

BOKSLUTSKOMMUNIKÉ

JANUARI–DECEMBER 2025



GUARD
THERAPEUTICS

Fjärde kvartalet 2025 i korthet

Under det fjärde kvartalet erhöll vi negativa topline-resultat från fas 2b-studien POINTER, vilket innebär att det kliniska programmet med läkemedelskandidaten RMC-035 nu har avslutats. Detta utgör ett betydande bakslag för bolaget, och vi utvärderar strategiska alternativ framåt, inklusive möjligheten till en fusion eller ett omvänt förvärv.

SAMMANFATTNING AV BOKSLUTSKOMMUNIKÉ

Fjärde kvartalet, oktober-december 2025

Nettoomsättning: 0 KSEK (0)

Resultat före och efter skatt: -16 330 (25 958)

Resultat per aktie*: -0,81 SEK (-2,11)

Soliditet: 75 % (68)**

Likvida medel: 49 826 KSEK (54 186)

Januari-december 2025

Nettoomsättning: 0 KSEK (0)

Resultat före och efter skatt: -108 851 KSEK (-96 066)

Resultat per aktie*: -6,04 SEK (-8,62)

* Resultat per aktie före och efter utspädning: Periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier under perioden.

** Soliditet: Eget kapital i procent av balansomslutningen per den 31 december 2025.

DEFINITIONER

Med "Guard Therapeutics" eller "Bolaget" avses Guard Therapeutics International AB (publ) med organisationsnummer 556755-3226.

Samtliga belopp redovisas i tusentals kronor (KSEK) om inget annat anges.
Siffror inom parentes anger belopp för motsvarande period föregående år.

GRANSKNING AV REVISOR

Bokslutskommunikén har inte varit föremål för granskning av Bolagets revisor.

**DELÅRSRAPPORTER SAMT ÅRSREDOVISNINGAR FINNS TILLGÄNGLIGA PÅ
WWW.GUARDTHERAPEUTICS.COM**

Väsentliga händelser

VÄSENTLIGA HÄNDELSE I FJÄRDE KVARTALET

- Den 5 oktober offentliggjorde bolaget positiva nya effektdata från sekundära analyser av fas 2a-studien AKITA.
- Den 17 oktober meddelades att de nära förestående topline-resultaten från fas 2b-studien POINTER hade valts ut för muntlig presentation som ett Late Breaking Clinical Trial vid American Society of Nephrology (ASN) Kidney Week 2025 i Houston, Texas, USA. Bolaget beslutade i ett senare skede att inte gå vidare med presentationen vid ASN eftersom de övergripande resultaten var negativa.
- Den 26 oktober kommunicerades övergripande topline-resultat från POINTER-studien. Studien uppnådde varken sitt primära eller sitt viktigaste sekundära effektmått.
- Den 4 december presenterades utfallet av de fullständiga analyserna av POINTER-studien. På grund av studiens negativa utfall beslutade bolaget att avbryta all vidare utveckling av RMC-035.
- Mot bakgrund av detta beslutade styrelsen att inleda en sonderingsprocess avseende strategiska alternativ, inklusive att identifiera möjliga kandidater för en fusion eller ett omvänt förvärv.
- Redeye utsågs till finansiell rådgivare i samband med den strategiska översynen, och bolaget bytte samtidigt Certified Adviser till Redeye AB.

VÄSENTLIGA HÄNDELSE EFTER PERIODENS UTGÅNG

- Den 15 januari meddelade bolaget att det deltar som partner i ett nyfinansierat europeiskt forskningskonsortium inom ramen för 2025 års Joint Transnational Call från European Rare Diseases Research Alliance (ERDERA). Initiativet syftar till att påskynda utvecklingen av behandlingar för sällsynta sjukdomar. I projektet kommer en eller flera av bolagets GTX peptider att utvärderas i modeller av Alports sjukdom, en ovanlig genetisk sjukdom som bland annat leder till progressiv förlust av njurfunktion.
- Den 5 februari gav bolaget en statusuppdatering avseende den pågående strategiska översynen, inklusive arbetet med att identifiera potentiella

KOMMENTAR TILL VÄSENTLIGA HÄNDELSE

Det fjärde kvartalet präglades i hög grad av resultaten från fas 2b-studien POINTER, där de negativa topline data som presenterades innebar att utvecklingsprogrammet för RMC-035 avslutades. Även om detta är ett betydande bakslag för bolaget har vi agerat snabbt och initierat en strategisk översyn för att identifiera bästa möjliga väg framåt. Styrelsen har inlett en process för att utvärdera alternativa strategiska möjligheter, inklusive potentiella fusioner eller omvända förvärv, samtidigt som vi upprätthåller en ordnad och ansvarsfull hantering av bolagets verksamhet och tillgångar.

motparter för en fusion eller ett omvänt förvärv. Utvärderingen fortskrider enligt plan och förväntas slutföras under första kvartalet 2026.

- I samband med denna statusuppdatering annonserades förändringar i ledningsgruppen, där flera av bolagets nyckelpersoner avslutar sina tjänster mot bakgrund av bolagets aktuella situation.



Vd har ordet

Det fjärde kvartalet präglades i hög grad av topline-resultaten från fas 2b-studien POINTER, där den njurskyddande effekten av vår läkemedelskandidat RMC-035 utvärderades i samband med öppen hjärtkirurgi. Utfallet var tyvärr negativt och studien nådde varken det primära effektmåttet – förändring av njurfunktion (eGFR) 90 dagar efter operation – eller det viktiga sekundära effektmåttet allvarliga njurhändelser (MAKE, major adverse kidney events). Resultaten var oväntade mot bakgrund av de effektsignaler som tidigare observerats i AKITA-studien, både i de primära analyserna och i de efterföljande explorativa biomarkörsanalyserna.

Under senare delen av kvartalet fick vi tillgång till det fullständiga datapaketet från POINTER, vilket gjorde det möjligt att genomföra mer djupgående analyser. Dessa bekräftade den initiala bilden och ledde fram till slutsatsen att det kliniska programmet för RMC-035 ska avslutas, då det saknas ett tillräckligt fundament för att ta projektet vidare till registreringsgrundande fas.

Mot bakgrund av denna betydande motgång inledde bolaget under kvartalet en sondering av strategiska alternativ. Arbetet omfattar bland annat att identifiera potentiella kandidater för fusion eller omvänt förvärv. Processen har fortsatt enligt plan efter rapportperiodens utgång, och som tidigare kommunicerats förväntas den huvudsakliga utvärderingen vara slutförd under det första kvartalet 2026. Vårt huvudspår är fortsatt ett omvänt förvärv eller en fusion, men det finns inga garantier för att en transaktion kommer att kunna genomföras. De alternativ som står till buds kommer därför att noggrant ställas mot möjligheten att likvidera bolaget och återföra kassan till våra aktieägare.

Med hänsyn till den nya situationen har vi genomfört omfattande kostnadsbesparingar. All verksamhet har skalats ned till ett minimum och samtliga avtal och samarbeten kopplade till det kliniska programmet för RMC-035 har avslutats eller är under avveckling, samtidigt som vi avslutar studiens återstående aktiviteter i enlighet med gällande regelverk. Efter rapportperiodens utgång har vi även kommunicerat att stora delar av vår ledningsgrupp kommer att lämna bolaget.

Som en oberoende aktivitet fortsätter dock affärsutvecklingsarbetet för vår GTX-plattform, där vi löpande utvärderar de möjligheter som kan finnas att föra teknologin vidare. Under det första kvartalet 2026 kunde vi kommunicera att bolaget är en del av ett europeiskt forskningskonsortium som erhållit finansiellt stöd för att utvärdera nya behandlingsalternativ för Alports sjukdom – en indikation där GTX-peptider potentiellt skulle kunna spela en central roll.

Avslutningsvis vill jag rikta ett stort och varmt tack till hela vårt team. Ert dedikerade arbete, det exemplaris-

ka genomförandet av POINTER-studien och er professionella hållning under mycket utmanande omständigheter har varit föredömliga. Jag önskar er alla lycka till i era framtida uppdrag.

Vi ser nu fram emot att som nästa steg kunna kommunicera resultatet av vår strategiska översyn och den fortsatta vägen framåt för bolaget.



Tobias Agervald

Verkställande direktör



Om Guard Therapeutics AB

Guard Therapeutics AB (publ) är ett svenskt bioteknikföretag som bedriver utveckling av nya läkemedel med fokus på njursjukdomar.

VÅRT KLINISKA PROGRAM MED LÄKEMEDELSKANDIDATEN RMC-035 HAR AVSLUTATS

Guard Therapeutics utvecklar nya terapier baserade på det kroppsegna proteinet alfa-1-mikroglobulin (A1M).

Vårt kliniska program med RMC 035, en modifierad variant av humant A1M som administreras som en korttidsbehandling via intravenös infusion med målet att förebygga uppkomst och utveckling av akuta njurskador i samband med öppen hjärtkirurgi, har nyligen avslutats.

Läkemedelskandidaten har tidigare utvärderats i ett omfattande fas 1-program samt i två större placebo-kontrollerade fas 2-studier.

I fas 2a-studien AKITA, som inkluderade totalt 177 patienter, observerades en kliniskt relevant och statistiskt signifikant förbättring av viktiga utfallsmått

relaterade till njurfunktion vid 90 dagar efter operation hos patienter som behandlats med RMC-035 jämfört med placebo.

Utifrån dessa resultat genomförde bolaget fas 2b-studien POINTER, som omfattade 170 patienter, med målet att bekräfta de positiva effektsignaler som observerades i AKITA-studien samt att identifiera en optimal dos och målgrupp inför en registreringsgrundande studie. POINTER-studien inleddes i augusti 2024, och i slutet av oktober 2025 kommunicerades topline-resultat från studien. Tyvärr gav resultaten inte stöd för fortsatt utveckling inom hjärtkirurgi, då de förväntade behandlingseffekterna inte kunde påvisas utifrån de fördefinierade centrala effektmått.

Efter att ha genomfört ytterligare uppföljande analyser under det sista kvartalet 2025 har bolaget beslutat att avsluta all vidare utveckling av RMC-035, även inom andra möjliga områden som njurtransplantation och sepsis.

VÅRT PREKLINISKA PROGRAM INOM KRONISK NJURSJUKDOM

GTx-peptider

Guard Therapeutics har utvecklat en preklinisk plattform av nya peptider (kortare proteinfragment) som benämns GTx-peptider. Dessa har i princip samma funktion som RMC-035 men är utformade för att möjliggöra långvarig behandling, som kan pågå under många år. Att GTx-peptiderna kan ges under många år öppnar upp för nya sjukdomsområden. Till skillnad från RMC-035 kan GTx-peptider administreras via subkutan injektion.

GTx-peptiderna har visat robusta behandlingseffekter i flera olika modeller av njursjukdomar. Flera utvecklingsmöjligheter har identifierats, bland annat vid sena stadier av kronisk njursjukdom i syfte att eliminera behovet av, eller fördröja tiden till, dialys eller njurtransplantation. Andra potentiella användningsområden är att bromsa förlusten av njurfunktion vid vissa ovanliga njursjukdomar med hög risk för terminal njursjukdom, exempelvis Alports syndrom – en ärftlig sjukdom som ofta påverkar njurarna och leder till gradvis försämring av njurfunktionen.

Att huvudprogrammet med RMC-035 har avslutats grundas främst i överväganden kopplade till indikationen (akut njurskada vid hjärtkirurgi) och den korta behandlingstiden. Den njurskyddande A1M-mekanismen bedöms fortfarande vara en relevant behandling. Resultaten från AKITA- och POINTER-studierna visar tydliga signaler på avsedd effekt under själva behandlingen och vid optimerad dos, men dessa effekter kan inte konsekvent översättas till en tydlig förbättring 90 dagar efter operation, vilket krävs för ett marknadsgodkännande. Detta problem adresseras av GTx-peptider, som kan ges som långvarig behandling, vilket ger en stark grund för fortsatt utveckling inom området kronisk njursjukdom.



KRONISK NJURSJUKDOM – ETT GLOBALT HÄLSOPROBLEM MED STORT MEDICINSKT BEHOV

Njursjukdom är ett samlingsnamn för olika tillstånd som påverkar njurarnas funktion. Kronisk njursjukdom är en växande global hälsokris som påverkar över 800 miljoner människor världen över. Sjukdomen kännetecknas av en gradvis försämring av njurarnas funktion, vilket leder till ökad risk för hjärt- och kärlsjukdomar, njursvikt och förtida död. Kronisk njursjukdom belastar också hälso- och sjukvårdssystemen avsevärt genom behovet av kostsamma behandlingar som dialys och njurtransplantation.

Njurarna spelar en avgörande roll i kroppens reglering av blodtryck, produktion av röda blodkroppar samt utsöndring av avfallsprodukter. Försämrade njurfunktioner leder till nedsatt förmåga att filtrera blodet och upprätthålla kroppens vätske- och elektrolytbalans. När njurarna inte fungerar som de ska kan dessa processer störas, vilket får allvarliga konsekvenser för hälsan.

Kronisk njursjukdom har flera orsaker, exempelvis diabetes, högt blodtryck, glomerulonefrit och polycystisk njursjukdom. Diagnos ställs ofta via blod- och urinprov som visar förändringar i filtreringskapacitet eller förekomst av protein i urinen.

Eftersom kronisk njursjukdom ofta utvecklas utan tydliga symptom i tidiga stadier förblir många fall oupptäckta tills sjukdomen är långt framskriden. Symptomen är ofta ospecifika och kan inkludera trötthet, svullnad, minskad aptit, illamående och ökade urinmängder.

Behandling syftar till att bromsa sjukdomsutvecklingen och förebygga komplikationer, ofta genom att kontrollera underliggande orsaker som blodtryck och blodsocker. Terminal njursjukdom är slutstadiet av kronisk njursjukdom när mindre än 15 % av njurfunktionen kvarstår. För patienter med avancerad njursvikt, där njurarna förlorat sin filtreringsförmåga, kan dialys eller njurtransplantation bli nödvändiga. Prognosen för patienter i dialys är tyvärr mycket dålig – den årliga dödligheten är 15–20 %, vilket är sämre än för många former av metastaserad cancer. Sjukvårdskostnaderna är också mycket höga och motsvarar ofta 2–3 % av den totala sjukvårdsbudgeten

trots att patientgruppen endast utgör 0,02–0,03 % av befolkningen. Det är därför avgörande att skydda njurarna för att undvika terminal njursvikt.

Njurtransplantation är i många fall den bästa behandlingen vid terminal njursvikt. De flesta transplantationer utförs dock med organ från avlidna donatorer, vilket medför akuta skador på den transplanterade njuren under perioden från organuttag till transplantation samt hos mottagaren direkt efter ingreppet. Dessa skador leder till nedsatt njurfunktion både på kort och lång sikt, med ökad risk för behov av dialys eller ny transplantation.

Sammanfattningsvis utgör njursjukdomar en stor global hälsoutmaning och kan få allvarliga konsekvenser om de inte behandlas. Tidig diagnos och behandling är avgörande för att bromsa sjukdomsförloppet och förbättra livskvaliteten. Nya och mer effektiva läkemedel är en nyckel för att förebygga och motverka progression av njursjukdom.

MARKNAD FÖR GTX-PEPTIDER VID KRONISK NJURSJUKDOM

Den totala marknaden för GTX-peptider inom kronisk njursjukdom bedöms överstiga 8 miljarder USD och omfattar främst patienter med avancerad kronisk njursjukdom (stadium 4) samt specifika patientgrupper, exempelvis Alport's syndrom, där GTX-peptider bedöms vara särskilt värdefulla.

PÅGÅENDE STRATEGISK ÖVERSYN

Utifrån att det kliniska programmet med RMC-035 har avslutats har Guard Therapeutics beslutat att inleda en sonderingsprocess kring strategiska alternativ. Detta inkluderar att identifiera möjliga kandidater för en fusion eller ett omvänt förvärv av bolaget.

Parallellt med denna process fortsätter bolaget sitt affärsutvecklingsarbete och utvärdering av alternativa strategier för den prekliniska GTX-plattformen. Denna bedöms ha ett betydande potentiellt värde som för närvarande inte återspeglas i bolagets marknadsvärdering och som saknar rätt förutsättningar att utvecklas självständigt i ett publikt bolag.



Finansiell information

INTÄKTER OCH RESULTAT

Intäkter

Bolaget hade under året 2025 en nettoomsättning på 0 (0) KSEK.

Rörelseresultat

Rörelseresultatet för årets fjärde kvartal uppgick till -15 882 (-27 089) KSEK och för hela perioden januari-december till -107 195 (-99 905) KSEK.

Kostnaderna för forskning och utveckling stod för den största delen av bolagets kostnader och uppgick till -12 507 (-24 325) KSEK för kvartalet och till -96 000 (-90 326) KSEK för januari-december. De ökade kostnaderna jämfört med föregående år var främst kopplat till genomförandet av fas 2b-studien POINTER som startade i augusti 2024. Under fjärde kvartalet i år slutfördes studien och de flesta avslutande stegen är nu klara.

Marknadsföringskostnaderna för bolaget uppgick i fjärde kvartalet till -1 538 (-976) KSEK och för perioden januari-december till -4 574 (-3 795) KSEK. De administrativa kostnaderna uppgick till -1 952 (-1 608) KSEK för kvartalet och till -7 162 (-6 123) KSEK totalt för året. Ökningen jämfört med förra året är främst kopplad till att bolaget gått in sen fast samt gjort viktiga investeringar i affärsutveckling.

Övriga rörelseintäkter och rörelsekostnader utgjordes i huvudsak av valutakursdifferenser på leveran-

törsskulden och uppgick under året till 540 (339) KSEK.

Finansnetto

Finansnettot, som under året uppgick till -1 656 (3 840) KSEK, utgjordes i huvudsak av orealiserade valutakursdifferenser på bolagets valutakonton, -2 233 KSEK, samt ränteintäkter från placeringskonton och valutakonton, 577 KSEK. Den negativa valutakursdifferensen var en direkt följd av den svenska kronans förstärkning gentemot EUR/GBP/USD under året.

FINANSIELL STÄLLNING

Den 31 december 2025 hade bolaget en soliditet på 75 procent jämfört med 68 procent föregående år. Eget kapital uppgick den sista december till 40 631 KSEK, jämfört med 37 967 KSEK vid samma tidpunkt föregående år.

Bolagets likvida medel bestående av kassa och banktillgodohavanden inklusive likvida placeringar uppgick den sista december till 49 826 (54 186) KSEK.

Bolaget gjorde i bokslutet avsättningar för uppskattade kostnader i samband med avslut av avtal (se vidare not 8). I övrigt har bolaget en låg kostnadstakt och tillgänglig kassa bedöms vara tillräcklig för verksamheten under hela 2026.

Balansomslutningen vid periodens slut uppgick till 54 143 (55 741) KSEK.

KASSAFLÖDE OCH INVESTERINGAR

Guard Therapeutics hade ett kassaflöde på -19 312 (-13 503) KSEK under fjärde kvartalet och för perioden januari–december till -2 128 (-32 093) KSEK.

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -18 649 (-20 517) KSEK under årets sista kvartal

och till -109 349 (-94 751) KSEK för helåret.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick under samma period till -663 (7 014) KSEK respektive 107 221 (62 658) KSEK.

FÖRSLAG TILL DISPOSITION AV RESULTAT

Styrelsen föreslår att ingen utdelning lämnas för räkenskapsåret 2025.

Aktiekapital och ägarförhållanden

AKTIEN

Aktien i Guard Therapeutics AB (publ) noterades den 3 april 2013 på AktieTorget. Under juni 2017 gjorde bolaget ett listbyte till Nasdaq First North Growth Market med första handelsdag den 20 juni 2017.

Antalet aktier i bolaget uppgick den 31 december 2025 till 20 167 631 stycken. Det finns ett aktieslag. Varje aktie medför lika rätt till andel i bolagets tillgångar och resultat samt berättigar till en röst på bolagsstämma.

Aktiekapitalet uppgick den 31 december till 5 041 907,75 SEK. Aktiens nominella värde var 0,25 SEK.

- **Kortnamn: GUARD**
- **ISIN-kod: SE0021181559**
- **Antal aktier: 20 167 631**
- **Kvotvärde: 0,25 SEK**
- **Handelspost: 1 aktie**
- **Aktiekapital: 5 041 907,75 SEK**

ÄGARFÖRHÅLLANDEN DEN 31 DECEMBER 2025

Aktieägare 2025-12-31	Antal aktier	Andel röster	Andel kapital
STÅHLBERG, JAN	4 165 362	20,65%	20,65%
STIFTELSEN INDUSTRIFONDEN	2 467 404	12,23%	12,23%
AVANZA PENSION	1 105 901	5,48%	5,48%
M2 ASSET MANAGEMENT AB	1 105 818	5,48%	5,48%
STRAND SMÅBOLAGSFOND	760 842	3,77%	3,77%
NORDNET PENSIONS FÖRSÄKRING AB	596 779	2,96%	2,96%
PETERS, DAN	500 000	2,48%	2,48%
FUTUR PENSION	404 211	2,00%	2,00%
DANPET AB	399 790	1,98%	1,98%
RÄFSAB AB	276 552	1,37%	1,37%
ÖVRIGA	8 384 972	41,58%	41,58%
TOTAL	20 167 631	100%	100%

Resultaträkning

(KSEK)	OKTOBER-DECEMBER		JANUARI-DECEMBER	
	2025-10-01	2024-10-01	2025-01-01	2024-01-01
	2025-12-31	2024-12-31	2025-12-31	2024-12-31
Nettoomsättning	-	-	-	-
Kostnader för sålda varor	-	-	-	-
Bruttoresultat	0	0	0	0
Forsknings- och utvecklingskostnader	-12 507	-24 325	-96 000	-90 326
Marknads- och försäljningskostnader	- 1 538	-976	-4 574	-3 795
Administrationskostnader	- 1 952	-1 608	-7 162	-6 123
Övriga rörelseintäkter	115	-180	540	339
Övriga rörelsekostnader	0	0	0	0
Rörelseresultat	-15 882	-27 089	-107 195	-99 905
Finansiella intäkter	172	1 131	577	3 848
Finansiella kostnader	-619	0	-2 233	-8
Finansnetto	-448	1 131	-1 656	3 840
Resultat före skatt	-16 330	-25 958	-108 851	-96 066
Skatt på periodens resultat	-	-	-	-
PERIODENS RESULTAT	-16 330	-25 958	-108 851	-96 066

Balansräkning

(KSEK)	2025-12-31	2024-12-31
TILLGÅNGAR		
<i>Anläggningstillgångar</i>		
Materiella anläggningstillgångar	0	0
Summa anläggningstillgångar	0	0
<i>Omsättningstillgångar</i>		
Skattefordran	1	0
Övriga fordringar	600	422
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	3 716	1 134
Kortfristiga fordringar	4 317	1 555
Likvida medel (not 6)	49 826	54 186
Kassa och bank	49 826	54 186
Summa omsättningstillgångar	54 143	55 741
SUMMA TILLGÅNGAR	54 143	55 741
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
<i>Eget kapital</i>		
Aktiekapital	5 042	12 295
Fri överkursfond	916 545	797 777
Balanserat resultat	-772 105	-676 040
Periodens resultat	-108 851	-96 066
Summa Eget kapital	40 631	37 967
<i>Avsättningar</i>		
Avsättning för eventalförpliktelser (not 8)	3 397	0
Avsättningar sammanlagt	3 397	
<i>Långfristiga skulder</i>		
Avsättning sociala avg incitamentsprogram (not 7)	14	39
Långfristiga skulder sammanlagt	14	39
<i>Kortfristiga skulder</i>		
Leverantörsskulder	3 348	9 428
Skatteskuld	0	78
Övriga skulder	300	304
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	6 453	7 924
Kortfristiga skulder sammanlagt	10 100	17 735
Summa skulder (not 8)	13 512	17 775
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	54 143	55 741

Kassaflödesanalys

(KSEK)	OKTOBER-DECEMBER		JANUARI-DECEMBER	
	2025-10-01	2024-10-01	2025-01-01	2024-01-01
	2025-12-31	2024-12-31	2025-12-31	2024-12-31
<i>Den löpande verksamheten</i>				
Rörelseresultat	-15 882	-27 089	-107 195	-99 905
Justering för poster som ej ingår i kassaflödet*	4 697	618	7 677	2 824
Erhållen ränta	161	409	586	1 322
Erlagd ränta	0	0	-2	-8
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-11 024	-26 062	-98 934	-95 767
<i>Förändring i rörelsekapital</i>				
Ökning/minskning fordringar	-3 186	-146	-2 771	-81
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	-4 439	5 691	-7 645	1 098
Förändring i rörelsekapital	-7 625	5 545	-10 416	1 017
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-18 649	-20 517	-109 349	-94 751
<i>Investeringsverksamheten</i>				
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	-	-	-	-
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-	-	-	-
Förvärv av finansiella anläggningstillgångar	-	-	-	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten	0	0	0	0
<i>Finansieringsverksamheten</i>				
Nyemission	0	7 186	120 059	67 177
Omkostnader nyemission	0	0	-12 814	-2 677
Ökning/minskning långfristiga skulder	-663	-172	-25	-1 842
Kassaflöde från Finansieringsverksamheten	-663	7 014	107 221	62 658
Förändring av likvida medel	-19 312	-13 503	-2 128	-32 093
Likvida medel vid periodens början	69 757	66 775	54 186	83 741
<i>Kursdifferens likvida medel</i>	-619	914	-2 231	2 538
LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT	49 826	54 186	49 826	54 186

*Poster som inte ingår i kassaflödet är personaloptioner, avskrivningar, avsättningar och orealiserad valutadifferens LRK.

Förändring i eget kapital

(KSEK)	Aktie- kapital	Fri över- kursfond*	Balanserat resultat	Årets resultat	TOTAL
Ingående balans 1 januari 2024	10 062	732 711	-562 716	-113 323	66 733
Omföring IB	-	-	-113 323	113 323	0
Personaloptioner (not 7)	-	2 799	-	-	2 799
Riktad emission	1 994	57 996	-	-	59 991
Företrädesemission	239	6 947	-	-	7 186
Emissionskostnader	-	- 2 677	-	-	-2 677
Periodens resultat	-	-	-	-96 066	-96 066
EGET KAPITAL 31 DECEMBER 2024	12 295	797 777	-676 040	-96 066	37 967
Ingående balans 1 januari 2025	12 295	797 777	-676 040	-96 066	37 967
Omföring IB	-	-	-96 066	96 066	0
Personaloptioner (not 7)	-	4 269	-	-	4 269
Företrädesemission	7 873	112 187	-	-	120 059
Emissionskostnader	-	-12 814	-	-	-12 814
Aktiekapitalminskning	-15 126	15 126	-	-	0
Periodens resultat	-	-	-	-108 851	-108 851
EGET KAPITAL 31 DECEMBER 2025	5 042	916 545	-772 105	-108 851	40 631

* Bolaget hade per den 31 december 2025 inga bundna överkursfonder.

Noter till de finansiella rapporterna

NOT 1

Allmän information

Guard Therapeutics International AB (publ), med organisationsnummer 556755-3226 har sitt säte i Stockholm, Sverige.

Samtliga belopp redovisas i tusentals kronor (KSEK) om inte annat anges. Uppgifterna inom parentes avser motsvarande period föregående år.

NOT 2

Sammanfattning av viktiga redovisningsprinciper

De viktigaste redovisningsprinciperna som tillämpats när denna bokslutskommuniké upprättats anges nedan. Dessa principer har tillämpats konsekvent för alla presenterade år, om inte annat anges.

Grund för rapporternas upprättande

Guard Therapeutics följer gällande regelverk, och upprättar sina rapporter enligt BFNAR 2012:1 Årsredovisning och Koncernredovisning (K3).

Att upprätta finansiella rapporter i överensstämmelse med K3 kräver användning av en del viktiga uppskattningar för redovisningsändamål. Vidare krävs att ledningen gör vissa bedömningar vid tillämpningen av bolagets redovisningsprinciper.

Redovisningsprinciper, ändringar i redovisningsprinciper och upplysningar

De redovisningsprinciper som tillämpats när denna delårsrapport upprättats överensstämmer med de som användes vid upprättandet av årsredovisningen för 2024 om inget annat anges nedan. Årsredovisningen finns tillgänglig på bolaget hemsida.

Under 2025 har inga ändringar av redovisningsprinciper som fått effekt på bolagets finansiella rapporter trätt i kraft.

NOT 3

Viktiga uppskattningar och bedömningar

Uppskattningar och bedömningar utvärderas löpande och baseras på historisk erfarenhet och andra faktorer, inklusive förväntningar på framtida händelser som anses rimliga under rådande förhållanden.

Viktiga uppskattningar och bedömningar för redovisningsändamål

Bolaget gör uppskattningar och antaganden om framtiden. De uppskattningar för redovisningsän-

damål som blir följden av dessa kommer, definitions-mässigt, inte alltid att 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 räkenskapsår behandlas i huvuddrag nedan.

Immateriella tillgångar

Per den 31 december 2025 har inga utvecklingsutgifter redovisats som immateriella tillgångar i balansräkningen då kriterierna för aktivering inte bedömts vara uppfyllda i de utvecklingsprojekt som bedrivs. För mer information kring kriterierna för redovisning av immateriella tillgångar hänvisas till not 2 i årsredovisningen.

Utgifter för forskning kostnadsförs när de uppstår.

NOT 4

Risker och osäkerhetsfaktorer

Ett forskningsbolag som Guard Therapeutics kännetecknas av en hög operationell och finansiell risk, då projekt som bolaget driver är i olika faser av utveckling, där ett antal parametrar påverkar sannolikheten för kommersiell framgång. Sammanfattningsvis är verksamheten förenad med risker relaterade till bland annat läkemedelsutveckling, konkurrens, teknologitveckling, patent, myndighetskrav, kapitalbehov, valutor och räntor. För ytterligare information se även kommentar i årsredovisningens förvaltningsberättelse.

Under innevarande period bedöms inga väsentliga förändringar avseende externa risk- eller osäkerhetsfaktorer ha inträffat.

NOT 5

Resultat per aktie

Bolaget hade den sista december 2025, 20 167 631 (12 294 878) aktier registrerade. Vägt genomsnittligt antal aktier för perioden januari till december uppgick till 18 032 282 (11 150 087) före och efter utspädning. Vägt genomsnittligt antal aktier för fjärde kvartalet uppgick till 20 167 631 (12 292 281) före och efter utspädning.

Resultatet per aktie uppgick den sista december till -6,04 (-8,62) SEK, baserat på resultatet för januari-december dividerat med genomsnittligt antal aktier före full utspädning. Motsvarande resultat för fjärde kvartalet uppgick till -0,81 (-2,11) SEK.

NOT 6**Likvida medel**

Likvida medel är finansiella instrument. I balansräkningen innefattar posten kassa samt banktillgodohavanden, inklusive likvida placeringar, såsom fasträntekonton. I kassaflödet innefattar posten kassa, banktillgodohavanden samt likvida placeringar. Bolagets likviditet placeras i utländsk valuta (EUR/USD/GBP) utifrån ingånga avtal och förväntade utflöden.

NOT 7**Personaloptionsprogram**

Syftet med personaloptionsprogrammen är att säkerställa ett långsiktigt engagemang bland ledande befattningshavare, nyckelpersoner och konsulter i bolaget genom ett ersättningssystem kopplat till bolagets framtida värdetillväxt.

Personaloptionsprogram 2021

Vid årsstämman den 12 maj 2021 beslutade aktieägarna att införa Personaloptionsprogram 2021. Personaloptionsprogram 2021 omfattade maximalt totalt 11 200 000 optioner. Ytterligare optioner kan ej längre tilldelas. Vid införandet av personaloptionsprogram 2025 beslutades samtidigt att deltagare i det nya programmet efterger samtliga rättigheter som tillkommit deltagaren i personaloptionsprogram 2021. Utöver detta har inga optioner tilldelats, utnyttjats eller återgått till företaget. Totalt återstår per den sista december 2025, 725 001 utestående optioner.

Personaloptionsprogram 2023

Vid en extra bolagsstämma den 24 februari 2023 beslutade aktieägarna att införa Personaloptionsprogram 2023. Personaloptionsprogram 2023 omfattar totalt 21 000 000 optioner. Ytterligare optioner kan ej längre tilldelas. Under 2025 har inga optioner tilldelats eller återgått till företaget.

Efter den sammanläggning av bolagets aktier (omvänd split) som genomfördes i slutet av december 2023, berättigar varje option i optionsprogram 2021 och 2023 till motsvarande 0,02 aktier.

Personaloptionsprogram 2025

Vid årsstämman den 15 maj 2025 beslutade aktieägarna att införa Personaloptionsprogram 2025. Personaloptionsprogram 2025 omfattar totalt 1 287 295 optioner. I maj 2025 tilldelades 1 287 295 optioner till en fastställd lösenkurs om 18,22 SEK per option. Optionerna utgick till vd, övriga ledande befattningshavare och nyckelpersoner i bolaget.

De tre personaloptionsprogrammen har tillsammans under 2025 belastat resultatet med en kostnad om totalt 4 244 (2 369) KSEK.

Fullt utnyttjande av alla per den 31 december 2025 utestående optioner, skulle medföra en utspädning av aktieägare med 7,8 procent.

För ytterligare information kring personaloptionsprogrammen se not 9 i årsredovisningen 2024, samt förslag till årsstämman 2025.

Förändringar i utestående personaloptionsprogram (Antal optioner)

Antal optioner*	PERSONALOPTIONS-PROGRAM 2021	PERSONALOPTIONS-PROGRAM 2023	PERSONALOPTIONS-PROGRAM 2025
Vid årets ingång, 1 januari 2025	9 750 001	19 950 000	0
Tilldelade optioner	-	-	1 287 295
Utnyttjade optioner	-	-	-
Återkallade optioner	-9 025 000	-	-
Förändring under året	-9 025 000	0	1 287 295
Utestående optioner vid periodens utgång, 31 december 2025	725 001	19 950 000	1 287 295

*Varje option i personaloptionsprogram 2021 och 2023 berättigar till 0,02 aktier. Varje option i personaloptionsprogram 2025 berättigar till 1,00 aktier.

NOT 8**Eventualförpliktelser**

Bolaget har under räkenskapsåret beslutat att avsluta vissa tillverknings- och leveransavtal i samband med avveckling av verksamhet. Avsättningen omfattar främst kostnader för uppsägningsersättningar, avtalsenliga kompensationer samt andra direkt hänförliga kostnader relaterade till avvecklingen av leverantörsavtal. Beloppet har beräknats utifrån bolagets bästa uppskattning av framtida betalningsåtaganden per balansdagen och redovisas under forskning- och utvecklingskostnader i resultaträkningen. Bolaget har inga ställda säkerheter per 2025-12-31 ej heller per 2024-12-31.

Styrelsens intygande

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att bokslutskommunikén ger en rättvisande översikt av bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som bolaget står inför.

Stockholm den 20 februari, 2026.

Johan Bygge
Styrelsens ordförande

Khatereh Ahmadi
Styrelseledamot

Göran Forsberg
Styrelseledamot

Hege Hellström
Styrelseledamot

Johannes Hulthe
Styrelseledamot

Fredrik Lehmann
Styrelseledamot

Tobias Agervald
Verkställande direktör

För ytterligare information, se www.guardtherapeutics.com
eller kontakta Tobias Agervald, Vd, info@guardtherapeutics.com.



BOLAGSINFORMATION

FIRMANAMN: Guard Therapeutics International AB (publ)

ORGANISATIONSNUMMER: 556755-3226

JURIDISK FORM: Publikt aktiebolag

ADRESS: Nybrogatan 34, 114 39 Stockholm

TELEFON: +46 8 670 65 51

HEMSIDA: www.guardtherapeutics.com

KOMMANDE FINANSIELLA RAPPORTER

Årsredovisning 2025: 20 april 2026 (ungefärligt datum)

Delårsrapport Q1 2026: 11 maj 2026

Delårsrapport Q2 2026: 20 augusti 2026

Delårsrapport Q3 2026: 12 november 2026

Bokslutskommuniké 2026: 18 februari 2027

Årsredovisningen och delårsrapporter finns tillgängliga på hemsidan,
<https://guardtherapeutics.com/investerare/finansiella-rapporter>

BOLAGSSTÄMMA

Årsstämma 18 maj 2026