preklinisk- och klinisk utveckling, marknads- samt administrativa och företagsledande funktioner. Moderbolaget har två helägda dotterbolag, ett i Schweiz och ett i Sverige vilka tillsammans utgör koncernen.

Moderbolagets totala intäkter uppgick till 40 892 (291) TSEK för kvartalet och 40 936 (390) TSEK för delårsperioden. Rörelseresultatet för kvartalet uppgick till -45 436 (-37 121) TSEK och -91 708 (-73 418) TSEK för delårsperioden.

Finansnettot för kvartalet uppgick till -3 232 (-3 703) TSEK och för delårsperioden 9 495 (-5 332) TSEK. Det positiva nettot för delårsperioden beror på ränteintäkter på bankmedel samt den svenska kronans utveckling.

Periodens resultat uppgick till -48 669 (-40 823) TSEK för kvartalet och -82 213 (-78 750) TSEK för delårsperioden.

I och med överlåtelse av patent och IP-rättigheter till moderbolaget från det schweiziska dotterbolaget per 1 januari 2022 redovisar moderbolaget en immateriell tillgång om 320 463 (320 463) TSEK.

Likvida medel vid periodens slut uppgick till 582 027 TSEK jämfört med 559 632 TSEK vid utgången av föregående år. En ökning med 22 395 TSEK.

Eget kapital i moderbolaget uppgick per den 30 juni 2025 till 715 093 TSEK i jämförelse med 795 718 TSEK vid utgången av föregående år, vilket motsvarar en minskning om 80 625 TSEK. Aktiekapitalet uppgick till 920 (920) TSEK. Bolaget hade på balansdagen 30 juni 46 537 789 stamaktier och 854 430 C-aktier.

Kortfristiga skulder i moderbolaget uppgick vid periodens utgång till 204 337 (204 977) TSEK en minskning om 641 TSEK.

Övriga upplysningar

Personal

Vid utgången av kvartalet var antalet anställda 20 jämfört med 13 anställda vid samma period föregående år. Medelantalet anställda under kvartalet var 19 jämfört med 12 samma period föregående år. Samtliga anställda har sin anställning i moderbolaget. Därutöver hade bolaget vid utgången av perioden 17 konsulter knutna till bolaget.

Risker

Då bolaget är beroende av ytterligare finansiering för att kunna driva utvecklingen av linaprazan glurate vidare långsiktigt beskrivs nedan refinansieringsrisken. För övriga risker hänvisas till den redogörelse för koncernens väsentliga finansiella och affärsmässiga risker som återfinns i förvaltningsberättelsen och not 19 för koncernen i årsredovisningen för 2024.

Refinansieringsrisk

Med refinansieringsrisk avses risken att likvida medel inte finns tillgängliga och att finansiering bara delvis eller inte alls kan erhållas alternativt till förhöjd kostnad. Koncernen finansieras idag med eget kapital och refinansieringsrisken har reducerats avsevärt med tanke på den nyemission som skedde i samband med notering av bolagets aktie på Nasdaq Stockholm 20 juni 2024 samt utlicensiering av de Europeiska rättigheterna till Zentiva. På längre sikt är koncernen i behov av mer omfattande finansiering för att kunna bedriva och genomföra en andra fas III-studie samt registrering av eGERD-indikationen. Ytterligare finansiering krävs också om koncernen skulle välja att genomföra studieprogram och registrering av andra indikationer som t. ex. *Helicobacter pylori*. Koncernen kan därmed framåt inte utesluta att risker relaterade till exempelvis extern lånefinansiering uppstår.

Väsentliga händelser	3
VD har ordet	4
Om aktien	6
Verksamhetsbeskrivning	7
Cinclus Pharma i korthet	7
Gastroesofageal refluxsjukdom	8
Regulatorisk och kommersiell strategi	9
Produktutveckling	10
Finansiell översikt	12
Övriga upplysningar	14
Koncernens finansiella rapporter	15
Koncernens rapport över resultat i sammandrag	
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	
Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital	
Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag	
Moderbolagets finansiella rapporter	19
Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag	
Moderbolagets balansräkning i sammandrag	
Noter till den finansiella informationen	21
Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal	25
Styrelsens och verkställande direktörens intygande	27
Ordlista	28

Koncernens rapport över resultat i sammandrag

(TSEK)	Not	Kvartal 2		Kvartal 1-2		Helår
		2025	2024	2025	2024	2024
Rörelsens intäkter						
Nettoomsättning	4	34 095	–	34 095	–	4 580
Rörelsens kostnader						
Administrationskostnader		–27 206	–16 687	–35 018	–22 275	–36 854
Forsknings- och utvecklingskostnader		–53 739	–20 814	–92 176	–51 316	–136 657
Övriga rörelseintäkter och rörelsekostnader		944	173	–326	–11	–707
Rörelseresultat		–45 906	–37 329	–93 425	–73 602	–169 639
Finansiella intäkter och kostnader		–2 424	–2 762	11 496	–3 167	2 359
Resultat före skatt		–48 330	–40 091	–81 929	–76 769	–167 281
Inkomstskatt	5	–120	–239	–193	–456	–750
Periodens resultat hänförligt till moderbolagets aktieägare		–48 450	–40 330	–82 122	–77 225	–168 031
Resultat per aktie, räknat på resultat hänförligt till moderbolagets stamaktieägare (SEK):						
Före utspädning		–1,04	–1,41	–2,22	–2,81	–4,54
Efter utspädning		–1,04	–1,41	–2,22	–2,81	–4,54

Koncernens rapport över totalresultat i sammandrag

(TSEK)	Not	Kvartal 2		Kvartal 1-2		Helår
		2025	2024	2025	2024	2024
Periodens resultat		–48 450	–40 330	–82 122	–77 225	–168 031
Övrigt totalresultat						
Poster som senare kan omklassificeras till resultaträkningen:						
Omräkningsdifferenser från verksamhet i utlandet		7 463	–135	–3 364	–2 582	2 664
Övrigt totalresultat, netto efter skatt		7 463	–135	–3 364	–2 582	2 664
Summa totalresultat		–40 987	–40 465	–85 486	–79 807	–165 367
Summa totalresultat i sin helhet hänförligt till moderbolagets aktieägare		–40 987	–40 465	–85 486	–79 807	–165 367

Väsentliga händelser	3
VD har ordet	4
Om aktien	6
Verksamhetsbeskrivning	7
Cinclus Pharma i korthet	7
Gastroesofageal refluxsjukdom	8
Regulatorisk och kommersiell strategi	9
Produktutveckling	10
Finansiell översikt	12
Övriga upplysningar	14
Koncernens finansiella rapporter	15
Koncernens rapport över resultat i sammandrag	
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	
Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital	
Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag	
Moderbolagets finansiella rapporter	19
Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag	
Moderbolagets balansräkning i sammandrag	
Noter till den finansiella informationen	21
Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal	25
Styrelsens och verkställande direktörens intygande	27
Ordlista	28

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag

(TSEK)	Not	2025-06-30	2024-06-30	2024-12-31
TILLGÅNGAR				
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>				
Inventarier		33	58	44
<i>Nyttjanderättstillgångar</i>				
		359	878	500
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>				
Andra långfristiga fordringar		296	1	1
Summa anläggningstillgångar		688	937	546
Övriga fordringar		2 031	3 332	1 942
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		30 507	1 848	31 808
Likvida medel		588 959	684 720	566 716
Summa omsättningstillgångar		621 497	689 899	600 467
SUMMA TILLGÅNGAR		622 185	690 836	601 013

(TSEK)	Not	2025-06-30	2024-06-30	2024-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER				
<i>Eget kapital</i>				
Aktiekapital		920	903	920
Övrigt tillskjutet kapital		1 297 740	1 296 372	1 297 740
Omräkningsreserv		25 302	23 421	28 667
Balanserat resultat inklusive periodens resultat		-852 531	-682 853	-771 997
Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare		471 432	637 844	555 330
<i>Långfristiga skulder</i>				
Långfristiga leasingskulder		132	-	190
Skatteskulder	5	-	6 769	-
Övriga långfristiga avtalsskulder	6	70 448	-	-
Summa långfristiga skulder		70 581	6 769	190
<i>Kortfristiga skulder</i>				
Leverantörsskulder		10 491	6 797	18 928
Leasingskulder		113	540	109
Skatteskulder	5	6 989	7 466	7 449
Övriga kortfristiga skulder		2 730	2 319	2 107
Övriga kortfristiga avtalsskulder	6	29 800	-	-
Upplupna kostnader		30 049	29 100	16 899
Summa kortfristiga skulder		80 172	46 223	45 493
Summa skulder		150 753	52 992	45 683
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		622 185	690 836	601 013

Väsentliga händelser	3
VD har ordet	4
Om aktien	6
Verksamhetsbeskrivning	7
Cinclus Pharma i korthet	7
Gastroesofageal refluxsjukdom	8
Regulatorisk och kommersiell strategi	9
Produktutveckling	10
Finansiell översikt	12
Övriga upplysningar	14
Koncernens finansiella rapporter	15
Koncernens rapport över resultat i sammandrag	
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	
Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital	
Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag	
Moderbolagets finansiella rapporter	19
Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag	
Moderbolagets balansräkning i sammandrag	
Noter till den finansiella informationen	21
Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal	25
Styrelsens och verkställande direktörens intygande	27
Ordlista	28

Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital

(TSEK)	Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare				
	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Omräkningsreserv	Balanserat resultat inkl periodens resultat	Summa
Ingående eget kapital 1 januari 2025	920	1 297 740	28 667	–771 997	555 330
Periodens resultat	–	–	–	–82 122	–82 122
Periodens övriga totalresultat	–	–	–3 364	–	–3 364
Periodens totalresultat	–	–	–3 364	–82 122	–85 486
Transaktioner med koncernens ägare					
Nyemission	–	–	–	–	–
Emissionskostnader	–	–	–	–	–
Kvittningsemission	–	–	–	–	–
Aktierelaterade ersättningar	–	–	–	1 588	1 588
Summa transaktioner med koncernens ägare	–	–	–	1 588	1 588
Utgående eget kapital 30 juni 2025	920	1 297 740	25 302	–852 531	471 432

(TSEK)	Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare				
	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Omräkningsreserv	Balanserat resultat inkl periodens resultat	Summa
Ingående eget kapital 1 januari 2024	509	503 524	26 004	–606 837	–76 800
Periodens resultat	–	–	–	–77 225	–77 225
Periodens övriga totalresultat	–	–	–2 582	–	–2 582
Periodens totalresultat	–	–	–2 582	–77 225	–79 807
Transaktioner med koncernens ägare					
Nyemission	330	714 670	–	–	715 000
Emissionskostnader	–	–59 809	–	–	–59 809
Kvittningsemission	64	137 988	–	–	138 051
Aktierelaterade ersättningar	–	–	–	1 209	1 209
Summa transaktioner med koncernens ägare	394	792 848	–	1 209	794 451
Utgående eget kapital 30 juni 2024	903	1 296 373	23 422	–682 853	637 844

Väsentliga händelser	3
VD har ordet	4
Om aktien	6
Verksamhetsbeskrivning	7
Cinclus Pharma i korthet	7
Gastroesofageal refluxsjukdom	8
Regulatorisk och kommersiell strategi	9
Produktutveckling	10
Finansiell översikt	12
Övriga upplysningar	14
Koncernens finansiella rapporter	15
Koncernens rapport över resultat i sammandrag	
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	
Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital	
Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag	
Moderbolagets finansiella rapporter	19
Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag	
Moderbolagets balansräkning i sammandrag	
Noter till den finansiella informationen	21
Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal	25
Styrelsens och verkställande direktörens intygande	27
Ordlista	28

Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag

		Kvartal 2		Kvartal 1-2		Helår
(TSEK)	Not	2025	2024	2025	2024	2024
Den löpande verksamheten						
Rörelseresultat		-45 906	-37 329	-93 425	-73 602	-169 639
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet		-	-	-	-	-
Avskrivningar		366	346	814	692	1 338
Valutakursdifferenser		3	0	12	0	-251
Aktierelaterad ersättning		794	600	1 588	1 209	2 870
Erhållen ränta		2 699	170	3 158	231	11 271
Erlagd ränta		-52	-9	-107	-113	-349
Betald inkomstskatt		-282	-	-497	-	-7 437
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital		-42 378	-36 222	-88 455	-71 585	-162 195
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital						
Ökning (-) Minskning (+) av rörelsefordringar		-500	786	5 144	2 424	-27 512
Ökning (+) Minskning (-) av leverantörsskulder		-3 899	-4 861	-8 437	-9 650	2 480
Ökning (+) Minskning (-) av avtalsskulder		100 248	-	100 248	-	-
Ökning (+) Minskning (-) av övriga rörelseskulder		10 470	18 387	13 648	21 405	8 860
Kassaflöde från den löpande verksamheten		63 941	-21 911	22 148	-57 406	-178 367
Investeringsverksverksamheten						
Lämnad deposition för lokalhyra		-295	-	-295	-	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-295	-	-295	-	-
Finansieringsverksamheten						
Nyemission		-	715 000	-	715 000	715 000
Emissionskostnader		-	-59 809	-	-59 809	-58 424
Amortering leasingskulder		-1 036	-958	-1 376	-1 284	-1 376
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		-1 036	654 233	-1 376	653 907	655 200
Periodens kassaflöde		62 610	632 323	20 477	596 501	476 833
Likvida medel vid periodens början		523 899	52 468	566 716	87 972	87 972
Omräkningsdifferens i likvida medel		2 449	-71	1 765	247	1 911
Likvida medel vid periodens slut		588 959	684 720	588 959	684 720	566 716

Väsentliga händelser	3
VD har ordet	4
Om aktien	6
Verksamhetsbeskrivning	7
Cinclus Pharma i korthet	7
Gastroesofageal refluxsjukdom	8
Regulatorisk och kommersiell strategi	9
Produktutveckling	10
Finansiell översikt	12
Övriga upplysningar	14
Koncernens finansiella rapporter	15
Koncernens rapport över resultat i sammandrag	
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	
Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital	
Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag	
Moderbolagets finansiella rapporter	19
Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag	
Moderbolagets balansräkning i sammandrag	
Noter till den finansiella informationen	21
Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal	25
Styrelsens och verkställande direktörens intygande	27
Ordlista	28

Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag

(TSEK)	Not	Kvartal 1		Kvartal 1-2		Helår
		2025	2024	2025	2024	2024
Rörelsens intäkter						
Nettoomsättning	4	40 892	291	40 936	390	1 376
Rörelsens kostnader						
Administrationskostnader		–33 098	–17 421	–40 831	–23 780	–38 301
Forsknings- och utvecklingskostnader		–54 367	–20 164	–92 126	–50 017	–135 313
Övriga rörelseintäkter och rörelsekostnader		1 136	173	314	–11	–737
Rörelseresultat		–45 436	–37 121	–91 708	–73 418	–172 975
Finansiella intäkter och kostnader		–3 232	–3 703	9 495	–5 332	–1 318
Resultat efter finansiella poster		–48 669	–40 823	–82 213	–78 750	–174 292
Koncernbidrag		–	–	–	–	4 292
Resultat före skatt		–48 669	–40 823	–82 213	–78 750	–170 000
Inkomstskatt		–	–	–	–	–
Periodens resultat		–48 669	–40 823	–82 213	–78 750	–170 000

I moderbolaget återfinns inga poster som redovisas som övrigt totalresultat varför summa totalresultat för perioden överensstämmer med periodens resultat

Väsentliga händelser	3
VD har ordet	4
Om aktien	6
Verksamhetsbeskrivning	7
Cinclus Pharma i korthet	7
Gastroesofageal refluxsjukdom	8
Regulatorisk och kommersiell strategi	9
Produktutveckling	10
Finansiell översikt	12
Övriga upplysningar	14
Koncernens finansiella rapporter	15
Koncernens rapport över resultat i sammandrag	
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	
Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital	
Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag	
Moderbolagets finansiella rapporter	19
Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag	
Moderbolagets balansräkning i sammandrag	
Noter till den finansiella informationen	21
Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal	25
Styrelsens och verkställande direktörens intygande	27
Ordlista	28

Moderbolagets balansräkning i sammandrag

(TSEK)	Not	2025-06-30	2024-06-30	2024-12-31	(TSEK)	Not	2025-06-30	2024-06-30	2024-12-31
TILLGÅNGAR					EGET KAPITAL OCH SKULDER				
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>					<i>Eget kapital</i>				
Koncessioner, patent, licenser mm		320 463	320 463	320 463	Bundet eget kapital		920	903	920
					Aktiekapital				
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>					<i>Fritt eget kapital</i>				
Inventarier		33	58	44	Överkursfond		1 297 509	1 296 141	1 297 509
					Balanserat resultat		–501 122	–334 372	–332 710
					Årets resultat		–82 213	–78 750	–170 000
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>					Eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare		715 093	883 922	795 718
Andelar i koncernföretag		88 543	88 543	88 543					
Andra långfristiga fordringar		295	–	–					
Summa anläggningstillgångar		409 333	409 064	409 050					
<i>Omsättningstillgångar</i>					<i>Långfristiga skulder</i>				
Fordringar hos koncernföretag		–	–	3 585	Övriga långfristiga avtalsskulder		6	70 448	–
Övriga fordringar		1 988	3 328	1 932	Summa långfristiga skulder			70 448	–
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		26 330	2 090	26 496					
Kassa och bank		582 027	679 202	559 632	<i>Kortfristiga skulder</i>				
Summa omsättningstillgångar		610 345	684 621	591 645	Leverantörsskulder		10 453	6 525	18 924
					Skulder till koncernföretag		166 708	170 260	167 730
					Övriga kortfristiga skulder		2 730	2 231	2 107
					Övriga kortfristiga avtalsskulder		6	29 800	–
					Upplupna kostnader		24 445	30 746	16 216
					Summa kortfristiga skulder		234 136	209 763	204 977
					Summa skulder		304 585	209 763	204 977
SUMMA TILLGÅNGAR		1 019 678	1 093 684	1 000 695	SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		1 019 678	1 093 684	1 000 695

Väsentliga händelser	3
VD har ordet	4
Om aktien	6
Verksamhetsbeskrivning	7
Cinclus Pharma i korthet	7
Gastroesofageal refluxsjukdom	8
Regulatorisk och kommersiell strategi	9
Produktutveckling	10
Finansiell översikt	12
Övriga upplysningar	14
Koncernens finansiella rapporter	15
Koncernens rapport över resultat i sammandrag	
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	
Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital	
Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag	
Moderbolagets finansiella rapporter	19
Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag	
Moderbolagets balansräkning i sammandrag	
Noter till den finansiella informationen	21
Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal	25
Styrelsens och verkställande direktörens intygande	27
Ordlista	28

Noter till den finansiella informationen

Not 1 Allmän information

Cinclus Pharma Holding AB (publ), (härefter Cinclus Pharma) med organisationsnummer 559136–8765 är ett aktiebolag registrerat i Sverige med säte i Stockholm. Adressen till huvudkontoret är Kungsbron 1, 111 22 Stockholm, Sverige. Bolaget är noterat på Nasdaq Stockholm sedan den 20 juni 2024 och har till föremål för sin verksamhet att bedriva utveckling och kommersialisering av läkemedel. Cinclus Pharma Holding AB (publ) är moderbolag i koncernen Cinclus Pharma som består av moderbolaget och dess två dotterbolag (härefter koncernen). Om inte annat särskilt anges, redovisas alla belopp i tusentals kronor (TSEK). Samtliga belopp är, om inte annat anges, avrundade till närmaste tusental. Uppgifter inom parentes avser jämförelseperioden.

För koncernens finansiella tillgångar och skulder, som redovisas till upplupet anskaffningsvärde, bedöms deras redovisade värde vara en rimlig uppskattning av det verkliga värdet då de i allt väsentligt avser kortfristiga fordringar och skulder varmed diskonteringseffekten är oväsentlig.

Not 2 Redovisningsprinciper

De viktigaste redovisningsprinciperna som tillämpats när denna koncernredovisning har upprättats anges nedan. Dessa principer har tillämpats konsekvent för alla presenterade perioder, om inte annat anges. Koncernredovisningen för Cinclus Pharma har upprättats i enlighet med Årsredovisningslagen (1995:1554), RFR 1 Kompletterande redovisningsregler för koncerner, samt International Financial Reporting Standards (IFRS) och tolkningar från IFRS Interpretations Committee (IFRS IC) sådana de har antagits av EU. Denna delårsrapport är upprättad enligt IAS 34 Delårsrapportering samt enligt Årsredovisningslagen. Moderbolagets delårsrapport har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och Rådet för hållbarhets- och finansiell rapporterings rekommendation RFR 2.

Tillämpade redovisningsprinciper samt förklaringar till dessa återfinns och överensstämmer med de som beskrivs i årsredovisningen 2024 för koncernen. Principerna för intäkter har utökats för att även omfatta utlicensiering av de kommersiella rättigheterna för den europeiska marknaden till Zentiva.

När intäkter uppstår från licensiering av koncernens egen immateriella egendom, är licenserna en rätt att använda immateriell egendom som inte förändras under licensperioden. Intäkter från licenser redovisas vid tidpunkten när licensen beviljas. När koncernen tillhandahåller utvecklingstjänster redovisas intäkter för detta prestationsåtagande över tiden tjänsterna tillhandahålls. Intäkter redovisas baserat på värdet av de tjänster som har överförts till dato, genom användning av en outputmetod för uppnådda milstolpar.

I fall där transaktionen inkluderar två eller flera prestationsåtaganden, t.ex. både en licens och utvecklingstjänster, fördelas transaktionspriset till prestationsåtagandena baserat på fristående försäljningspris för varje prestationsåtagande. Avseende licens av immateriell egendom är det inte alltid möjligt att fastställa en tillförlitlig uppskattning av det fristående försäljningspriset för licensen. I dessa situationer används residualmetoden för att fastställa ersättningen som tilldelas licensen.

Betalningar från utlicensieringar och utvecklingstjänster kan bestå av förskott, milstolpar och royalties. Försäljnings- eller användningsbaserade royalties som mottas i utbyte mot licenser av immateriell egendom inkluderas inte i transaktionspriset förrän kunden gör den relevanta försäljningen eller användningen, oavsett om koncernen har tidigare erfarenheter av liknande arrangemang. Annan variabel ersättning, såsom milstolpebetalningar, redovisas när det anses mycket sannolikt att det inte kommer att ske någon betydande återföring av ackumulerade redovisade intäkter. Om det finns betydande

osäkerhet om huruvida det är mycket sannolikt att det inte skulle ske någon betydande återföring av intäkter avseende specifika milstolpar, anser koncernen att tröskeln för redovisning inte är uppfylld förrän den specifika milstolpen har uppnåtts. Koncernredovisningen har upprättats enligt anskaffningsvärdemetoden.

Bedömningar och uppskattningar

Att upprätta rapporter i överensstämmelse med IFRS kräver användning av en del viktiga uppskattningar för redovisningsändamål. Vidare krävs att ledningen gör vissa bedömningar vid tillämpningen av koncernens redovisningsprinciper. De områden som innefattar en hög grad av bedömning som är komplexa eller sådana områden där antaganden och uppskattningar är av väsentlig betydelse för koncernredovisningen, har redovisats i koncernens årsredovisning för 2024.

Fortlevnadsprincipen

Denna delårsrapport har upprättats med antagandet om att bolaget har förmåga att upprätthålla fortsatt drift under de kommande 12 månaderna i linje med fortlevnadsprincipen. Se vidare avsnitt kring finansiering, risker och riskhantering samt not 3.

Not 3 Risker och riskhantering

Cinclus Pharmas verksamhet, resultat och ställning påverkas av ett antal riskfaktorer som beskrivits i detalj i bolagets prospekt som upprättats i samband med noteringen av bolagets aktie på Nasdaq Stockholm den 20 juni 2024 men också i årsredovisningen för 2024.

De risker och tillhörande riskhantering som beaktats vid upprättandet av denna delårsrapport gäller för samtliga perioder och överensstämmer med det som presenterats i avsnittet rörande riskfaktorer i årsredovisningen för 2024. I och med nyemissionen

Väsentliga händelser	3
VD har ordet	4
Om aktien	6
Verksamhetsbeskrivning	7
Cinclus Pharma i korthet	7
Gastroesofageal refluxsjukdom	8
Regulatorisk och kommersiell strategi	9
Produktutveckling	10
Finansiell översikt	12
Övriga upplysningar	14
Koncernens finansiella rapporter	15
Koncernens rapport över resultat i sammandrag	
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	
Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital	
Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag	
Moderbolagets finansiella rapporter	19
Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag	
Moderbolagets balansräkning i sammandrag	
Noter till den finansiella informationen	21
Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal	25
Styrelsens och verkställande direktörens intygande	27
Ordlista	28

i samband med noteringen av bolagets aktie på Nasdaq Stockholm samt partnerskapet med Zentiva reducerades refinansieringsrisken.

Med refinansieringsrisk avses risken att likvida medel inte finns tillgängliga och att finansiering bara delvis eller inte alls kan erhållas alternativt till förhöjd kostnad. Koncernen finansieras idag med eget kapital. Koncernen är på längre sikt i behov av mer omfattande finansiering. Dels för att kunna genomföra en andra eGERD fas III-studie med efterföljande registrering av indikationen eGERD men även vid initiering av nya studieprogram för andra indikationer som t. ex. *Helicobacter pylori*. Det kan därför inte uteslutas att koncernen blir utsatt för risker relaterade till exempelvis extern lånefinansiering.

Not 4 Nettoomsättning

Nettoomsättningen grundar sig dels i licensavtalet med Zentiva, ett europeiskt läkemedelsbolag, rörande de kommersiella rättigheterna för linaprazan gluratei Europa. Avtalet med Zentiva omfattar en förskottsbetalning, regulatoriska och kommersiella milstolpebetalningar, försäljningsmilstolpar samt royalties på Zentivas framtida produktförsäljningsintäkter av linaprazan glurate. För kvartalet och delårsperioden avser intäkterna delar av den förskottsbetalning Cinclus erhöll vid signering av avtalet med Zentiva. En periodisering av förskottsbetalningen har gjorts över den bedömda tidsperioden som fas III-programmet löper.

Nettoomsättning grundar sig också i avtalet mellan Cinclus Pharma och dess kinesiska partner Sinorda Biomedicine. Intäkterna avser royalty på licensintäkter som Sinorda Biomedicine erhållit från utlicensiering till sin partner i Kina, SPH Sine, ett dotterbolag till Shanghai Pharmaceuticals.

Not 5 Skatt

Per den 1 januari 2022 ingicks ett avtal mellan Cinclus Pharma Holding AB (publ) och det helägda dotterbolaget Cinclus

Pharma AG att IP-rättigheter överlåtits till moderbolaget. I och med denna överlåtelse har en reavinst uppstått i dotterbolaget under första kvartalet 2022, och därmed en skattekostnad och en skatteskuld. Den uppgörelse som har träffats med den schweiziska skattemyndigheten innebär att skatteskulden kan betalas i tre lika delar år 2023, 2024 och slutligen 2025. Per balansdagen 30 juni uppgick denna skuld till totalt 6 989 (7 449) TSEK, efter att de två första betalningarna enligt plan gjorts i december 2023 och 2024. Skulden löper med en ränta som årligen fastställs av Skatteverket i Schweiz. Skulden kan när som helst betalas av delvis eller i sin helhet. Denna skatteskuld är en bestämd skuld. En uppskjuten skattefordran har inte bokats upp i moderbolaget då en sådan inte bedöms vara balansgill eftersom en osäkerhet kring framtida skattepliktiga vinster fortsatt föreligger.

Not 6 Avtalsskulder

Den 21 maj 2025 ingick Cinclus Pharma Holding AB (publ) och och Zentiva k.s. ett licensavtal. Avtalet omfattar bland annat att Cinclus ska upplåta en licens avseende linaprazan glurate till Zentiva samt att Cinclus ska slutföra två kliniska studier. I samband med att avtalet signerades erhöll Cinclus en engångsbetalning från Zentiva om 13 MEUR. I enlighet med IFRS15 har en del av denna engångsbetalning intäktsförts per 2025-06-30. Resterande del intäktsförs över den estimerade tiden för de kliniska studierna och redovisas i balansräkningen som en kort- och långfristig avtalsskuld. Per 2025-06-30 uppgår långa avtalsskulder till 70 448 TSEK och korta avtalsskulder till 29 800 TSEK.



Väsentliga händelser	3
VD har ordet	4
Om aktien	6
Verksamhetsbeskrivning	7
Cinclus Pharma i korthet	7
Gastroesofageal refluxsjukdom	8
Regulatorisk och kommersiell strategi	9
Produktutveckling	10
Finansiell översikt	12
Övriga upplysningar	14
Koncernens finansiella rapporter	15

Koncernens rapport över resultat i sammandrag

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag

Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital

Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag

Moderbolagets finansiella rapporter 19

Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag

Moderbolagets balansräkning i sammandrag

Noter till den finansiella informationen 21

Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal 25

Styrelsens och verkställande direktörens intygande 27

Ordlista 28

Not 7 Incitamentsprogram

I den översiktliga tabellen nedan anges per balansdagen aktuella program:

Optionsprogram

Program	Ingående värden jan 2025	Tilldelade optioner	Förfallna optioner	Utgående värden jun 2025	Villkor	Motsvarande antal aktier	Lösenpris per option *
TO 2022/2025 serie 1	3 500	–	–3 500	–	1:80	–	85,00
TO 2022/2025 serie 2	27	–	–27	–	1:80	–	85,00
TO 2022/2025 serie 3	900	–	–	900	1:80	72 000	94,65
KPO 2022	4 450	–	–	4 450	1:80	356 000	47,33
KPO 2024	51 737	–	–	51 737	1:1	51 737	47,33
PO 2024/2027 serie 1	290 000	–	–	290 000	1:1	290 000	54,60

Totalt

769 737

* Lösenpriset är omräknat i enlighet med den uppdelning av aktier som beslutades vid extra bolagsstämma 29 maj 2023.
TO = Teckningsoptionsprogram
KPO = Kvalificerat personaloptionsprogram
PO = Personaloptionsprogram

Prestationsaktieprogram

Kategori	Serie	Anställda per kategori och serie		Investering av antal aktier per kategori			Maximalt utfall av aktierätter vid löptidens slut per kategori		
		Tak antal anställda	Verkligt antal anställda	Tak per anställd	Tak totalt	Verklig total	Per anställd	Totalt	Löptid
VD (1 person)	1	1	1	11 600	11 600	11 600	104 400	104 400	2407-2708
Koncernledning (högst 3 personer)	1	3	1	5 375	16 125	5 375	26 875	26 875	2407-2708
FoU-ledning (högst 7 personer)	1	7	5	3 325	23 275	12 465	16 625	83 125	2407-2708
Anställda nivå 2 (högst 2 personer)	1	2	–	1 775	3 550	–	8 875	–	2407-2708
Anställda nivå 1 (högst 8 personer)	1	8	3	1 025	8 200	3 075	5 125	15 375	2407-2708
Totalt serie 1		21	10		62 750	32 515		229 775	
Anställda nivå 2 (högst 2 personer)	2	2	2	1 775	3 550	3 550	1 775	17 750	2412-2712
Totalt serie 2		2	2		3 550	3 550		17 750	
TOTALT serie 1 och 2		23	12		66 300	36 065		247 525	

Vid en extra bolagsstämma den 3 juni 2024 antogs två nya långsiktiga incitamentsprogram (ett personaloptionsprogram, PO 2024/2027 serie 1, samt ett prestationsaktieprogram). En ny bolagsordning antogs även på den extra bolagsstämman, enligt vilken Bolaget kan ge ut C-aktier för att säkra leverans av aktier till deltagarna i programmen samt säkra utbetalning av framtida sociala avgifter. I december 2024 emitterades 854 430 C-aktier som bolaget återköpte och således innehar i eget förvar. Prestationsaktieprogrammet för anställda samt personaloptionsprogrammet för Vd och en vetenskaplig rådgivare har tilldelats och börjat kostnadsföras under kvartal 3, 2024, se vidare intilliggande tabeller.

Prestationsaktieprogrammet löper under drygt 3 år och deltagarna måste behålla sin anställning och sina investerade aktier under hela intjänandeperioden för att kunna erhålla tilldelning av nya aktier. Antal aktier som tilldelas beror dels på hur aktiekursen utvecklas, dels på anställningsstatus vid intjänandeperiodens slut. Gällande aktiekursens utveckling görs vid intjänandeperiodens slut en jämförelse mellan initial aktie kurs, dvs noteringskursen om 42 kr per aktie, och kursen vid intjänandeperiodens slut. Ett spann mellan 20 % och 60 % i kursutveckling ger linjärt olika tilldelning av aktier. Maximalt kan dock 360 150 aktier tilldelas deltagarna i programmet.

Prestationsaktieprogrammet genererar personalkostnader, i enlighet med IFRS2 och är beräknade initialt till ca 6,8 MSEK samt sociala kostnader som är beräknade till 6,2 MSEK enligt vissa antaganden, se vidare bolagets noteringsprospekt från juni 2024.

Det nya personaloptionsprogrammet, PO 2024/2027 serie 1, genererar också personalkostnader i enlighet med IFRS2 på ca 1,5 MSEK samt sociala kostnader beräknade till 1,4 MSEK.

Utspädningen av alla incitamentsprogram i bolaget, vid maximal tilldelning, inklusive säkring av sociala kostnader med hjälp av C-aktier, är 1,9 %.

Väsentliga händelser	3
VD har ordet	4
Om aktien	6
Verksamhetsbeskrivning	7
Cinclus Pharma i korthet	7
Gastroesofageal refluxsjukdom	8
Regulatorisk och kommersiell strategi	9
Produktutveckling	10
Finansiell översikt	12
Övriga upplysningar	14
Koncernens finansiella rapporter	15
Koncernens rapport över resultat i sammandrag	
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	
Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital	
Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag	
Moderbolagets finansiella rapporter	19
Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag	
Moderbolagets balansräkning i sammandrag	
Noter till den finansiella informationen	21
Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal	25
Styrelsens och verkställande direktörens intygande	27
Ordlista	28

Not 8 Transaktioner med närstående

Transaktioner med närstående sker till marknadsmässiga villkor. Tabellen nedan visar inköp i koncernens moderbolag och dotterbolag.

Transaktioner med närstående

(TSEK)	Kvartal 2		Kvartal 1-2		Helår
	2025	2024	2025	2024	2024
Leverantör / Närstående					
PetoMaj Invest AB	296	590	584	1 230	1 941
Peter Unge, styrelsemedlem					
PCW Consultants AB	172	231	267	461	737
Peter Wallich, kommersiell chef					
Iaru AB ¹⁾	–	76	–	76	76
Torbjörn Koivisto, styrelsemedlem					
Brera Life Sciences Consultancy Ltd ²⁾	–	–	–	304	304
Andrew Thompson, f d affärsutvecklingschef					
WBC Europe GmbH ³⁾	–	–	768	–	1 568
Jesper Wiklund, affärsutvecklingschef					
Arexela AB, ⁴⁾	475	–	950	–	625
Margit Mahlapuu, FoU chef					
Felicia Ahlberg ⁵⁾	–	–	13	–	16
Praktiserande projektledare för event					

- 1) Kostnad för Iaru AB tillhör kvartal 1, 2024
2) Brera Life Science var närstående till bolaget t o m utgången av kvartal 1, 2024
3) Närstående fr o m kvartal 3, 2024
4) Närstående fr o m kvartal 4, 2024
5) Anställd sedan september 2024. Närstående Christer Ahlberg, Vd.

Not 9 Antal aktier samt aktiekapital

Datum	Händelse	Förändring antal stamaktier	Totalt antal stamaktier	Totalt antal C-aktier	Förändring aktiekapital	Totalt aktiekapital	Kvotvärde
2024-01-01	Ingående värden	-	26 227 040	-	-	509 153	0,019
2024-06-19	Nyemission stamaktier	17 023 810	43 250 850	-	330 488	839 641	0,019
2024-06-19	Kvittning aktieägarlån	3 286 939	46 537 789	-	63 810	903 451	0,019
2024-12-03	Nyemission C-aktier *	-	-	854 430	16 587	920 039	0,019
2025-06-30	Utgående värden	-	46 537 789	854 430	-	920 039	0,019

* C-aktier ger rätt till 1/10 röst.

För ytterligare information om transaktioner med närstående, se årsredovisningen för 2024.

Väsentliga händelser	3
VD har ordet	4
Om aktien	6
Verksamhetsbeskrivning	7
Cinclus Pharma i korthet	7
Gastroesofageal refluxsjukdom	8
Regulatorisk och kommersiell strategi	9
Produktutveckling	10
Finansiell översikt	12
Övriga upplysningar	14
Koncernens finansiella rapporter	15
Koncernens rapport över resultat i sammandrag	
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	
Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital	
Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag	
Moderbolagets finansiella rapporter	19
Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag	
Moderbolagets balansräkning i sammandrag	
Noter till den finansiella informationen	21
Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal	25
Styrelsens och verkställande direktörens intygande	27
Ordlista	28

Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal

Bolaget presenterar i rapporten nyckeltal i enlighet med IFRS-regelverket. Bolaget presenterar också så kallade alternativa nyckeltal dvs mått som inte är definierade enligt IFRS. De alternativa nyckeltal som återfinns i rapporten är bland annat kostnader relaterade till forskning och utveckling i % av operativa kostnader, soliditet % samt kassalikviditet %. Det förstnämnda anser bolaget är ett viktigt komplement eftersom det möjliggör en bättre utvärdering av bolagets ekonomiska trender. Detta finansiella resultatmått ska inte ses isolerat eller anses ersätta de resultatindikatorer som har upprättats i enlighet med IFRS.

Det alternativa resultatmåttet som bolaget har definierat, bör inte jämföras med andra resultatmått med liknande benämning som används av andra företag. Detta beror på att det ovan nämnda prestationsmåttet inte alltid definieras på samma sätt, och andra företag kan beräkna det annorlunda än Cinclus Pharma. Se tabell intill för ytterligare definitioner och avstämning av nyckeltal och alternativa nyckeltal.

Avstämning av alternativa nyckeltal

Avstämning av alternativa nyckeltal	Kvartal 2		Kvartal 1-2		Helår
	2025	2024	2025	2024	2024
Administrationskostnader, TSEK	-27 206	-16 687	-35 018	-22 275	-36 854
Forsknings- och utvecklingskostnader, TSEK	-53 739	-20 814	-92 176	-51 316	-136 657
Operativa kostnader, TSEK	-80 945	-37 502	-127 194	-73 591	-173 511
Forsknings- och utvecklingskostnader/operativa kostnader ¹⁾ , %	86%	56%	85%	70%	79%
Periodens kassaflöde, TSEK	62 610	632 323	20 477	596 501	476 833
Genomsnittligt antal utestående stamaktier	46 537 789	28 682 185	37 048 341	27 454 613	37 048 341
Periodens kassaflöde per stamaktie, SEK	1,35	22,05	0,55	21,73	12,87
	2025-06-30	2024-06-30	2025-06-30	2024-06-30	2024-12-31
Eget kapital, TSEK	471 432	637 844	471 432	637 844	555 330
Totala tillgångar, TSEK	622 185	690 836	622 185	690 836	601 013
Soliditet %	76%	92%	76%	92%	92%
Övriga fordringar, TSEK	2 031	3 332	2 031	3 332	1 942
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter, TSEK	30 507	1 848	30 507	1 848	31 808
Likvida medel, TSEK	588 959	684 720	588 959	684 720	566 716
Totala omsättningstillgångar, TSEK	621 497	689 899	621 497	689 899	600 467
Lån från aktieägare, TSEK	-	-	-	-	-
Derivat, TSEK	-	-	-	-	-
Leverantörsskulder, TSEK	10 491	6 797	10 491	6 797	18 928
Leasingskulder, TSEK	113	540	113	540	109
Skatteskulder, TSEK	6 989	7 466	6 989	7 466	7 449
Övriga skulder, TSEK	2 730	2 319	2 730	2 319	2 107
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter, TSEK	30 049	29 100	30 049	29 100	16 899
Totala kortfristiga skulder, TSEK	50 373	46 223	50 373	46 223	45 493
Kassalikviditet %	1234%	1493%	1234%	1493%	1320%
Eget kapital, TSEK	471 432	637 844	471 432	637 844	555 330
Antal stamaktier vid periodens slut	46 537 789	46 537 789	46 537 789	46 537 789	46 537 789
Eget kapital per stamaktie, SEK	10,13	13,71	10,13	13,71	11,93

¹⁾ Transaktionskostnader är exkluderade från operativa kostnader.

Väsentliga händelser	3
VD har ordet	4
Om aktien	6
Verksamhetsbeskrivning	7
Cinclus Pharma i korthet	7
Gastroesofageal refluxsjukdom	8
Regulatorisk och kommersiell strategi	9
Produktutveckling	10
Finansiell översikt	12
Övriga upplysningar	14
Koncernens finansiella rapporter	15
Koncernens rapport över resultat i sammandrag	
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	
Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital	
Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag	
Moderbolagets finansiella rapporter	19
Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag	
Moderbolagets balansräkning i sammandrag	
Noter till den finansiella informationen	21
Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal	25
Styrelsens och verkställande direktörens intygande	27
Ordlista	28

Definitioner av nyckeltal och alternativa nyckeltal

Nyckeltal enligt IFRS	Definitioner	
Periodens resultat per aktie före och efter utspädning	Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier under perioden före och efter utspädning. Resultat per aktie efter utspädning beräknas genom att justera det viktade genomsnittliga antalet utestående stamaktier för en uppskattad konvertering av alla potentiella stamaktier som ger upphov till utspädningseffekt, vilket är i enlighet med IAS 33 Resultat per aktie.	
Alternativa nyckeltal	Definitioner	Skäl till att nyckeltalen används
Bruttoresultat	Nettoomsättning minskat med direkta kostnader för såld vara.	Nyckeltalet hjälper läsaren att förstå lönsamheten före indirekta kostnader.
Rörelseresultat (EBIT)	Resultat före finansiella poster och skatt. Informationen hämtas från rapport över resultat i sammandrag.	Nyckeltalet hjälper läsaren att förstå lönsamheten för den operativa verksamheten.
Rörelseresultat före av- och nedskrivningar (EBITDA) *	Resultat före avskrivningar, finansiella poster och skatt. Informationen hämtas från rapport över resultat i sammandrag.	Nyckeltalet hjälper läsaren att förstå koncernens resultat från dess operativa verksamhet rensat från effekten av avskrivningar.
Operativa kostnader	Summan av forsknings- och utvecklingskostnader samt administrationskostnader för perioden. Informationen hämtas från rapport över resultat i sammandrag.	Nyckeltalet hjälper läsaren att förstå kostnaderna för den operativa verksamheten.
Forsknings- och utvecklingskostnader/operativa kostnader % *	Forsknings- och utvecklingskostnader, dividerat med operativa kostnader, vilket består av forsknings- och utvecklingskostnader samt administrationskostnader.	Nyckeltalet hjälper läsaren att förstå andelen av kostnader som är hänförliga till koncernens kärnverksamhet, forskning och utveckling.
Soliditet, % *	Soliditeten vid utgången av respektive period beräknas genom att dividera totalt eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare med totala tillgångar.	Soliditeten mäter andelen av de totala tillgångarna som finansieras av aktieägarna.
Kassalikviditet % *	Omsättningstillgångar i förhållande till kortfristiga skulder.	Nyckeltalet visar koncernens kortsiktiga betalningsförmåga.
Antal aktier på balansdagen	Antal aktier i bolaget vid slutet av perioden.	Nyckeltalet ger läsaren en bild över antalet aktier vid periodens utgång.
Eget kapital per aktie	Eget kapital dividerat med antal aktier vid slutet av perioden	Ger läsaren en möjlighet att jämföra bokfört värde med marknadsvärde
Kassaflöde per aktie	Kassaflöde dividerat med genomsnittligt antal aktier	Visar kassaflöde som genererats eller förbrukats per aktie

* Avstämning av dessa nyckeltal finns på föregående sida.

Väsentliga händelser	3
VD har ordet	4
Om aktien	6
Verksamhetsbeskrivning	7
Cinclus Pharma i korthet	7
Gastroesofageal refluxsjukdom	8
Regulatorisk och kommersiell strategi	9
Produktutveckling	10
Finansiell översikt	12
Övriga upplysningar	14
Koncernens finansiella rapporter	15
Koncernens rapport över resultat i sammandrag	
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	
Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital	
Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag	
Moderbolagets finansiella rapporter	19
Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag	
Moderbolagets balansräkning i sammandrag	
Noter till den finansiella informationen	21
Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal	25
Styrelsens och verkställande direktörens intygande	27
Ordlista	28

Styrelsens och verkställande direktörens intygande

Styrelsen försäkrar att denna bokslutskommuniké ger en rättvisande översikt av koncernens verksamhet, finansiella ställning och resultat. För en beskrivning av koncernen Cinclus Pharmas risker, vilka bedöms oförändrade, hänvisas till koncernens senaste årsredovisning.

Stockholm 20 augusti 2025

WENCHE ROLFSEN
Styrelseledamot

PETER UNGE
Styrelseledamot

TORBJÖRN KOIVISTO
Styrelseledamot

ANDERS ÖHBERG
Styrelseledamot

HELENA LEVANDER
Styrelseledamot

NINA RAWAL
Styrelseledamot

LENNART HANSSON
Styrelsens ordförande

CHRISTER AHLBERG
Verkställande direktör
och koncernchef

Väsentliga händelser	3
VD har ordet	4
Om aktien	6
Verksamhetsbeskrivning	7
Cinclus Pharma i korthet	7
Gastroesofageal refluxsjukdom	8
Regulatorisk och kommersiell strategi	9
Produktutveckling	10
Finansiell översikt	12
Övriga upplysningar	14
Koncernens finansiella rapporter	15
Koncernens rapport över resultat i sammandrag	
Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag	
Koncernens rapport i sammandrag över förändring i eget kapital	
Koncernens kassaflödesanalys i sammandrag	
Moderbolagets finansiella rapporter	19
Moderbolagets rapport över resultat i sammandrag	
Moderbolagets balansräkning i sammandrag	
Noter till den finansiella informationen	21
Definitioner av nyckeltal samt definitioner och avstämning av alternativa nyckeltal	25
Styrelsens och verkställande direktörens intygande	27
Ordlista	28

Ordlista

Carcinogenicitetsstudier – Test för att bedöma om ett kemiskt eller fysikaliskt medel ökar risken för cancer.

CMC – står för Chemistry Manufacturing and Control och handlar om processen för framställande och tillverkning av läkemedel.

CRO – står för Contract Research Organization, och är de företag som tillsammans med läkemedels- och medtech-företagen utför de kliniska studier som behöver göras för att få sina produkter godkända av myndigheterna.

Esofagit – är skador på matstrupen eller matstrupskatarr orsakad av tillbakariktat flöde av magsyra till matstrupen.

FDA – är den amerikanska läkemedelsmyndigheten och det fullständiga namnet är US Food and Drug Administration.

GERD och eGERD – GERD står för Gastroesophageal reflux disease eller gastroesofageal refluxsjukdom och är samlings-benämning på all syrelaterad matstrupssjukdom. GERD kännetecknas av symtom, med eller utan vävnadsskada, som är resultatet av upprepad eller långvarig exponering av slemhinnan i matstrupen för surt eller icke-surt innehåll från magsäcken. Om vävnadsskada är närvarande, sägs individen ha esofagit eller erosiv GERD (eGERD).

International Non-proprietary Name (INN) – är ett generiskt namn som används för att underlätta identifiering av läkemedelssubstanser eller aktiva beståndsdelar i läkemedel.

IPO – står för Initial Public Offering dvs. börsnotering.

Klinisk fas I – Det första tillfället då en ny substans ges till en människa. Fas I-studier utförs ofta med ett litet antal friska frivilliga försökspersoner för att bedöma säkerheten och doseringen för en ännu inte godkänd behandlingsform.

Klinisk fas II – Fas II avser den första gång som ett läkemedel under utveckling tillförs patienter för att studera säkerhet, dosering och effekt med en ännu inte godkänd behandlingsform.

Klinisk fas III – Fas III-prövningar omfattar många patienter och pågår ofta under längre tid; de avses kartlägga läkemedlets effekter och biverkningar under ordinära men ändå noggrant kontrollerade förhållanden

KOL – står för Key Opinion Leader. En KOL är en expert med beprövad erfarenhet och expertis inom ett visst arbets-område. Inom hälso- och sjukvården kan dessa experter vara läkare, sjukhuschefer, hälsosystemsdirektörer, forskare, medlemmar i patientgrupper med flera.

LA-skalan – Los Angeles-skalan (LA-skalan) är ett vedertaget sätt att beskriva den endoskopiska förekomsten av refluxesofagit och bestämma dess svårighetsgrad. Skalan delas in i grad A-D där D är den svåraste graden av refluxesofagit.

Linaprazan glurate (f.d. X842) – En prodrug av linaprazan av kaliumkonkurrerande syrablockerare (PCAB). Linaprazan har utvärderats i 23 fas I- och två fas II-studier på totalt cirka 2 500 patienter. De fördelaktiga säkerhets- och farmakokinetiska egenskaperna hos linaprazan glurate har dokumenterats i en fas I-studie. Linaprazan glurate ger överlägsen magsyrakontroll jämfört med nuvarande medicinering.

Läkemedelsdossier – Underlag och dokumentation som ligger till grund för ansökan om läkemedelsgodkännande.

”Off label” förskrivning – Termen ”off label” definieras som användning av ett läkemedel som avviker från den godkända produktresumén, såsom användning på icke godkänd indikation, med avvikande dos eller med avvikande administrationssätt.

PCAB – står för Potassium-Competitive Acid Blocker och är en ny läkemedelsgrupp syrasekretionshämmare.

PPI – står för Proton Pump Inhibitor (sv. protonpumps-hämmare) och är en läkemedelsgrupp vars huvudsakliga verkan är en tydlig och lång-varig minskning av produktionen av magsyra. Denna typ av läkemedel har under mycket lång tid varit de mest potenta syrasekretionshämmarna som finns och fortfarande finns idag. Det första preparatet, omeprazol, lanserades 1988 under varumärket Losec. Protonpumps-hämmare tillhör de mest sålda läkemedlen i världen.

Preklinisk fas – I preklinisk fas genomförs olika typer av tester och experiment i labb-miljö. Dessa tester sker innan ett läkemedelsprojekt går in i klinisk fas.

”Prodrug” – En ”prodrug” (eng.) är ett inaktivt läkemedel i den form som den tas. När prodrogen har kommit in i kroppen omvandlas den till den aktiva formen. Omvandlingen sker genom att någon del av läkemedlets kemiska struktur förändras.

Proof of Concept (konceptvalidering) – Detta begrepp är även kallat ”PoC”. Med detta menas en prototyp eller studie som omfattar alla viktiga funktioner. Syftet är helt enkelt att bevisa att konceptet fungerar.

QIDP – Beviljande av en produkt som en kvalificerad produkt för behandling av infektionssjukdomar. Beviljandet beslutas av den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA) vilket ger 5 års dataexklusivitet. QIDP står för Qualified Infectious Disease Product.



Cinclus Pharma Holding AB (publ)

Kungsbron 1

Plan 3, Hiss G

111 22 Stockholm, SVERIGE

Org. nr.559136–8765

Telefon: +46 8 13 33 10

info@cincluspharma.com

cincluspharma.com