



DELÅRSRAPPORT FÖR FÖRSTA KVARTALET

Första kvartalet i siffror

- Resultatet efter skatt uppgick till -2 815 (-3 105) tkr.
- Resultat per aktie uppgick till -0,08(-0,09) kr.
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -4 059 (-3 665) tkr.

Väsentliga händelser under första kvartalet

- Modus Therapeutics erhåller en rekryterings-uppdatering från SEVUSMART Fas 1b samarbetsstudien inom svår malaria.
- Modus Therapeutics meddelar fullgjord patientrekrytering i fas Ib-studien SEVUSMART vid svår malaria.
- Modus Therapeutics säkrar bryggfinansiering från Karolinska Development.

Väsentliga händelser efter kvartalets slut

- Modus Therapeutics presenterar prekliniska data som stödjer sevuparins effekter vid kronisk njursjukdom på Biolron 2025.
- Modus Therapeutics öppnar ett andra studiecenter i pågående fas IIa-studie inom CKD-anemi.



Finansiell översikt

	2025	2024	2024
Koncernen	1 jan – 31 mar	1 jan – 31 mar	1 jan – 31 dec
Nettoomsättning, tkr	-	-	-
Rörelseresultat, tkr	-2 715	-3 199	-15 838
Soliditet, %	-11%	91%	44%
Likvida medel vid periodens slut	5 320	15 395	4 379
Kassaflöde från den löpande verksamheten, tkr	-4 059	-3 665	-14 681
Resultat per aktie (före och efter utspädning), SEK	-0,08	-0,09	-0,43
Eget kapital vid periodens slut, tkr	-678	14 577	2 137
Eget kapital per aktie, kr	-0,02	0,41	0,06
Forskning och utvecklingskostnader/ rörelsekostnader, %	45%	46%	57%
Genomsnittligt antal aktier, tusental	35 939	35 939	35 939
Aktiekurs vid periodens slut, SEK	1,33	1,14	1,81
Genomsnittligt antal anställda	2,0	2,0	2,0

Definitioner finns på sid 21.

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

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

FORTSATTA KLINISKA FRAMSTEG OCH GLOBALT ENGAGEMANG I FOKUS UNDER 2025

Modus Therapeutics inleder 2025 med tydliga kliniska framsteg, förstärkt global närvaro och fortsatt fokus på utvecklingen av läkemedelskandidaten sevuparin inom anemi, svår malaria och sepsis. Under årets första kvartal har bolaget nått viktiga milstolpar i sina studier och deltagit aktivt i internationella forum inom global hälsa och innovation. Det första kvartalet 2025 har präglats av viktiga framsteg för Modus Therapeutics när vi fortsatt att förverkliga vår målsättning: att utveckla innovativa behandlingar för patienter med allvarliga och hittills otillräckligt behandlade sjukdomar.

Sevuparin-studierna går framåt med viktiga milstolpar och strategisk finansiering

Under perioden slutfördes patientrekryteringen i vår gemensamma fas I-studie SEVUSMART vid svår malaria – en viktig milstolpe som möjliggjorts tack vare våra engagerade partners vid Imperial College London och KEMRI-Wellcome Trust Programme i Kenya och Zambia. Denna framgång understryker vår målsättning att driva utvecklingen av sevuparin för patienter med livshotande tillstånd och begränsade behandlingsalternativ.

Samtidigt säkrade vi en bryggfinansiering från vår största ägare, Karolinska Development. Deras fortsatta stöd speglar förtroendet för vår utvecklingsstrategi, med fokus på att färdigställa del 1 av vår pågående fas IIa-studie med sevuparin för behandling av anemi vid kronisk njursjukdom (CKD).

Fas IIa-studie för CKD-anemi följer plan med ökad patientrekrytering

Vi kan glädjande rapportera att rekryteringen till del 1 av CKD-studien fortlöper enligt plan inför dess förväntade fullbordande i slutet av det första halvåret. Att vi efter kvartalets slut kunde öppna en andra studieenhet i Italien är ett viktigt steg för att säkerställa att studien fortskrider enligt tidsplan. Del 1 kommer lägga grunden till dosvalet i del 2 som förväntas starta i Q3/Q4. Genomförandet av del 2 förutsätter ytterligare finansiering och Modus ser kontinuerligt över flera alternativ för att säkerställa tillgången till kapital, inklusive att stärka våra relationer med strategiska investerare och potentiella partners.



“Vi står väl rustade för att bidra till ett bättre liv för patienter världen över.”

- John Öhd, CEO

Modus stärker partnerskap vid BioEurope Spring 2025-konferensen

Under kvartalet deltog även representanter från Modus ledning vid BioEurope Spring 2025 i Milano, en av Europas ledande partnering-konferenser. Dessa möten gav värdefulla möjligheter att diskutera framtida strategiska samarbeten och öka synligheten för våra kliniska program. Närheten till våra provningscentra i Verona och Pavia möjliggjorde också värdefulla uppföljningsbesök på plats för att diskutera utvecklingen i vår pågående fas 2 CKD-anemistudie och för att åtnjuta fördelarna av deras imponerande expertis inom området.

Framåtblick

Modus kommer att presentera prekliniska data som stödjer sevuparins potential vid CKD på den kommande Biolron 2025-kongressen. Vi förväntar oss dessutom att kunna dela ytterligare viktiga forskningsresultat vid ledande vetenskapliga konferenser senare i år, vilket ytterligare befäster vår vetenskapliga position.

”Innovation måste fortsatt prioriteras, och vi är stolta över att bidra med nya lösningar där behoven är som störst.”

Globalt rundabordssamtal om hälsoinnovation

I mars hade jag förmånen att representera Modus vid det globala rundabordssamtalet *”Leveraging Technology and Innovation to End AIDS, Tuberculosis and Malaria”* som arrangerades av Utrikesdepartementet och The Global Fund. Diskussionerna visade tydligt hur avgörande innovation och samarbete är för att möta världens mest akuta hälsoutmaningar. Jag inspirerades av engagemanget bland deltagarna och ser tydligt hur Modus kan bidra till global hälsoutveckling.

Världsnjurdagen: Att möta CKD och anemi

Under mars uppmärksammades även World Kidney Day – en viktig påminnelse om behovet av innovation inom njurmedicin. CKD drabbar nästan 10 % av världens befolkning och kompliceras ofta av anemi, vilket påverkar både livskvalitet och överlevnad. Att adressera detta medicinska behov är en central målsättning i vårt arbete med sevuparin.

Reflektioner på Världsmalariadagen

April blev en månad med starkt engagemang i våra fokusområden. Den 25 april inföll World Malaria Day – en tid för reflektion kring de framsteg som gjorts och de fortsatt stora utmaningarna. Malaria kräver fortfarande över 600 000 liv varje år, framför allt bland barn i Afrika. Det visar vikten av fortsatt innovation, och vi är stolta över att bidra genom vårt

utvecklingsarbete med sevuparin som ett potentiellt nytt behandlingsalternativ.

Vikten av långsiktiga investeringar i global hälsa

Den avgörande betydelsen av varaktiga investeringar i global hälsa belyses ytterligare i en nyligen publicerad artikel i Nature, som varnade för att ett tillbakadragande av centrala finansieringskällor kan leda till miljontals förebyggbara dödsfall under det kommande decenniet. Som ett bolag dedikerat till att möta allvarliga globala hälsoutmaningar, är vi övertygade om att innovation måste fortsätta prioriteras – och vi är stolta över att bidra med nya lösningar där behoven är som störst.

Insikter från World Sepsis Congress 2025

Jag hade möjlighet att delta i World Sepsis Congress 2025, ett globalt digitalt evenemang som samlade över 90 internationella experter för att diskutera de senaste framstegen inom sepsisforskning och vård. Särskilt fokus låg på tidig diagnostik, där nya biomarkörer och AI-baserade verktyg visar stor potential att förbättra tidig upptäckt och insats. Dessa insikter bekräftar vår övertygelse om att sevuparin kan spela en viktig roll vid behandling av akut systemisk inflammation som sepsis.

Framåt under 2025

När vi går vidare in i 2025 fokuserar Modus på att leverera enligt våra viktigaste prioriteringar:

- Fortsatt patientrekrytering och datainsamling i Fas IIa-studien för CKD (Del 1).
- Förberedelser för nästa steg i den kliniska utvecklingen (Del 2).
- Förstärkning av vår finansiella position för att möjliggöra långsiktig tillväxt.

Med en stark utvecklingsplattform, starka partnerskap och ett engagerat team är vi väl positionerade att göra verklig skillnad för patienter världen över.

John Öhd, VD, Modus Therapeutics



OM MODUS THERAPEUTICS

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

Fokus på anemi vid kronisk njursjukdom (CKD)

Under 2024 har Modus tagit ett avgörande steg i utvecklingen av sevuparin genom att inleda en Fas IIa-studie inom anemi vid kronisk njursjukdom (CKD). Studien, som godkändes av italienska myndigheter i november 2023, syftar till att utvärdera säkerhet och kliniska effekter av sevuparin hos patienter med varierande grad av njurfunktionsnedsättning. Den första delen av studien inleddes i december, och de första resultaten väntas under första halvåret 2025.

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

Sevuparin utvecklas även för akuta inflammatoriska tillstånd

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

Framåt – fortsatt klinisk utveckling och affärsutveckling

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

Kort om Sevuparin

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

Modus pipeline

Indikation	Utveckling	Preklinisk	Fas Ia	Fas Ib	Fas IIa	Fas IIb	Fas III
CKD/Anemi	Modus	CKD/Anemi			Pågående fas IIa 2025		
Malaria	Samarbete*	Svår malaria			Rekrytering slutförd mars 2025		
Sepsis	Modus	Sepsis/septisk chock			Planering fas IIa 2026		

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

SEVUPARIN – EN LÄKEMEDELSKANDIDAT MED BRED KLINISK GENOMSLAGSPOTENTIAL

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

Inspirerad av kroppens egen biologi

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

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

rad. Detta möjliggör att högre dosering kan ges utan ökad blödningsrisk, vilket öppnar upp för de nya terapeutiska möjligheterna vi ser vid allvarliga sjukdomstillstånd (se nedan).

Fokus på CKD med anemi och kronisk inflammation

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

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

Potentiell nytta vid svår malaria och sepsis

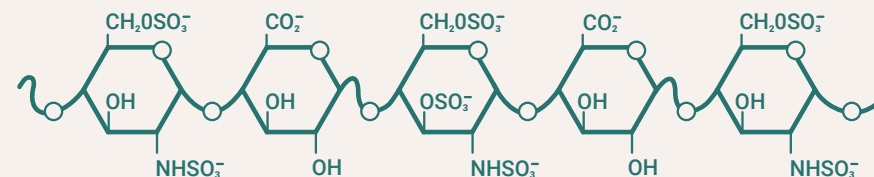
Utöver CKD/anemi har sevuparin även stor potential vid svår malaria och sepsis, två sjukdomar där okontrollerad inflammation och skador på blodkärlens insida spelar en avgörande roll i sjukdomsförloppet. Genom att skydda endotelet och

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

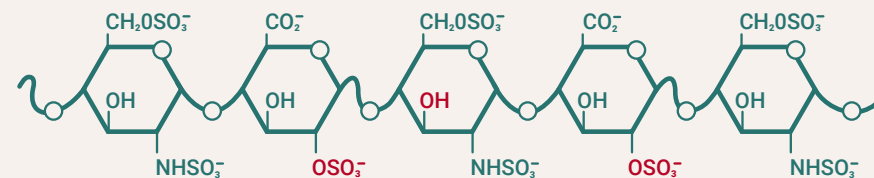
Med sin unika biologiska profil, inspirerad av kroppens egna försvarsmekanismer, är sevuparin

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

Heparin



Sevuparin



MARKNADSÖVERSIKT

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

Anemi vid kronisk njursjukdom (CKD)

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

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

Sevuparin är en ny typ av lågantikoagulerande heparinoid med antiinflammatoriska och hepcidinsänkande egenskaper. Prekliniska och kliniska data visar att sevuparin kraftigt minskar

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

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

Svår malaria

Svår malaria är ett snabbt progredierande, livshotande tillstånd orsakat av Plasmodium falciparum och liknar i många avseenden sepsis – inklusive systemisk inflammation, kärlskada och multiorgandysfunktion. Tillståndet drabbar framför allt barn under fem år och är förknippat med en dödlighet på 10–20 %, även vid behandling. Trots att intravenösa

Anemi/CKD

1,4 miljoner

dödsfall globalt per år.

10 miljoner

patienter adresserbar marknad 2038.

Sepsis

11 miljoner

dödsfall globalt per år.

4 miljoner

patienter adresserbar marknad 2038.

Svår malaria

619 tusen

dödsfall per år.

80 %

av dödsfallen är barn.



VERKSAMHETSBESKRIVNING

artemisininbaserade läkemedel utgör standardbehandling, saknas idag adjuvanta terapier som riktar sig mot de mekanismer som driver de tidiga, allvarliga symtomen. Dessutom förvärras det globala läget av ökande läkemedelsresistens, särskilt i Afrika och sydöstra Asien, utbredning av nya typer av bärarmyggor i stadsmiljö vilket försvårar bekämpning, samt andra klimatrelaterade förändringar som ökar förekomst och svårighetsgrad av malariautbrott.

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

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

Det internationella engagemanget mot malaria är starkt och växande. Exempelvis har UNICEF och GAVI ingått avtal med GSK om upphandling av 18 miljoner doser av det första malariavaccinet (RTS,S) för upp till 170 miljoner USD – vilket

illustrerar den globala betalningsviljan för effektiva lösningar. Samtidigt förväntas marknaden för malariabehandlingar växa till över 3 miljarder USD fram till 2035 enligt aktuella marknadsanalyser.

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

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

Med sin innovativa verkningsmekanism, robusta säkerhetsprofil och möjlighet att kombinera medicinsk effekt med kommersiell potential, har sevuparin förutsättningar att bli en viktig framtida komponent i arsenalen mot svår malaria

– både ur ett globalt hälsoperspektiv och ett investeringsperspektiv.

Sepsis

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

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

Sepsis betraktas som en vitalindikation, vilket gör att framtida läkemedel inom området kan positioneras i premiumsegmentet för prissättning.

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



AFFÄRSMODELL & SAMARBETEN

Affärsmodell

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

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

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

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

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

Samarbeten

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

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

Accelerated approval

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

Breakthrough Therapy

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

Orphan Drug Designation (ODD)

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

Tidslinje för vanlig läkemedelsutveckling



UTVECKLING AV RESULTAT OCH FINANSIELL STÄLLNING

Första kvartalet

Rörelseresultat

Rörelseresultatet för perioden januari – mars 2025 uppgick till -2 715 (-3 199) TSEK. Kostnaderna för forskning och utveckling minskade med 274 TSEK jämfört med samma period föregående år, främst till följd av fasningseffekter kopplade till kliniska aktiviteter, inklusive starten av fas 2a-studien. Samtidigt minskade administrationskostnaderna med 188TSEK, drivet av effektiviseringar och kostnadskontroll.

Kassaflöde, investeringar och finansiell ställning

Vid ingången av perioden uppgick de likvida medlen till 4 379 tkr och vid utgången av perioden till 5 320 tkr. Kassaflödet från den löpande verksamheten för perioden uppgick till -4 059 (-3 665) tkr varav förändringar i rörelsekapital uppgick till -1 344 (-560) tkr. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till TSEK 5 000 (0). Det totala kassa-flödet uppgick till TSEK 941 (-3 665).



Väsentliga händelser under kvartalet

Modus Therapeutics erhåller en rekryterings-uppdatering från Fas 1b-samarbetsstudien inom svår malaria

Den 18 februari fick Modus en rekryterings-uppdatering från den pågående samarbetsstudien på patienter med svår malaria. Totalt har nu 18 patienter av de förväntade 20 behandlats med sevuparin i studien, som leds av Imperial College London och finansieras av Wellcome.

Modus Therapeutics meddelar fullgjord patientrekrytering i fas I-studien SEVUSMART vid svår malaria

Den 11 mars 2025 meddelar Modus att den kliniska fas Ib-studien SEVUSMART, som utvärderar säkerhet och tolerabilitet för sevuparin hos barn med svår malaria, nu har fullgjort patientrekryteringen. Studien genomförs i samarbete med Imperial College London och finansieras av Wellcome.

SEVUSMARTstudien syftar till att utvärdera säkerheten vid ökande doser av sevuparin hos upp till 20 barn i åldern 3 månader till 12 år, diagnostiserade med svår malaria vid forskningscenter i Kenya och Zambia. Genom att fastställa den optimala doseringen av sevuparin i kombination med standardbehandling, ska studien bana väg för vidare klinisk utveckling. Sevuparin, Modus egenutvecklade läkemedelskandidat, har tidigare visat lovande effekter mot malariaparasiten i både patienter med okomplicerad malaria och i ex vivo-studier (Leitgeb et al. 2017, Saiwaew et al. 2017). Genom att angripa centrala mekanismer i sjuk-

domens patofysiologi har sevuparin potential att minska svårighetsgraden av malaria och förbättra patienternas utfall. Svår malaria är fortfarande en stor global hälsoutmaning, särskilt för små barn i malariaendemiska områden. Resultaten från SEVUSMART kommer att ge viktiga insikter till kommande klinisk forskning med sevuparin som tilläggsbehandling vid denna allvarliga sjukdom.

Modus Therapeutics säkrar tillgång till bryggfinansiering från Karolinska Development

Den 31 mars 2025 meddelar Modus att bolaget har säkrat tillgång till en bryggfinansiering om upp till 5,0 miljoner kronor från sin största aktieägare, Karolinska Development AB. Finansieringen ger Modus möjlighet att behålla ett starkt operationellt momentum i den pågående fas IIa-studien för behandling av anemi vid kronisk njursjukdom (CKD), där fokus nu ligger på att slutföra del 1 av vår fas IIa-studie inom CKD och förbereda grunden för del 2. Parallellt med detta fortsätter vi att aktivt utvärdera olika alternativ för långsiktig finansiering.

Väsentliga händelser efter kvartalets slut

Modus Therapeutics presenterar prekliniska data som stödjer sevuparins effekter vid kronisk njursjukdom på Biolron 2025

Den 1 april 2025 meddelar Modus att prekliniska data för bolagets läkemedelskandidat sevuparin kommer att presenteras vid den 10:e upplagan av Biolron Societykongressen, som hålls den 25–29

maj i Montréal, Kanada. Den muntliga presentationen med titeln "The Heparinoid Sevuparin Improves Anemia and Kidney Status in a Mouse Model of Chronic Kidney Disease" hålls den 27 maj av Dr. Michela Asperti, senior forskare i professor Maura Polis forskargrupp vid universitetet i Brescia. Studien visar att sevuparin förbättrar både blodvärden och njurstatus i en väletablerad djurmodell för kronisk njursjukdom (CKD).

Resultaten visar att behandling med sevuparin i denna musmodell i sig förbättrar hemoglobin nivåer och hämmar uttrycket av hepcidin – det centrala hormonet för järnmetabolism. När sevuparin kombinerades med erytropoietin (EPO), standardbehandling för anemi vid njursjukdom, förstärktes och förlängdes hemoglobinsvaret under upp till sex veckor. Dessutom påvisades ytterligare positiva förändringar av behandlingen på njurstatus genom sänkta nivåer av kreatinin och minskad vävnadsfibros.

Modus Therapeutics öppnar andra site i pågående fas IIa-studie inom CKD-anemi

Den 2 april 2025 meddelar Modus att ett andra studiecenter nu har öppnats i bolagets pågående fas IIa-studie med sevuparin för behandling av anemi vid kronisk njursjukdom (CKD). Den nya kliniken är belägen vid Unità di Nefrologia e Dialisi, Istituti Clinici Scientifici Maugeri S.p.A., i Pavia, Italien. Studiens första klinik, Centro Ricerche Cliniche di Verona/Policlinico G.B. Rossi, öppnades i Verona i samband med studiestarten i december 2024. Studien syftar till att utvärdera

säkerhet, tolerabilitet och preliminära effektsignaler av sevuparin hos både ickedialyskrävande och dialyskrävande patienter med CKD och anemi. Aktiveringen av ytterligare ett studiecenter är ett viktigt steg för att möjliggöra fortsatt effektiv patientrekrytering och hålla studien i linje med planerade tidslinjer.



ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Ägarstruktur

I slutet av första kvartalet 2025 fanns det 917 aktieägare i Modus Therapeutics Holding AB, varav de tre största aktieägarna ägde 79,6% av kapitalet och rösterna. Det totala antalet aktier uppgick till 35 938 899. De största aktieägarna, den 31 mars 2025, var Karolinska Development AB, KDev Investment AB och Hans Wigzell.

Moderbolaget

Modus Therapeutics Holding AB, organisationsnummer 556851–9523, är moderbolag i koncernen och bildades 2011. Den egentliga verksamheten bedrivs av det helägda Dotterbolaget Modus Therapeutics AB. Moderbolaget har per 31 mars 2025 två anställda, VD och koncernchef samt koncernens ekonomifunktion och den operativa verksamheten består av konsultstöd till den övriga koncernen.

Bolagets huvudsakliga uppgift är av finansiell karaktär för att finansiera koncernens operativa verksamhet. Periodens nettoomsättning uppgick till 185 (185) tkr samt periodens resultat till -1 645 (-1 667) tkr. Bolagets nettoomsättning består av konsultstöd till det helägda Dotterbolaget Modus Therapeutics AB.

Medarbetare

Antalet anställda vid periodens slut uppgick till 2 (2) personer.

Finansiering

Styrelsen ser på regelbunden basis över Bolagets befintliga och prognostiserade kassaflöden för att säkerställa att Bolaget har de medel och resurser som krävs för att bedriva verksamheten och den strategiska inriktningen som styrelsen beslutat om.

Eftersom Modus främst är ett forsknings- och utvecklingsbolag bestäms bolagets långsiktiga kassabehov av omfattning och resultat av den kliniska forskning som görs när det gäller företagets läkemedelskandidat sevuparin. Per den sista mars 2025 uppgick koncernens likvida medel till 5,3MSEK.

Den 19 november 2024 respektive 31 mars 2025 meddelade Modus att bolaget säkrat tillgång till brygg finansiering om upp till 10 MSEK (5+5 MSEK) från sin största ägare, Karolinska Development AB. Finansieringen möjliggör fortsatt framdrift i den pågående fas IIa-studien inom kronisk njursjukdom (CKD) med anemi, där fokus är att färdigställa del 1 och skapa grund för del 2.

Modus undersöker på löpande basis framtida möjligheter till den finansiering som behövs för att kunna fullfölja den kliniska forskningsplanen för sin läkemedelskandidat sevuparin. Det finns inga garantier att erforderligt kapital kan anskaffas för att finansiera utvecklingen

på fördelaktiga villkor, eller att sådant kapital kan anskaffas överhuvudtaget. Styrelsen och verkställande direktören gör bedömningen att dessa projekt kommer att kunna slutföras och tas i bruk och de gör även bedömningen att utsikterna för framtida kapitalanskaffning är goda förutsatt att utvecklingsprojekten levererar enligt plan.

Skulle kapitalanskaffning enligt ovan inte infrias, föreligger en risk rörande koncernens fortsatta drift.

Finansiella risker

Modus verkar i en global miljö där yttre faktorer i allt högre grad påverkar förutsättningarna för kapitalanskaffning. Geopolitiska händelser såsom Rysslands invasion av Ukraina, ökade handels barriärer, inflation, räntehöjningar och allmänt försämrat investeringsklimat på kapitalmarknaden skapar osäkerhet för forskningsintensiva bolag inom life science. Dessa faktorer kan påverka Modus möjligheter att i tid säkra nödvändig finansiering på fördelaktiga villkor. Därtill kan oförutsedda förseningar i den kliniska utvecklingen leda till ytterligare press på bolagets refinansieringsbehov. Styrelsen följer utvecklingen noga och Modus arbetar intensivt med att minimera inverkan från kriser och andra yttre omständigheter.

Risker och osäkerhetsfaktorer

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



Koncernens resultaträkning i sammandrag

	2025	2024	2024
TSEK	1 jan – 31 mar	1 jan – 31 mar	1 jan – 31 dec
Nettoomsättning	-	-	-
Forsknings-och utvecklingskostnader	-1 211	-1 485	-9 067
Administrationskostnader	-1 514	-1 702	-6 727
Övriga rörelseintäkter/kostnader	10	-12	-44
Rörelseresultat	-2 715	-3 199	-15 838
Finansnetto	-100	94	293
Resultat före skatt	-2 815	-3 105	-15 545
Skatt på periodens resultat	-	-	-
PERIODENS RESULTAT	-2 815	-3 105	-15 545
Resultat per aktie före och efter utspädning (SEK)	-0,08	-0,09	-0,43
Periodens resultat hänförligt till:	-2 815	-3 105	-15 545
Moderbolagets aktieägare			

Koncernens balansräkning i sammandrag

	2025	2024	2024
TSEK	31 mar	31 mar	31 dec
Tillgångar			
<i>Anläggningstillgångar</i>			
Övriga finansiella anläggningstillgångar	52	51	52
Summa anläggningstillgångar	52	51	52
<i>Omsättningstillgångar</i>			
Övriga kortfristiga fordringar	794	561	453
Likvida medel	5 320	15 395	4 379
Summa omsättningstillgångar	6 144	15 956	4 832
SUMMA TILLGÅNGAR	6 166	16 007	4 884
Eget kapital och skulder			
Aktiekapital	2 156	2 156	2 156
Övrigt tillskjutet kapital	332 899	332 899	332 899
Balanserade vinstmedel inkl. periodens resultat	-335 733	-320 478	-332 919
Summa eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare	-678	14 577	2 137
Kortfristiga skulder			
Räntebärande skulder	5 000	-	-
Leverantörsskulder	818	661	1 555
Övriga kortfristiga skulder	173	197	229
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	853	573	963
Summa kortfristiga skulder	6 844	1 430	2 747
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	6 166	16 007	4 884

Koncernens rapport över förändring i eget kapital

	2025	2024	2024
TSEK	1 jan – 31 mar	1 jan – 31 mar	1 jan – 31 dec
Ingående kapital	2 137	17 681	17 681
Periodens resultat	-2 815	-3 105	-15 545
Periodens totalresultat	-2 815	-3 105	-15 545
Nyemission	-	-	-
Kostnader för nyemission	-	-	-
Summa transaktioner med ägare	-	-	-
UTGÅENDE EGET KAPITAL	-678	14 576	2 137

Hela kapitalet är hänförligt till moderbolagets aktieägare.

Koncernens rapport över kassaflöde i sammandrag

	2025	2024	2024
TSEK	1 jan – 31 mar	1 jan – 31 mar	1 jan – 31 dec
<i>Den löpande verksamheten</i>			
Rörelseresultat	-2 715	-3 199	-15 838
Erhållen ränta	-	94	292
Erlagd ränta	-	-	-
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-2 715	-3 105	-15 546
Förändringar av rörelsekapital	-1 344	-560	865
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-4 059	-3 665	-14 681
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	5 000	-	-
Periodens kassaflöde	941	-3 665	-14 681
Likvida medel vid periodens början	4 378	19 060	19 060
Förändringar i likvida medel	941	-3 665	-14 681
LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT	5 320	15 395	4 379

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag

	2025	2024	2024
TSEK	1 jan – 31 mar	1 jan – 31 mar	1 jan – 31 dec
Nettoomsättning	185	185	740
Forsknings-och utvecklingskostnader	-358	-701	-1 450
Administrationskostnader	-1 372	-1 245	-6 110
Övriga rörelseintäkter/kostnader	-	-	-1
Rörelseresultat	-1 545	-1 761	-6 821
Finansnetto	-100	94	293
Resultat före skatt	-1 645	-1 667	-6 528
Bokslutsdispositioner	-	-	-8 440
Skatt på periodens resultat	-	-	-
PERIODENS RESULTAT	-1 645	-1 667	- 14 968

Moderbolagets balansräkning i sammandrag

	2025	2024	2024
TSEK	31 mar	31 mar	31 dec
Tillgångar			
<i>Anläggningstillgångar</i>			
Finansiella anläggningstillgångar	70 052	70 051	70 052
Summa anläggningstillgångar	70 052	70 051	70 052
<i>Omsättningstillgångar</i>			
Övriga kortfristiga fordringar	581	686	162
Kassa och bank	5 256	14 913	2 519
Summa omsättningstillgångar	5 837	15 599	2 681
SUMMA TILLGÅNGAR	75 889	86 550	72 733
Eget kapital och skulder			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	2 156	2 156	2 156
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond	332 773	332 773	332 773
Balanserat resultat	-277 759	-262 791	-262 791
Periodens resultat	-1 645	-1 667	-14 898
SUMMA EGET KAPITAL	55 525	70 471	57 170

	2025	2024	2024
TSEK	31 mar	31 mar	31 dec
Kortfristiga skulder			
Räntebärande skulder	5 000	-	-
Leverantörsskulder	567	322	144
Skulder till koncernföretag	13 835	14 201	14 366
Övriga kortfristiga skulder	174	243	229
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	788	413	823
Summa kortfristiga skulder	20 364	15 179	15 563
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	75 889	85 650	72 733

NOTER TILL DE FINANSIELLA RAPPORTERNA I SAMMANDRAG

Not 1. Redovisningsprinciper

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

Not 2. Transaktioner med närstående

Moderbolaget Modus Therapeutics Holding AB har för perioden fakturerat 185 (185) tkr till det helägda dotterbolaget Modus Therapeutics AB vilket motsvarar 100 procent av moderbolagets omsättning. I övrigt har ej några närstående transaktioner skett som väsentligen påverkat resultat och ställning i koncernen eller moderbolaget under rapportperioden.

Not 3. Incitamentsprogram

Det finns inga utestående aktierelaterade incitamentsprogram i företaget.

Not 4. Eget kapital

Aktiekapitalet i moderbolaget består enbart av till fullo betalda stamaktier med ett nominellt (kvotvärde) om 0,06SEK/aktie. Bolaget har 35 938 899 aktier.

	2025	2024
Aktier/SEK	1 jan – 31 mar	1 jan – 31 mar
Tecknade och betalda aktier:		
Vid periodens början	35 938 899	35 938 899
Aktiesammanslagning	-	-
Kvittningsemission	-	-
Nyemission	-	-
Tecknade och betalda aktier	35 938 899	35 938 899
Aktier till aktierelaterade ersättningar	-	-
SUMMA AKTIEKAPITAL VID PERIODENS SLUT	2 156 334	2 156 334



INTYGANDE

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

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

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

Viktor Drvota,
Styrelseordförande

Ellen K. Donnelly,
Styrelseledamot

Johan Dighed,
Styrelseledamot

John Öhd,
Verkställande direktör

Finansiell kalender

Årsstämma 2025	20 maj 2025
Delårsrapport Q2 2024	27 augusti 2025
Delårsrapport Q3 2024	26 november 2025
Bokslutskommuniké 2025	25 februari 2026

KVARTALSÖVERSIKT

Koncernen	2025	2024				2025		
	Q1	Q4	Q3	Q2	Q1	Q4	Q3	Q2
Nettoomsättning, tkr	-	-	-	-	-	-	-	-
Rörelseresultat, tkr	-2 715	-4 846	-2 989	-4 804	-3 199	-3 771	-2 456	4 365
Soliditet, %	-11%	44%	80%	79%	91%	88%	-311%	-238%
Likvida medel, tkr	5 320	4 379	7 999	11 971	15 395	19 060	3 867	4 822
Kassaflöde från den löpande verksamheten, tkr	-4 059	-3 619	-3 971	-3 424	-3 665	-3 127	-2 955	-4 267
Resultat per aktie (före och efter utspädning), kr	0,08	-0,13	-0,08	-0,13	-0,09	-0,18	-0,19	-0,29
Eget kapital vid periodens slut, tkr	-678	2 137	6 851	9 839	14 577	17 682	-16 413	-13 321
Eget kapital per aktie, kr	-0,02	0,06	0,19	0,27	0,41	0,78	-1,02	-0,83
Forskning och utvecklingskostnader/ rörelsekostnader, %	45%	59%	61%	61%	46%	33%	40%	53%
Genomsnittligt antal aktier, tusental	35 939	35 939	35 939	35 939	35 939	22 626	16 100	16 100
Aktiekurs vid periodens utgång, SEK	1,33	1.81	1.65	1.03	1.14	1.74	1.98	2.77
Genomsnittligt antal anställda	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0

Definitioner

Finansiella nyckeltal

Rörelseresultat

Rörelseintäkter minus rörelsekostnader.

Soliditet

Periodens utgående eget kapital dividerat med periodens utgående balansomslutning.

Periodens resultat per aktie före utspädning

Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier före utspädning.

Periodens resultat per aktie efter utspädning

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

Eget kapital per aktie

Eget kapital dividerat med genomsnittligt antal aktier.

Forskning och utvecklingskostnader/
rörelsekostnader, %

Forsknings och utvecklingskostnader dividerat med de totala rörelsekostnaderna.

Antal anställda (medelantal)

Vägt snitt av antalet anställda under respektive period.

LEDNING OCH STYRELSE



John Öhd, M.D., PhD

VD sedan 2020 och dessförinnan
Chief Medical Officer sedan 2018.

Född: 1971

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

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

Innehav: 1 730 591 aktier.



Claes Lindblad

Finansdirektör sedan 2021.

Född: 1967

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

Innehav: 24 327 aktier.



Viktor Drvota, M.D, PhD

Styrelseordförande sedan 2016.

Född: 1965

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

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

Innehav: 0.

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



Johan Dighed

Styrelseledamot sedan september 2024.

Född: 1973

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

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

Innehav: 0.

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



Ellen K. Donnelly, PhD

Styrelseledamot sedan 2020.

Född: 1974

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

Övriga pågående uppdrag: Styrelseledamot Alzecure Pharma AB.

Innehav: 195 073 aktier.

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



MODUS

THERAPEUTICS

Olof Palmes gata 29 IV,
111 22 Stockholm, Sverige

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

Kontakt

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

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