

Halvårsrapport Q2
2026

alzinova



Vi kommer göra det möjligt för
Alzheimerpatienter att leva ett
självständigt och aktivt liv.

Händelser i fokus

Alzinova inledde samarbete med Amsterdam UMC

Alzinova inledde ett forskningssamarbete med Amsterdam UMC för att utveckla ett blodbaserat diagnostiskt test för Alzheimers sjukdom. Projektet syftar till att etablera ett test med potential att identifiera individer för behandling i ett tidigt skede, vilket anses vara mest lovande.

Artikel publicerad i Alzheimer's Research & Therapy

Alzinovas vetenskapliga artikel med kliniska resultat från ALZ-101 publicerades online i den peer-reviewed tidskriften Alzheimer's Research & Therapy.

Avsiktsförklaring med Fujirebio avseende blodbaserat diagnostiskt test

Alzinova ingick en avsiktsförklaring med Fujirebio avseende den potentiella utvecklingen och kommersialiseringen av ett blodbaserat diagnostiskt test för Alzheimers sjukdom

Nyckeltal från perioden

- TRE MÅNADER, APRIL–JUNI, 2026
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -5 449 (-7 684) TSEK.
 - Periodens kassaflöde uppgick till 1 927 (7 918) TSEK.
 - Kassabehållningen vid utgången av perioden uppgick till 13 309 (11 510) TSEK.

- SEX MÅNADER, JANUARI–JUNI, 2026
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -11 473 (-13 415) TSEK.
 - Periodens kassaflöde uppgick till 12 989 (-3 986) TSEK.
 - Kassabehållningen vid utgången av perioden uppgick till 13 309 (11 510) TSEK.

Belopp inom parentes: Jämförande period föregående år.
Med "Bolaget" eller "Alzinova" avses Alzinova AB med organisationsnummer 556961-8168.

Väsentliga händelser under andra kvartalet 2026

- Alzinova meddelade att bolaget har inlett ett forskningssamarbete med Amsterdam University Medical Center (UMC). Samarbetet syftar till att vidareutveckla ett blodbaserat test som mäter naturligt förekommande antikroppar mot toxiska amyloid- β -oligomerer hos friska individer, baserat på Alzinovas proprietära A β 42CC-oligomerteknologi (ALZ-101-antigenet). Målet är att etablera ett robust analysformat med kliniskt relevant sensitivitet och specificitet. Ett framgångsrikt utfall skulle lägga grunden för ett kommersiellt attraktivt diagnostiskt test med avsevärt kortare tid till marknad än traditionell läkemedelsutveckling.
- Alzinova delade en intervju där Dr. Sabbagh beskriver sin syn på utvecklingen av behandlingar mot Alzheimers sjukdom och potentialen i ALZ-101.
- Alzinova meddelade att bolagets vetenskapliga artikel med kliniska resultat från ALZ-101 nu har publicerats online i den peer-reviewed tidskriften Alzheimer's Research & Therapy.
- Alzinova erhöll teckningsförbindelser och garantiåtagande om totalt 40 510 240 teckningsoptioner av serie TO4, motsvarande 80 procent av den emissionslikvid Bolaget kan tillföras genom utnyttjande av Teckningsoptionerna.
- Alzinova meddelade att teckningsoptionerna av serie TO4, vars nyttjandeperiod pågick från den 25 maj till och med den 8 juni, nyttjades till cirka 94,2 procent. Totalt nyttjades 47 679 168 teckningsoptioner till en teckningskurs om 0,32 SEK per aktie vilket innebär att Alzinova tillförs cirka 15,3 MSEK före emissionskostnader.
- Alzinova meddelade att Bolaget har ingått en avsiktsförklaring (Letter of Intent, "LoI") med Fujirebio, en global leverantör av diagnostiska lösningar för in vitro-diagnostik, avseende den potentiella utvecklingen och kommersialiseringen av ett blodbaserat diagnostiskt test för Alzheimers sjukdom baserat på Alzinovas egenutvecklade A β 42CC-oligomerteknologi. Parterna avser att utvärdera ett bredare samarbete efter utfallet av det pågående valideringsarbetet som genomförs tillsammans med Amsterdam UMC, där de första resultaten förväntas under tredje kvartalet 2026.



VD Tord Labuda har ordet

Kära aktieägare,

Det andra kvartalet 2026 har inneburit ytterligare viktiga framsteg för Alzinova. Tillsammans stärker dessa framsteg vår position inför nästa fas i Bolagets utveckling. Parallellt med fortsatta förberedelser för ALZ-101 ligger fokus på att förvalta den stora potentialen och de möjligheter som finns inom diagnostikområdet, vilket har visat sig väcka stort globalt intresse. Målsättningen är att i närtid kunna kapitalisera på detta.

Diagnostik tar nästa kommersiella steg

Utvecklingen inom diagnostik har varit ett av kvartalets viktigaste framsteg. Efter att vi i april inledde samarbetet med Amsterdam UMC tog vi i juni nästa steg genom att ingå en avsiktsförklaring med Fujirebio kring möjlig utveckling och global kommersialisering av vårt blodbaserade test för Alzheimers sjukdom. För mig är detta en tydlig indikation på att vår teknologi inte bara har stark vetenskaplig relevans, utan också ett konkret kommersiellt värde för ledande aktörer inom diagnostik.

Avsiktsförklaringen med Fujirebio ger oss nu en tydlig struktur för fortsatta diskussioner, baserad på det valideringsarbete som pågår. Arbetet fortskrider enligt tidigare kommunicerad tidsplan, med initiala resultat förväntade under det tredje kvartalet 2026. Om valideringsresultaten bekräftar den potential

vi ser i dag, bedömer vi att detta kan bana väg för ett mer definitivt samarbets- och licensavtal och därmed ytterligare stärka diagnostik som en kommersiell pelare för Alzinova.

Det diagnostiska spåret är särskilt intressant eftersom det erbjuder en väsentligt kortare väg till marknad än traditionell läkemedelsutveckling. Samtidigt bedrivs arbetet fristående från den kliniska utvecklingen av ALZ-101, även om vi ser tydliga långsiktiga synergier mellan terapi och diagnostik inom samma sjukdomsmodifierande plattform.

ALZ-101 – fortsatt arbete inför nästa kliniska fas

Efter de positiva resultaten från fas 1b-studien har vi fortsatt arbetet med att förbereda ALZ-101 inför nästa kliniska utvecklingsfas. Arbetet med CMC och uppskalning fortskrider enligt plan och utgör en stor och viktig del av förberedelserna inför fas II.

Under kvartalet publicerades även de kliniska resultaten för ALZ-101 i den vetenskapligt granskade tidskriften Alzheimer's Research & Therapy. Publiceringen gör resultaten tillgängliga för det internationella forskarsamhället och innebär en viktig extern vetenskaplig validering av vårt kliniska utvecklingsprogram. Tillsammans med FDA Fast Track-status och samarbetet med Dr. Marwan Sabbagh som Global Principal Investigator ger detta oss en starkt grund för

den fortsatta utvecklingen av ALZ-101 och våra dialoger med potentiella partners.

Processen med den potentiella partnern i Saudiarabien har tagit längre tid än vi tidigare bedömt, bland annat till följd av en intern omorganisation hos vår motpart och fortsatta geografiska störningar i närområdet, något som är viktigt för oss att vara transparenta med. Dialogen fortsätter samtidigt som vi för diskussioner med andra potentiella partners kring ALZ-101.

Med positiva kliniska data, FDA Fast Track status, extern vetenskaplig validering och en tydligt differentierad, oligomerspecifik mekanism är vår bedömning att ALZ 101 har en stark position i utvecklingen av nästa generations sjukdomsmodifierande behandlingar vid Alzheimers sjukdom.

Finansiell flexibilitet inför nästa steg

Även finansiellt har kvartalet stärkt vår position. Utfallet i teckningsoptionsprogrammet TO4 var starkt med en nyttjandegrad om över 94 procent, vilket tillförde Alzinova cirka 15,3 MSEK före emissionskostnader. Det ger oss ytterligare handlingsfrihet i ett läge där vi vill fortsätta driva ALZ-101 mot fas II, föra våra partnerdiskussioner vidare och samtidigt ta tillvara de möjligheter som nu växer fram inom diagnostik.

Under kvartalet har vi tagit viktiga steg för att ytterligare stärka både vår vetenskapliga trovärdighet och vår kommersiella position. Särskilt glädjande är att vårt diagnostikprogram nu har utvecklats från ett lovande koncept till en konkret affärsdialog med en global ledare inom Alzheimerdiagnostik.

Fokus på nästa steg

Vi går in i andra halvåret med flera tydliga prioriteringar. För ALZ-101 fortsätter arbetet inför nästa kliniska fas, liksom våra pågående partnerdialoger. Inom diagnostik ligger fokus närmast på att slutföra valideringsarbetet och utvärdera resultaten tillsammans med våra samarbetspartners.

Under det senaste året har Alzinova tagit flera steg som stärker grunden för den fortsatta utvecklingen, från positiva kliniska resultat och FDA Fast Track till vetenskaplig publicering och en konkret kommersiell dialog inom diagnostik. Vårt fokus är nu att bygga vidare på dessa framsteg och omsätta dem i nästa kliniska och kommersiella steg.

Tack för ert fortsatta stöd.

Göteborg i augusti 2026

Tord Labuda
VD Alzinova AB

Investeringshöjdpunkter

Vaccin med potential att behandla Alzheimers

Alzinovas ledande kandidat, ALZ-101, är ett terapeutiskt vaccin för behandling av Alzheimers sjukdom. Fas Ib-studien har slutförts med positiva resultat och visar god säkerhet, tolerabilitet samt indikationer på behandlingseffekt.

First-in-class potential med gynnsam säkerhetsprofil

Data visar att den unika specificiteten hos Alzinovas vaccin (ALZ-101) och den monoklonala antikroppen (ALZ-201) har potential för "first in class" med bättre effekt och mer fördelaktig biverkningsprofil än andra behandlingar.

Diagnostiskt test kompletterar vårt behandlande vaccin.

Baserat på samma vetenskapliga plattform som ALZ-101 och ALZ-201, samt de explorativa fynden från Fas Ib-studien undersöks nu möjligheten att utveckla ett diagnostiskt test för diagnos av tidig Alzheimers sjukdom.

Kompletterande behandling med First-in-Class antikropp

Baserat på samma teknologi utvecklar Alzinova även en monoklonal antikropp, ALZ-201, som en kompletterande behandling för att bekämpa Alzheimers sjukdom.

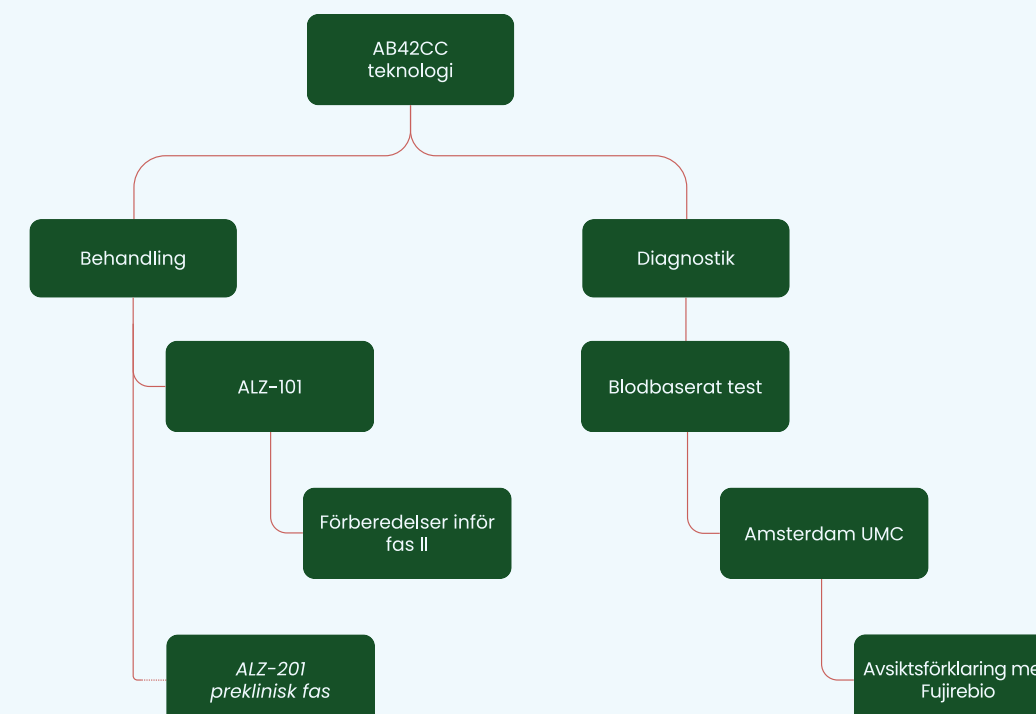
Regulatoriska framsteg främjar samarbeten

Beviljat Fast Track och godkänt IND från FDA, tillsammans med positiv feedback från EMA, gör Alzinovas kandidater attraktiva för strategiska partnerskap inför nästa kliniska utvecklingsfas.

Möjliggör ett självständigt och aktivt liv

En teknologi – två kommersiella möjligheter

Den proprietära A β 42CC-teknologin utgör grunden för både Alzinovas terapeutiska vaccinkandidat ALZ-101 och bolagets framväxande diagnostikprogram. Genom att adressera två kompletterande områden – behandling och diagnostik – skapas förutsättningar för flera potentiella värdeskapande affärsmöjligheter baserade på samma vetenskapliga plattform.



Alzheimerdiagnostik – från PET till skalbara blodtester

Dagens diagnostikmarknad

Den globala marknaden för Alzheimerdiagnostik uppskattades till USD 9,2 miljarder 2025 och väntas nå USD 21,5 miljarder 2033*.

Diagnostik bygger i dag främst på PET-avbildning och analys av ryggvätska. Metoderna är kliniskt etablerade men resurskrävande, kostsamma och mindre tillgängliga.

*Grand View Research, Alzheimer's Disease Diagnostics Market (2026-2033), 2025

Nästa tillväxtområde: blodbaserade tester

Den globala marknaden för blodbaserade biomarkörer uppskattades till USD 153 miljoner 2024 och väntas växa till cirka USD 395 miljoner 2030*.

Blodtester kan erbjuda ett mer tillgängligt och kostnadseffektivt alternativ, med potential att underlätta tidigare riskidentifiering och bredare användning.

Marknaden för blodbaserade biomarkörer för Alzheimers sjukdom är tämligen ny. Tillväxten är stor och uppskattas till 17,5% per år*, vilket speglar ett ökat behov av skalbara diagnostiska lösningar. Ett blodbaserat test som kan diagnosticera Alzheimer i ett tidigt skede skulle vara unikt och har möjligheter att ta stora marknadsandelar.

Om Alzinova

Alzinova AB är ett svenskt biofarmabolag som specialiserar sig på behandling av

Alzheimers sjukdom. Bolagets patenterade A β CC-peptidteknologi™ möjliggör utveckling av sjukdomsmodifierande behandling med potential att med stor träffsäkerhet oskadliggöra ansamlingar av neurotoxiska Abeta-peptider, så kallade oligomerer, som är centrala för Alzheimers uppkomst och utveckling.

Med denna teknologi kan Alzinova utveckla effektiva behandlingar vilka samtidigt har fördelaktig profil med lägre risk för biverkningar i jämförelse med andra behandlingar. Prekliniska resultat (studie på hjärnextrakt från avlidna Alzheimerpatienter) har tidigare bekräftat att Alzinovas unika metod fungerar.

Vaccinkandidaten ALZ-101 befinner sig idag under klinisk utveckling där en fas Ib-studie med Alzheimerpatienter som startade i Q3 2021 är avslutad. I slutet av januari 2025 genomfördes det sista patientbesöket i fas Ib-studien, den slutgiltiga analysen av all insamlad data färdigställdes och resultaten rapporterades i slutet av mars 2025.

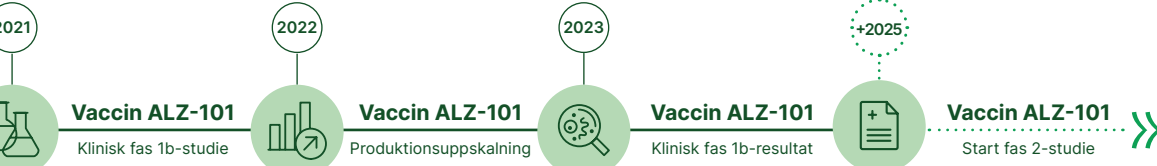
Det primära syftet med studien var att utvärdera säkerheten och tolerabiliteten av upprepade doseringar med vaccinkandidaten ALZ-101 hos patienter med tidig Alzheimers sjukdom. Studien inkluderar även sekundära och explorativa effektmått relaterade till immunrespons, kognition och biomarkörer.

Fas Ib-studien inkluderar totalt 32 patienter med tidig Alzheimers sjukdom. Studien har undersökt tre olika dosstyrkor av ALZ-101, 125, 250 och 400 µg samt placebo. 26 patienter behandlades dubbelblindt och randomiserat med vaccinet ALZ-101 i doserna 125 µg eller 250 µg och sex patienter med placebo. Av dessa 26 patienter fortsatte 23 patienter vidare i en förlängningsdel, som inneburit att alla patienter erhållit öppen behandling med 250 µg ALZ-101 under en 20-veckorsperiod och med ytterligare 48 veckors uppföljning. Förlängningsdelens primära syfte var att ge information om långsiktig säkerhet, tolerabilitet, den långsiktiga immunresponsen, samt information om effekt på kognitiva parametrar och biomarkörer.

Sex ytterligare patienter rekryterades för att undersöka om högre dos, 400 µg ALZ-101, har samma säkerhet och tolerabilitet som lägre doser, och om sekundära effektmått uppfylls i högre grad. Patienterna behandlades vid fyra tillfällen enligt samma intervaller som i de övriga behandlingsgrupperna. Dessa patienter följdes totalt i 20 veckor.

Samtliga patienter har nu genomgått alla doseringar och studien har avslutats enligt plan. Insamlad data är analyserad och bearbetad. Resultat från fas Ib-studien samt från förlängningsdelen rapporterades i slutet av mars 2025 och hela studieresultatet är nu färdiganalyserat. De primära och sekundära målen – säkerhet, tolerabilitet och immunogenicitet – har uppnåtts. De explorativa målen visar dessutom en stabil sjukdomsbild utan tecken på försämring. Resultaten överträffade förväntningarna och tydliga trender tyder på en kliniskt meningsfull behandlingseffekt, vilket stöds av positiva effekter på en viktig neurodegenerativ biomarkör, Neurofilament light chain ("NFL"). Studien visade även att ALZ-101 genererade stabila nivåer av antikroppar i plasma och detekterbara nivåer i cerebrospinalvätskan. Dessa resultat stärkte den terapeutiska potentialen för ALZ-101 genom att påvisa exponering i centrala nervsystemet.

Baserat på ovanstående A β CC-peptidteknologi utvecklar Bolaget även antikroppen ALZ-201, som idag är i preklinisk utvecklingsfas. Projektportföljen för utveckling av sjukdomsmodifierande behandlingar breddas genom att Bolaget förbereder antikroppen för klinisk utveckling. Alzinova grundades av forskare som verkat vid MIVAC forskningscenter inom Göteborgs Universitet, och av GU Ventures AB.



Alzheimers sjukdom

Vid Alzheimers sjukdom skadas nervcellerna i hjärnan av onormala proteininlagringar som främst består av amyloid-beta 42 (A β 42), ett slags litet protein som förekommer även i en frisk hjärna. När A β 42-molekylen klumpar ihop sig bildas stabila ansamlingar i hjärnan, plack, men även så kallade oligomerer.

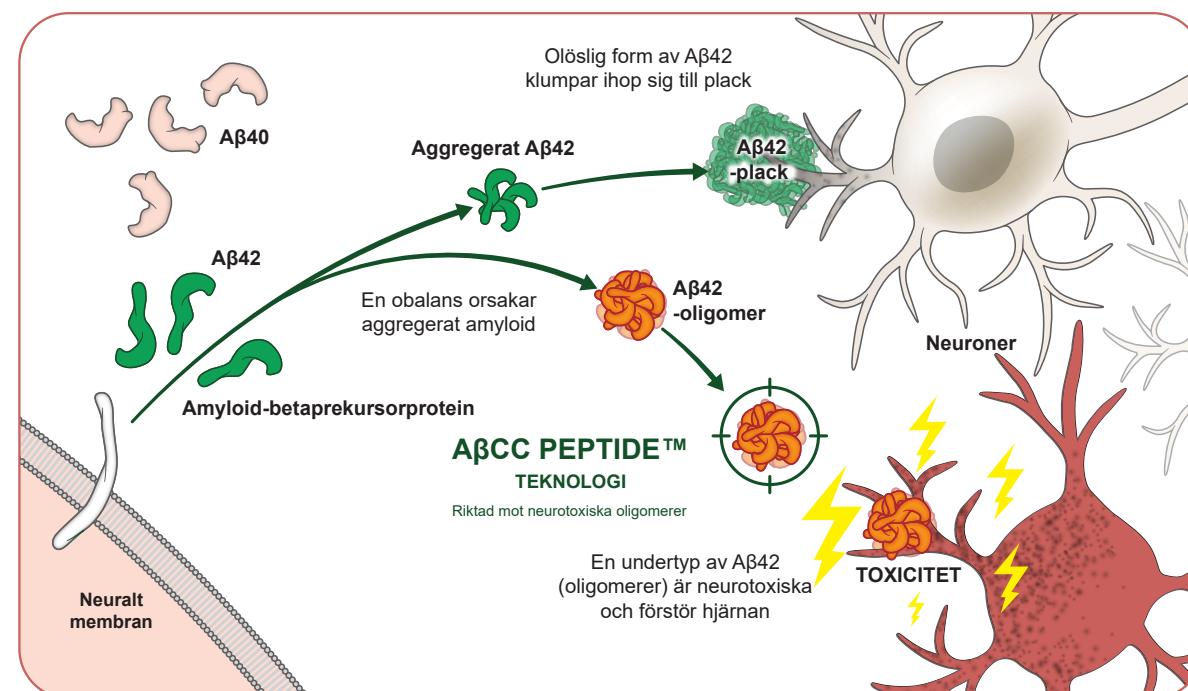
Oligomerer skiljer sig strukturellt från placken och är, till skillnad från placken, mycket giftiga för hjärnans celler. De skadar viktiga funktioner som gör att kontaktytorna mellan nervcellerna, synapserna, slutar fungera normalt. Synapserna är de ställen i hjärnan där elektriska och kemiska signaler överförs från en nervcell till en annan, och dess funktion är kritisk för att vi skall kunna minnas, reagera, tänka och handla. Till slut dör nervcellen på grund av att synapsen inte fungerar som den ska.

Sjukdomen påverkar först de delar av hjärnan som hanterar närminnet, men efterhand sprider sig sjukdomen över hela hjärnan och patienten får allt svårare att utföra dagliga sysslor. Till slut kan patienten inte klara sig själv, utan kräver vård och kontinuerlig tillsyn.

Alzheimers är en sjukdom som i princip alla kan få, och som är starkt åldersberoende. Över 95 % av alla fall drabbas de som är över 65 år, och det finns i dessa fall inte en stark genetisk komponent som driver sjukdomen.



Alzheimers är vanligast förekommande i den äldre populationen där 1 av 9 över 65 år är drabbade och av dem är 65% kvinnor. Cirka 5% av fallen får dock sin diagnos i tidigare ålder.



Affärsmodell

Alzinovas affärsmodell är att driva projekt in i klinisk utveckling i syfte att dokumentera att läkemedelskandidaterna är säkra och tolereras väl samt säkra proof-of-concept, för att påvisa effekt i patienter med Alzheimers.

Baserat på positiva kliniska data har Bolaget identifierat flera strategiska potentiella partners som har resurser och egen kompetens att genomföra de studier som behövs för registrering och kommersialisering. Det kan ske genom utlicensiering med ett partnerskap där Bolaget gemensamt med samarbetspartnern tar läkemedlet till marknaden, eller genom försäljning av läkemedelskandidaten för vidare utveckling.

Utlicensiering

Ett vanligt alternativ för utvecklingsbolag som Alzinova är att utlicensiera projekt till ett eller flera läkemedelsbolag. Antingen kan dessa få exklusivitet på en avgränsad marknad och man avtalar med flera partners för att täcka marknaden globalt, eller så har man en global partner som tar läkemedlet till hela världsmarknaden. Ett typiskt upplägg för utlicensiering är initial ersättning och därefter framtida delbetalningar kopplade till fördefinierade milstolpar under den fortsatta utvecklingen, den regulatoriska processen och kommersialiseringen med höga intäkter kopplade till framtida läkemedelsförsäljning.

Bolaget har hittills tagit flera viktiga steg mot utlicensiering och kommersialisering. Data visar på ”first in class”-potential, vilket är mycket attraktivt för partnering. Med positiva resultat i Bolagets båda läkemedelsprojekt, ALZ-101 och ALZ-201, finns flera alternativ. Det primära alternativet inför fas 2-studien är att utlicensiera vaccinet ALZ-101 till ett större läkemedelsföretag, och ett annat alternativ är att Alzinova tar ALZ-101 genom fas 2, alternativt till en ”interim readout”, och därefter utlicensierar denna till en partner.

För antikroppen ALZ-201 skulle denna kunna utlicensieras redan under preklinisk fas, alternativt efter fas 1b-studier. Bolagets fokus framöver är just på affärsutveckling med flera pågående dialoger parallellt med klinisk utveckling av projektportföljen.



Marknaden

Varje år insjuknar runt 10 miljoner människor i världen i någon form av demens, varav Alzheimers sjukdom står för cirka 60–70 %. Idag uppskattar man att det finns cirka 55 miljoner patienter med demens i världen men det är svårt att diagnostisera demens idag. Därför räknar man med att det finns ett stort mörkertal och att siffran är betydligt högre. Detta antal beräknas öka till mer än 130 miljoner år 2050. Uppskattningsvis har idag mer än 30 miljoner personer i världen Alzheimers sjukdom och antalet förväntas tredubblas till 2050¹.

Samhällets kostnader för demenssjukdomar uppskattas idag till 1 300 miljarder USD årligen². Läkemedelskostnaden för Alzheimermediciner, som enbart är symptomlindrande, uppgår till cirka 6 miljarder USD årligen.

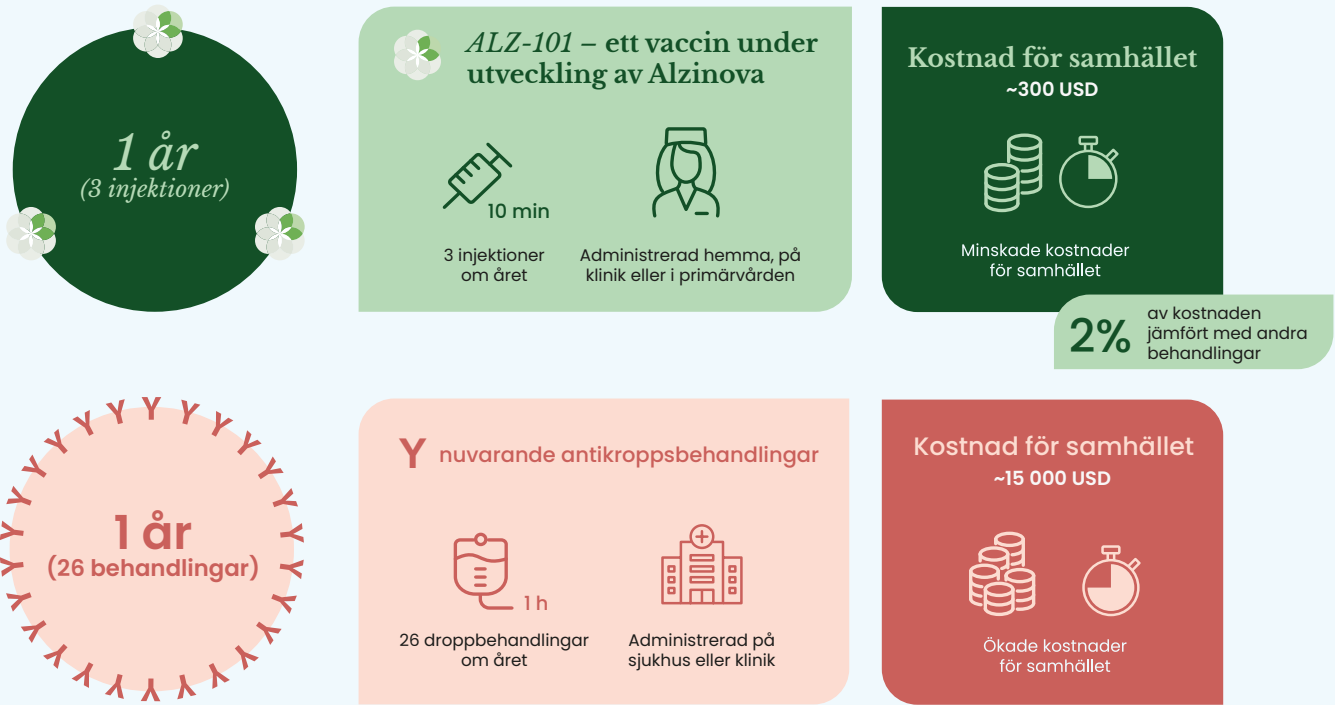
Medan de första läkemedlen för sjukdomsmodifiering nyligen har godkänts i USA, Japan och Kina, samt även registrerats av EMA och godkänts i flera EU-länder, finns det fortfarande en mycket lång väg att gå för att verkligen behandla och förhindra utvecklingen av Alzheimers sjukdom.

Försäljnings- och intäktpotentialen för ett nytt effektivt sjukdomsmodifierande läkemedel är därför betydande även om det endast skulle få en initialt begränsad marknadsandel. Fram till 2026 förväntas läkemedel mot Alzheimers sjukdom vara representerat bland 2 av 7 förväntade storsäljare med en förväntad årlig omsättning på 1,7-4,5 miljarder USD³. Anledningen att försäljningsuppskattningarna initialt är relativt låga är att det inte funnits några bra medicinska alternativ. Med effektiva behandlingsalternativ som kommer till marknaden, till exempel Alzinovas läkemedelskandidat, så uppskattar Bolaget att den årliga försäljningen kan mångdubblas jämfört med idag.

Den årliga försäljningsvolymen för sjukdomsmodifierande behandlingar mot Alzheimers sjukdom beräknas öka från 2,1 miljarder USD 2020 till 13,5 miljarder USD 2030 på de åtta största marknaderna. En godkänd sjukdomsmodifierande behandling mot Alzheimers sjukdom har potential att generera en årlig toppförsäljning överstigande 10 miljarder USD⁴.

1) World Health Organization (WHO) – Facts about Dementia, March 2023
2) World Alzheimer’s Report, 2024.
3) Drugs to watch report, 2022.
4) US, Germany, France, UK, Italy, Spain, Japan, China. GlobalData, Pharma, June 7, 2023.

Alzinovas konkurrensfördelar



Baserat på statistik från SCB om det svenska sjukvårdssystemet, och att de två behandlingarna har likvärdig klinisk effekt, total behandlingstid och läkemedelskostnad.

Alzinova utvecklar en vaccinkandidat för att behandla Alzheimers sjukdom. Vaccinet, till skillnad från andra behandlingsmetoder till exempel antikroppar, förväntas kräva enbart några få doser om året i stället för så ofta som varannan vecka. Dessutom kan det ges till patienter på ett mycket tidseffektivt sätt genom en enkel injektion inom primärvården eller i hemmet utav en sköterska.

Andra behandlingar är tidskrävande och kräver sjukhusvård. Ser man till samhällskostnaderna så ökar dessa kraftigt för att kunna behandla patienter med en antikroppsbehandling vilket leder till att färre patienter kan behandlas. Med Alzinovas vaccin kan man, jämfört med antikroppsbehandling, sänka vård- och samhällskostnaderna vilket skapar möjlighet för fler att få behandling.

Finansiell information

Bolagsstruktur och aktieinnehav

Alzinova har inte några dotterbolag och ingår inte i någon koncern. Bolaget har ej heller några aktieinnehav.

Finansiell utveckling - andra kvartalet

Under perioden april – juni 2026 har Bolaget fortsatt sitt förberedelsearbete för kommande klinisk fas 2-studie, främst i form av en uppskalad tillverkningsprocess av läkemedelssubstans- och produkt men även kring regulatoriska frågor.

Bolagets totala kostnader uppgick under andra kvartalet 2026 till -8 490 (-16 227) TSEK. Av periodens kostnader relaterar -3 066 (-8 610) TSEK till forskning och utveckling (FoU), främst avseende läkemedelssubstans och läkemedelsprodukt. Bolagets FoU-utgifter har aktiverats i balansräkningen. I periodens kostnader ingår även kostnader för regulatoriska ansökningar. Personalkostnaderna uppgick till -3 788 (-4 699) TSEK.

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under andra kvartalet till -7 710 (-7 886) TSEK. Kassaflödet från investeringsverksamheten utgjordes av utgifter för fortlöpande aktiverade FoU-utgifter och uppgick till -3 066 (-8 610) TSEK. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 12 703 (24 413) TSEK.

Finansiell ställning

Vid periodens utgång uppgick Bolagets eget kapital till 155 966 (134 821) TSEK, motsvarande en soliditet om 95,4 procent (93,8 procent). Den totala kassabehållningen uppgick till 13 309 (11 510) TSEK.

Bolaget arbetar löpande med att utvärdera och säkerställa strategiska finansieringslösningar i syfte att dels finansiera den löpande verksamheten på längre sikt, dels säkerställa att Bolagets rörelsekapital vid var tidpunkt är tillräckligt för att fullgöra sina betalningsåtaganden. Förutom det tidigare erhållna lånelöftet om 10 MSEK till marknadsmässiga villkor från Maida Vale Capital AB, bolagets största aktieägare, som syftar till att stärka Bolagets finansiella ställning, säkerställa kortsiktig likviditet och uppfyllandet av rörelsekapitalet har Bolaget under Q1 och Q2 även genomfört en unitemission bestående av aktier och teckningsoptioner med företräde för befintliga aktieägare.

Totalt har 98 316 969 nya aktier emitterats vilka har tillfört Bolaget totalt 45,5 MSEK efter avdrag för emissionskostnader, likvid som säkerställer Bolagets rörelsekapitalbehov och möjlighet att slutföra förberedelserna för den kommande kliniska fas 2-studien.

Efter emissionen uppgår det totala antalet aktier i Alzinova till 202 640 557 st med ett aktiekapital på 53 294 466,30 SEK. För aktieägare som inte deltog i vårens emission uppgick utspädningen till cirka 48,5 procent baserat på det totala antalet aktier i bolaget efter genomförda emissioner.

Långsiktigt incitamentsprogram

Bolaget implementerade under april 2025 ett långsiktigt incitamentsprogram, LTIP 2025:1, där 8 deltagare förvärvat 3 004 000 teckningsoptioner. Den totala utspädningen till följd av fullt utnyttjande av teckningsoptionerna uppgår till cirka 1,46% baserat på det nuvarande antalet utestående röster och aktier i Bolaget.

Granskning av revisor

Rapporten har inte varit föremål för granskning av Bolagets revisor.

Riskfaktorer

En utförlig beskrivning av riskexponering och riskhantering återfinns i Alzinovas Årsredovisning för 2025.

Principer för delårsrapportens upprättande

Räkenskaperna i delårsrapporten har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3).

Styrelsen och verkställande direktören intygar härmed att delårsrapporten ger en rättvisande översikt av Bolagets verksamhet, finansiella ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som Bolaget står inför.

Mölnadal, den 20 augusti 2026

Alzinova AB (publ)

Resultaträkning

	2026-04-01 2026-06-30 3 mån.	2025-04-01 2025-06-30 3 mån.	2026-01-01 2026-06-30 6 mån.	2025-01-01 2025-06-30 6 mån.	2025-01-01 2025-12-31 12 mån.
(TSEK)					
Aktiverat arbete för egen räkning	3 066	8 610	7 977	14 605	26 552
Övriga rörelseintäkter	30	69	66	169	252
	3 096	8 679	8 043	14 774	26 804
Rörelsens kostnader					
Övriga externa kostnader	-4 595	-11 432	-10 598	-19 542	-36 648
Personalkostnader	-3 788	-4 699	-7 629	-8 497	-15 551
Övriga rörelsekostnader	-107	-96	-146	-150	-206
Summa kostnader	-8 490	-16 227	-18 373	-28 189	-52 405
Rörelseresultat	-5 394	-7 548	-10 330	-13 415	-25 601
Resultat från finansiella poster					
Ränteintäkter	0	0	0	171	268
Räntekostnader	-55	-136	-1 143	-171	-933
Resultat efter finansiella poster	-5 449	-7 684	-11 473	-13 415	-26 266
Resultat före skatt	-5 449	-7 684	-11 473	-13 415	-26 266
Periodens resultat	-5 449	-7 684	-11 473	-13 415	-26 266

Balansräkning

(TSEK)	2026-06-30	2025-06-30	2025-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Balanserade utgifter för utvecklingsverksamheten	146 821	127 639	138 953
Patent	2 375	1 632	2 265
Summa immateriella anläggningstillgångar	149 196	129 271	141 218
Summa anläggningstillgångar	149 196	129 271	141 218
Omsättningstillgångar			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Aktuell skattefordran	368	245	358
Övriga fordringar	323	576	280
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	375	2 089	1 256
Summa kortfristiga fordringar	1 066	2 910	1 894
Kassa och bank	13 309	11 510	319
Summa omsättningstillgångar	14 375	14 420	2 213
SUMMA TILLGÅNGAR	163 570	143 691	143 431
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	53 295	27 437	27 437
Fond för utvecklingsutgifter	146 820	127 639	138 953
Summa bundet eget kapital	200 114	155 076	166 390
<i>Ansamlad förlust</i>			
Överkursfond	225 081	205 470	205 461
Balanserad vinst eller förlust	-257 757	-212 310	-223 624
Årets/periodens resultat	-11 473	-13 415	-26 266
Summa ansamlad förlust	-44 148	-20 255	-44 429
Summa eget kapital	155 966	134 821	121 961
<i>Avsättningar</i>			
Avsättningar	-	-	863
	-	-	863
<i>Långfristiga skulder</i>			
Övriga långfristiga skulder	800	800	800
Summa långfristiga skulder	800	800	800
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder	1 400	2 670	2 709
Övriga kortfristiga skulder	2 464	3 442	14 865
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	2 940	1 958	2 233
Summa kortfristiga skulder	6 805	8 071	19 807
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	163 570	143 691	143 431

Förändring eget kapital i sammandrag

<i>(TSEK)</i>					
<i>2026-01-01</i>					
<i>2026-06-30</i>	<i>Aktie-</i>	<i>Fond för</i>	<i>Överkurs-</i>	<i>Balanserat res.</i>	<i>Summa eget</i>
<i>6 mån.</i>	<i>kapital</i>	<i>utvecklings-</i>	<i>fond</i>	<i>inkl. årets</i>	<i>kapital</i>
		<i>utgifter</i>		<i>resultat</i>	
Vid periodens början	27 437	138 953	205 461	-249 890	121 961
Nyemission	25 858		29 910		55 768
Transaktionskostnad nyemission			-10 290		-10 290
Omföring inom eget kapital		7 867		-7 867	0
Periodens resultat				-11 473	-11 473
Vid periodens slut	53 295	146 820	225 081	-269 230	155 966

<i>(TSEK)</i>					
<i>2025-01-01</i>					
<i>2025-06-30</i>	<i>Aktie-</i>	<i>Fond för</i>	<i>Överkurs-</i>	<i>Balanserat res.</i>	<i>Summa eget</i>
<i>6 mån.</i>	<i>kapital</i>	<i>utvecklings-</i>	<i>fond</i>	<i>inkl. årets</i>	<i>kapital</i>
		<i>utgifter</i>		<i>resultat</i>	
Vid periodens början	23 451	110 971	185 043	-195 642	123 823
Nyemission	3 986		26 330		30 316
Transaktionskostnad nyemission			-6 684		-6 684
Teckningsoptioner			781		781
Omföring inom eget kapital		16 668		-16 668	0
Periodens resultat				-13 415	-13 415
Vid periodens slut	27 437	127 639	205 470	-225 725	134 821

<i>(TSEK)</i>					
<i>2025-01-01</i>					
<i>2025-12-31</i>	<i>Aktie-</i>	<i>Fond för</i>	<i>Överkurs-</i>	<i>Balanserat res.</i>	<i>Summa eget</i>
<i>12 mån.</i>	<i>kapital</i>	<i>utvecklings-</i>	<i>fond</i>	<i>inkl. årets</i>	<i>kapital</i>
		<i>utgifter</i>		<i>resultat</i>	
Vid periodens början	23 451	110 971	185 043	-195 642	123 823
Nyemission	3 986		26 330		30 316
Transaktionskostnad nyemission			-6 693		-6 693
Teckningsoptioner			781		781
Omföring inom eget kapital		27 982		-27 982	0
Periodens resultat				-26 266	-26 266
Vid periodens slut	27 437	138 953	205 461	-249 890	121 961

Kassaflödesanalys i sammandrag

(TSEK)	2026-04-01 2026-06-30 3 mån.	2025-04-01 2025-06-30 3 mån.	2026-01-01 2026-06-30 6 mån.	2025-01-01 2025-06-30 6 mån.	2025-01-01 2025-12-31 12 mån.
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN					
Resultat efter finansiella poster	-5 449	-7 684	-11 473	-13 415	-26 266
Avsättningar	-	-	-862	-	862
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-5 449	-7 684	-12 335	-13 415	-25 404
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital					
Ökning (-)/Minskning (+) av rörelsefordringar	47	529	827	153	898
Ökning (+)/Minskning (-) av rörelseskulder	-2 308	-731	-13 003	-532	11 476
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-7 710	-7 886	-24 511	-13 794	-13 030
Investeringsverksamheten					
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-3 066	-8 610	-7 977	-14 605	-26 552
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-3 066	-8 610	-7 977	-14 605	-26 552
Finansieringsverksamheten					
Nyemission	15 258	31 097	55 768	31 097	31 097
Emissionskostnader	-2 554	-6 684	-10 291	-6 684	-6 692
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	12 703	24 413	45 477	24 413	24 405
Periodens kassaflöde	1 927	7 918	12 989	-3 986	-15 177
Likvida medel vid periodens början	11 382	3 592	319	15 496	15 496
Likvida medel vid periodens slut	13 309	11 510	13 309	11 510	319



Aktien

Alzinovas aktie listades på Spotlight Stock Market (tidigare AktieTorget) den 25 november 2015. Från och med den 11 mars 2019 är Bolaget listat på Nasdaq First North Growth Market i Stockholm. Bolaget har ett aktieslag. Aktien ger en (1) röst per aktie. Varje aktie medför lika rätt till andel i Bolagets tillgångar och resultat. Per den 30 juni 2026 uppgick antalet aktier i Alzinova till 202 640 557 (104 323 588) stycken.

Ägare per den 30 juni 2026

Ägare	Antal aktier	Kapital %
Maida Vale Capital AB	26 614 809	13,1
Bosmac Invest AB	9 375 000	4,6
Nordnet Pensionsförsäkring AB	8 032 439	4,0
Patrik Ahlvin	7 500 000	3,7
Försäkrings AB Avanza Pension	6 842 531	3,4
Rickard Rönblom	4 362 500	2,2
Marcus Milerud	3 142 239	1,6
Özlem Erdogan Güll	3 103 000	1,5
Robert Cederlunden	2 630 000	1,3
Nowo Global Fund	2 629 129	1,3
Totalt de tio största ägarna	74 231 647	36,6
Totalt övriga ägare	128 408 910	63,4
Totalt alla ägare	202 640 557	100

Aktierelaterade nyckeltal

TRE MÅNADER, APRIL–JUNI, 2026
- Genomsnittligt antal aktier under perioden före utspädning uppgick till 159 152 964 (92 830 062). - Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning uppgick till 162 156 964(95 602 985). - Resultat per aktie före utspädning uppgick till -0,03 (-0,08) SEK. - Resultat per aktie efter utspädning uppgick till -0,03 (-0,08) SEK.
SEX MÅNADER, JANUARI–JUNI, 2026
- Genomsnittligt antal aktier under perioden före utspädning uppgick till 133 568 340 (91 007 884). - Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning uppgick till 136 572 340 (92 402 006). - Resultat per aktie före utspädning uppgick till -0,09 (-0,15) SEK. - Resultat per aktie efter utspädning uppgick till -0,08 (-0,15) SEK.

I april 2025 implementerade Alzinova ett långsiktigt incitamentsprogram, LTIP 2025:1, där åtta deltagare förvärvade totalt 3 004 000 teckningsoptioner. Utspädning vid ett fullt utnyttjande av de 3 004 000 förvärvade teckningsoptionerna i LTIP 2025:1 uppgår till cirka 1,46 %.



Finansiell kalender

Årsredovisning 2025	2026-04-23
Delårsrapport, Q1 2026	2026-05-13
Årsstämma	2026-05-26
Halvårsrapport, 2026	2026-08-20
Delårsrapport, Q3 2026	2026-11-12
Bokslutskommuniké 2026	2027-02-25

Ordlista, definitioner och förkortningar

Aβ42 - amyloid-beta 42	Kroppsegen peptid (del av ett protein) som klumpar ihop sig i hjärnan och orsakar Alzheimers sjukdom.
Antigen	Ett ämne eller en molekyl som immunförsvaret kan känna igen och reagera mot
Biomarkör	En mätbar indikator av ett sjukdomstillstånd.
EMA	Den europeiska läkemedelsmyndigheten European Medicines Agency
FDA	Den amerikanska läkemedelsmyndigheten Food and Drug Administration.
“First in class”	Ett “first-in-class”-läkemedel är det första godkända läkemedlet med en ny och unik verkningsmekanism riktad mot en specifik biologisk väg eller molekylärt mål och som erbjuder en ny behandlingsmetod.
FoU	Förkortning för forskning och utveckling.
Immunogenicitet	Ett ämnets förmåga att framkalla ett immunsvär, t.ex. genom produktion av antikroppar.
IND	Investigational New Drug, kliniskt prövningstillstånd.
Interim readout	En förhandsanalys av data från en pågående studie, som ger tidig indikation om effekt eller säkerhet innan studien är helt avslutad.
IP	Intellectual properties, på svenska, immateriella rättigheter, exempelvis patent.
LOI	Letter of Intent
Monoklonal antikropp	En typ av antikropp, framställd i laboratorium från en enda klon av immunceller och riktad mot ett specifikt protein.
Neurodegenerativ biomarkör	En biologisk indikator som mäter nervcellsskada eller -förlust vid sjukdomar som Alzheimers.
Oligomerer	Ihopklumpat protein eller peptid, här använt som benämning på lösliga peptidklumpar.
Plack	Lokal ansamling av ihopklumpat olösligt protein, i Alzheimers fr.a. bestående av peptiden Aβ42.
Sjukdomsmodifierande behandling	Behandling av sjukdomens bakomliggande orsak.
Tolerabilitet	Graden av biverkningar från ett läkemedel som kan tolereras av en patient.

Handelsplats

*Nasdaq First
North Growth
Market*

Kortnamn

ALZ

Listade sedan

2015

Kontakt

Tord Labuda, VD
tord.labuda@alzinova.com

Erik Kullgren, CFO
erik.kullgren@alzinova.com

eller e-post till info@alzinova.com

Finansiella rapporter finns tillgängliga på Bolagets hemsida www.alzinova.com från och med dagen för offentliggörandet.

Alzinova AB (publ)

Alzinova AB är ett svenskt biofarmabolag i klinisk utvecklingsfas specialiserat på behandling av Alzheimers sjukdom, där utgångspunkten är att angripa toxiska amyloid-beta-oligomerer. Huvudkandidaten ALZ-101 är ett terapeutiskt vaccin mot Alzheimers sjukdom. Alzinovas patenterade AβCC-peptidteknologi gör det möjligt att utveckla sjukdomsmodifierande behandlingar som med stor träffsäkerhet angriper de giftiga amyloid-beta-oligomerer som är centrala i sjukdomens uppkomst och utveckling. I ett globalt perspektiv är Alzheimers sjukdom en av de vanligaste och mest förödande neurologiska sjukdomarna. Uppskattningsvis har idag mer än 30 miljoner personer i världen Alzheimers sjukdom och antalet förväntas tredubblas till 2050. Baserat på samma teknik utvecklar Bolaget även antikroppen ALZ-201 som idag är i preklinisk utvecklingsfas, och målet är att utöka pipelinen ytterligare. Bolagets Certified Adviser på Nasdaq First North Growth Market är Mangold Fondkommission AB. För mer information om Alzinova, besök gärna: www.alzinova.com

Alzinova AB
Besöksadress: Entreprenörstråket 10, 431 53 Mölndal
Postadress: Gemenskapens gata 9, 431 53 Mölndal

