



Årsredovisning

20  
25

## Innehållsförteckning

<a href="#">Om Prostatype Genomics</a>	<a href="#">3</a>
<a href="#">Prostatypes VD Fredrik Rickman har ordet</a>	<a href="#">4</a>
<a href="#">Om Bolaget och gentestet Prostatype®</a>	<a href="#">6</a>
<a href="#">Starkt vetenskapligt stöd för Prostatype®</a>	<a href="#">7</a>
<a href="#">Framsteg under 2025</a>	<a href="#">8</a>
<a href="#">Framsteg hittills under 2026</a>	<a href="#">9</a>
<a href="#">Förväntade kommande milstolpar under 2026 – 2027</a>	<a href="#">9</a>
<a href="#">Intervju med Håkan Englund, investerare och styrelsemedlem i Prostatype Genomics</a>	<a href="#">10</a>

---

<a href="#">Nyckeltal</a>	<a href="#">12</a>
<a href="#">Förvaltningsberättelse</a>	<a href="#">13</a>
<a href="#">Förslag till vinstdisposition</a>	<a href="#">18</a>
<a href="#">Resultaträkning</a>	<a href="#">19</a>
<a href="#">Balansräkning</a>	<a href="#">20</a>
<a href="#">Kassaflödesanalys</a>	<a href="#">22</a>
<a href="#">Eget kapital</a>	<a href="#">23</a>
<a href="#">Noter</a>	<a href="#">25</a>
<a href="#">Ledningen</a>	<a href="#">37</a>
<a href="#">Styrelsen</a>	<a href="#">38</a>
<a href="#">Underskrifter</a>	<a href="#">39</a>
<a href="#">Revisionsberättelse</a>	<a href="#">40</a>



## Om Prostatype Genomics

---

Bolaget är resultatet av över femton års forskningsarbete inom prostata-cancers genetik. Bolaget grundades 2007 som en avknoppning från Cancer Center Karolinska (Karolinska Institutet, Stockholm). Resultatet blev utvecklandet av den idag CE-märkta och marknadsklara produkten Prostatype® Test System.



## Prostatypes VD Fredrik Rickman har ordet

**2025 har varit ett år där Prostatype Genomics fortsatt att utveckla verksamheten i linje med sin långsiktiga strategi – att etablera Prostatype® som ett kliniskt validerat och kommersiellt skalbart beslutsstöd inom prostatacancer, med särskilt fokus på den amerikanska marknaden. I en omvärld som fortsatt präglats av förändrade kapitalmarknadsförutsättningar har vårt arbete varit konsekvent inriktat på att stärka de fundamentala värde drivarna i affären.**

Den vetenskapliga evidensen utgör grunden i vår verksamhet. Under året har vi ytterligare förstärkt denna genom nya publicerade studier, inklusive data från USA, vilket ytterligare bekräftar Prostatype®s prognostiska relevans. En stark och växande evidensbas är avgörande, inte enbart för klinisk acceptans, utan även för ersättningsbeslut och långsiktig kommersiell skalbarhet.

På den amerikanska marknaden har vi under 2025 tagit ett tydligt steg framåt genom att passera introduktionsfasen och påbörja fakturering till privata försäkringsbolag. Detta innebär att användningen av Prostatype® i ökande grad kopplas till etablerade ersättningsflöden, vilket är en central komponent i uppbyggnaden av en hållbar affärsmodell.

Arbetet med Medicare-processen fortgår och är fortsatt strategiskt avgörande för bolagets utveckling. Ett godkännande skulle väsentligt förbättra marknadstillgången och skapa ökad förutsägbarhet i ersättningsstrukturen. Samtidigt är regulatoriska processer av denna karaktär komplexa och tidsmässigt svårbedömda.

Inom området molekylär diagnostik och precisionsmedicin har vi under senare år sett ett antal strukturella transaktioner, där bolag med kliniskt validerade tester och etablerad närvaro i USA har förvärvats av större industriella aktörer. I dessa sammanhang baseras bedömningar typiskt på faktorer såsom evidensens kvalitet, ersättningsmöjligheter, teknologiplattformens skalbarhet samt bolagets position i vårdens beslutsflöden. Mot denna bakgrund har bolaget under de senaste åren successivt stärkt sin position inom flera av dessa områden, genom en förstärkt evidensbas, etablering på den amerikanska marknaden och en påbörjad uppbyggnad av ersättningsgrundad användning.

Detta understryker betydelsen av att utveckla verksamheten utifrån ett långsiktigt industriellt perspektiv, där värdeskapande drivs av kvaliteten i de underliggande strukturerna snarare än enskilda milstolpar. Samtidigt påverkas värderingen av noterade tillväxtbolag av bredare kapitalmarknadsförutsättningar, såsom tillgång till kapital, riskapitet och likviditet, faktorer som kan variera över tid och inte alltid reflekterar det långsiktiga industriella perspektivet.



En viktig del av vår fortsatta utveckling är arbetet med att bredda användningsområdet för Prostatype® och vi har därför tagit steg mot att utvärdera testets relevans även för patienter som genomgått radikal behandling, med initiala resultat som vi bedömer som mycket lovande. Denna utveckling kan över tid bidra till att stärka både den kliniska och kommersiella potentialen i produkten.

Finansiellt har bolaget under året genomfört åtgärder som stärker den finansiella handlingsfriheten och möjliggör

fortsatt fokus på kommersialisering och vidareutveckling av vår teknologiplattform. Samtidigt kvarstår behovet av ytterligare kapital för att fullt ut realisera bolagets tillväxtambitioner, då kommersiell hävstång kräver såväl tid som investeringar.

Framåtblickande är vår prioritering tydlig: att fortsätta stärka evidensbasen, driva ersättningsprocesser framåt och successivt öka den kliniska användningen av Prostatype®. Med de framsteg som gjorts under året, och en starkt position inom våra centrala värde drivare, står vi väl positionerade för nästa fas i bolagets utveckling och för att realisera den långsiktiga potentialen i vår teknologi.

Jag vill avslutningsvis rikta ett stort tack till våra medarbetare, kliniska samarbetspartners och aktieägare för ert fortsatta engagemang och förtroende. Tillsammans har vi lagt en stabil grund för bolagets fortsatta utveckling, och jag ser med tillförsikt fram emot det kommande året.

Stockholm i maj 2026

**Fredrik Rickman**  
VD Prostatype Genomics



## Om Bolaget och gentestet Prostatype®

Prostatype Genomics erbjuder gentestet Prostatype® för prognostisering av konstaterad prostatacancer, en av de vanligaste cancer typerna som drabbar omkring var åttonde man. Prostatype® bygger på en patenterad teknologi för att mäta uttryck av embryonala cancerstamceller och gör det möjligt att minska andelen radikalbehandling med ca 30-40%. Genom att införa Prostatype® i vårdkedjan som ett kompletterande beslutsunderlag vid val av behandling blir det möjligt att väsentligen förbättra livskvaliteten för miljoner män och samtidigt minska vårdkosterna samt spara mycket stora belopp på hälsovårds- och samhällsnivå.

Det finns ett omfattande vetenskapligt stöd för Prostatype®, och Bolagets testningstjänst har redan lanserats på utvalda marknader i Europa. De stora försäljningsintäkterna väntas dock komma från USA där Prostatype® blev tillgängligt på marknaden under 2024. Bolaget är i slutfasen av att erhålla godkännande för kostnadstäckning (reimbursement) från det stora statliga hälsovårdsförsäkringssystemet Medicare om upp till ca 3 700 USD per test.

### USA-marknad värd 4 miljarder SEK idag – och mer än dubbelt så stor marknadspotential

Baserat på bland annat försäljningssiffror för 2024 från en amerikansk branschkollega<sup>1</sup> uppskattar Bolaget att USA-marknaden för Prostatype® uppgår till minst 4 miljarder SEK (375 miljoner USD) per år idag, och

marknadspotentialen i USA uppskattas vara värd minst 10 miljarder SEK (970 miljoner USD) per år. Bolaget siktar på att nå en betydande marknadsandel i USA med en bibehållen bruttomarginal samt en attraktiv branschmässig rörelsemarginal.

Bolaget utvärderar löpande möjliga samarbeten eller en försäljning av hela Bolaget med hänsyn till aktieägarnas och patientgruppens intressen.

### Prostatype® Test System

Systemet i Prostatype® identifierar det genetiska fingeravtrycket för prostatacancer genom att mäta information från cancerstamcellernas gener i det vävnadsprov (biopsi) som redan erhållits i samband med att patienten diagnostiseras. Med andra ord använder Prostatype Genomics patientens ursprungliga biopsi, vilket betyder att patienten i fråga inte behöver genomgå ytterligare tester för att kunna diagnostisera prostatacancer samtidigt som det ökar precisionen i behandlingsbeslutet.

Prostatype® är avsett att användas som ett komplement till de nuvarande kliniska diagnostiska och prognostiska metoder som rutinmässigt används inom sjukvården. Prostatype® är det enda gentest för prostatacancer som mäter genuttryck i embryonala cancerstamceller vid prostatacancer i ett format som möjliggör att oberoende laboratorier kan utföra tester.

Prostatype® Genomics Test System är ett paket bestående av Prostatype® RT-qPCR kit, patientdata-tabas och algoritmer, PWS (Prostatype Web System) och tillhörande P-score.

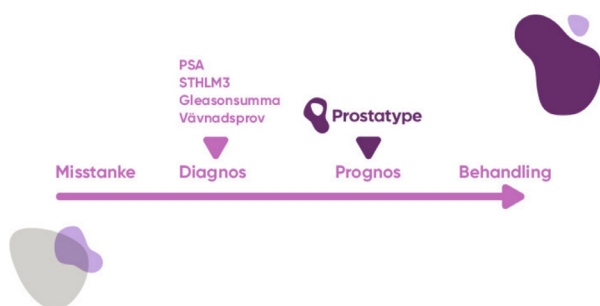


Illustration som visar var i flödet Prostatype® blir aktuellt vid diagnostisering och eventuellt behandling av prostatacancer.



Bolagets bild som visar förpackningen av Prostatype®.

1) <https://investor.veracyte.com/news-releases/news-release-details/veracyte-announces-fourth-quarter-and-full-year-2024-financial>

# Starkt vetenskapligt stöd för Prostatype®

Det finns ett omfattande vetenskapligt stöd för Prostatype® från genomförda studier i Sverige, Spanien, Taiwan och USA vars respektive resultat publicerats i referentgranskade vetenskapliga tidskrifter. Tillsammans täcker dessa publiceringar in relevanta patientgrupper i Europa, USA och Asien med en bred etnicitet. Dessutom pågår en unik långtidsuppföljningsstudie vid Uppsala universitet med upp till 30 års uppföljningstid.

## Valideringsstudie vid Skånes universitetssjukhus

En valideringsstudie vid Skånes universitetssjukhus, där docent Göran Ahlgren var ansvarig forskare, visade att 36,7 procent av patienterna vars prostatacancer kategoriserats som intermediärrisktyp kan omkategoriseras till lågrisktyp. Cirka 42 procent av patienterna vars prostatacancer kategoriserats som högrisk med de befintliga metoderna, kunde omkategoriseras till låg- (10,5 procent) och intermediärrisktyp (31,5 procent). Ingen av patienterna vars cancer graderats med ett P-score i kategorin låg eller intermediär avled till följd av prostatacancer, vilket ytterligare stärker det prognostiska värdet och tillförlitligheten av P-score. Dessa resultat publicerades i den vetenskapliga tidskriften the Prostate under 2023.

## Multicenterstudie i Spanien

I en multicenterstudie med 93 inkluderade patienter med prostatacancer vid sju sjukhus och som koordineras av den spanska nationella urologiföreningen, visade Prostatype® klart bättre prognostisk prestanda än jämförelsemätten NCCN®, D'Amico och EAU för såväl risken för prostatacancerspecifik dödlighet inom 10 år som risken för att utveckla metastaser. Prostatype® hade i studien ett C-index på 0.90 för Prostatype® jämfört med 0,73 för NCCN®. Den praktiska nyttan av testet visats tydligt då behandlingsplanen hade kunnat modifieras för hela 39 % av patienterna i studien om Prostatype® hade använts som underlag vid konstaterad diagnos. Studien visade dessutom att:

- Prostatype® kan förutse progression, det vill säga förutse vilka patienter som behöver kurativ behandling omedelbart vid diagnos och som därmed inte är lämpliga för aktiv monitorering.
- Prostatype® bekräftar de fall då det kan vara lämpligt att skjuta upp den kurativt syftande behandlingen för vissa män med lågrisk-prostatacancer.

## Valideringsstudie i Taiwan

I en valideringsstudie i Taiwan visade Prostatype® signifikant överlägsenhet i att förutse prostatacancer-specifik

dödlighet jämfört med riktlinjerna enligt NCCN® (National Comprehensive Cancer Network), samt även gentemot PSA och magnetkamera (MR). Prostatype® uppvisade klart bättre precision jämfört med NCCN® med ett så kallat C-index på 0.90 jämfört med 0,73 för NCCN®. Studien omfattade 148 taiwanesiska män, varav 56 hade metastaser vid diagnos, och resultaten publicerades i tidskriften BJUI Compass i mitten av 2025.

## Valideringsstudie i USA

I en valideringsstudie med 160 inkluderade patienter som genomförts i USA under ledning av professor Stephen Freedland vid Institutionen för urologi vid Cedars-Sinai, och i samarbete med Durham Veterans Affairs Healthcare System, visade Prostatype® upp imponerande prestanda i linje med vad produkten uppvisat i europeiska och asiatiska studier. Studieresultaten publicerades i den vetenskapliga tidskriften Prostate Cancer and Prostatic Diseases i början av 2026.

Veterans Affairs är ett av världens största integrerade hälso- och sjukvårdssystem och täcker in omkring sex procent av de försäkrade invånarna med hälsovårdsförsäkring i USA. Cedars-Sinai rankas bland de tio mest inflytelserika sjukhusen i USA.

Resultaten från studien visade dessutom att det inte är någon statistisk skillnad i prestandan för Prostatype® mellan afroamerikaner och kaukasier, vilket är av stor vikt inte minst för den amerikanska marknaden.

## Långtidsuppföljningsstudie vid Akademiska Sjukhuset i Uppsala

En långtidsuppföljningsstudie genomförs i samarbete med Akademiska Universitetssjukhuset i Uppsala med upp till 30 års uppföljningstid, jämfört med upp till cirka tio år i tidigare studier. Studien möjliggör att Bolaget i framtiden kan förutse risk att dö på grund av prostatacancer med ännu större säkerhet samt att utöka tiden till 15-20 år. Interimresultat från studien har visat på en mycket god träffsäkerhet för Prostatype® även efter hela 20 års uppföljningstid efter diagnos. Ingen av de analyserade patienterna som klassificerats som låg risk av Prostatype® avled av sin prostatacancer under upp till 20 års uppföljningstid. Resultat från studien förväntas bli publicerade i en medicinsk tidskrift under det andra halvåret 2026.

Denna studie bygger på en tidigare genomförd klinisk studie under 2021-2022 med positivt resultat.

## Ytterligare regionala studier

Fler regionala studier med Prostatype® har genomförts med motsvarande positiva resultat, bland annat en pilotstudie i Kina med 100 patienter.

# Utvalda framsteg under 2025

## Kommersiella och strategiska framsteg i USA

- Under året har bolaget arbetat vidare med den pågående Medicare-ansökan om kostnadstäckning för Prostatype® i USA. Samtliga kompletterande frågor som erhållits har besvarats. Att erhålla Medicare-godkännande är centralt för bolagets fortsatta kommersiella satsning i USA då Medicare hanterar ca 60 procent av landets prostatacancerpatienter.
- Under våren meddelades att Prostatype® hade börjat användas kliniskt hos ett flertal av USA:s 10 högst rankade sjukhus/urologmottagningar inom prostatacancer. Bolaget uppnådde därmed sin målsättning avseende klinisk och vetenskaplig tyngd hos de världsrenommerade urologer som använder Prostatype® i den inledande lanseringsfasen.
- I juni anlätade bolaget Healthcare Capital Mergers, LLC, Chicago, som transaktionsrådgivare för att identifiera en eller flera strategiska investerare och/eller kommersiella partners, primärt i USA. Samarbetet är i linje med tidigare kommunicerad affärsplan att initialt lansera Prostatype® i USA i egen regi följt av uppskalning med en eller flera större partners.
- I augusti nåddes en viktig kommersiell milstolpe då bolaget började fakturera flera försäkringsbolag i USA för användning av Prostatype®. Detta framsteg innebar att bolaget började generera försäljningsintäkter i USA, om än initialt i liten skala, under det andra halvåret 2025.
- I november meddelades att bolagets löpande FoU-arbete gjort det möjligt att identifiera flera nya applikationer och produkter utifrån den teknologi som redan utvecklats av bolaget. Den första nya produkten, för prognostisering efter radikalbehandling av prostatacancer, är redan kliniskt validerad med Akademiska Sjukhuset i Uppsala med förväntad vetenskaplig publicering under H1 2026.

## Kommersiella framsteg i Europa

- Under det första halvåret inleddes leveranser inom ramen för ordern värd ca 1,8 MSEK till University Hospital Policlinico Tor Vergata i Rom, Italien, som presenterades i slutet av 2024. Detta innebar samtidigt att den kliniska användningen i Italien kom i gång.

## Förstärkt vetenskapligt stöd för gentestet Prostatype®

- I februari meddelades att resultaten från en hälsoekonomisk studie med Prostatype® publicerats i den vetenskapliga tidskriften *PharmacoEconomics*. Resultaten visar att Prostatype® kan bidra med drygt 800 MSEK i årlig hälsoekonomisk vinst bara i Sverige jämfört med den svenska sjukvårdens nuvarande metod för riskklassificering av konstaterad prostatacancer.
- I mars meddelades positiva preliminära resultat från valideringsstudien i USA ledd av professor Stephen Freedland vid Institutionen för urologi vid Cedars-Sinai, i samarbete med Durham Veterans Affairs Healthcare System. De preliminära resultaten, som bekräftades i början av 2026, visar att Prostatype® har en stark prognostisk potential både när det gäller att identifiera patienter med hög risk för sjukdomsprogression och att förutsäga dödlighet i prostatacancer.
- I juni publicerades starka resultat från en studie i Taiwan med Prostatype® i en vetenskaplig tidskrift. Prostatype® uppvisade överlägsenhet i att förutse prostatacancer-specifik dödlighet jämfört med riktlinjerna enligt NCCN® (National Comprehensive Cancer Network), samt även gentemot PSA och magnetkamera (MR).
- I juli publicerades positiva resultat från en spansk multicenterstudie med Prostatype® i en vetenskaplig tidskrift. Studien inkluderade 93 patienter vid sju spanska sjukhus, och Prostatype® levererade betydligt bättre prognostisk prestanda än jämförelsemåtten NCCN®, D'Amico och EAU för såväl risken för prostatacancerspecifik dödlighet inom 10 år som risken för att utveckla metastaser.

## Framsteg hittills under 2026

### Publicering av resultat från amerikansk valideringsstudie

- I januari förstärktes den kliniska evidensen ytterligare i och med publiceringen av bolagets amerikanska valideringsstudie för Prostatype® i den medicinska tidskriften Prostate Cancer and Prostatic Diseases. Studien, genomförd i samarbete med Veteran Affairs och Cedars-Sinai Health System, omfattade en diversifierad patientpopulation och visade återigen att testet uppvisar stark och signifikant prognostisk förmåga som stöd för kliniska beslut i prostatacancerdiagnostik. Denna publicering förstärker evidensbasen i USA ytterligare och bidrar till ökad klinisk trovärdighet på den viktigaste internationella marknaden.

## Målsättningar 2026–2027

### 2026

- Resultat från långtidsstudie med Prostatype® i samarbete med Akademiska Sjukhuset i Uppsala
- Medicare-godkännande för kostnadstäckning i USA (nuvarande ersättning ca 3 700 USD per test)
- Fokuserade försäljningsaktiviteter gentemot utvalda delstater och urologgrupper (LUGPA-grupper)
- Ökande försäljningsintäkter baserat på kostnadsersättning i USA
- Fler kommersiella avtal på utvalda fokusmarknader i EMEA (Europa och Asien)

### 2027 och framåt

- Uppskalning av försäljningen i USA med betydande återkommande intäkter
- Stigande intäkter från fokusmarknader i EMEA (Europa och Asien)

## Intervju med Håkan Englund, investerare och styrelsemedlem i Prostatype Genomics

**Håkan Englund, life science-investerare och styrelseledamot i Prostatype Genomics, tillför mycket kunskap och erfarenhet till bolaget, både som långsiktig investerare och med gedigen erfarenhet efter att ha tillbringat sin yrkeskarriär inom life science-branschen. I den här intervjun delar Håkan med sig av sin syn på Prostatype Genomics och varför investering i bolaget är en spännande möjlighet.**

### **Håkan – kan du presentera dig själv och din bakgrund både professionellt och som investerare i olika life science-bolag?**

Jag är för närvarande VD och ägare av JDS Invest med fokus på investeringar i intressanta bolag inom life science-branschen, där Prostatype Genomics är ett av flertalet portföljbolag. Jag har arbetat i mer än 30 år inom life science-branschen, både i Sverige och i Nordamerika där jag haft flera ledande positioner på både Pharmacia Biotech och Phadia. Eftersom jag har bakgrund från, och ett brett nätverk inom, life science-området försöker jag ta med mina erfarenheter till de bolag som jag investerar i, både som långsiktig investerare och ur ett professionellt perspektiv.

### **Med denna erfarenhet, varför har du valt att investera och ta en aktiv roll i Prostatype Genomics som styrelseledamot?**

Jag började investera i Prostatype Genomics redan 2014, så jag har varit involverad i bolaget ganska länge nu och sett det växa och mogna under åren. Jag förstod tidigt att genetisk testning och precisionsmedicin ger en fantastisk möjlighet för hälsovårdssystemen, betalarna men särskilt för patienterna. Cancer har ett genetiskt ursprung, så att inkludera den viktiga genparametern för att mer exakt kunna förutsäga utvecklingen för enskilda patienter är viktigt. Detta gäller särskilt med tanke på de specifika utmaningarna gällande prostatacancer. Det är en välkänd utmaning att det är svårt att klassificera en diagnostiserad prostatacancerpatient i rätt riskgrupp, vilket tyvärr leder till en situation där många patienter överbehandlas. Konsekvenserna är att överbehandling medför onödiga kostnader för vårdssystemet, men också livslånga biverkningar för patienterna som impotens och inkontinens, vilket påverkar patientens livskvalitet negativt. Precisionsmedicin handlar om att kunna ge rätt behandling till rätt patient vid rätt tidpunkt – det är precis den typen av information som Prostatype® tillför.

Det faktum att Prostatype Genomics fokuserar på prostatacancer, den vanligaste cancerformen bland män i Nordamerika och Europa, gör bolaget ännu mer intressant även ur ett kommersiellt och ekonomiskt perspektiv. Att kunna stödja patienter såväl som hälsovårdssystemen att fatta mer individuella och precisa beslut patient för varje enskild patient är viktigt.

### **Om man tittar på Prostatype Genomics och uppnådda milstolpar under de senaste åren, vad tänker du kring detta?**

Prostatype Genomics är ett mycket intressant bolag, närvarande på en stor och växande marknad. Om man tittar på utvecklingen under de senaste åren har vi valt att fokusera våra insatser och resurser mot den amerikanska marknaden. Vi har också ett fotavtryck i Europa och gör framsteg även på denna sida av Atlanten, men marknadsinfrastrukturen i USA är helt annorlunda jämfört med Europa. I USA erhåller prognostiska biomarkörer som Prostatype® redan kostnadsersättning på en attraktiv nivå och de ingår även i kliniska riktlinjer. I Europa finns inga av dessa grundläggande delar av infrastrukturen på plats, vilket gör det ganska utmanande för ett litet bolag som Prostatype Genomics att slå igenom kommersiellt utan stora investeringar. Vi förstod denna utmaning tidigt i lanseringsprocessen, vilket gjorde det till ett ganska enkelt beslut att fokusera våra resurser på var vi får bäst avkastning på våra investeringar, vilket är USA.

### **Då Prostatype Genomics redan har investerat i och byggt upp den amerikanska infrastrukturen, vilka skulle du säga är de viktigaste målen för bolaget just nu?**

Vi är i slutfasen med Medicare gällande kostnadsersättning för Prostatype® i USA – det har varit vår huvudprioritet under en tid nu. Vi hoppades att godkännandet skulle komma snabbare än vad som har varit fallet eftersom såväl den så kallade LCD-koden som den fastställda kostnadsersättningsnivån redan existerade när vi skickade

in vår ursprungliga ansökan. Vi har ett starkt team både i Sverige och i USA som samarbetar med Medicare i denna process och vi gör löpande framsteg. För många av oss är det lätt att känna frustration då och då eftersom bolaget har varit i denna process ganska länge nu, men det är alltid mycket svårt att sätta en tidsgräns för regulatoriska processer. Jag har upplevt liknande situationer i andra bolag och i andra länder genom åren. Det finns så många parametrar som spelar in i processen, och majoriteten av dem har bolaget inte kontroll över. Vad bolaget behöver göra, och gör, är att ständigt ge Medicare tydliga och relevanta svar på den begärda informationen vid varje enskild tidpunkt. Vi närmar oss steg för steg det godkännande som vi alla vill se.

En annan spännande möjlighet för framtiden är att Prostatype Genomics har arbetat med att utöka den avsedda användningen för Prostatype®. Produkten som vi känner den idag hjälper patienten och läkarna att fatta ett mer korrekt beslut för att besvara frågan om operation (radikal behandling) verkligen behövs eller inte. Prognostiska biomarkörer som Prostatype® används faktiskt också efter att en patient genomgått en operation för att besvara frågan om ytterligare behandling, såsom strålning eller hormonbehandling, behövs eller inte. Denna del av den totala marknaden utgör ungefär 30 % av den totala marknaden, så det är naturligt att vi vill utöka användningen av Prostatype® även till detta marknadssegment. Vi har redan slutfört den första studien som kommer att publiceras senare i år, och de preliminära resultaten ser mycket positiva ut. Genom att addera den utökade avsedda användningen öppnar vi upp flera intressanta kommersiella möjligheter, inklusive framtida potentiella samarbeten med större läkemedelsföretag, främst de som finns inom hormonbehandlingssegmentet.

Det är intressant att reflektera över de investeringar som Prostatype Genomics har gjort under de senaste åren, både i Europa och USA. Eftersom vårt huvudfokus är USA beslutade vi tidigt i processen att bygga den nödvändiga infrastrukturen så snabbt som möjligt, för att vara fullt förberedda att lansera Prostatype® mer brett så snart vi får kostnadsersättning från Medicare. Vi har redan investerat i alla tillstånd och regulatoriska licenser som behövs för kommersialisering i USA. Vi har också en mycket bra laboratoriepartner på plats, ResearchDX i Kalifornien. Det faktum att Prostatype® redan används kliniskt i USA är också ett viktigt steg som kommer att förkorta tiden det tar för oss att öka försäljningen när vi väl erhåller godkännandet för kostnadsersättning från Medicare.

#### **När Prostatype Genomics blir godkänt för kostnadsersättning, vilka blir då fokuspunkterna?**

När det gäller Prostatype® är vår huvudpoäng att visa kommersiell skalbarhet så snabbt och effektivt som möjligt. Med andra ord att vi kan visa upp en snabb och stabil ökning av försäljningsvolymerna. Vi har valt att lansera Prostatype® på egen hand och inte samarbeta med någon kommersiell partner initialt. Vi har gått igenom ett antal scenarier innan vi fattade detta beslut, men vi

är också medvetna om att vi förr eller senare kommer att ingå ett partnerskap med ett amerikanskt bolag för att kunna låsa upp Prostatypes® fullständiga kommersiella potential. Profilen för en framtida partner måste dock passa de specifika försäljnings- och marknadsföringsbehov som är unika för prognostiska biomarkörer. I vårt fall innebär detta att vi troligtvis inte kommer att ingå ett partnerskap med en laboratoriekedja, utan snarare med en organisation som redan har existerande relationer med urologer eftersom klinikerna är de verkliga kunderna för produkter som Prostatype®.

Eftersom jag varit djupt involverad i produktlanseeringar i USA tidigare kan jag också tillägga att eventuell framgång kommer från noggrann övervakning av KPI:er (Key Performance Indicators) för att förstå hur marknaden reagerar och vilka potentiella justeringar som behövs för att optimera de kommersiella aktiviteterna.

#### **Hur ser du på bolagets framtid om 2–3 år?**

Efter att ha arbetat med många fusioner och förvärv under min yrkeskarriär har jag lärt mig att bolag som lyckas kombinera stark klinisk evidens, tydlig kommersiell relevans och etablering på den amerikanska marknaden ofta utvecklas starkt när de når sina viktigaste milstolpar. Samtidigt fortsätter området molekylär onkologidiagnostik att präglas av strukturell konsolidering, inte minst i USA där många av de ledande aktörerna inom sektorn återfinns och där en stor del av de industriella transaktionerna har genomförts under senare år. Om 2–3 år ser jag framför mig ett Prostatype Genomics som har stärkt sin position på den amerikanska marknaden, breddat användningen av sin teknologi och tagit viktiga steg mot att realisera den långsiktiga potential som finns i bolaget.

#### **Tack, Håkan – det har varit intressant att prata med dig. Slutligen, som en av de större aktieägarna i Prostatype Genomics, hur ser du på bolaget som en investeringsmöjlighet?**

Som jag nämnde tidigare har jag investerat i Prostatype Genomics i mer än 10 år nu. Vi har gjort alla kostsamma investeringar ur produktutvecklingssynpunkt där Prostatype® redan är kommersiellt och regulatoriskt godkänd och lanserad både i Europa och USA. Med detta sagt planerar vi att utöka vår produktportfölj till andra områden kopplade till prostatacancer, där investeringsnivån kommer att vara betydligt lägre eftersom vi kan utvinna betydande synergier baserade på de investeringar som redan gjorts med Prostatype®. Detta gäller både kommersiellt, regulatoriskt och i ett forsknings- och utvecklingsperspektiv.

Ett Medicare-godkännande skulle innebära ett mycket viktigt steg i bolagets kommersiella plan och i kombination med den förstärkta evidensbasen och bolagets strategiska positionering bedömer jag att Prostatype Genomics har goda förutsättningar för fortsatt utveckling under kommande år.

# Nyckeltal

## Koncern

TSEK	2025	2024	2023	2022	2021
Nettoomsättning	594	199	1 356	683	10
Resultat före avskrivningar (EBITDA)	-36 751	-38 874	-37 372	-26 785	-15 460
Balansomslutning	50 862	41 970	49 222	30 950	40 203
Eget kapital	26 529	33 469	24 674	26 151	35 906
Kassaflöde	-330	6 686	-8 793	-8 840	4 467
Soliditet	52%	80%	50%	84%	89%
Genomsnittligt antal anställda	7	6	7	6	5
Eget kapital per aktie, SEK*	0,45	4,99	206,54	1 143,99	2 379,64
Resultat per aktie, SEK* **					
- Före och efter utspädning	-1,32	-14,93	-512,68	-1 597,90	-1 120,57
Antal aktier vid periodens slut	59 189 321	6 704 770	119 460 007	22 859 497	15 088 761
Antal aktier vid periodens slut efter full utspädning	59 189 321	6 704 770	119 460 007	30 775 263	19 133 952
Vägt genomsnittligt antal aktier under perioden	33 783 778	1 410 722 766	80 819 803	18 202 992	13 947 626

\* Jämförelsetal för resultat och eget kapital per aktie har justerats för att reflektera sammanläggningen 1000:1 som beslutades på den extraordinära bolagsstämman den 22 oktober 2024.

\*\* Definitionen av resultat per aktie har uppdaterats till att räknas på genomsnittligt antal aktier för perioden istället för på antalet aktier vid periodens slut. Samtliga jämförelsetal har därmed justerats.

## Nyckeltalsdefinitioner

Vinstmarginal	Årets resultat / omsättning
Soliditet	Justerat eget kapital / totala tillgångar
Resultat per aktie	Årets resultat / genomsnittligt antal aktier
Resultat per aktie med full utspädning	Årets resultat / genomsnittligt antal aktier + distribuerade optioner för perioden

# Förvaltningsberättelse

Styrelsen och verkställande direktören för Prostatype Genomics AB, 556726-0285, med säte i Stockholm, får härmed avge årsredovisning för räkenskapsåret 2025-01-01 – 2025-12-31.

## Allmänt om verksamheten

Prostatype Genomics affärsidé är att utveckla och kommersialisera prognostiska metoder mot cancer. Det första projektet gäller Prostatype®, en produkt för klassificering av prostatacancer som är den vanligaste cancerformen bland män i många länder, framför allt i Västeuropa och Nordamerika.

Omkring 10 000 män i Sverige och 500 000 i Europa diagnostiseras årligen för prostatacancer. I USA 300 000 per år. De flesta, omkring 65 procent, har en med långsamt växande cancer och risken är liten att sjukdomen ska bli riktigt allvarlig på tio till femton års sikt. Metoder som används idag för diagnos och prognos är serum PSA, bedömning av vävnadsprover från prostata enligt Gleason Score och andra kliniska bedömningar. Dessa metoder är inte tillräckliga för att hos den enskilde patienten kunna bedöma tumörens framtida utveckling i tidiga stadier av sjukdomsförloppet. Eftersom prognosmetoderna som används idag är osäkra riskerar män, med långsamt växande cancer, att i onödan behandlas med radikala metoder som prostatektomi och/eller strålbehandling, vilket ofta ger biverkningar som urinläckage, impotens och magtarmsbesvär vilket i sin tur leder till minskad livskvalitet för den enskilde patienten.

En metod som kan avgöra en tumörs utveckling i direkt relation till behandlingsval ger möjligheterna att individualisera behandlingen efter patientens behov. En klassificering av patienternas prognos sänker även vårdkostnaderna genom att resurskrävande behandlingar kan begränsas till patienter vars tumörsjukdom har en mer negativ prognos.

Bolaget har beviljade patent för Prostatype® i Europa, Japan, Hongkong, Kanada, Kina samt i USA.

## Koncernförhållande

Koncernen består av moderbolaget Prostatype Genomics AB (org.nr 556726-0285) samt det helägda dotterbolaget Prostatype Genomics Inc., (org.nr 6005878), Delaware, USA.

## Väsentliga händelser under räkenskapsåret

### Kommersiella framsteg i USA

#### Pågående Medicare-ansökan om kostnadstäckning för Prostatype® i USA

Prostatype Genomics meddelade i början av 2025 att kompletterande frågor erhållits från Medicare efter genomgången ansökan, och bolaget skickade svar in i början av februari. Därefter fortsatte dialogen med Medicare under året inom ramen för handläggningen av bolagets

ansökan (inom ramen för MolDX-programmet). Att erhålla Medicare-godkännande är en central förutsättning för bolagets fortsatta kommersiella satsning i USA då Medicare hanterar omkring 60 procent av alla patienter med prostatacancer, och dessutom är myndigheten tongivande för andra försäkringsgivare och betalande parter i landet.

#### Ledande amerikanska urologer har börjat använda Prostatype® kliniskt

Den 15 maj 2025 meddelades att antalet utvalda amerikanska urologer vid värenummerade urologimottagningar/sjukhus som använder sig kliniskt av Prostatype® ökar successivt och nu överstiger 10 stycken. Bolaget har därmed uppnått sin målsättning när det gäller klinisk och vetenskaplig tyngd hos de värenummerade urologer som använder Prostatype® i den inledande lanseringsfasen. Stort fokus ligger nu på att säkerställa en effektiv och skalbar integrering av testet i arbetsrutinerna hos samtliga av dessa mottagningar/sjukhus.

I ett nyhetsbrev som publicerades i juni 2025 förtydligades att Prostatype® nu har börjat användas kliniskt hos ett flertal av USA:s 10 högst rankade sjukhus/urologmottagningar inom prostatacancer enligt allmänt tillgängliga rankinglistor.

#### Amerikansk billingpartner anlitas för hantering av kostnadsersättning

Den 15 maj 2025 meddelades även att en billingpartner med mångårig erfarenhet anlitas för att börja hantera kostnadsersättning från såväl Medicare som andra statliga och privata sjukförsäkringsgivare i USA. Bolaget arbetar således aktivt med att börja erhålla kostnadsersättning även utanför Medicare.

#### Påbörjad fakturering för Prostatype® till försäkringsbolag i USA

Den 25 augusti 2025 meddelades att Prostatype Genomics nått en viktig kommersiell milstolpe i USA genom att påbörja fakturering för Prostatype® till flera försäkringsbolag. Eftersom den amerikanska försäkringsmarknaden för patienter består av hundratals försäkringsbolag av olika storlek kommer Prostatype Genomics intäkter i USA inte att komma från endast någon enskild försäkringsgivare. Detta framsteg innebär att bolaget började generera försäljningsintäkter i USA, om än initialt i liten skala, under det andra halvåret 2025.

#### Förberedelser inför strategiska partnerskap/investeringar i USA

#### Bolagets aktie tillgänglig för handel i USA via OTCQB Venture Markets

Den 13 mars meddelades att bolagets aktie gjorts tillgänglig för handel i USA via OTCQB Venture Market parallellt med den nuvarande noteringen på Nasdaq First North i Stockholm. Aktien är därmed tillgänglig för amerikanska mäklare och investerare under amerikanska öppettider, med det amerikanska kortnamnet/tickern OTCQB: PGABF och prissättning i USD. Aktien är alltså inte noterad i USA, den kan handlas i USA via OTCQB tjänst.

### **Healthcare Capital Mergers anlitas som amerikansk transaktionsrådgivare**

Den 2 juni meddelade bolaget att Healthcare Capital Mergers, LLC, Chicago anlitas som transaktionsrådgivare för att identifiera en eller flera strategiska investerare och/eller kommersiella partners, primärt i USA. Samarbetet är i linje med tidigare kommunicerad affärsplan att initialt lansera Prostatype® i USA i egen regi följt av uppskalning med en eller flera större partners.

### **Genomförda FoU-investeringar möjliggör utveckling av nya produkter utöver Prostatype®**

Den 11 november meddelades att bolagets löpande forsknings- och utvecklingsarbete gjort det möjligt att identifiera flera nya applikationer och produkter utifrån den teknologi som redan utvecklats av bolaget. Den första nya produkten är redan kliniskt validerad i samarbete med Akademiska Sjukhuset i Uppsala med förväntad vetenskaplig publicering under det första halvåret 2026.

Bolagets nuvarande produkt Prostatype® används som ett prognostiskt verktyg för riskbedömning av patienters prostatacancer innan beslut om radikalbehandling fattas (operation, strålning eller hormonbehandling). Den nya produkten innebär möjlighet att även erbjuda prognostisk riskbedömning efter genomförd radikalbehandling.

### **Kommersiella framsteg i Europa**

#### **Inledd leverans och klinisk användning av Prostatype® i Italien**

Under det första halvåret inleddes leveranser inom ramen för ordern värd ca 1,8 MSEK till University Hospital Policlinico Tor Vergata i Rom, Italien, som presenterades i slutet av 2024. Detta innebar också att den kliniska användningen i Italien kom i gång. Prostatype Genomics arbetar samtidigt med att teckna avtal med fler motsvarande kliniker i andra delar av Italien.

### **Förstärkt vetenskapligt stöd för gentestet Prostatype®**

#### **Prostatype® kan bidra med 800 MSEK per år i hälsoekonomisk vinst i Sverige**

Den 10 februari meddelades att resultaten från en hälsoekonomisk studie med Prostatype® publicerats i den erkända vetenskapliga tidskriften *PharmacoEconomics*. Studien och en kompletterande analys som båda genomförts av Institutet för Hälso- och Sjukvårdsekonomi (IHE) visar att Prostatype® kan bidra med drygt 800 MSEK i årlig hälsoekonomisk vinst bara i Sverige jämfört med den metodik för riskklassificering av konstaterad prostatacancer som används i den svenska sjukvården idag.

#### **Positiva preliminära resultat från USA-studien med Prostatype®**

Den 31 mars meddelades positiva preliminära resultat från studien som genomförts i USA under ledning av professor Stephen Freedland vid Institutionen för urologi vid Cedars-Sinai, och i samarbete med Durham Veterans Affairs Healthcare System. De preliminära resultaten indikerar att Prostatype® har en stark prognostisk potential när det gäller att identifiera patienter med hög risk för sjukdomsprogression, och att det är lika effektivt när det gäller att förutsäga

dödlighet i prostatacancer. Noterbart är att ingen signifikant skillnad observerades i testets prestanda mellan afroamerikanska och kaukasiska patienter.

### **Starka resultat för Prostatype® i publicerad Taiwan-studie**

Den 3 juni meddelade bolaget att starka resultat från en studie i Taiwan med Prostatype® publicerats i den vetenskapliga tidskriften *BJUI Compass*. Prostatype® uppvisade i studien överlägsenhet i att förutse prostatacancer-specifik dödlighet jämfört med riktlinjerna enligt NCCN® (National Comprehensive Cancer Network), samt även gentemot PSA och magnetkamera (MR). Klinisk validering av Prostatype® pågår vid ett ledande sjukhus i Taiwan, och denna publicering öppnar även för att kunna expandera till andra större asiatiska marknader med lämpliga partners.

### **Positiva resultat för Prostatype® i publicerad spansk multicenterstudie**

Den 22 juli meddelades att tidigare kommunicerade positiva resultat från en spansk multicenterstudie med Prostatype® publicerats i referentgranskad vetenskaplig tidskrift. Studien inkluderade 93 patienter med prostatacancer vid sju spanska sjukhus, och Prostatype® levererade betydligt bättre prognostisk prestanda än jämförelsemåtten NCCN®, D'Amico och EAU för såväl risken för prostatacancerspecifik dödlighet inom 10 år som risken för att utveckla metastaser. Den praktiska nyttan av testet visats tydligt då behandlingsplanerna hade kunnat modifieras för hela 39 % av patienterna i studien om Prostatype® hade använts som underlag vid konstaterad diagnos. Multicenterstudien koordinerades av den spanska nationella urologiföreningen, och resultaten presenterades vid deras årsmöte i april 2024.

### **Finansiering av bolagets verksamhet**

#### **Fulltecknad företrädesemission om cirka 27,3 MSEK**

Den 5 juni meddelades att den företrädesemission av units som genomfördes under maj-juni fulltecknats, vilket innebar att bolaget tillfördes cirka 27,3 MSEK före transaktionsrelaterade kostnader och återbetalning av bryggglån. Den 18 juni meddelades att en riktad emission genomförts till garanterna i företrädesemissionen då samtliga önskat ersättning i units istället för kontant. Efter Bolagsverkets registrering av företrädesemissionen och den riktade emissionen till garanterna uppgår det totala antalet aktier i bolaget till 37 000 265 och aktiekapitalet till 3 700 026,50 SEK. I samband härmed emitterades 22 623 789 teckningsoptioner av serie TO 5.

#### **Bolaget tillförs 11,5 MSEK från inlösen av TO5-teckningsoptioner**

Den 18 september meddelades att bolagets teckningsoptioner av serie TO5 nyttjades, inklusive aktiverade top-down-garantiåtaganden, till cirka 98,1 procent. Detta innebar att bolaget erhöll cirka 11,5 MSEK före avdrag för transaktionsrelaterade kostnader.

## Flerårsöversikt

TSEK	Koncern				Moderbolaget
	2025-12-31	2024-12-31	2023-12-31	2022-12-31	2021-12-31
Nettoomsättning	594	199	1 356	683	10
Resultat före avskrivningar (EBITDA)	-36 751	-38 874	-37 372	-26 785	-15 460
Balansomslutning	50 862	41 970	49 222	30 950	40 203
Eget kapital	26 529	33 469	24 674	26 151	35 906
Kassaflöde	-330	6 686	-8 793	-8 840	4 467
Soliditet	52%	80%	50%	84%	89%
Resultat per aktie*	-1,32	-14,93	-512,68	-1 597,90	-1 120,57

\* Jämförelsetal för resultat och eget kapital per aktie har justerats för att reflektera sammanläggningen 1000:1 som beslutades på den extraordinära bolagsstämman den 22 oktober 2024.

## Resultat och finansiell ställning

### Omsättning och resultat

Nettoomsättningen uppgick till 594 TSEK (199) varav 112 TSEK (0) är relaterat till intäkter i USA. Koncernen är fortfarande i den initiala fasen av kommersialisering och omsättningen är enligt förväntan.

Rörelseresultatet (EBIT) och rörelseresultatet före avskrivningar (EBITDA) uppgick till -38 938 TSEK (-40 853) respektive -36 751 TSEK (-38 874). Bolagets kostnader består i huvudsak av forskning, testning, personal och kommersialisering.

Resultatet per aktie för perioden uppgick till -1,32 SEK (-14,93) där omräkning skett för att reflektera sammanläggning av aktier 1000:1 som genomfördes under andra halvåret 2024.

### Investeringar

Investeringar relaterar främst till vår produktutveckling i och mot USA och balanserade investeringar uppgår till sammanlagt 13 359 TSEK (8 356).

Koncernens immateriella tillgångar representerar värden för utgifter, utvecklingsarbeten och patent gällande bolagets produkt. Utvecklingsutgifter och patent skrivs av linjärt över 10 år.

### Kassaflöde och likvida medel

Nettokassaflödet under perioden uppgick till -330 TSEK (6 686). Koncernens likvida medel vid periodens slut uppgick till 9 068 TSEK (9 420).

Under året har bolaget tillförts kapital via företrädesemission samt teckningsoptioner av serie TO5 om totalt 41,7 MSEK före emissionskostnader.

### Personal

Vid utgången av 2025 hade koncernen 7 (7) anställda, varav 2 (2) kvinnor.

### Moderbolaget

Moderbolagets nettoomsättning och rörelseresultat för perioden uppgick till 482 TSEK (199) respektive -25 319 TSEK (-30 293). Bolaget balanserade 13 182 TSEK (3 816) i produktutveckling och finansierade dotterbolag med 9 507 TSEK (11 455). Nettokassaflödet uppgick till -835 TSEK (7 233) och likvida medel vid periodens slut uppgick till 8 467 TSEK (9 302).

## Väsentliga händelser efter räkenskapsårets slut

### Publicering av amerikansk valideringsstudie

Den kliniska evidensen stärktes ytterligare i och med publiceringen av bolagets amerikanska valideringsstudie för Prostatype® i den medicinska tidskriften Prostate Cancer and Prostatic Diseases. Studien, genomförd i samarbete med Veteran Affairs och Cedars-Sinai Health System, omfattade en diversifierad patientpopulation och visade åter igen att testet uppvisar stark och signifikant prognostisk förmåga som stöd för kliniska beslut i prostatacancerdiagnostik. Denna publicering ytterligare förstärker evidensbasen i USA och bidrar till ökad klinisk trovärdighet i den viktigaste internationella marknaden.

### Lånefinansiering

Under december 2025 och januari 2026 tillfördes bolaget ytterligare finansiell flexibilitet genom upptagande av kortfristiga lån om totalt 10 MSEK, inklusive lån från både större aktieägare och externa långgivare. Finansieringen syftar till att säkerställa kortsiktigt driftskapital utan omedelbar utspädningseffekt för aktieägarna.

### Förslag till beslut om företrädesemission

Den 19 maj 2026 meddelade bolaget styrelsens avsikt att besluta om en företrädesemission av units (aktier och två serier av teckningsoptioner) om cirka 47,4 MSEK före emissionskostnader. Företrädesemissionen är säkerställd till cirka 70 procent genom teckningsförbindelser och

garantiåtaganden och syftar till att finansiera den fortsatta Medicare-processen samt kommersialiseringsaktiviteter i USA och Europa. Teckningsoptioner av serie TO6 och TO7 kan vid fullt utnyttjande tillföra bolaget ytterligare kapital om totalt cirka 60 MSEK före emissionskostnader.

## Likviditet, finansiering, kapitalbehov

Styrelsen gör bedömningen att koncernen, fram till dess att ett positivt operativt kassaflöde nås, är beroende av ytterligare kapitaltillskott.

Baserat på pågående finansieringsaktiviteter är det styrelsens bedömning att koncernen kommer att säkra den likviditet som krävs för verksamhetens behov. Styrelsen arbetar proaktivt med att säkra tillväxtkapital genom en kombination av lånefinansiering, nyemissioner och strategiska samarbeten för att accelerera kommersialiseringen. Det är styrelsens samlade slutsats att dessa åtgärder kommer att säkerställa driften, varför rapporten upprättas med antagande om fortsatt drift.

Styrelsen vill dock uppmärksamma att om nödvändig ytterligare finansiering inte realiserar, utgör detta en väsentlig osäkerhetsfaktor för koncernens förmåga att fortsätta verksamheten de kommande 12 månaderna.

## Aktien

Bolagets aktie är noterad på NASDAQ First North Growth Market under beteckningen PROGEN och handlas med ISIN-kod SE0023261532.

Den 31 december 2025 uppgick aktiekapitalet till 5 918 932 SEK (670 477) fördelat på 59 189 321 aktier (6 704 770). Ökningen beror på den företrädesemission med vidhäftade teckningsoptioner av serie TO5 som emitterats och tecknats under 2025. Samtliga aktier är emitterade och fullt inbetalda.

Sedan den 13 mars 2025 är bolagets aktie även tillgänglig för handel på OTCQB Venture Market i USA, vilket innebär att aktien där kan handlas parallellt med sin notering på Nasdaq First North i Stockholm, under amerikanska öppettider, med ett amerikanskt kortnamn/ticker (OTCQB: PGABF) och prissättning i USD. Aktien är alltså inte noterad i USA, den kan handlas i USA via OTCQB tjänst.

### Större aktieägare

Största enskilda aktieägare i Prostatype Genomics AB vid räkenskapsårets slut är Hans Öhman (17,7%), Filip Norlin (10,7%), Gerald Andriole (6,2%) och Håkan Englund (4,1%).

En lista på de största aktieägarna återfinns på bolagets hemsida ([www.prostatypegenomics.com](http://www.prostatypegenomics.com)).

## Transaktioner med närstående parter

### Aktiegarlån

I december 2025 och januari 2026 tecknade bolaget kortfristiga låneavtal med styrelse och större aktieägare, varav 2,0 MSEK med medlemmar i styrelsen, Håkan Englund

med 1,5 MSEK, Anders Lundberg med 0,2 MSEK, Michael Höggman med 0,2 MSEK och Jörgen Dahlström med 0,1 MSEK. Lånen har en fast periodränta om 15% och löper till och med 30 juni 2026. Lånen tecknades privat eller via kontrollerade bolag och lånevillkoren bedöms vara marknadsmässiga.

### Konsultarvoden

Styrelseledamot Mattias Prage är anställd på Advokatbyrå Lindahl KB som bolaget anlitar för rådgivning i legala frågor och bolagsadministration. Under året har Lindahl fakturerat bolaget 645 TSEK (1 036).

Styrelseledamot Jörgen Dahlström är VD i Mercodia AB, som köpt konsulttjänster av bolaget för 145 TSEK (0).

Johan Waldhe, som var styrelseledamot fram till och med årsstämman 2025, är VD i PR- och konsultbolaget Honeybadger AB. Under tiden för styrelsuppdraget inhandlades tjänster för 616 TSEK (711).

## Finansiella och operationella risker

Koncernen är genom sin verksamhet exponerad för både finansiella och operationella risker. De finansiella riskerna består främst av likviditets- och finansieringsrisker medan de operationella riskerna omfattar bland annat marknadsrelaterade, regulatoriska och kommersiella risker kopplade till bolagets utveckling och kommersialisering.

### Finansiella risker

#### Finansiering och fortsatt drift

Bolaget befinner sig i ett etableringsskede där förväntade kassaflöden från den löpande verksamheten inte täcker planerade kostnader och investeringar i form av lansering på nya marknader. Bolagets bedömning är att nuvarande finansiering inte är tillräcklig för att bedriva verksamheten i planerad omfattning de närmsta tolv månaderna och det finns en risk att bolaget inte kan anskaffa ytterligare kapital eller att sådan finansiering inte kan erhållas på, för befintliga aktieägare, fördelaktiga villkor. Det finns vidare en risk att sådan finansiering inte erhålls i tillräcklig omfattning eller att den fördröjs, vilket kan medföra att kommersialiseringen av Prostatype® bromsas eller inte alls kommer till stånd. Bolaget kan i ett sådant scenario tvingas bedriva verksamheten i lägre takt än planerat, vilket kan leda till försenade eller uteblivna intäkter samt påverka Bolagets etablering i USA negativt, vilket skulle kunna ha en negativ inverkan på Bolagets verksamhet, finansiella ställning och resultat.

Prostatype Genomics bedömer sannolikheten för att risken inträffar som medelhög. Bolaget bedömer vidare att risken, om den förverkligas, skulle ha en hög effekt på Bolaget, dess finansiella ställning och fortsatta drift.

#### Värdering av tillgångar

Bolagets produkt är i en kommersialiseringsfas. Utöver den kortsiktiga finansiella risken ovan finns det, som för alla verksamheter, en långsiktig risk att målsättningar inte uppnås inom den tidsram som koncernens prognoser baseras på.

Koncernens balansräkning innehåller väsentliga immateriella tillgångar, huvudsakligen hänförliga till aktiverade

utvecklingskostnader. Värdet av dessa tillgångar är beroende av bolagets förmåga att framgångsrikt kommersialisera sina produkter och generera framtida kassaflöden.

Om försäljningen inte når uppsatta mål eller om de antagna kassaflödena inte realiseras i den takt som styrelse och företagsledning antagit alternativt skjuts fram i tiden, kan detta påverka värderingen av koncernens tillgångar. Förändringar i de antaganden som legat till grund för nedskrivningsprövningen kan medföra att tillgångarna behöver skrivas ned i snabbare takt än planerat, vilket kan påverka resultatet och den finansiella ställningen.

Prostatype Genomics bedömer sannolikheten för att risken inträffar som låg. Bolaget bedömer vidare att risken, om den förverkligas, skulle ha en hög effekt på Bolaget.

### Operationella risker

#### Marknadsacceptans

Bolagets produkt, Prostatype®, är i en kommersialiseringssfas. Vid dateringen av denna rapport har Prostatype® gjorts tillgänglig för försäljning i Sverige, Spanien, Storbritannien, Norge, Italien och USA. Det finns dock en risk att försäljningen inte fullt ut uppfyller Bolagets målsättningar och att produkten inte blir kommersiellt framgångsrik. Nivån av marknadsacceptans och försäljningen av Prostatype® beror till stor del på huruvida produkten lyckas erhålla erkännande bland urologer, men även på ett antal andra faktorer, t.ex. produktens egenskaper, klinisk dokumentation och resultat, konkurrerande produkter, distributionskanaler, tillgänglighet, pris, ersättning, försäljnings- och marknadsföringsinsatser samt att produkten blir omnämnd och uppmärksammas i diverse fackliga tidskrifter. Om Bolaget och dess produkt inte uppnår tillräcklig synlighet i relevanta kanaler kan det medföra förseningar i marknadsacceptansen eller att sådan helt eller delvis uteblir.

Eftersom Prostatype® ännu inte genererat några betydande intäkter är det svårt att utvärdera produktens försäljningspotential. Produkten är ett stöd vid vårdval för behandling av prostatacancer och syftar till att undvika att operationer sker i onödan. Bolaget har för avsikt att initialt bedriva försäljning gentemot den privata sjukvården (privata sjukhus, försäkringsbolag och sk. out-of-pocket patients). För att uppnå den marknadspenetration som krävs för att uppnå Bolagets finansiella mål behöver ett litet antal urologer i målgruppen övertygas. Bolaget bedömer detta som realistiskt, men det finns en risk att införandet tar längre tid än förväntat. I den offentliga vården tar det längre tid att nå acceptans och där kommer Bolaget att vara beroende av de nationella ersättningsystemen. Risken bedöms därför vara låg gentemot den privata sjukvården och medelhög när det gäller den offentliga vården. En viss intressekonfliktsituation kan anses finnas mellan privata vårdgivares vilja att utföra operationer och Bolagets ambition att undvika onödiga sådana vilket riskerar att påverka marknadsacceptansen.

Medicinteknik är generellt sett ett marknadsområde som kännetecknas av global konkurrens, snabb teknisk utveckling, regulatoriska krav och omfattande investeringsskrav. Prostatype Genomics bedömer att det för närvarande inte finns någon produkt på den europeiska marknaden

som fullt ut motsvarar Prostatype® men att det däremot finns företag inom medicinteknik som kan komma att bli potentiella konkurrenter till Prostatype Genomics, t.ex. genom att dessa företag utvecklar en likvärdig produkt. Skulle konkurrenter utveckla produkter som visar sig vara bättre än Bolagets skulle det kunna ha en väsentlig negativ inverkan på Bolagets verksamhet, försäljning, marknadsacceptans, finansiella ställning och resultat eftersom andra Bolag kan ta marknadsandelar.

Konkurrenssituationen på den amerikanska marknaden ser annorlunda ut eftersom det finns ett fåtal amerikanska bolag som tillverkar produkter som är jämförbara med Prostatype®. På den amerikanska marknaden kan således Bolaget utsättas för konkurrens från existerande konkurrenter som vill förhindra eller försvåra marknadsföring av Prostatype® på olika sätt, t.ex. genom att utmana Bolagets patent.

Sammantaget bedömer Prostatype Genomics att sannolikheten för att risken inträffar är medelhög. Bolaget bedömer vidare att risken, om den förverkligas, skulle ha en hög effekt på Bolaget.

#### Beroende av nyckelpersoner

Prostatype Genomics är en liten organisation med begränsade resurser. Bolagets framgång är till hög grad beroende av kvalificerad arbetskraft och av den omfattande kompetens och långa erfarenhet inom Bolagets verksamhetsområde som innehas av de anställda. Mot bakgrund av organisationens storlek och kompetensprofil anses varje anställd utgöra en viktig resurs för verksamheten. En av Bolagets främsta styrkor är den interna kunskapen kring avancerad laboratorieteknik, AI-teknik och dataanalys, som delvis är knuten till Bolagets personal. Om flertalet nyckelpersoner skulle sluta inom loppet av en kort tid skulle det ha betydande negativ effekt på Bolagets möjlighet att bedriva verksamheten och att nå de resultat Bolaget eftersträvar. Det skulle även kunna försena Bolagets verksamhet och negativt påverka dess möjlighet att nå kommersiella mål.

Prostatype Genomics bedömer sannolikheten för att risken inträffar som låg. Bolaget bedömer vidare att risken, om den förverkligas, skulle ha en hög effekt på Bolaget.

#### Regulatoriska risker kopplade till studier och tillstånd

Innan medicintekniska produkter, såsom Prostatype®, kan lanseras på marknaden måste dess prestanda och säkerhet säkerställas, vilket Prostatype Genomics har gjort genom kliniska studier samt valideringsstudier i ett antal länder. Prostatype Genomics har som strategi att genomföra valideringsstudier i varje land där försäljning avses att bedrivas, vilket inte följer av regulatoriska krav utan snarare av praxis. För att kunna marknadsföra och sälja medicintekniska produkter måste i vissa fall även tillstånd erhållas och registrering ske hos berörd myndighet. Prostatype® är CE-märkt och godkänt enligt IVDR och Bolaget har vid denna årsredovisning publicering tillstånd att sälja produkten i Europa. Bolaget har genomfört en valideringsstudie i Kina och har en pågående valideringsstudie i Taiwan och USA. I USA har Bolaget ingen ambition att säkra FDA-godkännande utan har valt insteg på marknaden som LDT-godkänd produkt och så kallad CLIA-ackreditering, vilket förkortar tiden till marknads lansering och

reducerar den finansiella risken. Konkurrerande produkter i USA tillhandahålls också som LDT-produkter.

Det finns en risk att pågående och planerade valideringsstudier försenas eller inte ger förväntade resultat, vilket kan påverka Bolagets möjligheter att kommersialisera sina produkter på nya marknader och därmed påverka intäktsutvecklingen.

De studier som Prostatype Genomics genomför är förknippade med osäkerhet och risk avseende förseningar och resultat. Det finns en risk att resultat i Bolagets pågående och framtida studier inte blir tillfredsställande och det finns risk för att Bolagets framtida produkter av säkerhets- och/eller effektivitetsskäl inte påvisas vara så bra som tidigare bedömningar gjort gällande. Vidare finns en risk att de regler och tolkningar som gäller i dagsläget avseende registrering och tillstånd för Bolagets produkt kan komma att ändras i framtiden, vilket i så fall skulle kunna påverka Bolagets möjligheter att uppfylla olika myndigheters krav. Således kan även förändringar i regler och tolkningar samt indragna tillstånd och registreringar medföra fördröjning i marknads lanseringar på vissa marknader och riskera att minska Bolagets tillväxttakt och förväntade lönsamhet. Sammantaget skulle det kunna ha en negativ inverkan på Bolagets verksamhet, finansiella ställning och resultat.

Prostatype Genomics bedömer sannolikheten för att risken inträffar som låg. Bolaget bedömer vidare att risken, om den förverkligas, skulle ha en medelhög effekt på Bolaget.

#### Immateriella rättigheter och patentskydd

Prostatype Genomics är beroende av förmågan att erhålla och försvara patent, andra immaterialrätter och upparbetad know-how. Patentskydd för medicintekniska bolag kan vara osäkra och omfatta komplicerade rättsliga samt tekniska frågor. Prostatype Genomics har ansökt om och beviljats patent fram till 2032 i USA, Kanada, Kina, Hongkong, Japan samt Europa (EPO). I det fall framtida patentansökningar inte skulle bli beviljade, kan det påverka Prostatype Genomics verksamhet och finansiella ställning negativt. Vidare måste patent vanligtvis sökas och upprätthållas i flera olika jurisdiktioner och har generellt en begränsad livslängd. Det föreligger risk att befintlig och/eller framtida patentportfölj och övriga immateriella rättigheter som innehas av Bolaget inte kommer att utgöra ett fullgott kommersiellt skydd, eller att Bolaget gör eller påstås göra intrång i tredje parts immateriella rättigheter. Om Prostatype Genomics tvingas försvara sina patenträttigheter mot en konkurrent kan detta medföra betydande kostnader, vilket kan komma att påverka Prostatype Genomics verksamhet, resultat och finansiella ställning negativt.

Hittills har Bolaget inte varit inblandat i någon tvist rörande patent. Den osäkerhet som är förenad med patentskydd medför att utfallet av sådana tvister är svåra att förutse men det skulle kunna medföra kostsamma tvister och negativ publicitet. Effekten skulle kunna bli förseningar eller hinder för fortsatt kommersialisering av produkten och därmed även svårigheter för Bolaget att generera intäkter.

Prostatype Genomics är även i viss utsträckning beroende av know-how och företagshemligheter, vilka inte på samma sätt som immateriella rättigheter skyddas av lagstiftningen. Bolaget använder sekretessavtal och eftersträvar därigenom ett långtgående skydd för känslig information. Det är dock inte möjligt att till fullo skydda sig mot obehörig spridning av information, vilket medför risk för att konkurrenter får del av och kan dra nytta av den know-how som utvecklats av Prostatype Genomics, vilket skulle kunna vara till skada för Bolaget.

Sammantaget bedömer Prostatype Genomics sannolikheten för att risken inträffar som låg. Bolaget bedömer vidare att risken, om den förverkligas, skulle ha en hög effekt på Bolaget.

#### Framåtriktad information

Vissa uttalanden i denna rapport är framåtblickande och de faktiska resultaten kan vara väsentligt annorlunda. Utöver de faktorer som diskuteras kan andra faktorer ha en inverkan på faktiska utfall. Sådana faktorer inkluderar utvecklingen för kunder, konkurrenter, effekter av ekonomiska och marknadsmässiga förhållanden, nationella och internationella lagar och regler, skatteregler, fluktuationer i växelkurser och räntor samt politiska risker.

## Förslag till vinstdisposition

Till årsstämman förfogande står följande vinstmedel (kronor) i moderbolaget:

Överkursfond	211 816 929
Balanserat resultat	-154 346 577
Årets resultat	-34 646 520
	<b>22 823 832</b>

Styrelsen föreslår att den ansamlade vinsten disponeras enligt följande:

Överförs i ny räkning	22 823 832
-----------------------	------------

Beträffande koncernens och moderbolagets resultat och ställning i övrigt hänvisas till nedanstående resultat- och balansräkningar, kassaflödesanalyser samt tilläggsupplysningar.

Resultat- och balansräkningarna ska fastställas på årsstämman den 10 juni 2026.

# Resultaträkning

TSEK	Not	Koncern		Moderbolaget	
		2025	2024	2025	2024
Nettoomsättning	3	594	199	482	199
Aktiverat arbete för egen räkning	7	-	1 719	-	-
Övriga rörelseintäkter		3	65	3	65
<b>Summa intäkter</b>		<b>597</b>	<b>1 983</b>	<b>485</b>	<b>264</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>					
Produktutveckling inom forskning		-1 464	-2 211	-1 464	-2 211
Övriga externa kostnader	5	-20 798	-22 355	-14 323	-17 099
Personalkostnader	5	-15 225	-15 709	-8 068	-8 675
Avskrivningar och nedskrivningar av materiella och immateriella anläggningstillgångar	7,8,9,10,11	-2 187	-1 979	-2 089	-1 899
Övriga rörelsekostnader		139	-583	139	-410
<b>Summa rörelsekostnader</b>		<b>-39 535</b>	<b>-42 836</b>	<b>-25 804</b>	<b>-30 293</b>
<b>Rörelseresultat</b>		<b>-38 938</b>	<b>-40 853</b>	<b>-25 319</b>	<b>-30 029</b>
Ränteintäkter och liknande resultatposter		90	43	2 454	1 507
Räntekostnader och liknande resultatposter	18	-1 615	-1 677	-1 615	-1 677
Andra finansiella poster		-	-	-6 126	-12 285
Valutaeffekter	18	-4 041	1 436	-4 041	1 434
<b>Resultat efter finansiella poster</b>		<b>-44 503</b>	<b>-41 051</b>	<b>-34 647</b>	<b>-41 051</b>
Aktuell skatt	6	-	-	-	-
<b>Periodens resultat</b>		<b>-44 503</b>	<b>-41 051</b>	<b>-34 647</b>	<b>-41 051</b>

# Balansräkning

TSEK	Not	Koncern		Moderbolaget	
		2025-12-31	2024-12-31	2025-12-31	2024-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>					
Balanserade utgifter för utvecklingsarbete	7	37 159	26 591	33 288	21 963
Patent	8	0	0	0	0
Licenser	9	2 125	2 677	446	560
<b>Summa immateriella anläggningstillgångar</b>		<b>39 285</b>	<b>29 267</b>	<b>33 734</b>	<b>22 522</b>
Teknisk utrustning	10	247	247	247	247
Inventarier, verktyg och installationer	11	205	65	205	65
<b>Summa materiella anläggningstillgångar</b>		<b>452</b>	<b>312</b>	<b>452</b>	<b>312</b>
Investeringar i dotterföretag	12	-	-	0	0
Lån till dotterföretag	13	-	-	8 963	9 623
Övriga finansiella tillgångar		485	566	485	566
<b>Summa finansiella anläggningstillgångar</b>		<b>485</b>	<b>566</b>	<b>9 448</b>	<b>10 189</b>
<b>Summa anläggningstillgångar</b>		<b>40 221</b>	<b>30 145</b>	<b>43 633</b>	<b>33 024</b>
Lager		78	95	78	95
<b>Lager</b>		<b>78</b>	<b>95</b>	<b>78</b>	<b>95</b>
Kundfordringar		117	43	117	43
Övriga fordringar		510	1 068	2 448	3 437
Tecknad men ej betald emission		-	525	-	525
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		868	674	4 680	2 701
<b>Summa kortfristiga fordringar</b>		<b>1 495</b>	<b>2 310</b>	<b>7 244</b>	<b>6 706</b>
Kassa och bank		9 068	9 420	8 467	9 302
<b>Summa omsättningstillgångar</b>		<b>10 641</b>	<b>11 825</b>	<b>15 789</b>	<b>16 102</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>		<b>50 862</b>	<b>41 970</b>	<b>59 423</b>	<b>49 126</b>

## Balansräkning, forts.

TSEK	Not	Koncern		Moderbolaget	
		2025-12-31	2024-12-31	2025-12-31	2024-12-31
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>					
Aktiekaptial	14	5 919	670	5 919	670
Övrigt bundet eget kapital		-	-	-	13
Utvecklingsfond		-	-	11 140	12 996
<b>Summa bundet eget kapital</b>		<b>-</b>	<b>-</b>	<b>17 059</b>	<b>13 680</b>
Övrigt kapital/överkursfond		211 817	183 687	211 817	183 674
Övrigt eget kapital inklusive periodens resultat		-191 206	-150 888	-	-
Balanserad vinst/förlust		-	-	-154 347	-115 153
Periodens resultat		-	-	-34 647	-41 051
<b>Summa fritt eget kapital</b>		<b>-</b>	<b>-</b>	<b>22 824</b>	<b>27 470</b>
<b>Summa eget kapital</b>		<b>26 529</b>	<b>33 469</b>	<b>39 883</b>	<b>41 150</b>
Upptagna lån	15	-	-	-	-
<b>Summa långfristiga skulder</b>		<b>-</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>-</b>
Upptagna lån	15	5 300	67	5 300	67
Leverantörsskulder		2 735	2 523	1 151	2 070
Skatteskulder		13	52	13	52
Övriga kortfristiga skulder	16	11 462	2 646	10 890	2 646
Upplupna kostnader och förutbetalda skulder	17	4 823	3 213	2 186	3 141
<b>Summa kortfristiga skulder</b>		<b>24 333</b>	<b>8 501</b>	<b>19 540</b>	<b>7 975</b>
<b>Summa skulder</b>		<b>24 333</b>	<b>8 501</b>	<b>19 540</b>	<b>7 975</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		<b>50 862</b>	<b>41 970</b>	<b>59 423</b>	<b>49 126</b>
Ställda panter	19	-	3 614	-	3 614
Eventualförpliktelser		-	-	-	-

# Kassaflödesanalys

TSEK	Not	Koncern		Moderbolaget	
		2025	2024	2025	2024
Resultat efter finansiella poster		-44 503	-41 051	-34 647	-41 051
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	18	7 719	916	10 979	11 817
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>		<b>-36 785</b>	<b>-40 135</b>	<b>-23 668</b>	<b>-29 234</b>
Ökning (-)/Minskning (+) av varulager		16	109	16	109
Ökning (-)/Minskning (+) av rörelsefordringar		264	-244	809	-2 613
Ökning (-)/Minskning (+) av rörelseskulder		12 703	-4 439	8 042	-4 732
<b>Förändring av rörelsekapital</b>		<b>12 983</b>	<b>-4 574</b>	<b>8 867</b>	<b>-7 236</b>
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>		<b>-23 801</b>	<b>-44 709</b>	<b>-14 801</b>	<b>-36 470</b>
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar		-13 182	-7 578	-13 182	-3 816
Investeringar i materiella anläggningstillgångar		-258	-285	-258	-285
Finansiering av dotterföretag	13	-	-	-9 507	-11 455
Förändring av finansiella anläggningstillgångar		81	-493	81	-493
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>		<b>-13 359</b>	<b>-8 356</b>	<b>-22 866</b>	<b>-16 048</b>
Emissionslikvider, netto		31 597	66 151	31 597	66 151
Upptagna lån		10 550	8 825	10 550	8 825
Amortering av lån		-5 317	-15 225	-5 317	-15 225
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>		<b>36 831</b>	<b>59 751</b>	<b>36 831</b>	<b>59 751</b>
<b>Förändringar i likvida medel</b>		<b>-330</b>	<b>6 686</b>	<b>-835</b>	<b>7 233</b>
Likvida medel vid periodens början		9 420	2 682	9 302	2 069
Omräkningsdifferenser likvida medel		-23	52	-	-
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>		<b>9 068</b>	<b>9 420</b>	<b>8 467</b>	<b>9 302</b>

# Eget kapital

## Koncernens förändring i eget kapital i sammandrag

TSEK	Not	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Annat eget kapital inklusive årets resultat	Summa eget kapital
<b>Ingående balans 2024-01-01</b>		<b>7 168</b>	<b>177 153</b>	<b>-159 647</b>	<b>24 674</b>
Minskning av aktiekapital		-56 942	5 973	50 969	-
Nyemissioner		50 445	11 033	-	61 478
Nyemissioner, tecknade ej betalda		-	13	-	13
Emissionskostnader		-	-10 486	-	-10 486
Valutakursdifferenser		-	-	-1 158	-1 158
Periodens resultat		-	-	-41 051	-41 051
<b>Eget kapital 2024-12-31</b>		<b>670</b>	<b>183 687</b>	<b>-150 888</b>	<b>33 469</b>
<b>Ingående balans 2025-01-01</b>		<b>670</b>	<b>183 687</b>	<b>-150 888</b>	<b>33 469</b>
Nyemissioner		5 248	36 455	-	41 703
Emissionskostnader		-	-8 325	-	-8 325
Valutakursdifferenser		-	-	4 185	4 185
Periodens resultat		-	-	-44 503	-44 503
<b>Eget kapital 2025-12-31</b>		<b>5 919</b>	<b>211 817</b>	<b>-191 206</b>	<b>26 529</b>

## Eget kapital, forts.

### Moderbolagets förändring i eget kapital i sammandrag

TSEK	Bundet eget kapital			Fritt eget kapital		Summa eget kapital
	Aktiekapital	Övrigt bundet eget kapital	Utvecklingsfond	Överkursfond	Balanserat resultat	
<b>Ingående balans 2024-01-01</b>	<b>7 168</b>	<b>275</b>	<b>14 853</b>	<b>176 878</b>	<b>-167 978</b>	<b>31 196</b>
Minskning av aktiekapital	-56 942	5 973	-	-	50 969	-
Nyemissioner	50 445	-6 248	-	17 281	-	61 478
Nyemissioner, tecknade ej betalda	-	13	-	-	-	13
Emissionskostnader	-	-	-	-10 486	-	-10 486
Utvecklingsfond	-	-	-1 857	-	1 857	-
Periodens resultat	-	-	-	-	-41 051	-41 051
<b>Eget kapital 2024-12-31</b>	<b>670</b>	<b>13</b>	<b>12 996</b>	<b>183 674</b>	<b>-156 203</b>	<b>41 150</b>
<b>Ingående balans 2025-01-01</b>	<b>670</b>	<b>13</b>	<b>12 996</b>	<b>183 674</b>	<b>-156 203</b>	<b>41 150</b>
Nyemissioner	5 248	-13	-	36 468	-	41 703
Emissionskostnader	-	-	-	-8 325	-	-8 325
Utvecklingsfond	-	-	-1 857	-	1 857	-
Periodens resultat	-	-	-	-	-34 647	-34 647
<b>Eget kapital 2025-12-31</b>	<b>5 919</b>	<b>-</b>	<b>11 140</b>	<b>211 817</b>	<b>-188 993</b>	<b>39 883</b>

# Noter

## Not 1 Redovisningsprinciper

### Koncernens redovisnings- och värderingsprinciper

Koncernens årsredovisning och koncernredovisning har upprättats i enlighet med årsredovisningsslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Principerna är oförändrade i jämförelse med föregående år. Beskrivningen av principerna för intäktsredovisning har utökats för att även omfatta koncernens tjänsteintäkter och ersättningsanspråk.

#### Koncernredovisning

I koncernredovisningen konsolideras moderbolaget och dotterföretagens verksamheter. Dotterföretag är alla företag i vilka koncernen direkt eller indirekt har bestämmande inflytande. Bestämmande inflytande föreligger normalt när koncernen innehar mer än hälften av rösterna. Koncernredovisningen presenteras i valutan SEK som också är moderbolagets redovisningsvaluta.

Dotterföretag i andra länder upprättar årsredovisning i respektive funktionell valuta. Vid konsolideringen omräknas posterna i dessa företags balans- och resultaträkningar till balansdagkurs respektive avistakurs för den dag respektive affärshändelse ägde rum. De valutakursdifferenser som uppkommer redovisas i ackumulerade valutakursdifferenser i koncernens eget kapital.

Koncerninterna transaktioner och balansposter elimineras i sin helhet vid konsolidering, inklusive orealiserade vinster och förluster på transaktioner mellan koncernföretagen. I de fall orealiserade förluster på koncerninterna tillgångar återförs vid konsolidering, prövas även den underliggande tillgångens nedskrivningsbehov utifrån ett koncernperspektiv.

Samtliga belopp i denna rapport har avrundats till närmaste tusental kronor (TSEK) om inte annat anges. Avrundningsdifferenser kan därför förekomma.

#### Intäktsredovisning

Nettoomsättningen omfattar försäljning av varor och tjänster i koncernens ordinarie verksamhet med avdrag för rabatter, mervärdesskatt och andra skatter som är direkt kopplade till omsättningen.

Intäkter redovisas när det är sannolikt att de ekonomiska fördelarna kommer att tillfalla koncernen och intäkten kan beräknas på ett tillförlitligt sätt. Intäkter från försäljning av varor redovisas när de väsentliga risker och förmåner som är förknippade med ägandet har övergått till köparen. Intäkter från tjänster redovisas i den period då tjänsten utförs.

I de fall ersättning erhålls genom ersättningsanspråk till försäkringsbolag eller andra betalare avseende redan utförda tjänster redovisas intäkten som upplupen i den utsträckning det är sannolikt att ersättning kommer att erhållas. När ersättningen har godkänts och koncernen har en ovillkorlig rätt till betalning omklassificeras beloppet till kundfordringar.

#### Utländska valutor

Monetära tillgångs- och skuldposter i utländsk valuta värderas till balansdagens kurs. Transaktioner i utländsk valuta omräknas enligt transaktionsdagens avistakurs.

#### Ersättningar till anställda

Ersättningar till anställda avser alla former av ersättningar som företaget lämnar till de anställda och i koncernen och utgörs av lön, sociala avgifter, betald semester, betald sjukfrånvaro, sjukvård och bonus och ersättning efter avslutad anställning (pension). Kortfristiga ersättningar redovisas som en kostnad och en skuld då det finns en legal eller informell förpliktelse att betala ut en ersättning.

Koncernen tillhandahåller ersättningar efter avslutad anställning i form av pensioner genom avgiftsbestämda planer. Koncernen betalar fastställda avgifter till externa juridiska personer som ansvarar för åtagandet gentemot de anställda. Koncernen har inga legala eller informella förpliktelser att betala ytterligare avgifter utöver betalningar av den fastställda avgiften som redovisas som en kostnad i den period där den relevanta tjänsten utförs.

Ersättningar vid uppsägning utgår då bolaget beslutar att avsluta en anställning före den normala tidpunkten för anställningens upphörande eller då en anställd accepterar ett erbjudande om frivillig avgång i utbyte mot sådan ersättning. Om ersättningen inte ger företaget någon framtida ekonomisk fördel redovisas en skuld och en kostnad när företaget har en legal eller informell förpliktelse att lämna sådan ersättning. Ersättningen värderas till den bästa uppskattningen av den ersättning som skulle krävas för att reglera förpliktelsen på balansdagen.

Bolaget har under räkenskapsåret inte haft några aktierelaterade ersättningar.

#### Leasing

Leasingavtal klassificeras vid leasingavtalets ingående antingen som finansiell eller operationell leasing. I koncernen finns enbart operationella leasingavtal. Dessa kostnadsförs linjärt över leasingperioden.

#### Låneutgifter

Låneutgifter kostnadsförs i den period de uppkommer.

### **Inkomstskatter**

Total skatt utgörs av aktuell skatt och uppskjuten skatt. Aktuell skatt är inkomstskatt för innevarande räkenskapsår som avser årets skattepliktiga resultat och den del av tidigare räkenskapsårs inkomstskatt som ännu inte har redovisats. Uppskjuten skatt är inkomstskatt för skattepliktigt resultat avseende framtida räkenskapsår till följd av tidigare transaktioner eller händelser.

Aktuell skatt, liksom förändring i uppskjuten skatt, redovisas i resultaträkningen om inte skatten är hänförlig till en händelse eller transaktion som redovisas direkt i eget kapital. Skatteeffekter av poster som redovisas direkt mot eget kapital, redovisas mot eget kapital. Aktuell skatt beräknas utifrån de skattesatser och skatteregler som gäller eller är beslutade per balansdagen. Fordringar och skulder netto redovisas endast när det finns en legal rätt till kvittning.

Uppskjuten skattefordran avseende underskottsavdrag eller andra framtida skattemässiga avdrag redovisas i den utsträckning det är sannolikt att avdraget kan avräknas mot överskott vid framtida beskattning. Se dock not 2.

### **Immateriella tillgångar**

Immateriella anläggningstillgångar redovisas till anskaffningsvärde minskat med ackumulerade avskrivningar och nedskrivningar. I koncernredovisningen tillämpas aktiveringsmodellen för internt upparbetade immateriella tillgångar.

Avskrivningar görs linjärt över den bedömda nyttjandetiden, som för internt upparbetade immateriella anläggningstillgångar bedöms vara 10 år. Nyttjandeperioden baseras på bedömd kommersiell livslängd samt förväntad teknologisk utveckling. Avskrivning påbörjas när tillgången är färdig att användas.

Externa kostnader för patentansökningar på nya marknader balanseras ifall bolaget bedöms ha en ekonomisk nytta av patentet på den aktuella marknaden. Avskrivningar på balanserade patentkostnader sker över nyttjandeperioden från och med att denna startar.

### **Materiella anläggningstillgångar**

Materiella anläggningstillgångar redovisas till anskaffningsvärde minskat med avskrivningar. I anskaffningsvärdet ingår utgifter som direkt kan hänföras till förvärvet av tillgången.

När en komponent i en anläggningstillgång byts ut, utrangeras eventuell kvarvarande del av den gamla komponenten och den nya komponentens anskaffningsvärde aktiveras.

Utgifter för löpande reparation och underhåll redovisas som kostnader.

Materiella anläggningstillgångar skrivs av linjärt över tillgångens bedömda nyttjandeperiod. När tillgångarnas avskrivningsbara belopp fastställs, beaktas i förekommande fall tillgångens restvärde. Nyttjandeperioden bedöms normalt uppgå till 5 år.

### **Nedskrivningsprövning av immateriella och materiella anläggningstillgångar**

Per varje balansdag görs en bedömning av om det föreligger någon indikation på att en tillgångs värde är lägre än dess redovisade värde. Finns det en sådan indikation beräknas tillgångens återvinningsvärde. Om återvinningsvärdet understiger redovisat värde görs en nedskrivning som kostnadsförs.

En internt upparbetad immateriell anläggningstillgång som ännu inte är färdig att användas eller säljas per balansdagen nedskrivningsprövas alltid. Återvinningsvärdet för en tillgång eller en kassagenererande enhet är det högsta av nettoförsäljningsvärdet och nyttjandevärdet. Nettoförsäljningsvärdet utgörs av bedömt försäljningspris efter avdrag för försäljningskostnader. Nyttjandevärdet utgörs av framtida kassaflöden.

Vid bedömning av nedskrivningsbehov grupperas tillgångarna på de lägsta nivåer där det finns separata identifierbara framtida kassaflöden (kassagenererande enheter).

Nedskrivning görs om och när återvinningsvärdet understiger redovisat värde.

### **Finansiella instrument**

Finansiella instrument värderas initialt till anskaffningsvärdet, och omfattar bland annat värdepapper, kundfordringar och övriga fordringar, kortfristiga placeringar, leverantörsskulder och låneskulder.

### **Kundfordringar och övriga kortfristiga fordringar**

Kundfordringar och kortfristiga fordringar redovisas som omsättningstillgångar till det belopp som förväntas bli inbetalt efter avdrag för individuellt bedömda osäkra fordringar.

### **Låneskulder och leverantörsskulder**

Låneskulder och leverantörsskulder redovisas initialt till anskaffningsvärde efter avdrag för transaktionskostnader.

Om det redovisade beloppet avviker från det belopp som ska återbetalas vid förfallotidpunkten periodiseras mellanskillnaden över lånets löptid.

### **Kvittning av finansiell fordran och finansiell skuld**

En finansiell tillgång och en finansiell skuld kvittas och redovisas med ett nettobelopp i balansräkningen endast då legal kvittningsrätt föreligger samt då en reglering med ett nettobelopp avses ske eller då en samtida avyttring av tillgången och reglering av skulden avses ske.

### **Nedskrivningsprövning av finansiella anläggningstillgångar**

Vid varje balansdag görs en bedömning om det finns någon indikation på nedskrivningsbehov i någon av de finansiella anläggningstillgångarna. Nedskrivning sker om värdenedgången bedöms vara bestående. Nedskrivningsbehovet prövas individuellt för aktier och andelar och övriga enskilda finansiella anläggningstillgångar som är väsentliga.

### **Varulager**

Varulager värderas till det lägsta av anskaffningsvärdet och nettoförsäljningsvärdet. Anskaffningsvärdet fastställs med användning av först in, först ut metoden (FIFU). För råvaror ingår alla utgifter som är direkt hänförliga till anskaffningen av varorna i anskaffningsvärdet. För varor under tillverkning och färdiga varor inkluderar anskaffningsvärdet, råmaterial, direkt lön, andra direkta kostnader samt hänförliga indirekta tillverkningskostnader.

### **Kassaflödesanalys**

Kassaflödesanalysen upprättas enligt indirekt metod. Det redovisade kassaflödet omfattar endast transaktioner som medfört in- eller utbetalningar. Som likvida medel klassificerar företaget, förutom kassamedel, samt kortfristiga likvida placeringar som är noterade på en marknadsplats och har en kortare löptid än tre månader från anskaffningstidpunkten. Spärrade medel klassificeras inte som likvida medel. Förändringar i spärrade medel redovisas i investeringsverksamheten.

## **Moderföretagets redovisnings- och värderingsprinciper**

I moderföretaget tillämpas samma redovisnings- och värderingsprinciper som i koncernen, förutom i de fall som anges nedan. Principerna är oförändrade i jämförelse med föregående år.

### **Aktier och andelar i dotterföretag**

Aktier och andelar i dotterföretag redovisas till anskaffningsvärde efter avdrag för eventuella nedskrivningar. I anskaffningsvärdet ingår köpeskillingen som erlagts för aktierna samt förvärvskostnader. Eventuella kapitaltillskott läggs till anskaffningsvärdet när de uppkommer. Utdelning från dotterföretag redovisas som intäkt.

### **Eget kapital**

Eget kapital delas in i bundet och fritt kapital, i enlighet med årsredovisningslagens indelning.

## **Not 2 Uppskattningar och bedömningar**

Prostatype Genomics AB gör uppskattningar och bedömningar om framtiden. De uppskattningar för redovisningsändamål som blir följden av dessa kommer, definitionsmässigt, sällan motsvara det verkliga resultatet. De uppskattningar och antaganden som innebär en betydande risk för väsentliga justeringar i redovisade värden för tillgångar och skulder under nästkommande år behandlas i huvuddrag nedan.

### **Underskottsavdrag**

Prostatype Genomics AB:s underskottsavdrag har ej värderats och redovisas ej som uppskjuten skattefordran. Dessa underskottsavdrag värderas först när bolaget etablerat en resultatnivå som företagsledningen med säkerhet bedömer kommer att leda till skattemässiga överskott.

### Immateriella tillgångar

Koncernens immateriella tillgångar består till övervägande del av aktiverade utvecklingskostnader samt i mindre omfattning licenser och andra rättigheter.

Redovisningen av aktiverade utvecklingskostnader innefattar väsentliga bedömningar, främst avseende när utgifter för utvecklingsprojekt uppfyller kriterierna för aktivering, till exempel teknisk och kommersiell genomförbarhet samt sannolikheten för framtida ekonomiska fördelar.

Företagsledningen bedömer löpande värdet på koncernens immateriella tillgångar, baserat på antaganden om framtida omsättningstillväxt, rörelsemarginaler och kassaflöden. Förändringar i dessa antaganden kan medföra att redovisade värden behöver omprövas.

I moderbolaget har tillkommande finansiering av dotterbolaget under året löpande kostnadsförts genom nedskrivning av fordringar.

### Kapitalbehov och fortsatt drift

Styrelsen gör bedömningen att koncernen, fram till dess att ett positivt operativt kassaflöde nås, är beroende av ytterligare kapitaltillskott.

Baserat på pågående finansieringsaktiviteter är det styrelsens bedömning att koncernen kommer att säkra den likviditet som krävs för verksamhetens behov. Styrelsen arbetar proaktivt med att säkra tillväxtkapital genom en kombination av lånefinansiering, nyemissioner och strategiska samarbeten för att accelerera kommersialiseringen. Det är styrelsens samlade slutsats att dessa åtgärder kommer att säkerställa driften, varför rapporten upprättas med antagande om fortsatt drift.

Styrelsen vill dock uppmärksamma att om nödvändig ytterligare finansiering inte realiserats, utgör detta en väsentlig osäkerhetsfaktor för koncernens förmåga att fortsätta verksamheten de kommande 12 månaderna.

## Not 3 Sammanställning av försäljning

TSEK	Koncern		Moderbolaget	
	2025	2024	2025	2024
Sverige	285	187	285	187
Europa	197	12	197	12
USA	112	-	-	-
Övriga	-	-	-	-
	594	199	482	199

Det har inte skett några koncerninterna försäljningar eller köp mellan moderföretaget och dotterföretaget.

## Not 4 Ersättning till revisorer

TSEK	Koncern		Moderbolaget	
	2025	2024	2025	2024
<b>Grant Thornton Sweden AB</b>				
Revisionsuppdrag	549	406	549	406
Konsultationer utöver revisionsuppdraget	106	218	106	218
Skatterådgivning	6	-	6	-
	661	623	661	623

## Not 5 Genomsnittligt antal anställda, löner och andra ersättningar

Genomsnittligt antal anställda per land	Koncern		Moderbolaget	
	2025	2024	2025	2024
Sverige	5	4	5	4
USA	2	2	-	-
	<b>7</b>	<b>6</b>	<b>5</b>	<b>4</b>

Ersättningar	Koncern		Moderbolaget	
	2025	2024	2025	2024
<b>TSEK</b>				
<b>Styrelse och VD</b>				
Löner och ersättningar	2 527	2 570	2 527	2 570
Lagstadgade sociala avgifter	930	929	930	929
Pensioner	458	395	458	395
	<b>3 915</b>	<b>3 894</b>	<b>3 915</b>	<b>3 894</b>
<b>Övriga anställda</b>				
Löner och ersättningar	9 771	10 420	3 215	3 807
Lagstadgade sociala avgifter	1 108	1 136	1 108	1 136
Pensioner	975	568	484	292
	<b>11 855</b>	<b>12 125</b>	<b>4 807</b>	<b>5 235</b>

VD är berättigad till en årlig bonus om upp till två månadslöner enligt styrelsens bedömning. Vid uppsägning från VD:s sida är uppsägningstiden sex månader och vid uppsägning av VD från bolagets sida är uppsägningstiden nio månader.

Ersättning till styrelsen har kostnadsförts för perioden mellan årsstämman och periodens utgång.

### Könsfördelning i styrelse och ledning

	Koncern		Moderbolaget	
	Kvinnor	Män	Kvinnor	Män
<b>Moderföretaget</b>				
Styrelseledamöter och VD	0%	100%	0%	100%
Ledande befattningshavare	0%	100%	50%	50%
<b>Dotterföretag</b>				
Styrelseledamöter och VD	0%	100%	0%	100%

Information om kön speglar inte könsidentiteten för enskilda anställda utan snarare den sista siffran i personnumret i enlighet med könsbinär lagstiftning om statistik i årsredovisningar.

## Not 6 Skatt

TSEK	Koncern		Moderbolaget	
	2025	2024	2025	2024
Aktuell skattekostnad	-	-	-	-
Uppskjuten skatteintäkt (+)/kostnad (-)	-	-	-	-
<b>Aktuell skattekostnad</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>-</b>
Resultat före skatt	-44 503	-41 051	-34 647	-41 051
Skatt beräknad enligt svensk skattesats, 20,6% (20,6%)	9 168	8 457	7 137	8 456
Effekt av utländska skattesatser	64	49	-	-
Skatteeffekt av ej avdragsgilla kostnader	-1 310	-2 566	-1 310	-2 566
Skatteeffekt av icke skattepliktig inkomst	71	45	71	45
Skatteeffekt av poster redovisade i eget kapital	1 715	2 160	1 715	2 160
Skatteeffekt av koncernelimineringar	1 262	2 531	-	-
Skatteeffekt av ej aktiverade underskottsavdrag	-10 970	-10 675	-7 613	-8 095
<b>Avstämd skatt</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>-</b>

### Outnyttjade och ej redovisade skattemässiga underskottsavdrag

Koncernens totala ackumulerade skattemässiga underskottsavdrag den 31 december 2025 uppgick till 279 MSEK.

Moderbolagets ackumulerade skattemässiga underskott den 31 december 2025 uppgick till 244 MSEK.

Dessa skattemässiga underskottsavdrag har inte något bokfört värde då koncernen historiskt inte har uppvisat skattepliktiga vinster.

## Not 7 Balanserade utgifter för utvecklingsarbete och liknande arbeten

TSEK	Koncern		Moderbolaget	
	2025	2024	2025	2024
<b>Ackumulerade anskaffningsvärden</b>				
Ingående balans	32 160	26 893	27 533	24 286
Investeringar	13 182	4 939	13 182	3 246
Valutakursdifferenser	-756	328	-	-
<b>Vid årets slut</b>	<b>44 586</b>	<b>32 160</b>	<b>40 714</b>	<b>27 533</b>
<b>Ackumulerade avskrivningar</b>				
Ingående balans	-5 570	-3 713	-5 570	-3 713
Avskrivningar	-1 857	-1 857	-1 857	-1 857
Valutakursdifferenser	-	-	-	-
<b>Vid årets slut</b>	<b>-7 427</b>	<b>-5 570</b>	<b>-7 427</b>	<b>-5 570</b>
<b>Redovisat nettovärde</b>	<b>37 159</b>	<b>26 591</b>	<b>33 288</b>	<b>21 963</b>

## Not 8 Patent

TSEK	Koncern		Moderbolaget	
	2025	2024	2025	2024
<b>Akkumulerade anskaffningsvärden</b>				
Ingående balans	372	372	372	372
Investeringar	-	-	-	-
<b>Vid årets slut</b>	<b>372</b>	<b>372</b>	<b>372</b>	<b>372</b>
<b>Akkumulerade avskrivningar</b>				
Ingående balans	-372	-372	-372	-372
Avskrivningar	-	-	-	-
<b>Vid årets slut</b>	<b>-372</b>	<b>-372</b>	<b>-372</b>	<b>-372</b>
<b>Redovisat nettovärde</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>

## Not 9 Licenser

TSEK	Koncern		Moderbolaget	
	2025	2024	2025	2024
<b>Akkumulerade anskaffningsvärden</b>				
Ingående balans	2 769	-	569	-
Investeringar	-	2 639	-	569
Valutakursdifferenser	-359	130	-	-
<b>Vid årets slut</b>	<b>2 410</b>	<b>2 769</b>	<b>569</b>	<b>569</b>
<b>Akkumulerade avskrivningar</b>				
Ingående balans	-92	-	-9	-
Avskrivningar	-212	-89	-114	-9
Valutakursdifferenser	20	-3	-	-
<b>Vid årets slut</b>	<b>-284</b>	<b>-92</b>	<b>-123</b>	<b>-9</b>
<b>Redovisat nettovärde</b>	<b>2 125</b>	<b>2 677</b>	<b>446</b>	<b>560</b>

## Not 10 Teknisk utrustning

TSEK	Koncern		Moderbolaget	
	2025	2024	2025	2024
<b>Akkumulerade anskaffningsvärden</b>				
Ingående balans	710	563	710	563
Investeringar	67	217	67	217
Avyttringar	-	-70	-	-70
<b>Vid årets slut</b>	<b>776</b>	<b>710</b>	<b>776</b>	<b>710</b>
<b>Akkumulerade avskrivningar</b>				
Ingående balans	-462	-503	-462	-503
Avskrivningar	-67	-29	-67	-29
Avyttringar	-	70	-	70
<b>Vid årets slut</b>	<b>-529</b>	<b>-462</b>	<b>-529</b>	<b>-462</b>
<b>Redovisat nettovärde</b>	<b>247</b>	<b>247</b>	<b>247</b>	<b>247</b>

## Not 11 Inventarier, verktyg och installationer

TSEK	Koncern		Moderbolaget	
	2025	2024	2025	2024
<b>Akkumulerade anskaffningsvärden</b>				
Ingående balans	68	245	68	245
Investeringar	192	68	192	68
Avyttringar	-	-245	-	-245
<b>Vid årets slut</b>	<b>260</b>	<b>68</b>	<b>260</b>	<b>68</b>
<b>Akkumulerade avskrivningar</b>				
Ingående balans	-3	-245	-3	-245
Avskrivningar	-52	-3	-52	-3
Avyttringar	-	245	-	245
<b>Vid årets slut</b>	<b>-55</b>	<b>-3</b>	<b>-55</b>	<b>-3</b>
<b>Redovisat nettovärde</b>	<b>205</b>	<b>65</b>	<b>205</b>	<b>65</b>

## Not 12 Andelar i koncernföretag

TSEK	Antal aktier	Andel av kapital	Moderbolaget	
			2025-12-31	2024-12-31
Prostatype Genomics Inc., 6005878, USA	1 000	100%	0	0
			<b>0</b>	<b>0</b>

Under året har inga förändringar skett av moderbolagets investeringar i dotterföretag.

## Not 13 Lån till dotterföretag

TSEK	Moderbolaget	
	2025	2024
Tillkommande lån	9 507	11 455
Återbetalda lån	-	-
Valutakursdifferenser	-4 041	1 336
Nedskrivning lån	-6 126	-12 285
	<b>8 963</b>	<b>9 623</b>

Internlånet löper med 10 % enkel ränta.

## Not 14 Aktiekapital

Moderföretaget	Antal aktier		Aktiekapital, TSEK	
	2025	2024	2025	2024
Antal/värde vid årets början	6 704 770	119 460 007	670	7 168
Nyemissioner	27 989 347	4 197 126 290	2 799	41 971
Kvittningsemissioner	2 306 148	629 240 383	231	6 292
Nyemissioner från utnyttjade teckningsemissioner	22 189 056	202 524 736	2 219	2025
Nedsättning av aktiekapital	-	-	-	-56 942
Sammanläggning av aktier 1000:1	-	-5 143 203 065	-	-
Nyemissioner efter sammanläggning	-	1 556 419	-	156
<b>Antal/värde vid årets slut</b>	<b>59 189 321</b>	<b>6 704 770</b>	<b>5 919</b>	<b>670</b>

Det finns bara en serie aktier. Alla aktier är emitterade och fullt inbetalda och villkoren för Prostatype Genomics AB:s andelsklass är i enlighet med svensk lag. Aktierna har per den 31 december 2025 ett kvotvärde om 0,10 SEK.

## Not 15 Upptagna lån

TSEK	Koncern		Moderbolaget	
	2025-12-31	2024-12-31	2025-12-31	2024-12-31
Återbetalning inom 1 år	5 300	67	5 300	67
Återbetalning inom 2–5 år	-	-	-	-
Återbetalning på mer än 5 år	-	-	-	-
	<b>5 300</b>	<b>67</b>	<b>5 300</b>	<b>67</b>
<b>Långfristiga</b>				
Tillväxtlån, Almi	-	-	-	-
	-	-	-	-
<b>Kortfristiga</b>				
Tillväxtlån, Almi	-	67	-	67
Bryggglån	-	-	-	-
Aktieägarlån	5 300	-	5 300	-
	<b>5 300</b>	<b>67</b>	<b>5 300</b>	<b>67</b>

## Not 16 Övriga kortfristiga skulder

TSEK	Koncern		Moderbolaget	
	2025-12-31	2024-12-31	2025-12-31	2024-12-31
Personalrelaterade skulder	898	2 646	326	2 646
Leverantörsfakturor på avbetalningsplan	10 564	-	10 564	-
	<b>11 462</b>	<b>2 646</b>	<b>10 890</b>	<b>2 646</b>

## Not 17 Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter

TSEK	Koncern		Moderbolaget	
	2025-12-31	2024-12-31	2025-12-31	2024-12-31
Personalrelaterade kostnader	2 905	864	516	864
Upplupna räntekostnader	795	-	795	-
Övriga upplupna kostnader	1 123	2 349	874	2 277
	<b>4 823</b>	<b>3 213</b>	<b>2 186</b>	<b>3 141</b>

## Not 18 Justeringar för icke kassaflödespåverkande poster

TSEK	Koncern		Moderbolaget	
	2025	2024	2025	2024
Avskrivningar	2 187	1 979	2 089	1 899
Ej betalda ränteintäkter/-kostnader	795	-336	-1 101	-1 898
Kvittning leverantörsskulder	-	622	-	622
Nedskrivning av lån till dotterföretag	-	-	6 126	12 285
Omräkningseffekter	4 736	-1 349	3 865	-1 091
	<b>7 719</b>	<b>916</b>	<b>10 979</b>	<b>11 817</b>

## Not 19 Ställda säkerheter och eventalförpliktelser

TSEK	Koncern		Moderbolaget	
	2025-12-31	2024-12-31	2025-12-31	2024-12-31
Lån med inteckning	-	3 500	-	3 500
Tillgångar med äganderättsförbehåll	-	114	-	114
	<b>-</b>	<b>3 614</b>	<b>-</b>	<b>3 614</b>

Enligt styrelsens bedömning har företaget inga eventalförpliktelser.

## Not 20 Närståendetransaktioner

Samtliga transaktioner med närstående parter har enligt styrelsens bedömning skett på marknadsmässiga villkor. Utöver de transaktioner som beskrivs nedan har inga andra materiella transaktioner med närstående parter förekommit under räkenskapsåret.

### Aktieägarlån

I december 2025 och januari 2026 tecknade bolaget kortfristiga låneavtal med bland andra styrelse och större aktieägare om 6,5 MSEK, varav 2,0 MSEK med medlemmar i styrelsen; Håkan Englund med 1,5 MSEK, Anders Lundberg med 0,2 MSEK, Michael Häggman med 0,2 MSEK och Jörgen Dahlström med 0,1 MSEK. Resterande delar lånades in av aktieägare Tobias Wählin (2,0 MSEK), Hans Öhman (1,0 MSEK), Lasse Svensson (0,5 MSEK), Anders Liljebblad (0,5 MSEK), Filip Norlin (0,3 MSEK) samt Staffan Ek (0,2 MSEK). Lånen har en fast periodränta om 15% och löper till och med 30 juni 2026. Lånen tecknades privat eller via kontrollerade bolag.

### Konsultarvoden

Styrelseledamot Mattias Prage är anställd på Advokatbyrån Lindahl KB som bolaget anlitar för rådgivning i legala frågor och bolagsadministration. Under året har Lindahl fakturerat bolaget 645 TSEK (1 036).

Styrelseledamot Jörgen Dahlström är VD i Mercodia AB, som köpt konsulttjänster av bolaget för 145 TSEK (0).

Johan Waldhe, som var styrelseledamot fram till och med årsstämman 2025, är VD i PR- och konsultbolaget Honeybadger AB. Under tiden för styrelseuppdraget inhandlades tjänster för 616 TSEK (711).

## Not 21 Resultatdisposition

### Till årsstämman förfogande står följande vinstmedel (kronor) i moderbolaget

Överkursfond	211 816 929
Balanserade medel	-154 346 577
Årets resultat	-34 646 520
	<b>22 823 832</b>
Styrelsen föreslår att resultatet fördelas så att det balanseras i följande räkenskapsperiod.	<b>22 823 832</b>

## Not 22 Väsentliga händelser efter räkenskapsårets slut

### Publicering av amerikansk valideringsstudie

Den kliniska evidensen stärktes ytterligare i och med publiceringen av bolagets amerikanska valideringsstudie för Prostatype® i den medicinska tidskriften Prostate Cancer and Prostatic Diseases. Studien, genomförd i samarbete med Veteran Affairs och Cedars-Sinai Health System, omfattade en diversifierad patientpopulation och visade åter igen att testet uppvisar stark och signifikant prognostisk förmåga som stöd för kliniska beslut i prostatacancerdiagnostik. Denna publicering ytterligare förstärker evidensbasen i USA och bidrar till ökad klinisk trovärdighet i den viktigaste internationella marknaden.

### Lånefinansiering

Under december 2025 och januari 2026 tillfördes bolaget ytterligare finansiell flexibilitet genom upptagande av kortfristiga lån om totalt 10 MSEK, inklusive lån från både större aktieägare och externa långivare. Finansieringen syftar till att säkerställa kortsiktigt driftskapital utan omedelbar utspädningseffekt för aktieägarna.

### Förslag till beslut om företrädesemission

Den 19 maj 2026 meddelade bolaget styrelsens avsikt att besluta om en företrädesemission av units (aktier och två serier av teckningsoptioner) om cirka 47,4 MSEK före emissionskostnader. Företrädesemissionen är säkerställd till cirka 70 procent genom teckningsförbindelser och garantiåtaganden och syftar till att finansiera den fortsatta Medicare-processen samt kommersialiseringsaktiviteter i USA och Europa. Teckningsoptioner av serie TO6 och TO7 kan vid fullt utnyttjande tillföra bolaget ytterligare kapital om totalt cirka 60 MSEK före emissionskostnader.

## Ledningen



**Fredrik Rickman**

**Verkställande direktör sedan 2017**

**Om:** Fil. Kand i företags- och nationalekonomi, Lunds Universitet. Mer än 30 års internationell erfarenhet från life science i ledande befattningar med inriktning på operativ och organisatorisk tillväxt.

**Övriga uppdrag:** -

**Innehav i bolaget:** 75 035 aktier



**Steven Gaal**

**President US Operations sedan 2023**

**Om:** BA i företagsekonomi, East Stroudsburg University. Steven har över 19 års framgångsrik kommersiell erfarenhet inom molekylär diagnostik och onkologi. Han har tidigare haft positionen som kommersiellt ansvarig i USA för Skyline Diagnostics, ett holländskt San Diego-baserat CAP/CLIA-genetiklaboratorium som tillhandahåller LDT-analyser för prognoser för melanom och multipelt myelom. På MDxHealth var han ansvarig för lansering och marknadsetablering av företagets vävnads- och urinbaserade LDT-tester inom urologi och onkologi. Han har även haft ledande positioner på P4 Diagnostics, samt varit National Director of Sales/Hospital Pathology på LabCorp/US LABS (uppköpt av LabCorp).

**Övriga uppdrag:** -

**Innehav i bolaget:** -



**Anders Koch**

**Finanschef sedan december 2023**

**Om:** Ekonomie mastersexamen, Stockholms universitet. Omfattande erfarenhet inom finansiell rapportering och företagsekonomi som grundlades under 13 år som auktoriserad revisor hos PwC följt av 13+ år som CFO, Financial Controller och del av koncernledning inom telekom- och digital medieproduktion. Deltidstjänst.

**Övriga uppdrag:** Carisus Holding AB, VD och ägare

**Innehav i bolaget:** -

## Styrelsen



**Anders Lundberg**

**Styrelseordförande (ledamot i styrelsen sedan 2017)**

**Om:** Civilingenjör maskinteknik, KTH, Stockholm, Sverige. Grundare och VD av en leverantör av telekomutrustning med marknadserkännande och senare framgångsrikt börsintroducerat 2011 på Mid-Cap OMX Nasdaq [TRMO:Transmode].

**Övriga uppdrag:** AJ Lundberg Kapitalförvaltning AB; Styrelseledamot, Sollentunafastigheter 2 AB; Styrelsesuppleant, Sollentunahem AB; Styrelsesuppleant

Oberoende i förhållande till Prostatype Genomics, dess ledning och större aktieägare.

**Innehav i bolaget:** 606 840 aktier



**Dr. Michael Häggman**

**Styrelsemedlem sedan 2018**

**Om:** Leg. Läkare, PhD, docent, Urologikliniken Akademiska Sjukhuset i Uppsala, Sverige. Mer än 30 års erfarenhet som praktiserande urolog och med ett extensivt nätverk bland urologer både nationellt och internationellt.

**Övriga uppdrag:** Komplementär i Skrotum Kommanditbolag och suppleant till styrelsen i Kardinaltalet AB.

Oberoende i förhållande till Prostatype Genomics, dess ledning och större aktieägare.

**Innehav i bolaget:** 456 720 aktier



**Jörgen Dahlström**

**Styrelsemedlem sedan 2013**

**Om:** Innehar en Ph.D. i immunologi och en M.Sc. i biokemi från Uppsala universitet och en Executive MBA. Jörgen är VD för Mercodia, ett svenskbaserat Life Science-företag och har mer än 25 års erfarenhet från den internationella Life Science-branschen. Huvudfokus har varit att utveckla och genomföra företagsstrategier för kommersialisering och affärstillväxt. Han har haft flera ledande befattningar inklusive VD för Svar Life Science. Jörgen har en omfattande strategisk och kommersiell erfarenhet och ett brett internationellt nätverk.

Oberoende i förhållande till Prostatype Genomics, dess ledning och större aktieägare.

**Innehav i bolaget:** 334 000 aktier



**Håkan Englund**

**Styrelsemedlem sedan 2019**

**Om:** Olika kurser i företagsekonomi och kemi vid Uppsala Universitet, Sverige. Kurser i polymerteknologi vid KTH, Stockholm. Mer än 30 års erfarenhet av verksamhet och investeringar från life science och hälsovårdsbranschen med fokus på kommersialisering och affärsutveckling. Håkan har haft flera ledande befattningar inom Pharmacia Biotech och Phadia och har under sin karriär utvecklat omfattande nationella och internationella relevanta nätverk.

**Övriga uppdrag:** Antrad Medical AB; Styrelseledamot, JDS Invest AB; VD och ägare

Oberoende i förhållande till Prostatype Genomics, dess ledning och större aktieägare.

**Innehav i bolaget:** 1 876 985 aktier



**Mattias Prage**

**Styrelsemedlem sedan 2022**

**Om:** Advokat och partner vid Advokatfirman Lindahl, specialiserad på bolagsrätt, finansiering och avtalsrätt

Oberoende i förhållande till Prostatype Genomics, dess ledning och större aktieägare.

**Innehav i bolaget:** -

## Underskrifter

---

Styrelsens och verkställande direktören försäkrar att års- och koncernredovisningen för perioden 2025-01-01 till 2025-12-31 ger en rättvisande bild över utvecklingen av bolagets verksamhet, resultat och ställning samt beskriver de väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer bolaget står inför.

Års- och koncernredovisningen har godkänts för publicering av styrelsen och verkställande direktören den 1 juni 2026.

Års- och koncernredovisningen undertecknades av samtliga den 1 juni 2026.

---

**Anders Lundberg**

Styrelseordförande

---

**Håkan Englund**

Styrelseledamot

---

**Dr. Michael Häggman**

Styrelseledamot

---

**Jörgen Dahlström**

Styrelseledamot

---

**Mattias Prage**

Styrelseledamot

---

**Fredrik Rickman**

Verställande direktör

---

Vår revisionsberättelse har lämnats den 1 juni 2026

**Grant Thornton Sweden AB**

**Joakim Söderin**

Auktoriserad revisor

# Revisionsberättelse

Till bolagsstämman i Prostatype Genomics AB  
Org.nr. 556726 - 0285

## Rapport om årsredovisningen

### Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen och koncernredovisningen för Prostatype Genomics AB för år 2025. Bolagets årsredovisning och koncernredovisning ingår på sidorna 13 – 39 i detta dokument. Enligt vår uppfattning har årsredovisningen och koncernredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av moderbolagets och koncernens finansiella ställning per den 31 december 2025 och av dess finansiella resultat och kassaflöden för året enligt årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar.

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

### 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.

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

### Väsentlig osäkerhetsfaktor avseende antagandet om fortsatt drift

Vi vill fästa uppmärksamheten på texten i förvaltningsberättelsen under avsnittet *Likviditet, finansiering, kapitalbehov* samt not 2 under rubriken Kapitalbehov och fortsatt drift, där det framgår att bolaget inte har tillräckligt med rörelsekapital för att finansiera verksamheten under 2026, och att styrelsen arbetar aktivt med att lösa kapitalbehovet. Om utfallet av detta inte blir som förväntat finns det en väsentlig osäkerhet om bolagets förmåga att fortsätta verksamheten.

Vi vill även fästa uppmärksamheten på texten i avsnittet *Värdering av tillgångar* där det framgår att det finns risk att om bolagets målsättningar inte uppnås inom den tidsram som planerats så kan det leda till att de immateriella tillgångarna kan komma att skrivas ned i en snabbare takt, eller helt.

### Annan information än årsredovisningen

Detta dokument innehåller även annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen och återfinns på sidorna 1 – 12. 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 den ger en rättvisande bild enligt 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.

### 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 revisionsd 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.

Som del av en revision enligt ISA använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Dessutom:

- identifierar och bedömer vi riskerna för väsentliga felaktigheter i årsredovisningen och koncernredovisningen, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, utformar och utför granskningsåtgärder bland annat utifrån dessa risker och inhämtar revisionsbevis som är tillräckliga och ändamålsenliga för att utgöra en grund för våra uttalanden. Risker för att inte upptäcka en väsentlig felaktighet till följd av oegentligheter är högre än för en väsentlig felaktighet som beror på misstag, eftersom oegentligheter kan innefatta agerande i maskopi, förfälskning, avsiktliga utelämnanden, felaktig information eller åsidosättande av intern kontroll.
- skaffar vi oss en förståelse av den del av bolagets interna kontroll som har betydelse för vår revision för att utforma granskningsåtgärder som är lämpliga med hänsyn till omständigheterna, men inte för att uttala oss om effektiviteten i den interna kontrollen.
- utvärderar vi lämpligheten i de redovisningsprinciper som används och rimligheten i styrelsens och verkställande direktörens uppskattningar i redovisningen och tillhörande upplysningar.
- drar vi en slutsats om lämpligheten i att styrelsen och verkställande direktören använder antagandet om fortsatt drift vid upprättandet av årsredovisningen och koncernredovisningen. Vi drar också en slutsats, med grund i de inhämtade revisionsbevisen, om huruvida det finns någon väsentlig osäkerhetsfaktor som avser sådana händelser eller förhållanden som kan leda till betydande tvivel om bolagets och koncernens förmåga att fortsätta verksamheten. Om vi drar slutsatsen att det finns en väsentlig osäkerhetsfaktor, måste vi i revisionsberättelsen fästa uppmärksamheten på upplysningarna i årsredovisningen och koncernredovisningen om den väsentliga osäkerhetsfaktorn eller, om sådana upplysningar är otillräckliga, modifiera uttalandet om årsredovisningen och koncernredovisningen. Våra slutsatser baseras på de revisionsbevis som inhämtas fram till datumet för revisionsberättelsen. Dock kan framtida händelser eller förhållanden göra att ett bolag inte längre kan fortsätta verksamheten.
- utvärderar vi den övergripande presentationen, strukturen och innehållet i årsredovisningen och koncernredovisningen, däribland upplysningarna, och om årsredovisningen

och koncernredovisningen återger de underliggande transaktionerna och händelserna på ett sätt som ger en rättvisande bild.

- Planerar och utför vi koncernrevisionen för att inhämta tillräckliga och ändamålsenliga revisionsbevis avseende den finansiella informationen för företag eller affärsenheter inom koncernen som grund för att göra ett uttalande avseende koncernredovisningen. Vi ansvarar för styrning, övervakning och genomgång av det revisionsarbete som utförts för koncernrevisionens syfte. Vi är ensamt ansvariga för våra uttalanden.
- Vi måste informera styrelsen om bland annat revisionens planerade omfattning och inriktning samt tidpunkten för den. Vi måste också informera om betydelsefulla iakttagelser under revisionen, däribland de eventuella betydande brister i den interna kontrollen som vi identifierat.

## Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar

### Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för Prostatype Genomics AB för år 2025 samt av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust.

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

### Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt god revisionsd i Sverige. Vårt ansvar enligt denna beskrivs närmare i avsnittet *Revisorns ansvar*. Vi är oberoende i förhållande till moderbolaget och koncernen enligt god revisorsd 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. 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 ersättningskyldighet mot bolaget, eller
- 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 ersättningskyldighet mot bolaget, eller att ett förslag till dispositioner av moderbolagets vinst eller förlust inte är förenligt med aktiebolagslagen.

Som en del av en revision enligt god revisionssed i Sverige använder vi professionellt omdöme och har en professionellt skeptisk inställning under hela revisionen. Granskningen av förvaltningen och förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust grundar sig främst på revisionen av räkenskaperna. Vilka tillkommande granskningsåtgärder som utförs baseras på vår professionella bedömning med utgångspunkt i risk och väsentlighet. Det innebär att vi fokuserar granskningen på sådana åtgärder, områden och förhållanden som är väsentliga för verksamheten och där avsteg och överträdelser skulle ha särskild betydelse för bolagets situation. Vi går igenom och prövar fattade beslut, beslutsunderlag, vidtagna åtgärder och andra förhållanden som är relevanta för vårt uttalande om ansvarsfrihet.

Som underlag för vårt uttalande om styrelsens förslag till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust har vi granskat om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

#### Anmärkning

Vid flera tillfällen under räkenskapsåret har avdragen skatt, sociala avgifter och mervärdesskatt inte betalats i rätt tid. Styrelsen har därmed inte fullgjort sina skyldigheter enligt aktiebolagslagen, men försummelserna har inte medfört någon skada för bolaget, utöver dröjsmålsräntor.

Stockholm, enligt datum som framgår av elektronisk signering

#### Grant Thornton Sweden AB

Joakim Söderin  
Auktoriserad revisor



[prostatypegenomics.com](http://prostatypegenomics.com)

[prostatype.se](http://prostatype.se)