

A large, white, stylized number '92' is superimposed over the background image. The background is a blurred photograph of a pharmaceutical manufacturing facility with stainless steel equipment and workers in the background.

92

Xspray Pharma

Delårsrapport april–juni 2026

Andra kvartalet 2026

Nyckeltal koncernen	Apr-jun 2026	Apr-jun 2025	Jan-jun 2026	Jan-jun 2025	Helår 2025
Nettoomsättning (kSEK)	-	-	-	-	-
Resultat före skatt (kSEK)	-39 794	-44 885	-75 174	-87 206	-171 546
Resultat per aktie före utspädning (SEK)	-0,87	-1,21	-1,72	-2,35	-4,46
Resultat per aktie efter utspädning (SEK)	-0,87	-1,21	-1,72	-2,35	-4,46
Forsknings- och utvecklingskostnader i % av rörelsekostnader*	6,2	9,9	6,3	10,8	6,6
Likvida medel (kSEK)	179 905	73 807	179 905	73 807	153 745
Balansomslutning (kSEK)	811 176	696 977	811 176	696 977	769 346
Soliditet (%)	78,6	76,8	78,6	76,8	78,6
Medelantal anställda (st)	24	26	24	27	26

* Definitioner av nyckeltal, se ► sid 20

April–juni 2026, koncernen

- Nettoomsättningen uppgick till 0 kSEK (0).
- Resultat före skatt uppgick till -39 794 kSEK (-44 885)
- Resultat per aktie, före utspädning, uppgick till -0,87 SEK (-1,21)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -36 946 kSEK (-44 111)
- Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -10 307 kSEK (-6 132)

Tal inom parentes avser motsvarande period föregående år.

Januari–juni 2026, koncernen

- Nettoomsättningen uppgick till 0 kSEK (0)
- Resultat före skatt uppgick till -75 174 kSEK (-87 206)
- Resultat per aktie, före utspädning, uppgick till -1,72 SEK (-2,35)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -67 622 kSEK (-110 440)
- Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -11 374 kSEK (-20 833)

Väsentliga händelser under kvartalet

- I april meddelade Xspray Pharma att den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA godkänt varumärkesnamnet Nilopki® för bolagets produktkandidat XS003 (nilotinib) inför den planerade lanseringen i USA under andra halvåret 2026, under förutsättning att marknadsgodkännande erhålls.
- I april offentliggjorde Xspray Pharma utfallet av bolagets företrädesemission. Emissionen tecknades till cirka 258 procent och styrelsen beslutade därför att fullt ut utnyttja övertilldelningsoptionen. Genom företrädesemissionen och övertilldelningsemissionen tillfördes bolaget cirka 113 mSEK före emissionskostnader. Antalet aktier och röster ökade med 5 674 234 till 47 416 574, samtidigt som aktiekapitalet ökade med 5 674 234 SEK till 47 416 574 SEK.

- I juni uppnådde bolagets långsiktiga incitamentsprogram LTIP 2025/2028 och LTIP 2026/2029 full anslutning. Programmen kan utnyttjas från och med maj 2028 till teckningskurser om 49,30 SEK respektive 48,80 SEK per aktie.
- I juni mottog Xspray Pharma ett Complete Response Letter (CRL) från FDA avseende bolagets ansökan om marknadsgodkännande (NDA) för Nilopki®. FDA efterfrågade kompletterande information avseende dosnivå, produktmärkning och tillverkning.
- I juni lämnade Xspray Pharma en regulatorisk uppdatering avseende bolagets produktkandidater. För Nilopki® har bolaget fastställt en strategi för att hantera de frågor som tagits upp i CRL:n och begärt ett Type A-möte med FDA. För Dasynoc® fortsätter FDA:s granskning inför PDUFA-datumet den 25 augusti 2026. FDA har även godkänt bolagets begäran om ett Type C-möte för att diskutera en möjlig utökning av produktmärkningen för Dasynoc®.

VD har ordet



Bästa aktieägare,

Det andra kvartalet präglades av fortsatta framsteg i Xspray Pharmas utveckling mot att bli ett kommersiellt onkologifokuserat bolag. Vi har fortsatt att fokusera på våra viktigaste strategiska prioriteringar – att föra Dasynoc närmare en kommersiell lansering i USA, etablera en tydlig regulatorisk väg framåt för Nilopki tillsammans med FDA, upprätthålla en disciplinerad finansiell styrning samt fortsätta att stärka organisationen och våra kommersiella förutsättningar.

Under kvartalet fortsatte vi att bygga den operativa och organisatoriska plattform som krävs för att stödja bolagets fortsatta utveckling och genomföra vår kommersialiseringsstrategi. Vårt engagemang för att erbjuda patienter förbättrade behandlingsalternativ inom onkologi är oförändrat starkt och vi ser med tillförsikt på de framsteg som gjorts inom både utvecklingsarbetet och förberedelserna inför kommersialiseringen.

När vi nu går vidare är vårt fokus fortsatt att skapa långsiktigt värde för patienter, aktieägare och övriga intressenter samt att positionera Xspray Pharma för nästa utvecklingsfas.

Dasynoc: Slutfas i ansökningsprocessen och väl positionerad för lansering

Dasynoc är fortsatt vår högsta prioritet. Den regulatoriska processen för vår ansökan om marknadsgodkännande befinner sig nu i ett sent skede. Vi har besvarat samtliga informationsförfrågningar från FDA och adresserat samtliga utestående regulatoriska frågor i ansökningsdokumentationen, inklusive frågor relaterade till produktmärkningen. Den senaste dialogen har bland annat omfattat detaljer kring produktens utformning, såsom förpackningsdesign och färgsättning, vilket är normalt i slutskedet av en regulatorisk granskning. Såvitt vi känner till återstår inga frågor kopplade till Dasynoc-ansökan som ligger inom Xspray Pharmas kontroll.

Ett marknadsgodkännande är dock fortsatt beroende av den regulatoriska processen kring vår externa tillverkningspartner NerPharMa. Tidpunkten för de återstående myndighetsåtgärderna ligger utanför vår kontroll och vi vill därför inte spekulera kring beslut från FDA.

Vår uppfattning är samtidigt att arbetet med de korrigerande åtgärderna vid anläggningen fortskrider enligt plan. Vi ser positivt på Benta Groups ambition att etablera ett långsiktigt tillverkningspartnerskap med Xspray Pharma.

I juli besökte jag produktionsanläggningen och träffade teamet på Benta Group för att följa utvecklingen av anläggningen och tillverkningsprocesserna. Besöket

stärkte min tilltro till Benta Groups engagemang för vår HyNap-teknologi och deras långsiktiga roll som tillverkningspartner för våra framtida kommersiella produkter.

Vår planering utgår fortfarande från en lansering av Dasynoc i USA före utgången av 2026, under förutsättning att de återstående regulatoriska frågorna löses i tid. Detta är fortsatt ett villkorat mål, men ett viktigt sådant. Ett regulatoriskt klartecken för NerPharMa under hösten skulle fortfarande möjliggöra en lansering före årets slut, även om det skulle komma efter det fastställda PDUFA-datumet för Dasynoc. Vi fortsätter därför att upprätthålla den operativa och kommersiella beredskap som krävs för att snabbt kunna lansera produkten när samtliga förutsättningar är uppfyllda.

Eftersom FDA ännu inte har avslutat inspektionen av den externa tillverkningsanläggningen eller färdigställt den tillhörande inspektionsrapporten, finns det en risk att myndigheten utfärdar ett Complete Response Letter (CRL).

Parallellt arbetar vi med att maximera Dasynocs långsiktiga potential. Med utgångspunkt i återkoppling från ledande kliniska experter har vi inlett regulatoriska diskussioner med FDA kring möjligheterna att på sikt utveckla produktinformationen i linje med kliniska behandlingsriktlinjer. Även om vi ännu inte kan lämna ytterligare detaljer speglar detta vår långsiktiga ambition för produkten och vår övertygelse om att Dasynoc har potential att skapa ett betydande värde även efter den initiala lanseringen.

Nilopki: Reviderad regulatorisk väg mot en återinlämning Q4 2026

Under perioden har vi även tagit viktiga steg framåt i det regulatoriska arbetet kring Nilopki. Som planerat genomfördes ett Type A-möte med FDA i juli. Dialogen gav ökad tydlighet kring myndighetens förväntningar och utgör ett viktigt steg i arbetet med att fastställa den mest effektiva vägen framåt. Mot bakgrund av återkopplingen från FDA har bolaget reviderat den regulatoriska planen och arbetar mot en återinlämning av ansökan under det fjärde kvartalet 2026. Under förutsättning att FDA fastställer en granskningsperiod om sex månader kan ett PDUFA-beslut förväntas sex månader efter återinlämningen. En lansering av Nilopki under 2026 bedöms därför fortsatt som osannolik. Även om tidplanen har förlängts ser vi fortsatt en betydande kommersiell möjlighet för Nilopki på den amerikanska marknaden och är fast beslutna att driva projektet vidare mot ett marknadsgodkännande.

Dasynoc och Nilopki bygger på samma kommersiella infrastruktur och båda produkterna adresserar viktiga begränsningar inom dagens behandling av kronisk myeloisk leukemi. Det skapar goda förutsättningar för synergier när produktportföljen successivt byggs ut.

Finansiell disciplin och genomförandekraft

Vi fortsätter att förvalta bolagets resurser med ett tydligt fokus på värdeskapande och lanseringsberedskap. Under kvartalet har vi bibehållit en strikt kostnadskontroll samtidigt som vi säkerställt de resurser som krävs inför den planerade kommersialiseringen av Dasynoc.

Den lägre kostnadsnivån och det förbättrade rörelseresultatet under året visar att de åtgärder som genomförts under det senaste året ger önskad effekt. Vi har lyckats effektivisera vår kostnadsbas utan att kompromissa med kvaliteten eller våra kommersiella förberedelser.

I juli genomförde vi dessutom en avtalsenlig amortering om 50,4 MSEK på bolagets lånefinansiering. Därmed har vår finansiella skuldsättning minskat samtidigt som vår finansiella flexibilitet har stärkts.

Att balansera finansiell disciplin med hög operativ beredskap är fortsatt en av våra viktigaste prioriteringar. Vårt mål är att säkerställa att bolaget har de finansiella förutsättningarna att genomföra övergången till kommersiell verksamhet och fullt ut realisera potentialen i Dasynoc och Nilopki när de återstående regulatoriska förutsättningarna är uppfyllda.

Väl positionerade för nästa utvecklingsfas

Xspray Pharma har gjort betydande framsteg under de senaste åren – från teknikutveckling och kliniska studier till sena regulatoriska processer och omfattande kommersiella förberedelser.

Jag har imponerats av den kompetens, det engagemang och den handlingsförmåga som finns inom Xspray och hos våra samarbetspartners. Att utveckla förbättrade cancerläkemedel är ett komplext arbete där flera avgörande steg är beroende av externa regulatoriska processer. Samtidigt är vi fortsatt fokuserade, realistiska och övertygade om den betydande potential som finns i vår produktportfölj.

Dasynoc har en differentierad klinisk profil och potential att möta ett tydligt medicinskt behov hos patienter som behandlas med dasatinib. Produkten utgör vår första planerade kommersiella produkt och en viktig grund för den bredare produktportfölj som utvecklas med HyNap-teknologin.

Vi kommer även fortsättningsvis att kommunicera öppet och transparent i takt med att ny bekräftad information finns tillgänglig. Vårt fokus ligger på att slutföra de återstående regulatoriska stegen, upprätthålla en hög lanseringsberedskap, inklusive att säkerställa nödvändig finansiering, samt skapa långsiktigt värde för patienter och aktieägare.

Blake Leitch
Verkställande direktör, Xspray Pharma

Om Xspray Pharma

Xspray Pharma AB (publ) är ett läkemedelsbolag med flera produktkandidater under utveckling. Bolaget har en ansökan om marknadsgodkännande för Dasynoc® under FDA granskning och förbereder en återinlämning av ansökan om marknadsgodkännande för Nilopki®. Xspray Pharma använder sin innovativa och patenterade HyNap™-teknologi för att utveckla förbättrade versioner av proteinkinashämmare (PKI:er) för behandling av cancer. PKI:er är den största läkemedelsklassen inom onkologi och det finns idag drygt 90 godkända läkemedel på den amerikanska marknaden.

Vision

Xspray Pharmas vision är att med hjälp av den patenterade HyNap-teknologin etablera sig som en ledande aktör inom förbättrade versioner av marknadsförda proteinkinashämmare (PKI:er) för behandling av cancer och därigenom förbättra livskvaliteten och överlevnaden för patienter.

Förbättra livskvaliteten och överlevnaden för patienter.

Genom en dokumenterad förbättringsprofil och en aktiv patentstrategi ska Xspray Pharma ta marknadsandelar och skapa långsiktig lönsamhet för bolaget och dess aktieägare.

Lansering av Dasynoc® och Nilopki®

Xspray Pharma lämnade i april 2025 in en uppdaterad ansökan om marknadsgodkännande för Dasynoc®. I oktober 2025 utfärdade FDA ett Complete Response Letter (CRL) avseende bolagets ansökan med hänvisning till GMP-observationer vid en kontraktstillverkare. Dessa observationer avsåg inte Xspray Pharmas tillverkningsprocess. FDA begärde även kompletterande information för att säkerställa att den föreslagna produktinformationen var ändamålsenlig. I februari 2026 lämnade Xspray Pharma in en uppdaterad ansökan som inkluderade de kompletteringar som efterfrågats. FDA har accepterat ansökan för granskning och fastställt ett PDUFA-datum till den 25 augusti 2026, vilket är myndighetens måldatum för beslut om ansökan.

I augusti 2025 lämnade Xspray Pharma in en ansökan om marknadsgodkännande till FDA för produktkandidaten Nilopki® för behandling av kronisk myeloisk leukemi (KML). Ansökan baseras på framgångsrika studier som visat bioekvivalens med referensläkemedlet Tasigna®. I juni 2026 utfärdade FDA ett Complete

Response Letter (CRL) med begäran om kompletterande information avseende dosnivå, produktmärkning och tillverkning. Xspray Pharma och FDA genomförde ett konstruktivt Type A-möte i juli, vilket gav de förtydliganden som krävs för att möjliggöra en ny ansökan under det fjärde kvartalet 2026.

Xspray Pharma har ett samarbetsavtal med EVERSANA som ger bolaget tillgång till en kostnadseffektiv och etablerad kommersiell organisation i USA. EVERSANA står redo att intensifiera marknadsförberedelserna i takt med att slutliga marknadsgodkännanden närmar sig. EVERSANA kommer att tillhandahålla tjänster inom marknadstillträde, medicinsk säljkår och patientstödsprogram. EVERSANA har specialister med omfattande erfarenhet av försäljning av proteinkinashämmare till läkare, försäkringsbolag och andra aktörer som Xspray Pharma riktar sig till. Därigenom skapas goda förutsättningar för en snabb lansering av Dasynoc® och Nilopki®. Xspray Pharma behåller det fulla finansiella och strategiska ansvaret, medan EVERSANA ansvarar för lanseringen av de båda produktkandidaterna i USA. Xspray Pharma har genomfört ett flertal marknadsundersökningar i USA. Dessa bekräftar bolagets bedömning av Dasynocs kommersiella potential och att produktens fördelar jämfört med konkurrerande proteinkinashämmare är betydande för läkare, sjuksköterskor och patienter.

Marknad

Proteinkinashämmare (PKI:er) har utvecklats till en av de mest effektiva behandlingsformerna mot cancer och utgör för vissa cancerformer det enda tillgängliga behandlingsalternativet. PKI:er är den största läkemedelsklassen inom onkologi. För närvarande pågår fler än 3 000 kliniska studier i fas I, II eller III och drygt 90 proteinkinashämmare är godkända på den amerikanska marknaden.

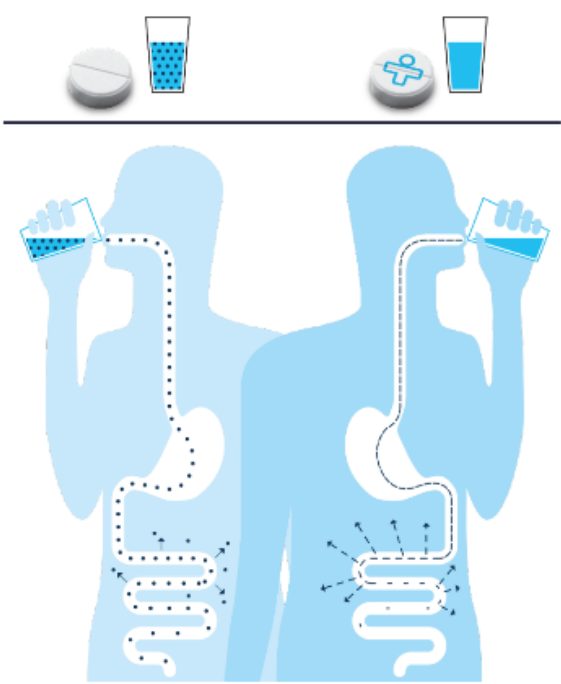
Samtliga Xspray Pharmas produktkandidater under utveckling är proteinkinashämmare. Den ökande förekomsten av cancer och autoimmuna sjukdomar väntas bidra till en fortsatt växande efterfrågan på denna läkemedelsklass.

Produktkandidater

Xspray Pharmas produktportfölj omfattar fyra offentliggjorda produktkandidater. Samtliga bygger på bolagets HyNap™-teknologi: Dasynoc®, Nilopki®, XS008 axitinib och XS025 cabozantinib. Produktkandidaterna är stabila amorfa och icke-kristallina versioner av de fyra storsäljande cancerläkemedlen Sprycel® (dasatinib), Tassigna® (nilotinib), Inlyta® (axitinib) och Cabometyx® (cabozantinib). Många proteinkinashämmare på marknaden är svårslösliga och uppvisar ofta stor variation i upptaget.

Xsprays amorfa formulering ökar lösligheten oberoende av magsäckens pH, vilket kan leda till ett förbättrat upptag och möjliggöra lägre doser med bibehållen effekt. Den sammanlagda årliga bruttoförsäljningen av Sprycel®, Tassigna®, Inlyta® och Cabometyx®, inklusive generiska motsvarigheter, översteg 5,8 miljarder USD på den amerikanska marknaden och 15,0 miljarder USD globalt under 2025.¹⁾

¹⁾ Uppgifterna om årsförsäljning har hämtats från referensbolagens kvartalsrapporter samt Symphony Health.



Xspray Pharmas amorfa produkter är lättlösliga och oberoende av pH-värdet i magsäcken, vilket ger ett jämnare upptag av läkemedlet i kroppen jämfört med kristallina produkter.

Översikt – Produktkandidater

Produktkandidat				Patent		Utvecklingsfas					
Projekt	Substans	Nyckel-indikation	Regulatorisk process	Substans IP utgångsdatum	Sekundärt IP utgångsdatum	Ny produkt-utvärdering	Utveckling-formulering	Pilot-studier	Registrerings-grundande studier	Regulatorisk granskning	Originalprodukt/ Bolag
XS004	dasatinib	Leukemi (CML, ALL)	505(b)(2)	Dec 2020	Sep 2026						Sprycel®/ BMS
XS003	nilotinib	Leukemi (CML)	505(b)(2)	Jan 2024	Okt 2032						Tasigna®/ Novartis
XS008	axitinib	Njurcancer (RCC)	505(b)(2)	Apr 2025	Dec 2030						Inlyta®/ Pfizer
XS025	cabozantinib	Njurcancer (RCC)	505(b)(2)	Aug 2026	Jul 2033						Cabometyx®/ Exelixis

Aktieinformation

Xspray Pharmas aktie är noterad på Nasdaq Stockholm under kortnamnet XSPRAY. Antalet aktier i bolaget uppgick per den 30 juni 2026 till 47 416 574 och stängningskursen uppgick samma dag till 14,80 SEK.

Ägare per 30 juni 2026	Antal aktier	Andel kapital & röster
Flerie Invest AB	8 069 805	17,02 %
Anders Bladh (privat och via Ribbskottet)	5 554 200	11,71 %
Fjärde AP-fonden	4 466 000	9,42 %
Östersjöstiftelsen	4 342 626	9,16 %
Avanza Pension	1 961 528	4,14 %
Tredje AP-fonden	1 530 000	3,23 %
Andra AP-fonden	1 380 513	2,91 %
Unionen	1 235 600	2,61 %
Carl Erik Norman	955 402	2,01 %
Nordnet Pensionsförsäkring	733 722	1,55 %
Summa topp-10 ägare	30 229 396	63,75 %
Övriga ägare	17 187 178	36,25 %
Totalt	47 416 574	100,0 %

Finansiell kalender

	Datum
Q3 kvartalsrapport 2026	4 november 2026
Bokslutskommuniké 2026	11 februari 2027
Årsredovisning 2026	25 mars 2027
Q1 kvartalsrapport 2027	5 maj 2027

Finansiella rapporter finns tillgängliga på Xspray Pharmas hemsida, www.xspraypharma.com.

Analytiker som bevakar bolaget

Filip Einarsson, Redeye AB

Aktiens kursutveckling



Finansiell utveckling

Kommentarerna nedan avser koncernen om inget annat anges. Koncernen består av moderbolaget, ett vilande dotterbolag samt ett amerikanskt dotterbolag. Koncernredovisningen är upprättad i enlighet med International Financial Reporting Standards (IFRS) och moderbolagets redovisning är upprättad enligt RFR2.

Nettoomsättning

Nettoomsättningen uppgick till 0 kSEK under första halvåret 2026. Omsättningen förväntas öka när bolaget lanserar sina produkter på den amerikanska marknaden. För ytterligare information om produktportföljen hänvisas till sidorna 4–5.

Övriga rörelseintäkter

Övriga rörelseintäkter uppgick till 8 432 kSEK (1 313) under det andra kvartalet och till 8 989 kSEK (3 235) för perioden januari–juni. Övriga rörelseintäkter består huvudsakligen av licensintäkter samt valutakursvinster hänförliga till betalningar i utländsk valuta och omräkning av valutakonton.

Forsknings- och utvecklingskostnader

De totala utgifterna för forskning och utveckling uppgick under kvartalet till -13 711 kSEK (-11 374), varav -2 441 kSEK (-4 214) kostnadsfördes i resultaträkningen och -11 270 kSEK (-7 160) aktiverades som utvecklingsutgifter i balansräkningen. För perioden januari–juni uppgick de totala utgifterna för forskning och utveckling till -17 854 kSEK (-32 012), varav -4 538 kSEK (-9 108) kostnadsfördes och -13 316 kSEK (-22 904) aktiverades som utvecklingsutgifter. Minskningen av utvecklingskostnaderna hänför sig till att flera kliniska studier för produktkandidaten Nilopki® har fullbordats, vilket inneburit att projektet blivit mindre kostnadsintensivt. Forsknings- och utvecklingskostnader hänför sig dock fortsatt till bolagets övriga produktkandidater, såsom XS008 axitinib och XS025 cabozantinib.

Administrations- och försäljningskostnader

Administrations- och försäljningskostnaderna uppgick till -36 736 kSEK (-38 106) under det andra kvartalet. Av dessa avsåg -12 018 kSEK (-11 061) personalkostnader. För perioden januari–juni uppgick administrations- och försäljningskostnaderna till -66 744 kSEK (-74 137), varav -24 179 kSEK (-21 688) avsåg personalkostnader. Kostnaderna avser huvudsakligen förberedelser inför lanseringen av Dasynoc® och Nilopki®.

Övriga rörelsekostnader

Övriga rörelsekostnader uppgick till -283 kSEK (-401) under det andra kvartalet och -404 kSEK (-863) för perioden januari–juni. Övriga rörelsekostnader består av valutakursförluster hänförliga till betalningar i utländsk valuta och omräkning av valutakonton.

Finansiella intäkter

Finansiella intäkter uppgick till 499 kSEK (306) under det andra kvartalet och 1 015 kSEK (1 210) för perioden januari–juni. Posten består i sin helhet av ränteintäkter från bankmedel.

Finansiella kostnader

Finansiella kostnader uppgick till -9 265 kSEK (-3 782) under det andra kvartalet och -13 492 kSEK (-7 542) för perioden januari–juni. De finansiella kostnaderna består huvudsakligen av räntekostnader hänförliga till bolagets kortfristiga lån.

Periodens resultat

Periodens resultat uppgick till -39 781 kSEK (-44 857) under det andra kvartalet och -75 143 kSEK (-87 147) för perioden januari–juni. Detta motsvarar ett resultat per aktie före utspädning om -0,87 SEK (-1,21).

Kassaflöde

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -36 946 kSEK (-44 111) under det andra kvartalet, varav förändringen i rörelsekapital uppgick till 1 818 kSEK (-3 727). Motsvarande kassaflöde för perioden januari–juni uppgick till -67 622 kSEK (-110 440), varav förändringen i rörelsekapital uppgick till 5 172 kSEK (-28 867).

Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -10 307 kSEK (-6 132) under det andra kvartalet och -11 374 kSEK (-20 833) för perioden januari–juni. Posten består i sin helhet av aktiverade utvecklingsutgifter om -10 307 kSEK (-6 132) under det andra kvartalet. Ökningen av aktiverade utvecklingsutgifter under kvartalet återspeglar huvudsakligen

utvecklingsaktiviteter inom Nilopki®-projektet före FDA:s Complete Response Letter, även om de totala forsknings- och utvecklingskostnaderna har minskat jämfört med föregående år efter att flera kliniska studier avslutats.

Investeringar i materiella anläggningstillgångar uppgick till 0 kSEK (0) under perioden januari–juni.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 106 490 kSEK (-1 314) under det andra kvartalet, främst till följd av den företrädesemission som genomfördes under perioden. För perioden januari–juni uppgick kassaflödet från finansieringsverksamheten till 105 111 kSEK (-2 705). Periodens kassaflöde uppgick till 59 237 kSEK (-51 557) under det andra kvartalet och 26 115 kSEK (-133 978) för perioden januari–juni. Per den 30 juni 2026 uppgick koncernens likvida medel till 179 905 kSEK (73 807).

Immateriella anläggningstillgångar

Utvecklingsutgifter för projekten har aktiverats enligt plan. Aktiverade utvecklingsutgifter uppgick till 11 270 kSEK (7 160) under det andra kvartalet. Per den 30 juni 2026 uppgick koncernens totala aktiverade utvecklingsutgifter till 525 506 kSEK (501 830). Posten hänför sig till bolagets produktkandidater Dasynoc®, Nilopki®, XS008 axitinib och XS025 cabozantinib.

Finansiell ställning

Under kvartalet genomförde bolaget en företrädesemission om cirka 83 MSEK med företrädesrätt för bolagets befintliga aktieägare. Emissionen utökades dessutom genom en övertilldelningsoption om cirka 30 MSEK, delvis riktad till nya investerare.

Bolaget hade även ett befintligt lån om 125 MSEK med förfall i februari 2027. Efter rapportperiodens utgång, i juli, amorterade bolaget 50,4 MSEK av lånet i enlighet med lånevillkoren, vilket minskade bolagets finansiella skuldsättning och ökade den finansiella flexibiliteten.

Bolagets framtida kapitalbehov påverkas av flera faktorer, däribland tidpunkten för lansering och marknadens mottagande av bolagets första produktkandidater Dasynoc® och Nilopki®, samt utfallet och kostnaderna för pågående och framtida läkemedelsstudier.

Beroende på utvecklingen av dessa faktorer under det kommande året kommer koncernens likvida medel inte att vara tillräckliga för att finansiera verksamheten under de kommande tolv månaderna.

Mot denna bakgrund utvärderar styrelsen fortlöpande bolagets finansieringsbehov och finansiella ställning, med insikten att ytterligare finansiering kommer att krävas för att stödja en framgångsrik kommersialisering av bolagets produktkandidater. Olika finansieringsalternativ utvärderas löpande.

Koncernens soliditet uppgick till 78,6 procent (76,8) per den 30 juni 2026.

Koncernstruktur

Koncernen består av moderbolaget Xspray Pharma AB (publ), org.nr 556649-3671, samt de helägda dotterbolagen Xspray Pharma Futurum AB, org.nr 559178-7642, och Xspray Pharma Inc. De två svenska aktiebolagen har sitt säte i Solna och det amerikanska dotterbolaget har sitt säte i Delaware. Huvudkontorets adress är Scheeles väg 2, 171 65 Solna.

Moderbolaget

Verksamheten bedrivs huvudsakligen i moderbolaget Xspray Pharma AB (publ). Moderbolagets likvida medel uppgick per den 30 juni 2026 till 176 077 kSEK (71 195) och soliditeten uppgick till 80,8 procent (80,5).

Medarbetare

Antalet medarbetare i organisationen har minskat med två jämfört med motsvarande period föregående år. Medelantalet anställda i koncernen uppgick till 24 (26).

Närståendetransaktioner

Moderbolagets ledning samt styrelserna i moderbolaget och dotterbolagen definieras som närstående.

Köp av tjänster från ledande befattningshavare avser konsultarvoden till M von Euler Consulting AB, som ägs av Mikael von Euler och som ingått i bolagets företagsledning sedan oktober 2025. Arvodena uppgick till -483 kSEK (-333) under kvartalet och -1 011 kSEK (-642) för perioden januari–juni.

Under perioden januari–juni har bolaget även haft kostnader som vidarefakturerats från Flerie Invest, som är bolagets största aktieägare. Dessa kostnader uppgick till -1 050 kSEK (0).



Q2

Räkenskaper

Koncernens resultaträkning

Belopp i kSEK	Apr-jun 2026	Apr-jun 2025	Jan-jun 2026	Jan-jun 2025	Helår 2025
Nettoomsättning	-	-	-	-	-
Övriga rörelseintäkter	8 432	1 313	8 989	3 235	6 432
Forsknings- och utvecklingskostnader	-2 441	-4 214	-4 538	-9 108	-10 750
Administrations- och försäljningskostnader	-36 736	-38 106	-66 744	-74 137	-151 103
Övriga rörelsekostnader	-283	-401	-404	-863	-1 489
Rörelseresultat	-31 028	-41 409	-62 697	-80 874	-156 910
Finansiella intäkter	499	306	1 015	1 210	2 215
Finansiella kostnader	-9 265	-3 782	-13 492	-7 542	-16 851
Finansnetto	-8 767	-3 476	-12 478	-6 332	-14 636
Resultat före skatt	-39 794	-44 885	-75 174	-87 206	-171 546
Skatt	14	27	32	58	104
Periodens resultat	-39 781	-44 857	-75 143	-87 147	-171 443
Periodens resultat per aktie före utspädning, SEK	-0,87	-1,21	-1,72	-2,35	-4,46
Periodens resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,87	-1,21	-1,72	-2,35	-4,46
Genomsnittligt antal aktier före utspädning, st	45 812 852	37 138 491	43 800 210	37 138 491	38 453 876
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning, st	45 812 852	37 138 491	43 800 210	37 138 491	38 453 876

Koncernens rapport över totalresultatet

Belopp i kSEK	Apr-jun 2026	Apr-jun 2025	Jan-jun 2026	Jan-jun 2025	Helår 2025
Periodens resultat	-39 781	-44 857	-75 143	-87 147	-171 443
Årets omräkningsdifferenser vid omräkning av utländska verksamheter	87	-334	210	-334	-444
Periodens totalresultat	-39 694	-45 191	-74 933	-87 481	-171 887

Periodens resultat respektive totalresultat är i sin helhet hänförligt till moderbolagets aktieägare.

Koncernens balansräkning

Belopp i kSEK	30 jun 2026	30 jun 2025	31 dec 2025
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar			
Balanserade utvecklingsutgifter	525 506	501 830	512 190
Summa immateriella anläggningstillgångar	525 506	501 830	512 190
Materiella anläggningstillgångar			
Maskiner och andra tekniska anläggningar	733	2 488	1 434
Nyttjanderättstillgångar	23 795	29 401	26 598
Inventarier	1 340	1 793	1 566
Pågående nyanläggningar och förskott	41 389	41 389	41 389
Summa materiella anläggningstillgångar	67 257	75 072	70 988
Finansiella anläggningstillgångar			
Långfristiga värdepappersinnehav	1	1	1
Övriga långfristiga fordringar	3 302	3 225	3 271
Summa finansiella anläggningstillgångar	3 303	3 226	3 272
Summa anläggningstillgångar	596 066	580 128	586 450
Omsättningstillgångar			
Varulager	19 555	35 119	22 296
Kortfristiga fordringar	3 923	4 156	3 842
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	11 727	3 768	3 012
Likvida medel	179 905	73 807	153 745
Summa omsättningstillgångar	215 109	116 849	182 896
SUMMA TILLGÅNGAR	811 176	696 977	769 346

Koncernens balansräkning forts.

Belopp i kSEK	30 jun 2026	30 jun 2025	31 dec 2025
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
Aktiekapital	47 417	37 138	41 742
Övrigt tillskjutet kapital	1 676 149	1 425 043	1 574 042
Reserver	764	663	553
Balanserat resultat inklusive periodens resultat	-1 086 832	-927 394	-1 011 689
Summa eget kapital hänförligt till moderföretagets aktieägare	637 497	535 451	604 649
Långfristiga skulder			
Leasingskulder	19 056	24 438	21 718
Skulder till kreditinstitut	-	-	121 316
Summa långfristiga skulder	19 056	24 438	143 034
Kortfristiga skulder			
Kortfristiga räntebärande skulder	122 895	96 000	-
Leverantörsskulder	12 619	9 777	3 323
Leasingskulder	5 350	5 242	5 358
Övriga kortfristiga skulder	1 093	9 650	1 132
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	12 666	16 418	11 850
Summa kortfristiga skulder	154 622	137 087	21 663
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	811 176	696 977	769 346

Förändring i koncernens eget kapital

Belopp i kSEK	Aktie- kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Reserver	Balanserat resultat inklusive periodens resultat	Totalt eget kapital
Ingående balans per 1 januari 2025	37 138	1 425 208	997	-840 247	623 097
Periodens resultat	-	-	-	-171 443	-171 443
Övriga totalresultat för perioden	-	-	-444	-	-444
Summa periodens totalresultat	-	-	-444	-171 443	-171 887
Nyemission	4 604	156 531	-	-	161 135
Transaktionskostnader	-	-7 656	-	-	-7 656
Incitamentprogram	-	-41	-	-	-41
Utgående balans per 31 december 2025	41 742	1 574 042	553	-1 011 689	604 649
Ingående balans per 1 januari 2026	41 742	1 574 042	553	-1 011 689	604 649
Periodens resultat	-	-	-	-75 143	-75 143
Övrigt totalresultat för perioden	-	-	210	-	210
Summa periodens totalresultat	-	-	210	-75 143	-74 933
Nyemission	5 674	107 810	-	-	113 484
Transaktionskostnader	-	-6 434	-	-	-6 434
Incitamentprogram	-	731	-	-	731
Utgående balans per 30 juni 2026	47 417	1 676 149	764	-1 086 832	637 497

Koncernens kassaflödesanalys

Belopp i kSEK	Apr-jun 2026	Apr-jun 2025	Jan-jun 2026	Jan-jun 2025	Helår 2025
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-31 028	-41 409	-62 697	-80 874	-156 910
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet					
Avskrivningar	1 035	1 388	2 422	2 803	5 579
Erhållen ränta	3	-	6	-	2 215
Erlagd ränta	-8 774	-363	-12 525	-3 502	-13 620
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-38 764	-40 384	-72 794	-81 573	-162 736
Förändringar av rörelsekapital					
Förändringar av varulager	3 371	-5 113	2 741	-14 784	-1 961
Förändring av rörelsefordringar	-8 740	-389	-7 621	-118	-400
Förändring av rörelseskulder	7 187	1 775	10 052	-13 965	-28 066
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-36 946	-44 111	-67 622	-110 440	-193 163
Investeringsverksamheten					
Balanserade utvecklingsutgifter	-10 307	-6 132	-11 374	-20 833	-29 186
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-10 307	-6 132	-11 374	-20 833	-29 186
Finansieringsverksamheten					
Nyemission	113 485	-	113 485	-	161 134
Upptagna lån	-	-	-	-	120 000
Amortering av lån	-	-	-	-	-100 000
Transaktionsutgifter	-6 434	-	-6 434	-129	-7 656
Amortering av leasingskuld	-1 344	-1 278	-2 671	-2 540	-5 144
Återköp teckningsoptioner	-	-36	-52	-36	-41
Tilldelade teckningsoptioner	783	-	783	-	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	106 490	-1 314	105 111	-2 705	168 293
Periodens kassaflöde	59 237	-51 557	26 115	-133 978	-54 056
Likvida medel vid periodens ingång	120 721	125 725	153 745	208 236	208 236
Kursdifferenser och värdeförändringar i likvida medel	-53	-361	45	-451	-435
Likvida medel vid periodens utgång	179 905	73 807	179 905	73 807	153 745

Moderbolagets resultaträkning

Belopp i kSEK	Apr-jun 2026	Apr-jun 2025	Jan-jun 2026	Jan-jun 2025	Helår 2025
Nettoomsättning	-	-	-	-	-
Övriga rörelseintäkter	8 432	1 313	8 989	3 235	6 432
Forsknings- och utvecklingskostnader	-3 167	-4 694	-5 924	-10 141	-12 996
Administrations- och försäljningskostnader	-36 557	-38 217	-66 707	-74 450	-151 918
Övriga rörelsekostnader	-283	-401	-404	-863	-1 489
Rörelseresultat	-31 574	-41 999	-64 045	-82 219	-159 971
Finansiella intäkter	495	306	1 009	1 210	2 211
Finansiella kostnader	-9 265	-3 782	-13 492	-7 542	-16 851
Finansnetto	-8 770	-3 476	-12 483	-6 332	-14 640
Resultat före skatt	-40 344	-45 475	-76 528	-88 551	-174 611
Skatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-40 344	-45 475	-76 528	-88 551	-174 611

Moderbolagets balansräkning

Belopp i kSEK	30 jun 2026	30 jun 2025	31 dec 2025
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar			
Balanserade utvecklingsutgifter	515 028	494 821	503 500
Patent	-	-	-
Summa immateriella anläggningstillgångar	515 028	494 821	503 500
Materiella anläggningstillgångar			
Maskiner och andra tekniska anläggningar	733	2 488	1 434
Inventarier	1 340	1 793	1 566
Pågående nyanläggningar och förskott	41 389	41 389	41 389
Summa materiella anläggningstillgångar	43 462	45 671	44 390
Finansiella anläggningstillgångar			
Aktier i dotterbolag	3 505	2 238	3 505
Långfristiga värdepappersinnehav	1	1	1
Övriga långfristiga fordringar	2 999	2 999	2 999
Summa finansiella anläggningstillgångar	6 505	5 237	6 505
Summa anläggningstillgångar	564 994	545 729	554 395
Omsättningstillgångar			
Varulager	19 555	35 119	22 296
Kortfristiga fordringar			
Övriga kortfristiga fordringar	4 165	4 398	4 077
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	12 590	4 589	3 854
Summa kortfristiga fordringar	16 754	8 987	7 931
Kassa och bank	176 077	71 195	151 159
Summa omsättningstillgångar	212 386	115 301	181 385
SUMMA TILLGÅNGAR	777 380	661 030	735 780

Moderbolagets balansräkning forts.

Belopp i kSEK	30 jun 2026	30 jun 2025	31 dec 2025
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
Bundet eget kapital			
Aktiekapital	47 417	37 138	41 742
Reservfond	976	976	976
Fond för utvecklingsutgifter	515 028	494 821	503 500
Summa bundet eget kapital	563 421	532 936	546 219
Fritt eget kapital			
Överkursfond	1 679 149	1 428 043	1 577 042
Balanserade resultat	-1 537 909	-1 343 091	-1 351 770
Periodens resultat	-76 528	-88 551	-174 611
Summa fritt eget kapital	64 711	-3 599	50 660
Summa eget kapital	628 132	529 337	596 879
Långfristiga skulder	-		
Skulder till kreditinstitut	-	-	121 316
Summa långfristiga skulder	-	-	121 316
Kortfristiga skulder			
Kortfristiga räntebärande skulder	122 895	96 000	-
Leverantörsskulder	12 602	9 625	3 310
Övriga kortfristiga skulder	1 093	9 650	2 435
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	12 658	16 418	11 841
Summa kortfristiga skulder	149 248	131 693	17 585
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	777 380	661 030	735 780

Moderbolagets kassaflödesanalys

Belopp i kSEK	Apr-jun 2026	Apr-jun 2025	Jan-jun 2026	Jan-jun 2025	Helår 2025
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-31 574	-41 999	-64 045	-82 219	-159 971
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet					
Avskrivningar	287	643	927	1 310	2 591
Erhållen ränta	-	-	1	-	2 211
Erlagd ränta	-8 475	-1	-11 913	-2 761	-12 201
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-39 762	-41 357	-75 030	-83 670	-167 370
Förändringar av rörelsekapital					
Förändring av varulager	3 371	-5 113	2 742	-14 784	-1 962
Förändring av rörelsefordringar	-8 767	-488	-7 722	-92	-355
Förändring av rörelseskulder	6 826	143	8 768	-15 329	-27 988
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-38 333	-46 815	-71 243	-113 875	-197 675
Investeringsverksamheten					
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar	-10 351	-6 422	-11 528	-21 340	-30 019
Tillskott till koncernföretag	-	-	-	-	-1 267
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-10 351	-6 422	-11 528	-21 340	-31 286
Finansieringsverksamheten					
Nyemission	113 485	-	113 485	0	161 134
Transaktionsutgifter	-6 434	-	-6 434	-129	-7 656
Upptagna lån	-	-	-	-	120 000
Amortering av lån	-	-	-	-	-100 000
Inlösen teckningsoptioner	-	-36	-	-36	-
Återköp teckningsoptioner	-	-	-52	-	-41
Tilldelade teckningsoptioner	783	-	783	-	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	107 834	-36	107 782	-165	173 437
Periodens kassaflöde	59 150	-53 273	25 011	-135 380	-55 524
Likvida medel vid periodens ingång	117 062	124 601	151 159	206 682	206 682
Kursdifferenser och värdeförändringar i likvida medel	-135	-133	-93	-108	-
Likvida medel vid periodens utgång	176 077	71 195	176 077	71 194	151 159

Noter

Not 1. Redovisnings- och värderingsprinciper

Delårsrapporten för koncernen har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering, utgiven av International Accounting Standards Board (IASB), samt tillämpliga bestämmelser i årsredovisnings-lagen. Delårsrapporten för moderbolaget har upprättats i enlighet med årsredovisningslagens 9 kapitel, Delårsrapport. För moderbolaget och koncernen har samma redovisningsprinciper och beräkningsgrunder tillämpats som i årsredovisningen för 2025. Jämförelsetal inom parentes avser motsvarande period 2025.

Not 2. Betydande uppskattningar och bedömningar

Upprättandet av de finansiella rapporterna enligt IFRS kräver att företagsledningen gör bedömningar och uppskattningar samt antar förutsättningar som påverkar tillämpningen av redovisningsprinciperna och de redovisade beloppen för tillgångar, skulder, intäkter och kostnader. Det faktiska utfallet kan avvika från dessa uppskattningar och antaganden. Uppskattningar och antaganden utvärderas löpande. Ändringar av uppskattningar redovisas i den period då ändringen görs.

Den osäkerhetskälla i uppskattningarna som innebär en betydande risk för att det redovisade värdet på tillgångar eller skulder kan komma att behöva justeras väsentligt under nästa räkenskapsår avser det redovisade värdet på aktiverade utvecklingsutgifter. Bedömningen av om kriterierna för aktivering av utvecklingsutgifter är uppfyllda kräver såväl initiala som löpande bedömningar. De aktiverade utgifterna prövas regelbundet avseende eventuellt nedskrivningsbehov. Bolaget har aktiverade immateriella tillgångar som ännu inte färdigställts och dessa prövas årligen eller så snart det finns indikation på ett eventuellt nedskrivningsbehov. Nedskrivningsprövningarna omfattar uppskattningar av framtida kassaflöden hänförliga till tillgången eller den kassagenererande enhet som tillgången tillhör när den färdigställts. Dessa uppskattningar och bedömningar omfattar främst förväntningar avseende produkternas försäljningspris, marknadspenetration, återstående utvecklingsarbete, försäljnings- och marknadsföringskostnader samt sannolikheten att produkten framgångsrikt passerar återstående utvecklingsfaser. Antagandena baseras på bransch- och marknadsspecifik information som

tagits fram av företagsledningen och granskats av styrelsen.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Xsray Pharmas verksamhet är förknippad med både branschrelaterade och bolagsspecifika risker. Bolaget utvecklar läkemedelskandidater och verksamheten är därför förenad med regulatoriska, marknadsmässiga och finansiella risker. CRL för Dasynoc, som avser brister hos kontraktstillverkaren, omfattas av de regulatoriska risker och leverantörsrisker som tidigare beskrivits i bolagets prospekt och årsredovisning. CRL:n hanterades genom den återinlämnade ansökan som FDA accepterade för granskning och bolaget bedömer att de leverantörsrelaterade frågorna kommer att lösas inom rimlig tid. Efter FDA:s CRL för Nilopki i juni fortsätter Xsray arbetet med att hantera de frågor som myndigheten lyft inom ramen för den regulatoriska processen. Tidpunkten för regulatoriska godkännanden är fortsatt osäker och är beroende av utfallet av FDA:s pågående granskningar, inklusive inspektionsstatus för externa tillverkningsanläggningar där så är tillämpligt. I allt väsentligt är riskerna och osäkerhetsfaktorerna desamma som de som beskrivs i årsredovisningen för 2025.

Finansieringsrisk och fortsatt drift

Bolagets framtida kapitalbehov påverkas av flera faktorer, däribland tidpunkten för lansering och marknadens mottagande av bolagets första produkt-kandidater, Dasynoc® och Nilopki®, samt utfallet och kostnaderna för pågående och framtida läkemedelsstudier. Beroende på utvecklingen av dessa faktorer under det kommande året kommer koncernens likvida medel inte att vara tillräckliga för att finansiera verksamheten under de kommande tolv månaderna.

Mot denna bakgrund följer styrelsen utvecklingen noggrant och utvärderar olika finansieringsalternativ, inklusive tidpunkt och omfattning av kapitalanskaffning som kan vara fördelaktig för bolaget. Om tillräcklig finansiering inte kan säkerställas föreligger en väsentlig osäkerhetsfaktor som kan leda till betydande tvivel om bolagets förmåga att fortsätta verksamheten. I enlighet med styrelsens policy ska koncernen upprätthålla en stark finansiell ställning, vilket bidrar till att behålla investerares och marknadens förtroende. Detta skapar även förutsättningar för den fortsatta utvecklingen av verksamheten och ett långsiktigt värdeskapande för aktieägarna. Till dess att bolaget uppnått en långsiktigt hållbar lönsamhet är policyn att

upprätthålla en rimlig skuldsättning och en hög andel eget kapital.

Nyckeltal definitioner

Resultat per aktie beräknas som periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier under perioden. Soliditet definieras som eget kapital i procent av balansomslutningen. Forsknings- och

utvecklingskostnader i procent av rörelsekostnader beräknas som kostnadsförda forsknings- och utvecklingskostnader dividerat med rörelsekostnader. Totala rörelsekostnader utgörs av rörelseresultatet exklusive nettoomsättning och övriga rörelseintäkter. Redovisat värde för fordringar, likvida medel, leverantörsskulder och övriga skulder bedöms utgöra en rimlig approximation av verkligt värde.

Styrelsens intygande

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

Solna, 5 augusti 2026

Anders Ekblom
[Ordförande](#)

Anders Bladh
[Ledamot](#)

Robert Molander
[Ledamot](#)

Markus Haeberlein
[Ledamot](#)

Anne Prener
[Ledamot](#)

Christine Lind
[Ledamot](#)

Carl-Johan Spak
[Ledamot](#)

Blake Leitch
[Verkställande direktör](#)

Rapporten har inte varit föremål för granskning av bolagets revisorer.

Ordlista

505(b)(2) NDA	Ansökan om ett amerikanskt läkemedelsgodkännande för en förbättrad version av ett godkänt läkemedel.
Amorf	En amorf struktur är ett kemiskt begrepp som beskriver ämnen som saknar en ordnad struktur hos ämnets molekyler.
Bioekvivalens	Begrepp som används för att beskriva om två olika läkemedel har likartat upptag och eliminering ur kroppen och därmed kan förväntas ha en likartad och likvärdig medicinsk effekt. Om två jämförda läkemedel kan konstateras vara bioekvivalenta, kan de förväntas ha samma effekt och säkerhet.
Biotillgänglighet	Biologisk tillgänglighet, ett begrepp inom farmakologi som visar hur stor del av ett läkemedel som når blodet.
FDA	Food and Drug Administration. USA:s livsmedels- och läkemedelsmyndighet med ansvar för mat, kosttillskott, läkemedel, kosmetika, medicinsk utrustning, radioaktivt strålende utrustning samt blodprodukter.
Kristallin	En kristallin struktur är ett kemiskt begrepp som beskriver en ordnad struktur hos ämnets molekyler.
PDUFA-datum	En typ av måldatum som FDA har satt för att fatta ett beslut om ett nytt läkemedel (Prescription Drug User Fee Act).
Pilotstudie	En första studie som görs i en mindre skala än en registreringsgrundande studie. Med hjälp av pilotstudien kan man dels kontrollera att upplägget av studien är fungerande, dels samla in värden som sedan kan användas som kontrollvärden vid den fullvärdiga studien.
Pivotal studie	En registreringsgrundande studie vars resultat kan användas i ansökan om godkännande hos läkemedelsmyndighet.
Proteinkinashämmare (PKI)	Läkemedel som blockerar proteinkinaser. Proteinkinashämmare verkar genom att blockera aktiviteten hos enzymer som driver på cancercellernas utveckling och tillväxt.
Protonpumpshämmare (PPI)	Protonpumpshämmare är en läkemedelsgrupp vars huvudsakliga verkan är en tydlig och långvarig minskning av produktionen av magsyra.
Tyrosinkinashämmare (TKI)	Tyrosinkinashämmare är en undergrupp till proteinkinashämmare. Cancerläkemedelsgruppen blockerar tillväxtstimulerande signaler intracellulärt.
Variabilitet	Hur stor spridningen är i form av låga och höga värden kring medelvärdet när det gäller kroppens upptag av läkemedel.



För ytterligare information,
vänligen kontakta:

Jacob Nyberg, IR

Telefon: +46 (0) 8 730 37 00

E-mail: ir@xspray.com

www.xspraypharma.com

 **xspray**
PHARMA