

Bokslutskommuniké januari-december 2025

Egetis har lämnat in ansökan om marknadsgodkännande (NDA) i USA för Emcitate® (tiratrikol) för behandling av MCT8-brist

- Emcitate intäkter för 2025 uppgick till 62,3 MSEK, en ökning med 40 % i lokala valutor jämfört med 2024.

Finansiell översikt oktober-december

- Försäljningsintäkten uppgick till 17,9 (10,8) MSEK
- Kvartalets förlust uppgick till -119,7 (-110,5) MSEK
- Likvida medel vid kvartalets utgång uppgick till 215,8 (351,0) MSEK
- Kassaflöde uppgick till 70,8 (218,1) MSEK
- Resultat per aktie före/efter utspädning uppgick till -0,3 (-0,3) SEK

Finansiell översikt januari-december

- Försäljningsintäkten uppgick till 62,4 (46,1) MSEK
- Periodens förlust uppgick till -342,5 (-343,6) MSEK
- Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 215,8 (351,0) MSEK
- Kassaflöde uppgick till -129,8 (41,8) MSEK
- Resultat per aktie före/efter utspädning uppgick till -0,9 (-1,1) SEK

Väsentliga händelser under kvartalet

- Vid ett framgångsrikt pre-New Drug Application (NDA) möte med FDA beviljades Egetis en rullande NDA för Emcitate® baserat på redan tillgängliga kliniska data
- Egetis meddelade positiva resultat från ReTRIAct-studien med Emcitate® vid MCT8-brist
- Egetis inledde rullande NDA i december i USA för Emcitate® vid MCT8-brist
- Egetis och *taiba rare* ingick exklusivt distributions- och 'early access' avtal för att möjliggöra försäljning av Emcitate® i Gulfregionen
- Egetis och Er-Kim expanderade sitt partnerskap för att öka tillgången till Emcitate® i Central-, Öst- och Sydösteuropa
- Egetis genomförde framgångsrikt en övertecknad riktad nyemission om 183 miljoner kronor, före transaktionskostnader
- Ny publikation påvisade betydelsefulla kliniska fördelar med Emcitate® vid behandling av resistens mot sköldkörtelhormon beta (RTH-beta)

Väsentliga händelser efter kvartalet

- Egetis slutförde rullande NDA i USA för Emcitate® för behandling av MCT8-brist
- FDA:s program för prioriterad granskning av sällsynta pediatrika sjukdomar förlängdes till 2029
- Fujimoto höll ett 'pre-application consultation'-möte med den japanska läkemedelsmyndigheten PMDA. NDA i Japan kommer att baseras på existerande data från det globala kliniska utvecklingsprogrammet

Finansiell översikt

	2025 okt-dec	2024 okt-dec	2025 jan-dec	2024 jan-dec
Försäljningsintäkter, MSEK	17,9	10,8	62,4	46,1
Resultat efter skatt, MSEK	-119,7	-110,5	-342,5	-343,6
Kassaflöde, MSEK	70,8	218,1	-129,8	41,8
Likvida medel, MSEK	215,8	351,0	215,8	351,0
Soliditet, %	53	62	53	62
Resultat per aktie före utspädning, SEK	-0,3	-0,3	-0,9	-1,1
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,3	-0,3	-0,9	-1,1
Genomsnittligt antal anställda	42	40	40	35

VD har ordet

År 2025 var historiskt för Egetis. I februari godkändes Emcitate® (tiratricol) i EU, samt Island, Norge och Liechtenstein, som den första och enda behandlingen för patienter med monokarboxylattransportör 8 (MCT8)-brist. Vi inledde lanseringen av Emcitate® i det första landet, Tyskland, i maj 2025. Emcitate intäkterna för året uppgick till 62,3 MSEK, vilket motsvarar en ökning på 40% i lokala valutor jämfört med 2024 (46,1 MSEK).

Positivt pre-NDA möte och rullande inlämning av NDA

Som tidigare meddelats, beviljade den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA Breakthrough Therapy Designation (BTD) för Emcitate® för behandling av MCT8-brist i juli, och beviljade därefter ett 'pre-NDA' möte. Den 21 oktober 2025 hade vi ett framgångsrikt 'pre-NDA' möte med FDA. Syftet med mötet var att få FDA:s råd och samtycke avseende det övergripande underlaget för NDA:n, med särskilt fokus på det kliniska datapaketet, inklusive ReTRIAct-studiens roll och position. Som ett resultat av pre-NDA-mötet i oktober 2025 kompletterar ReTRIAct-studien data från Triac Trial I, Triac Trial II, EMC Cohort Study, EMC Survival Study och det amerikanska Expanded Access Programmet i NDA:n, och ingår i det robusta kliniska datapaketet för detta sällsynta och funktionsnedsättande tillstånd.

Vi kom överens med FDA om att lämna in en rullande NDA för Emcitate®, som vi påbörjade den 19 december 2025 med inlämning av de prekliniska samt kvalitetsrelaterade delarna (kemi, tillverkning och kontroll, CMC). Den 29 januari 2026 slutförde vi vår NDA genom inlämning av de kliniska delarna, vilka omfattar ett robust datapaket bestående av flera kliniska studier samt *real-world*-evidens.

FDA förväntas att inom 60 dagar validera att NDA:n är komplett. Eftersom Emcitate® har Fast Track och BTD har Egetis begärt prioriterad utvärdering (Priority Review), vilket innebär, om den beviljas, att FDA:s granskning skall slutföras inom sex månader efter valideringsperioden, med ett regulatoriskt beslut i september 2026.

ReTRIAct-studien

I november 2025 meddelade Egetis positiva resultat från ReTRIAct-studien med Emcitate® vid MCT8-brist.

ReTRIAct-studien var en dubbelblind, placebokontrollerad, randomiserad utsättningsstudie hos patienter med MCT8-brist och är den sista studien som rapporterats för Emcitate® vid MCT8-brist.

Kommersialisering av Emcitate® i EU

Den 1 maj 2025 inledde vi lanseringen av Emcitate® i det första landet, Tyskland. Samtliga patienter som deltagit i vårt Managed Access-program i Tyskland överfördes under det tredje kvartalet till den kommersiella produkten. Parallellt har nya patienter med MCT8-brist identifierats, varav flera redan har påbörjat behandling med Emcitate®.

I oktober påbörjade vi prisförhandlingar för Emcitate® inom den tyska pris- och ersättningsprocessen (AMNOG), och enligt de sedvanliga AMNOG-tidslinjerna förväntar vi oss att processen slutförs under det andra kvartalet 2026.

Pris- och ersättningsprocessen i Frankrike inleddes i april 2025. I september 2025 avlog den franska läkemedelsmyndigheten HAS vår första ersättningsansökan. De invändningar som HAS hade inkluderade avsaknaden av randomiserade kontrollerade data. Detta kommer att adresseras i en förnyad ansökan, inklusive data från den randomiserade kontrollerade ReTRIAct-studien. Under tiden får patienter i Frankrike fortsatt behandling via ett Managed Access-program.

I november inledde vi pris- och ersättningsprocessen i Italien och förberedelserna fortskrider för att lämna in ett pris- och ersättningsdossier i Spanien. Parallellt har vi framgångsrikt realiserat alternativa ersättningslösningar i vissa andra EU-länder.

Som tidigare kommunicerats ingår behandling med tiratricol för MCT8-brist redan i de kliniska riktlinjerna från European Thyroid Association, [publicerade](#) 2024.

Marknader utanför Europa och USA

I oktober ingick vi ett exklusivt distributions- och 'early access'-avtal med Taiba Middle East FZ LLC ("taiba rare") för att tillhandahålla Emcitate® i Saudiarabien, Förenade Arabemiraten, Qatar, Oman och Bahrain, med ambitionen att expandera till fler länder i Mellanöstern.

I december ingick vi ett utökat exklusivt distributionsavtal med Er-Kim för att tillhandahålla Emcitate® för behandling av MCT8-brist i Albanien, Bosnien och Hercegovina, Bulgarien, Cypern, Estland, Grekland, Kosovo, Kroatien, Lettland, Litauen, Montenegro, Nordmakedonien, Polen, Serbien, Slovenien och Ungern. Detta följer på ett initialt avtal som undertecknades i juni 2025 avseende Turkiet och markerar ytterligare en viktig milstolpe i bolagens växande samarbete.

I Japan har vi ett licensavtal med Fujimoto Pharmaceutical Corporation för att utveckla och kommersialisera tiratricol. I december höll Fujimoto ett 'pre-application-consultation'-möte med den japanska läkemedelsmyndigheten PMDA. NDA i Japan kommer att baseras på existerande data från det globala kliniska utvecklingsprogrammet.

Expanded Access Program (EAP) i USA

På begäran av FDA har Egetis implementerat ett Expanded Access Program (EAP) i USA. För närvarande är 17 sjukhus inkluderade. EAP möjliggör att läkare kan få tillgång till tiratricol för patienter som inte är berättigade till kliniska studier innan produkten erhåller marknadsgodkännande, samt för fortsatt behandling av patienter som genomgått ReTRIACt och Triac Trial II-studierna.

Emcitate® (tiratricol) vid behandling av resistens mot sköldkörtelhormon beta (RTH-beta)

I december publicerades en [vetenskaplig artikel](#) som beskriver betydelsefulla kliniska fördelar av behandling med Emcitate® (tiratricol) hos patienter med resistens mot sköldkörtelhormon beta (RTH-beta).

RTH-beta är en sällsynt medfödd genetisk sjukdom som orsakas av mutationer i en av de två subtyperna av sköldkörtelhormonreceptorer (TR), vilket leder till nedsatt hormonell signalering i de vävnader som påverkas. De kliniska manifestationerna av RTH-beta omfattar en kombination av symtom på tyreotoxikos och hypotyreos i olika vävnader, såsom struma, leversteatos och dyslipidemi, nedsatt hörsel och färgseende, neurokognitiv funktionsnedsättning och kardiovaskulär belastning. Förekomsten uppskattas till mellan 1 per 20 000–40 000 födda. För närvarande finns ingen godkänd behandling för patienter med RTH-beta.

Nu när inlämningen av NDA för Emcitate® för MCT8-brist har slutförts kommer Egetis att utvärdera fortsatt klinisk utveckling av Emcitate® inom nya indikationer, såsom RTH-beta.

Riktad nyemission

Den 2 oktober 2025, genomförde vi framgångsrikt en riktad nyemission om 183 miljoner kronor, före transaktionskostnader. Den riktade emissionen var övertecknad och inkluderade både nya och befintliga internationella och svenska institutionella investerare, inklusive de amerikanska biotechinvesterarna Frazier Life Sciences, Invus, Petrichor och Woodline Partners LP, samt de svenska investerarna Fjärde AP-fonden, Cidro Förvaltning AB (Peter Lindell), Linc AB och andra institutionella investerare.

Kassaposition

Vi rapporterar en kassa om cirka 216 miljoner kronor per den 31 december 2025.

Utsikter

2026 kommer att vara ett år med flera viktiga milstolpar för Egetis. Vårt team fokuserar på följande nyckelprioriteringar:

- Ett nära samarbete med FDA under granskningen av Emcitate® NDA, med mål om godkännande under andra halvåret 2026
- Lanseringsförberedande aktiviteter i USA, inklusive uppbyggnad av kommersiell och medicinsk infrastruktur
- En framgångsrik lansering av Emcitate® i USA under det fjärde kvartalet
- Optimera pris och ersättning och fortsätta lanseringen av Emcitate® i Europa

Nicklas Westerholm, vd

Om Egetis Therapeutics

Egetis är ett innovativt och integrerat läkemedelsbolag, fokuserat på projekt i sen klinisk utvecklingsfas och kommersialisering inom sälläkemedelsområdet för behandling av allvarliga och sällsynta sjukdomar med betydande medicinska behov.

Bolagets ledande läkemedelskandidat Emcitate® (tiratrikol) har utvecklats som den första och enda godkända behandlingen för patienter med MCT8-brist, en sällsynt sjukdom med ett stort medicinskt behov. Egetis erhöll marknadsgodkännande för Emcitate® i EU i februari 2025 som den första och enda behandlingen för MCT8-brist. Egetis inledde lanseringen av Emcitate® i Tyskland den 1 maj 2025.

Bolaget slutförde en rullande New Drug Application (NDA) för Emcitate® i USA den 29 januari 2026.

FDA förväntas att inom 60 dagar validera att NDA:n är komplett. Eftersom Emcitate® har Fast Track och Breakthrough Therapy status har Egetis begärt prioriterad utvärdering (Priority Review), och om den beviljas innebär att FDA:s granskning skall slutföras inom sex månader efter den inledande 60-dagars valideringsperioden.

Baserat på feedback från FDA kommer NDA:n för Emcitate® för behandling av MCT8-brist att baseras på redan tillgängliga kliniska data från Triac Trial I, Triac Trial II, ReTRIACt, EMC Cohort Study, EMC Survival Study och det amerikanska Expanded Access-programmet.

Tiratrikol har sälläkemedelsstatus ('orphan drug designation', ODD) i USA och EU för MCT8-brist och RTH-beta. MCT8-brist och RTH-beta är separata indikationer med distinkta patientpopulationer. I USA har Emcitate även beviljats Breakthrough Therapy Designation och Rare Pediatric Disease Designation (RPDD), vilket ger Egetis möjligheten att erhålla en Priority Review Voucher (PRV), efter marknadsgodkännande. I Storbritannien har Emcitate® erhållit Promising Innovative Medicine status av den brittiska läkemedelsmyndigheten MHRA.

Aladote® (calmangafodipir) är en "first-in-class" läkemedelskandidat som utvecklas för att reducera risken för akuta leverskador till följd av paracetamolförgiftning. En "proof of principle"-studie har framgångsrikt avslutats och utformningen av en registreringsgrundande fas 2/3 studie, Albatross, med syfte att ansöka om marknadsgodkännande i USA och Europa har slutförts efter diskussioner med läkemedelsmyndigheterna i USA, EU och Storbritannien. Utvecklingsprogrammet för Aladote® har parkerats. Aladote® har beviljats ODD i USA och EU.

Egetis Therapeutics är noterad på Nasdaq Stockholms huvudlista (Nasdaq Stockholm: EGTX).

För mer information, se www.egetis.com.

Pipeline Overview

Emcitate® (tiratricol) – Launched in Germany May 2025; NDA submitted in the U.S. in January 2026

Candidate	Preclinical	Phase I	Phase II / III	MAA / NDA	Comments
Emcitate EU MCT8 deficiency	Launched				EC approval received Feb 12, 2025 Launched in Germany May 1, 2025
Tiratricol U.S. MCT8 deficiency					Rolling NDA completed Jan 29, 2026 Expected FDA decision Sep 2026
Emcitate RTH-beta					ODD granted by FDA & EMA in 2022 Considering RTH-beta study

Finansiell information

**Bokslutskommuniké, januari–december
2025**

Omsättning och resultat

Intäkter

Intäkterna uppgick till 17,9 (10,8) MSEK för kvartalet och till 62,4 (46,1) MSEK för perioden, varav Emcitate, 17,9 (10,8) MSEK för kvartalet och 62,3 (46,1) MSEK för perioden, en ökning på 40 % i lokala valutor jämfört med 2024 för perioden. Under perioden bokfördes intäkter om 0,1 (-) MSEK för vidarefakturerade kostnader till Solasia.

Kostnad sålda varor

Kostnad sålda varor uppgick under kvartalet till -13,7 (-2,3) MSEK och för perioden till -50,0 (-11,6) MSEK. Dessa är i sin helhet hänförliga till Emcitate. Kostnaderna i kvartalet ökade som följd av avskrivningar avseende Forsknings- och utvecklingskostnader (FoU) efter erhållet marknadsgodkännande för Emcitate om -10,1 (-) MSEK under kvartalet. För perioden uppgår avskrivningarna till -33,7 (-) MSEK. FoU avskrivningarna kommer fortgå under Emcitates exklusivitetstid och bedöms per idag till -3,4 MSEK per månad över en tioårsperiod. Avskrivningarna påverkar inte kassaflödet.

Rörelsens kostnader

Rörelsens totala kostnader uppgick till -124,5 (-113,2) MSEK för kvartalet och till -352,4 (-363,9) MSEK för perioden.

Forsknings- och utvecklingskostnader

Kostnader för forskning och utveckling uppgick under kvartalet till -58,8 (-41,0) MSEK och under perioden till -158,3 (-146,2) MSEK. Kostnadsökningen jämfört med föregående år är främst drivet av arbetet med den amerikanska NDAn för Emcitate®.

Marknads- och försäljningskostnader

Under kvartalet uppgick marknads- och försäljningskostnaderna till -31,2 (-32,6) MSEK och under perioden uppgick kostnaderna till -97,3 (-109,7) MSEK.

Administrationskostnader

Administrationskostnaderna uppgick under kvartalet till -38,3 (-37,4) MSEK och för perioden uppgick kostnaderna till -103,7 (-105,6) MSEK. Under perioden redovisas en negativ effekt av personaloptionsprogrammen med -13,4 (-14,7) MSEK. Personaloptionsprogrammen kommer att variera med aktiekursens utveckling och har ingen påverkan på kassaflödet.

Övriga rörelseintäkter och övriga rörelsekostnader

Övriga rörelseintäkter uppgick till 5,0 (0,5) MSEK för kvartalet och 16,9 (5,2) MSEK för perioden. Övriga rörelsekostnader uppgick till -1,3 (-2,5) MSEK för kvartalet och -10,0 (-7,6) MSEK för perioden. Förändringen av övriga rörelseintäkter och övriga rörelsekostnader förklaras huvudsakligen av valutakursförändringar relaterade till fordringar och skulder av rörelsekaraktär.

Finansiella poster - netto

Finansnettot uppgick till 1,1 (-5,5) MSEK för kvartalet och -2,1 (-13,8) MSEK för perioden. Förändringen av kostnaderna och intäkterna jämfört med motsvarande period föregående år består i huvudsak av omvärdering av långivarens konvertibelrätt samt valutakurseffekter avseende omvärdering av likvida medel och lån. Omvärderingen av konvertibelrätten har ingen påverkan på kassaflödet och kommer fortsatt att variera med aktiekursens utveckling.

Skatt

Totalt redovisad skatt för kvartalet uppgick till -0,4 (-0,4) MSEK och för perioden till -0,4 (-0,3) MSEK och är hänförlig till skattemässigt resultat i Egetis dotterbolag i USA.

Resultat för perioden

Kvartalets resultat uppgick till -119,7 (-110,5) MSEK och för perioden uppgick resultatet till -342,5 (-343,6) MSEK. Resultat per aktie uppgick till -0,3 (-0,3) SEK för

kvartalet och till -0,9 (-1,1) SEK för perioden, både före och efter utspädning.

Finansiell ställning

Likvida medel

Per den 31 december 2025 uppgick likvida medel till 215,8 (351,0) MSEK.

Kassaflöde

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -92,9 (-53,6) MSEK för kvartalet och till -267,0 (-227,9) MSEK för perioden. Kassaflödet från den löpande verksamheten är drivet av kostnader för pågående kliniska studier, lanseringen i Europa och förberedelserna inför den planerade USA lanseringen av Emcitate.

Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till - (-1,2) MSEK under kvartalet och till -2,8 (-1,2) MSEK under perioden. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 163,7 (272,8) MSEK för kvartalet och till 140,0 (270,9) MSEK för perioden och härrör i huvudsak från den genomförda nyemissionen samt avbetalningar till koncernens långgivare. Kvartalets kassaflöde uppgick till 70,8 (218,1) MSEK och periodens kassaflöde uppgick till -129,8 (41,8) MSEK.

Eget kapital och soliditet

Eget kapital uppgick per den 31 december 2025 till 338,7 (492,9) MSEK. Eget kapital per genomsnittligt antal aktier uppgick till 0,9 (1,6) SEK för perioden. Bolagets soliditet var 53 (62) %.

Skulder och fordringar

Långfristiga skulder uppgick per den 31 december 2025 till 59,5 (95,2) MSEK. Dessa består av låneskulder om 8,7 (41,0) MSEK, konvertibellån samt konvertibel rätt om 36,2 (43,1) MSEK, skulder för nyttjanderättigheter 5,6 (0,4) MSEK, uppskjuten skatteskuld på nyttjanderättstillgångar 1,7 (0,5) MSEK och avsättningar för sociala avgifter avseende optionsprogrammen om 7,2 (10,2) MSEK. Kortfristiga skulder uppgick till 240,9 (204,2) MSEK och bestod till största delen av övriga kortfristiga och upplupna skulder om 187,5 (148,2) MSEK, kortfristig del låneskulder 31,5 (30,1) MSEK, skatteskulder 0,1 (0,2) MSEK samt leverantörsskulder 21,8 (25,7) MSEK.

Ökningen av upplupna kostnader härrör från reservationer för rabatter som fastställs årsvis. Reservationerna är uppskattningar bedömda av Bolaget baserade på branschmässig praxis, med slutlig reglering efter avslutade pris- och ersättningsdiskussioner med nationella myndigheter.

Investeringar, materiella och immateriella anläggningstillgångar

Immateriella anläggningstillgångar uppgick per 31 december 2025 till 373,2 (408,1) MSEK. Inga signifikanta investeringar har klassificerats som materiella anläggningstillgångar under perioden.

Aktier

Antalet stamaktier i bolaget uppgick per den 31 december 2025 till 395 162 672. Bolaget har 28 999 266 C-aktier i eget förvar som säkring för de utestående personaloptionsprogrammen. Totala antalet stamaktier och C-aktier är 424 161 938.

Antalet aktieägare uppgick per den 31 december 2025 till 9 406. De 10 största ägarna innehade 61,57 % av aktiekapitalet och 59,05 % av antalet röster. Egetis Therapeutics aktie är noterad på huvudlistan på Nasdaq Stockholm.

Optionsprogram

Upplysningar avseende tidigare tecknade optionsprogram

För information avseende personaloptioner, inklusive tidigare personaloptionsprogram, se not 7.

Medarbetare

Antal medarbetare uppgick per den 31 december 2025 till 42 (40) personer, 25 kvinnor och 17 män (24 kvinnor och 16 män).

Moderbolaget

Moderbolagets intäkter för kvartalet uppgick till 27,9 (25,6) MSEK och för perioden till 102,2 (98,7) MSEK. Intäkter för perioden bestod av fakturering av koncerninterna tjänster från moderbolaget till dotterbolagen Rare Thyroid Therapeutics International AB (RTTI) och Egetis Therapeutics US Inc. om 71,2 (63,9) MSEK, vidarefakturering av kostnader för Emcitate till RTTI om 30,9 (34,7) MSEK samt vidarefakturering av kostnader till Solasia om 0,1 (-)

MSEK. Intäktsökningen för perioden avser främst vidarefakturerings- och tjänster av administrativ karaktär inom organisationen.

Rörelsens kostnader uppgick till -65,0 (-65,3) MSEK för kvartalet och till -180,7 (-196,3) MSEK för perioden. De minskade kostnaderna är i huvudsak hänförliga till lägre administrations-, marknads- och konsultkostnader jämfört med föregående period. Moderbolagets resultat för kvartalet uppgick till -106,7 (-106,4) MSEK och för perioden till -309,8 (-307,6) MSEK.

Finansiella anläggningstillgångar uppgick till 438,0 (436,3) MSEK. Långfristiga låneskulder uppgick till 8,7 (41,0) MSEK, konvertibellån samt konvertibel rätt till 36,2 (43,1) MSEK och övriga långfristiga skulder till 7,2 (10,2) MSEK.

Förslag till vinstdisposition

Styrelsen föreslår att Egetis Therapeutics AB (publ) inte ger någon utdelning för räkenskapsåret 2025.

Koncernens resultaträkning

MSEK	2025 okt-dec	2024 okt-dec	2025 jan-dec	2024 jan-dec
Nettoomsättning	17,9	10,8	62,4	46,1
Kostnad sålda varor	-13,7	-2,3	-50,0	-11,6
Bruttoresultat	4,2	8,5	12,4	34,5
Forsknings- och utvecklingskostnader	-58,8	-41,0	-158,3	-146,2
Marknads- och försäljningskostnader	-31,2	-32,6	-97,3	-109,7
Administrationskostnader	-38,3	-37,4	-103,7	-105,6
Övriga rörelseintäkter	5,0	0,5	16,9	5,2
Övriga rörelsekostnader	-1,3	-2,5	-10,0	-7,6
Summa rörelsens kostnader	-124,5	-113,2	-352,4	-363,9
Rörelseresultat	-120,3	-104,7	-339,9	-329,4
Resultat från finansiella poster				
Finansiella intäkter	4,3	7,6	13,3	16,5
Finansiella kostnader	-4,6	-5,5	-22,7	-25,9
Omvärdering konvertibelrätt	1,4	-7,6	7,4	-4,5
Summa finansiella poster	1,1	-5,5	-2,1	-13,8
Resultat efter finansiella poster	-119,3	-110,1	-342,1	-343,2
Skatt	-0,4	-0,4	-0,4	-0,3
Periodens resultat	-119,7	-110,5	-342,5	-343,6
Data per aktie				
Antal utestående aktier vid periodens slut	395 162 672	359 238 126	395 162 672	359 238 126
Genomsnittligt antal utestående aktier under perioden	394 771 581	348 131 709	368 194 504	306 537 424
Genomsnittligt antal aktier under perioden, efter utspädning	401 549 353	350 875 472	373 398 168	310 902 926
Resultat per aktie före utspädning, SEK	-0,3	-0,3	-0,9	-1,1
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,3	-0,3	-0,9	-1,1
Eget kapital per genomsnittligt antal utestående aktier, SEK	0,9	1,4	0,9	1,6
Eget kapital per genomsnittligt antal aktier, efter utspädning, SEK	0,9	1,4	0,9	1,6

MSEK	2025 okt-dec	2024 okt-dec	2025 jan-dec	2024 jan-dec
Periodens resultat	-119,7	-110,5	-342,5	-343,6
Periodens omräkningsdifferenser	1,1	-0,1	0,3	0,1
Totalresultat för perioden	-118,6	-110,6	-342,2	-343,5

EGETIS THERAPEUTICS

Koncernens balansräkning

MSEK	2025-12-31	2024-12-31
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Forsknings och utvecklingskostnader	371,1	404,8
Licenser	2,2	3,2
Nyttjanderättstillgångar	8,4	2,6
Uppskjuten skattefordran	1,7	0,6
Inventarier, verktyg och installationer	1,3	0,0
Finansiella anläggningstillgångar	0,8	0,8
Summa anläggningstillgångar	385,6	412,2
Omsättningstillgångar		
Varulager	2,3	1,0
Kundfordringar	19,2	15,5
Övriga fordringar	8,7	8,1
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	7,5	4,5
Kassa och bank	215,8	351,0
Summa omsättningstillgångar	253,6	380,1
Summa tillgångar	639,1	792,3
MSEK	2025-12-31	2024-12-31
Eget kapital		
Aktiekapital	22,3	20,4
Övrigt tillskjutet kapital	2 227,8	2 057,7
Reserver	36,8	24,8
Balanserat resultat inklusive årets resultat	-1 948,3	-1 610,1
Summa eget kapital	338,7	492,9
Långfristiga skulder		
Upplåning	45,0	84,1
Uppskjuten skatteskuld	1,7	0,5
Övriga långfristiga skulder	5,6	0,4
Avsättning för sociala avgifter	7,2	10,2
Summa långfristiga skulder	59,5	95,2
Kortfristiga skulder		
Leverantörsskulder	21,8	25,7
Skatteskulder	0,1	0,2
Upplåning	31,5	30,1
Övriga skulder	10,8	11,0
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	176,7	137,2
Summa kortfristiga skulder	240,9	204,2
Summa eget kapital och skulder	639,1	792,3

EGETIS THERAPEUTICS

Koncernens kassaflöde

MSEK	2025 okt-dec	2024 okt-dec	2025 jan-dec	2024 jan-dec
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN				
Resultat efter finansiella poster	-119,3	-110,1	-342,1	-343,2
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	18,4	17,6	49,1	27,0
Betald skatt	-0,4	-0,4	-0,5	-0,3
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-101,3	-92,8	-293,5	-316,6
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital				
Ökning/minskning i rörelsefordringar och varulager	14,9	5,3	-8,6	13,4
Ökning/minskning av rörelseskulder	-6,5	33,9	35,0	75,2
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital	8,4	39,2	26,4	88,6
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-92,9	-53,6	-267,0	-227,9
INVESTERINGSVERKSAMHETEN				
Förvärv av verksamhet	-	-1,2	-1,3	-1,2
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar	-	-	-	-
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-	-	-1,5	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten	0,0	-1,2	-2,8	-1,2
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN				
Nyemission/optionsemission	183,2	301,5	183,2	301,5
Emissionskostnader	-11,3	-18,8	-11,3	-18,8
Återköp av egna aktier	-	-1,5	-	-1,5
Upptagande av lån	-	-	-	-
Återbetalning lån	-7,6	-7,7	-29,3	-7,7
Återbetalning leasingavtal	-0,7	-0,6	-2,6	-2,5
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	163,7	272,8	140,0	270,9
PERIODENS KASSAFLÖDE	70,8	218,1	-129,8	41,8
Likvida medel vid periodens början	145,7	129,9	351,0	303,3
Förändring likvida medel	70,8	218,1	-129,8	41,8
Kursdifferenser i likvida medel	-0,7	3,0	-5,4	5,8
LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT	215,8	351,0	215,8	351,0

Koncernens rapport över förändringar i eget kapital

MSEK	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat inkl årets resultat	Övriga reserver	Totalt eget kapital
Ingående eget kapital 2025-01-01	20,4	2 057,7	-1 610,1	24,8	492,9
Nyemission	1,9	181,3	-	-	183,2
Emissionskostnader	-	-11,3	-	-	-11,3
Periodens totalresultat	-	-	-342,2	-	-342,2
<i>Transaktioner med ägare</i>					
Kostnader för aktierelaterat ersättningsprogram till medarbetare	-	-	4,3	12,1	16,4
Utgående eget kapital 2025-12-31	22,3	2 227,8	-1 948,3	36,8	338,7
Ingående eget kapital 2024-01-01	15,4	1 780,0	-1 266,5	16,7	545,6
Nyemission	5,0	296,5	-	-	301,5
Emissionskostnader	-	-18,8	-	-	-18,8
Periodens totalresultat	-	-	-343,5	-	-343,5
<i>Transaktioner med ägare</i>					
Utgivna optioner				3,4	3,4
Återköp av egna aktier				-1,5	-1,5
Kostnader för aktierelaterat ersättningsprogram till medarbetare	-	-	-	6,2	6,2
Utgående eget kapital 2024-12-31	20,4	2 057,7	-1 610,1	24,8	492,9

Förändring aktiekapital och antal aktier

Händelse	Förändring av antal stamaktier	Förändring av antal C-aktier	Förändring av aktiekapital, SEK	Totalt antal aktier	Totalt aktiekapital, SEK
Ingående balans, 2025-01-01	359 238 126	29 000 000	0	388 238 126	20 433 593
Nyemission, 2025-10-02	35 923 812	-	1 890 728	424 161 938	22 324 321
Omklassificering, 2025-12-15	734	-734	-	424 161 938	22 324 321
Utgående balans, 2025-12-31	395 162 672	28 999 266	1 890 728	424 161 938	22 324 321

Emitterade C-aktier återköptes direkt efter utgivande och finns per balansdagen i eget förvar. Syftet med innehavet av C-aktierna och återköpet är att säkerställa framtida leverans av aktier till deltagare i, samt för att täcka eventuella sociala kostnader, för de incitamentsprogram som är utestående. C-aktierna kommer att omvandlas till stamaktier före leverans till deltagarna i programmen.

Koncernens nyckeltal

Nyckeltalen nedan är användbara för dem som läser de finansiella rapporterna och ett komplement till andra avkastningsmått vid utvärdering av implementering av strategiska investeringar och koncernens förmåga att nå finansiella mål och åtaganden.

MSEK	2025 jan-dec	2024 jan-dec
Eget kapital	338,7	492,9
Soliditet, %	53	62
Antal utestående aktier vid periodens slut	395 162 672	359 238 126
Genomsnittligt antal utestående aktier under perioden	368 194 504	306 537 424
Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning	373 398 168	310 902 926
Data per aktie		
Resultat per aktie före utspädning, SEK	-0,9	-1,1
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,9	-1,1
Kassaflöde från den löpande verksamheten per genomsnittligt antal utestående aktier, SEK	-0,7	-0,7
Eget kapital per genomsnittligt antal utestående aktier, SEK	0,9	1,6
Eget kapital per genomsnittligt antal aktier efter utspädning, SEK	0,9	1,6
Utdelning	-	-
Antal anställda (medelantal)	40	35
Utspädningseffekten beaktas inte när resultatet är negativt		

Moderbolagets resultaträkning

MSEK	2025 okt-dec	2024 okt-dec	2025 jan-dec	2024 jan-dec
Nettoomsättning	27,9	25,6	102,2	98,7
Kostnad sålda varor	-	-	-	-
Bruttoresultat	27,9	25,6	102,2	98,7
Forsknings- och utvecklingskostnader	-19,2	-13,7	-49,2	-47,5
Marknads- och försäljningskostnader	-10,4	-15,8	-35,7	-48,3
Administrationskostnader	-35,5	-35,8	-95,8	-100,0
Övriga rörelseintäkter	0,1	0,2	0,6	0,8
Övriga rörelsekostnader	-0,1	-0,2	-0,6	-1,3
Summa rörelsens kostnader	-65,0	-65,3	-180,7	-196,3
Rörelseresultat	-37,1	-39,7	-78,6	-97,7
Resultat från finansiella poster				
Finansiella intäkter	4,2	6,9	13,1	13,6
Finansiella kostnader	-4,2	-6,0	-21,7	-24,0
Omvärdering konvertibelrätt	1,4	-7,6	7,4	-4,5
Summa finansiella poster	1,4	-6,7	-1,2	-14,9
Resultat efter finansiella poster	-35,7	-46,4	-79,8	-112,6
Bokslutsdispositioner	-71,0	-60,0	-230,0	-195,0
Skatt	-	-	-	-
Årets resultat	-106,7	-106,4	-309,8	-307,6

EGETIS THERAPEUTICS

Moderbolagets balansräkning

MSEK	2025-12-31	2024-12-31
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Inventarier, verktyg och installationer	0,0	0,0
Finansiella anläggningstillgångar	438,0	436,3
Summa anläggningstillgångar	438,1	436,3
Omsättningstillgångar		
Fordringar hos koncernföretag	2,1	0,6
Övriga fordringar	0,4	0,7
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	7,1	4,5
Kassa och bank	206,4	332,1
Summa omsättningstillgångar	216,0	337,8
Summa tillgångar	654,1	774,1
MSEK	2025-12-31	2024-12-31
Eget kapital		
<i>Bundet eget kapital</i>		
Aktiekapital	22,3	20,4
<i>Fritt eget kapital</i>		
Överkursfond	645,2	782,7
Reserver	36,8	24,8
Periodens resultat	-309,8	-307,6
Summa eget kapital	398,9	520,3
Långfristiga skulder		
Upplåning	45,0	84,1
Avsättning för sociala avgifter	7,2	10,2
Summa långfristiga skulder	52,2	94,3
Kortfristiga skulder		
Skulder till koncernföretag	132,5	90,5
Leverantörsskulder	7,8	7,3
Upplåning	31,5	30,1
Övriga skulder	7,9	8,4
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	23,3	23,2
Summa kortfristiga skulder	203,0	159,5
Summa eget kapital och skulder	654,1	774,1

Noter

Not 1 – Redovisningsprinciper

Egetis tillämpar International Financial Reporting Standards (IFRS) som godkänts av EU. Denna delårsrapport är upprättad enligt IAS 34 Delårsrapportering och tillämpliga bestämmelser i årsredovisningslagen och bör läsas tillsammans med koncernredovisningen för 2024. Delårsrapporten innehåller inte alla upplysningar som ska lämnas i en fullständig finansiell rapport. Tillämpade redovisningsprinciper och beräkningsmetoder är samma som tillämpades i den senaste årsredovisningen för 2024. Sedan 1 januari, 2025 har vissa tillägg till existerande standarder börjat gälla, dock har inget av dessa någon signifikant effekt på koncernens konsoliderade siffror eller redovisningsprinciper. Moderbolaget och koncernens redovisningsvaluta är svenska kronor. Samtliga belopp i delårsrapporten är, om inget annat anges, avrundade till närmaste hundratusental.

Upprättandet av delårsrapporter kräver att vissa kritiska redovisningsmässiga uppskattningar görs. Vidare krävs att företagsledningen gör bedömningar vid tillämpning av redovisningsprinciper. Se koncernens redovisningsprinciper i årsredovisningen för 2024 för mer information om uppskattningar och bedömningar.

Moderbolaget

För Moderbolaget Egetis Therapeutics AB (publ) är delårsrapporten upprättad enligt Rådet för finansiell rapporterings rekommendation (RFR 2), Redovisning för juridiska personer och årsredovisningslagen.

Verksamhetsrelaterade risker

All affärsverksamhet medför risker. Risker kan vara rent företagsspecifika eller beroende av händelser i omvärlden och kan påverka en viss bransch eller marknad. Egetis är bland annat exponerat för följande operationella och finansiella risker.

Operationella risker:

Läkemedelsutveckling, Produktion, Myndighetsprövning, Kommersialisering, Konkurrens och Marknadsacceptans och Immateriella rättigheter.

Finansiella risker:

Valuta, Likviditet, Marknad, Kredit och Ränterisk.

En mer detaljerad beskrivning av koncernens riskexponering finns i Egetis årsredovisning för 2024 under avsnitt *Risk och Riskhantering* samt not 3.

Externa omvärldsfaktorer

Egetis Therapeutics är beroende av en effektiv och oavbruten drift hos olika IT-system för att driva sin verksamhet. Ett betydande haveri eller annan störning i IT-systemen (till exempel till följd av ett virusangrepp eller överbelastningsattacker) kan påverka förmågan att bedriva verksamheten i stort, och kan innebära förseningar och ökade kostnader i Bolagets forsknings- och utvecklingsarbete.

Det finns en risk att Bolaget till följd av bl.a. viruspandemier inte lyckas rekrytera deltagare till sina kliniska studier, om deltagare inte vill, eller på grund av restriktioner inte bör, besöka sjukhus för att undvika smitta. Det finns även en risk att nya varianter av olika mikroorganismer leder till nedstängning i Sverige eller i andra länder, vilket skulle kunna medföra att Bolaget eller dess samarbetspartners inte kan bedriva forsknings- och utvecklingsarbete enligt befintlig klinisk utvecklingsplan. Det finns vidare en risk för att vårdgivare behöver allokera om resurser för att möta effekterna av olika pandemier, vilket kan leda till begränsade resurser att delta i Bolagets kliniska provningar.

Fortsatta höga räntor i USA, konflikterna i mellanöstern och/eller förhöjda spänningar hänförliga till Rysslands fullskaliga militära invasion av Ukraina, och den aggressiva 'America First' politiken som drivs av den nya republikanska administrationen i Vita huset har skapat en generell volatilitet i marknaden som förväntas påverka global handel. Ytterligare en risk, specifikt för läkemedelsbolag, är diskussionerna kring läkemedelspriser i USA inklusive men inte begränsad till "Most Favoured Nations" (MFN) som global referensprissättning. Dessa händelser kan väsentligt påverka de globala makroekonomiska förhållandena och den svenska ekonomin negativt. Detta skulle kunna medföra att Bolaget eller dess samarbetspartners inte kan bedriva forsknings- och utvecklingsarbete enligt befintliga planer.

EGETIS THERAPEUTICS

En mer detaljerad beskrivning av Egetis riskexponering finns i Egetis Årsredovisning 2024, se avsnitt *Risk och Riskhantering*.

Not 2 – Övriga upplysningar

Övriga upplysningar i enlighet med IAS 34.16A återfinns på sidorna före resultaträkningen och rapport över totalresultatet. Information om resultat, kassaflöde och finansiell ställning, se sidan 6. Händelser efter periodens utgång redovisas på sidan 1.

Not 3 – Segmentrapportering

Koncernen tillämpar segmentrapportering med i huvudsak två oberoende och fristående utvecklingsområden, Emcitate® och Aladote®. Den högsta verkställande beslutsfattaren i bolaget allokerar bolagets resurser mellan dessa två FoU-projekt. Aladote® projektet är parkerat sedan juni 2023.

Nedan redovisas intäkter och kostnader hänförliga till Emcitate® och Aladote®.

2025 okt-dec MSEK	Emcitate	Aladote	Gemensam	Summa	2024 okt-dec MSEK	Emcitate	Aladote	Gemensam	Summa
Intäkter	17,9	-	-	17,9	Intäkter	10,8	-	-	10,8
Kostnad för sålda varor	-13,7	-	-	-13,7	Kostnad för sålda varor	-2,3	-	-	-2,3
Projektkostnader	-46,2	-	-	-46,2	Projektkostnader	-38,4	0,2	-	-38,2
Övrigt	-	-	-78,3	-78,3	Övrigt	-	-0,6	-74,4	-75,0
Rörelseresultat	-42,0	0,0	-78,3	-120,3	Rörelseresultat	-29,9	-0,4	-74,4	-104,7
Finansnetto				1,1	Finansnetto				-5,5
Resultat före skatt				-119,3	Resultat före skatt				-110,1

2025 jan-dec MSEK	Emcitate	Aladote	Gemensam	Summa	2024 jan-dec MSEK	Emcitate	Aladote	Gemensam	Summa
Intäkter	62,3	0,1	-	62,4	Intäkter	46,1	-	0,0	46,1
Kostnad för sålda varor	-50,0	-	-	-50,0	Kostnad för sålda varor	-11,6	-	0,0	-11,6
Projektkostnader	-138,0	-0,1	-0,7	-138,9	Projektkostnader	-139,4	-0,6	0,0	-140,0
Övrigt	-	-	-213,5	-213,5	Övrigt	-	-0,6	-223,2	-223,8
Rörelseresultat	-125,7	0,0	-214,2	-339,9	Rörelseresultat	-104,9	-1,3	-223,2	-329,4
Finansnetto				-2,1	Finansnetto				-13,8
Resultat före skatt				-342,1	Resultat före skatt				-343,2

Omsättning fördelat på typ av intäkter

MSEK	2025 okt-dec	2024 okt-dec	2025 jan-dec	2024 jan-dec
Vidarefakturerering av kostnader till Solasia	-	-	0,1	-
Varuförsäljning	17,9	10,8	62,3	46,1
Totalt	17,9	10,8	62,4	46,1

Not 4 – Eventualförpliktelser

Egetis har ett avtalsenligt åtagande att, vid försäljning av Emcitate, erlägga betalningar till tidigare ägare av Rare Thyroid Therapeutics International AB samt Erasmus Medical Center motsvarande 3% respektive 10% av nettoförsäljningen av produkten. Tidigare ägare har därutöver rätt till ett engångsbelopp som motsvarar 50% av nettoersättningen i händelse av en framtida försäljning av så kallad US Rare Pediatric Disease Priority Review Voucher (PRV).

Not 5 – Transaktioner med närstående partner

Peder Walberg och Elisabeth Svanberg arbetar som konsulter åt bolaget och har fakturerat bolaget 0,9 respektive 2,1 (0,7 respektive 1,0) MSEK under perioden.

MSEK	2025-12-31	2024-12-31
Konvertibellån (Exklusive konvertibelrätt)	-28,2	-26,8
Konvertibelrätt	-8,0	-16,3
Upplåning - Långfristig skuld	-8,7	-41,0
Upplåning - Kortfristig skuld	-31,5	-30,1
Totalt	-76,5	-114,1

En mer detaljerad beskrivning av koncernens lånefinansiering och villkor återfinns i not 24 i Egetis årsredovisning för 2024.

Skuldfinansieringen i Euro är uppdelad i två delar, 10 miljoner euro ("Tranch A") och 15 miljoner euro ("Tranch B"). Tranch A utnyttjades den 30 november 2023 och förfaller till betalning den 1 april 2027. Tranch B var tillgänglig fram till den 30 september 2024 förutsatt att vissa villkor var uppfyllda. Räntan för trancherna baseras på ECB:s basränta (MRO) plus en marginal. Vid FDA-godkännande av tiratrikol tillämpas en ränterabatt.

Not 7 – Personaloptionsprogram

Egetis implementerar optionsprogram för anställda och nyckelkonsulter i Egetis. Optionerna tilldelas deltagarna vederlagsfritt. Optionerna har en treårig intjäningsperiod räknat från tilldelningsdagen, förutsatt, med sedvanliga undantag, att deltagaren fortfarande är anställd av/fortfarande tillhandahåller tjänster till Egetis. När optionerna är intjänade kan de lösas in under en ettårsperiod eller en sexmånadersperiod beroende på villkoren i respektive optionsprogram. Varje intjänad option ger innehavaren rätt att förvärva en aktie i Egetis till ett i förväg bestämt pris, om inte några omräkningar enligt optionsvillkoren har tillämpats. Optionerna har, vid respektive tilldelningstidpunkt, värderats enligt Black-Scholes värderingsmodell. För ytterligare information se not 12 i Årsredovisningen 2024.

Under andra kvartalet 2025 tilldelades ett nytt optionsprogram, ESOP 2025/2028. Vd och övriga ledningsgruppen (10 personer) har tilldelats respektive, 1 949 000 och 7 272 000 personaloptioner i det senaste programmet. Utöver optionsprogrammet har även styrelsens medlemmar, enligt beslut på årsstämman, tilldelats aktierätter om totalt 450 473.

Under fjärde kvartalet och under helåret 2025 har genomsnittskursen för stamaktien överstigit lösenkursen för 2022 personaloptionsprogram samt även för 2025 personaloptionsprogram under det tredje och fjärde kvartalet varför en utspädningseffekt redovisas i antalet aktier efter utspädning. Då resultatet per aktie är negativt redovisas däremot ingen utspädning i nyckeltalet resultat per aktie. Bolaget har per den 31 december 2025 fyra personaloptionsprogram utestående. Vid fullt utnyttjande av samtliga tilldelade personaloptioner, aktierätter och långivarooptioner skulle bolagets aktier öka med 35 399 164.

Förändring av utestående personaloptioner samt teckningsoptioner till långivare under perioden januari-december 2025.

	Optionsprogram 2025/2028	Optionsprogram 2024/2027	Optionsprogram 2023/2026	Optionsprogram 2022/2026	Optionsprogram 2021/2025	Aktierätter 2025/2026	Tecknings- optioner till långivare	Totalt antal utestående optioner
Antal utestående optioner 2025-01-01	0	8 298 932	8 020 473	6 799 338	4 700 000	0	1 090 977	28 909 720
Antal tilldelade optioner under perioden	12 401 653	-	-	-	-	-	-	12 401 653
Antal inlösta optioner	-	-	-	-22 000	-	-	-	-22 000
Antal förverkade optioner under perioden	-782 000	-645 470	-213 212	-	-4 700 000	450 473	-	-5 890 209
Antal utestående optioner 2025-12-31	11 619 653	7 653 462	7 807 261	6 777 338	0	450 473	1 090 977	35 399 164

Not 8 – Nyckeltalsdefinitioner

Nyckeltal som har beräknats enligt IFRS

Resultat per aktie Årets resultat dividerat med genomsnittligt antal stamaktier före utspädning.

Antal aktier vid periodens slut Antalet utgivna stamaktier före utspädning vid slutet av perioden.

Antal aktier efter utspädning Antalet utgivna aktier efter utspädningseffekt av potentiella aktier vid slutet av perioden. Utestående optioner beaktas enbart om de är "in the money".

Genomsnittligt antal aktier under perioden Genomsnittligt antal utgivna stamaktier före utspädning under perioden.

Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning Genomsnittligt antal utgivna stamaktier efter utspädningseffekt av potentiella aktier. Utestående optioner beaktas enbart om de är "in the money".

Projektkostnader Avser externa kostnader som är direkt hänförliga till koncernens arbete avseende forskning och utveckling av läkemedelskandidater.

Nyckeltal som inte har beräknats enligt IFRS

Bolaget definierar nedanstående nyckeltal enligt följande.

Soliditet, % Periodens utgående eget kapital dividerat med periodens utgående balansomslutning. Bolaget använder sig av det alternativa nyckeltalet Soliditet då det visar hur stor del av balansomslutningen som utgörs av eget kapital och har inkluderats för att investerare ska kunna bedöma Bolagets kapitalstruktur.

Kassaflöde från den löpande verksamheten per aktie Kassaflödet från den löpande verksamheten dividerat med genomsnittligt antal aktier under perioden. Bolaget använder sig av det alternativa nyckeltalet Kassaflöde från den löpande verksamheten per aktie eftersom Bolaget anser att nyckeltalet ger investerare en bättre förståelse för verksamhetens kassaflöde ställt i relation till antalet aktier justerat för förändringar i antalet aktier under perioden.

Eget kapital per aktie före utspädning Eget kapital dividerat med antal aktier före utspädning under perioden. Bolaget anser att nyckeltalet ger investerare en bättre förståelse för historisk avkastning per aktie justerat för förändringar i antalet aktier under perioden.

Eget kapital per aktie efter utspädning Eget kapital dividerat med antal aktier efter utspädning under perioden. Utestående optioner beaktas enbart om de är "in the money". Bolaget anser att nyckeltalet ger investerare en bättre förståelse för historisk avkastning per aktie justerat för förändringar i antalet aktier under perioden.

Antal anställda (medelantal) Genomsnittliga antal anställda för respektive period.

		2025 jan-dec	2024 jan-dec
A	Eget kapital, MSEK	338,7	492,9
B	Balansomslutning, MSEK	639,1	792,3
A/B	Soliditet, %	53	62
A	Periodens resultat, MSEK	-342,5	-343,5
B	Eget kapital, MSEK	338,7	492,9
A/B	Avkastning på Eget kapital, %	neg.	neg.
A	Kassaflöde från den löpande verksamheten, MSEK	-267,0	-227,9
B	Genomsnittligt antal utestående aktier under perioden, tusental	368 195	306 537
A/B	Kassaflöde från den löpande verksamheten per aktie, SEK	-0,7	-0,7
A	Eget kapital, MSEK	338,7	492,9
B	Genomsnittligt antal utestående aktier under perioden, tusental	368 195	306 537
A/B	Eget kapital per genomsnittligt antal aktier före utspädning, SEK	0,9	1,6
A	Eget kapital, MSEK	338,7	492,9
B	Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning, tusental	373 398	310 903
A/B	Eget kapital per genomsnittligt antal aktier efter utspädning, SEK	0,9	1,6

ÖVRIG INFORMATION

Datum för publicering av finansiell information

Bolagsstämma: 14 april 2026

Delårsrapport januari-mars 2026: 29 april 2026

Halvårsrapport januari-juni 2026: 21 augusti 2026

Delårsrapport januari-september 2026: 6 november 2026

Denna rapport, samt ytterligare information, finns tillgänglig på Egetis Therapeutics hemsida, www.egetis.com.
Denna rapport har inte granskats av bolagets revisor.

För ytterligare information kontakta:

Nicklas Westerholm, vd

nicklas.westerholm@egetis.com

Yilmaz Mahshid, Finansdirektör

yilmaz.mahshid@egetis.com

Karl Hård, VP Investor Relations and Business Development

karl.hard@egetis.com

Denna information är sådan information som Egetis Therapeutics AB (publ) är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersoners försorg, för offentliggörande den 26 februari 2026 klockan 07:00 (CET).

Egetis Therapeutics AB (publ)

Klara Norra kyrkogata 26, 111 22 Stockholm

Org.nr. 556706-6724

Tel: 08-679 72 10

www.egetis.com

Analytiker som följer Egetis Therapeutics

DNB Carnegie: Arvid Necander & Erik Hultgård

Handelsbanken: Suzanna Queckbörner & Mattias Häggblom ('coverage suspended')

Redeye: Fredrik Thor

Stifel: Oscar Haffen Lamm

Van Lanschot Kempen: Chiara Montironi

EGETIS THERAPEUTICS

Försäkran

Bokslutskommunikén för perioden januari - december 2025 ger en rättvisande översikt av moderföretagets och koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderbolaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Stockholm, 26 februari 2026

Mats Blom

Styrelseordförande

Margarida Duarte

Styrelseledamot

Gunilla Osswald

Styrelseledamot

Elisabeth Svanberg

Styrelseledamot

Behshad Sheldon

Styrelseledamot

Nicklas Westerholm

Verkställande Direktör