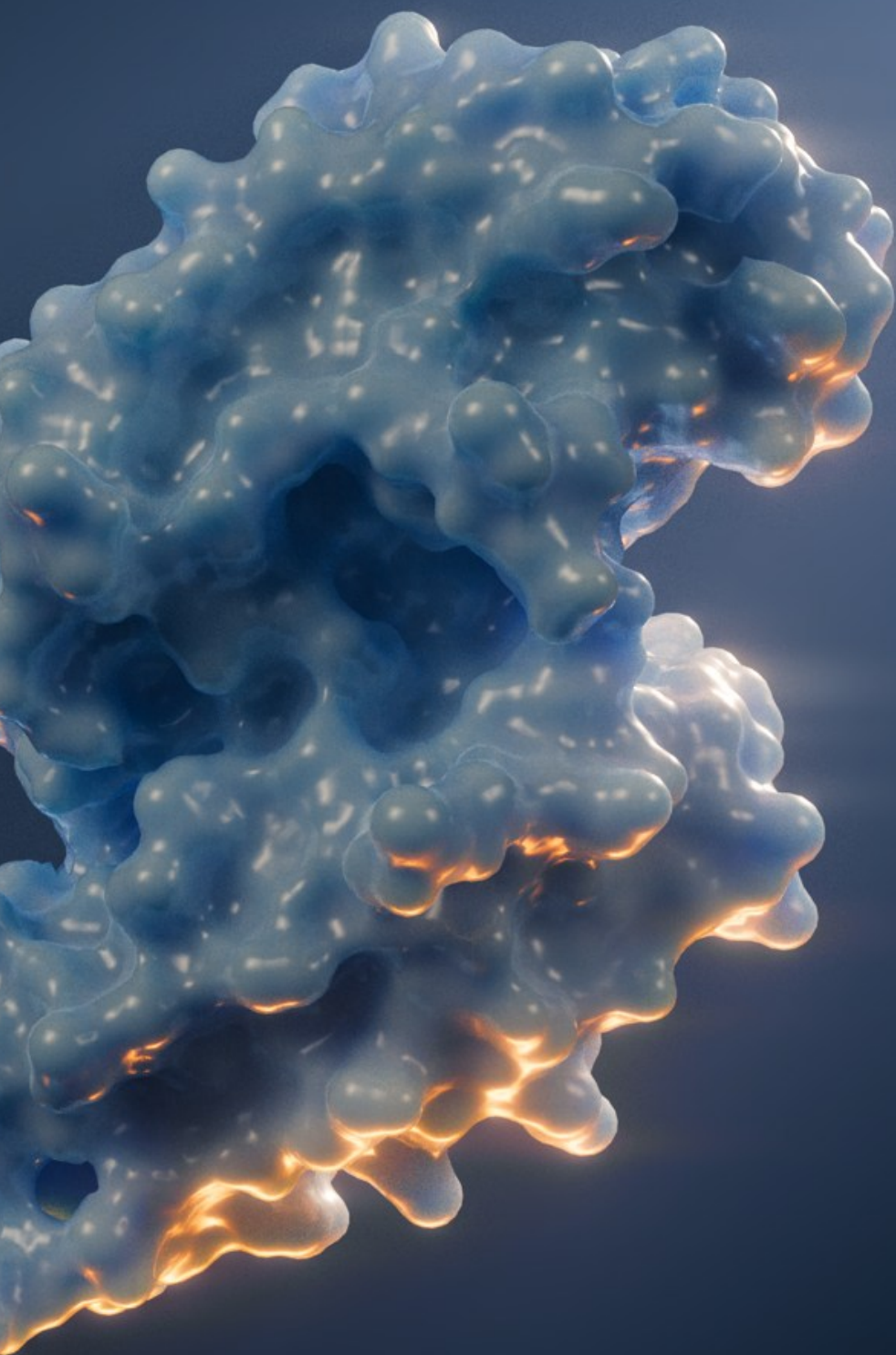




Annexin Pharmaceuticals AB (publ)
Halvårsrapport januari - juni 2026

Januari – juni 2026 i sammandrag

Annexin Pharmaceuticals AB (publ), 556960-9539

Andra kvartalet 2026

- Periodens resultat uppgick till -11 557 TSEK (-8 503)
- Resultat per aktie uppgick till -1,64 kr (-1,38*)
- Eget kapital per aktie uppgick till 0,36 kr (7,36*)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -11 461 TSEK (-9 942)
- Likvida medel uppgick vid kvartalets utgång till 5 272 TSEK (46 257) samt 17 068 TSEK vid kvartalets ingång. Per 31 juli 2026 uppgick likvida medel till 21 768 TSEK.

Januari – juni 2026

- Periodens resultat uppgick till -22 074 TSEK (-16 477)
- Resultat per aktie uppgick till -3,13 kr (-2,67*)
- Eget kapital per aktie uppgick till 0,36 kr (7,36*)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -21 788 TSEK (-18 192)
- Likvida medel uppgick vid kvartalets utgång till 5 272 TSEK (46 257) samt 27 395 TSEK vid årets ingång.

Ekonomisk översikt

TSEK	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Rörelseresultatet	-11 558	-8 583	-22 107	-16 557	-37 358
Periodens resultat	-11 557	-8 503	-22 074	-16 477	-36 893
Resultat per aktie (kr)	-1,64	-1,38*	-3,13	-2,67*	-5,58*

* Resultat per aktie och Eget kapital per aktie är omräknat för 2025 med hänsyn till den sammanläggning av aktier 1:100 som genomfördes under andra kvartalet 2025.

Händelser under andra kvartalet

- I april meddelades att bolaget säkerställt en bryggfinansiering om cirka 4 MSEK.
- I april meddelades att bolaget accelererar patientrekryteringstakten i NEXUS-studien och att fem patienter har behandlats utan säkerhetsrelaterade fynd.
- I april meddelades att kliniskt prövningsgodkännande i Tyskland godkänts för att bredda patientrekryteringen i NEXUS-studien.
- I maj meddelades att en tredagarsbehandling med vanexin för patienter med RVO utvärderas.
- I juni meddelades att en företrädesemission om cirka 20 MSEK, säkerställd till cirka 60 procent, med en övertilldelningsoption om upp till cirka 5 MSEK, ämnas genomföras.
- I juni uppdaterades marknaden om fortsatt lovande data från NEXUS-studien – som visar på förbättrad blodförsörjning i näthinnan i både RVO och DR.

Händelser efter periodens utgång

- I juli meddelades att företrädesemissionen tecknats till 98 procent och tillfört 19.9 MSEK.
- I juli uppdaterades marknaden om rekryteringsstatus i NEXUS-studien med nio patienter inkluderade.
- I augusti meddelades att Världshälsoorganisationen (WHO) har föreslagit vanexin som det internationella generiska namnet (International Nonproprietary Name, INN) för bolagets läkemedelskandidat ANXV. Tilldelningen av ett INN är en regulatorisk milstolpe och bekräftar substansens unika identitet inom det globala läkemedelsnomenklatorsystemet.
- I augusti meddelades att bolaget utökar NEXUS-studien till att även omfatta patienter som fått en anti-VEGF-injektion, den nuvarande standardbehandlingen.

Vd har ordet

Betydande kliniska framsteg och säkrad finansiering

Andra kvartalet 2026 och tiden därefter präglades av fortsatta kliniska framsteg i NEXUS-studien. Vi har kunnat visa att vår läkemedelskandidat med det av WHO föreslagna nya namnet vanexin (tidigare benämnd ANXV) förbättrar den kapillära blodförsörjningen i näthinnan, inte bara hos patienter med retinal venoklusion (RVO) utan – för första gången någonsin – även hos patienter med diabetesretinopati (DR). Vi ser fortsatt att vanexin tolereras väl utan några observerade säkerhetsrelaterade fynd. Vidare fullbordade vi den första patientkohorten inom DR, kortade behandlingstiden inom RVO, fick godkänt för NEXUS studien i Tyskland och även godkänt att studera effekten av vanexin i patienter som fått en initial anti-VEGF behandling. Vi säkrade också finansiering av bolaget genom en företrädesemission.

Kvartalets viktigaste nyheter kom från NEXUS, vår pågående fas 2a/Proof of Concept-studie som utvärderar läkemedelskandidaten vanexin i de två näthinnesjukdomarna RVO och DR. Vi nådde en viktig vetenskaplig milstolpe när huvudprövaren professor Paulo-Eduardo Stanga, vid det prestigefyllda internationella mötet *Clinical Trials at the Summit* i Las Vegas, redovisade objektiva bevis för en snabb och i många fall varaktig förbättring av den kapillära blodförsörjningen i näthinnan hos samtliga då utvärderade patienter – och för första gången någonsin inom DR. Säkerhetsprofilen är fortsatt god och hos flera patienter sågs anatomiska och funktionella tecken på förbättring redan inom en vecka. En patient med icke-proliferativ DR som också haft smärtor och stickningar i fötterna, ett symptom som miljontals patienter med diabetes lider av, rapporterade om att dessa symtom minskat betydligt efter vanexin-behandlingen. Det stöder hypotesen om att vanexin som ges intravenöst, kan minska kärlskador och öka blodförsörjningen i flera delar av kroppen.

I slutet av juli kunde vi meddela att totalt nio patienter behandlats i studien, sex med RVO och tre med DR, varmed den första DR-kohorten fullbordades. De tre senast doserade RVO-patienterna behandlades i tre dagar i enlighet med den förkortade behandlingstid som vi under våren beslutade att utvärdera. En kortad behandling från fem till tre dagar med bibehållen dos förväntas stärka det kommersiella värdet av programmet då vanexin blir mer attraktivt i klinisk praxis samtidigt som bördan för patienterna minskar. Vi analyserar nu all data vi får snabb tillgång till innan beslut om fortsatt rekrytering, ett besked vi förväntar oss inom den närmaste månaden.



"NEXUS bedöms vara den första studien någonsin som uppvisar objektiv förbättring av blodförsörjningen i näthinnan vid DR. De fördjupade resultaten – som differentierar vanexin tydligt från nuvarande behandlingar och nästan alla andra läkemedel under utveckling för RVO och DR – bekräftar vår strategi och stärker våra partnerdialoger."

NEXUS-studien kan sägas ha två huvudsakliga syften: att stödja utformningen av en kommande fas 2b-studie inom RVO och att fastställa vanexins potential att förbättra eller stoppa försämring av näthinnefunktion och syn vid DR – jag kan med glädje säga att båda nu ser ut att uppnås. Vi tog nyligen beslut om att ansöka om tillstånd för att studera effekter av vanexin i patienter med RVO som fått en initial anti-VEGF behandling, något som vi gör för att förbereda oss inför en fas 2b studie där vi avser kunna använda en initial anti-VEGF i patienter med svullnad i näthinnan. Vi bedömer att det kommer underlätta patientrekrytering i fas 2b med bibehållet mycket stort medicinskt och kommersiellt värde.

Vi har även uppnått regulatoriska milstolpar; vi har fått godkänt för patientrekrytering av BfArM i Tyskland och Världshälsoorganisationen (WHO) har valt vanexin som det föreslagna internationella generiska namnet (International Nonproprietary Name, INN) för vår läkemedelskandidat, vilket speglar programmets mognad och som vi successivt inför i vår externa kommunikation. Slutligt besked förväntas i slutet av året.

Affärsutvecklingsarbetet har fortsatt i god takt och vi har under kvartalet varit aktiva internationellt, bland annat i USA, där våra NEXUS-data presenterats vid vetenskapligt och kommersiellt inriktade möten. Dialogerna med potentiella licenspartners fortgår, och intresset för att minska behandlingsbördan inom RVO och att bredda vanexin till att även omfatta DR, höjer programmets kommersiella potential.

De senaste framstegen inom NEXUS-studien är också av stor betydelse och ger oss en starkare grund i våra partnerdiskussioner. Vårt mål är fortsatt att säkerställa att programmet inom RVO utvecklas vidare i en fas 2b-studie genom ett partnerskap och vi arbetar metodiskt vidare med målet att nå en attraktiv licensaffär.

På finansieringssidan slutförde vi i mitten av juli en företrädesemission om cirka 20 MSEK. Emissionen tecknades till 98 procent och tillförde bolaget cirka 19,9 MSEK före emissionskostnader.

Kassapositionen per den 31 juli uppgick till cirka 21,8 MSEK, vilken bedöms finansiera den löpande verksamheten, inklusive NEXUS-studien, fram till årets slut. Att våra långsiktiga huvudägare, som tillsammans kontrollerar cirka 60 procent av kapitalet, åter ställde upp ser jag som ett tydligt styrkebesked.

Sammantaget är vi mycket entusiastiska över de framsteg vi gör, med fokus på genomförandet av NEXUS-studien. De nyligen presenterade resultaten ligger i linje med våra förväntningar och vi ser nu fram emot att slutföra studien. Framåt fokuserar vi alltså på tydliga milstolpar: ytterligare bekräftande data från NEXUS, möten med FDA angående fas2b-studiedesign och förberedelser av ett fas 2b-program inom RVO, samt att nå en licensaffär.

Anders Haegerstrand, VD

Bolaget i korthet

Läkemedelskandidaten vanexin

Annexin Pharmaceuticals utvecklar den biologiska läkemedelskandidaten vanexin som är ett rekombinant humant protein och bygger på det kroppsegna försvarsproteinet Annexin A5. Annexin A5 är ett urgammalt protein som har till uppgift att skydda och reparera våra celler men som också verkar långsiktigt antiinflammatoriskt.

Behandlingsmekanism

Annexin A5 uppvisar flera anmärkningsvärda behandlingsmekanismer och en förmåga att hitta skadade och döende celler mycket snabbt genom de specifika molekyllära mönster på cellytan som uppstår vid skador och sjukdomstillstånd, till exempel fosfatidylserin (PS). Flera *in vitro*- och *in vivo*-studier i sjukdomsmodeller och hjärtkärl-patienter visar att när Annexin A5 injiceras finner det skadade celltyper genast och bygger en sköld på cellytan inom några sekunder och förblir bundet under några timmar.

Förutom att Annexin A5 omedelbart hittar skadade celler som har PS på sin yta och bygger en sköld på cellytan återsluter det även det skadade cellmembranet och lugnar ner ett överaktivt immunförsvar inne i blodkärlen vilket leder till en anti-inflammatorisk effekt. Därigenom har Annexin A5 en tvåstegseffekt: först omedelbart reparerande och därefter långsiktigt antiinflammatorisk på skadade celler, speciellt i våra blodkärl och hjärta.

Läkemedelskandidaten vanexin är avsedd att tillföras intravenöst till patienter med akuta skador i blodkärl där man kan förvänta minskad försvarsförmåga och där kroppseget Annexin A5 inte räcker till på grund av att cellerna blivit uttömda och inte hinner producera tillräcklig mängd Annexin A5 för den uppkomna skadan. Därigenom skulle vanexin förbättra kroppens egen förmåga att skydda och reparera blodkärlen och därmed minska lidande och förhoppningsvis dödlighet för flera patientgrupper med både mindre vanliga kärlsjukdomar och stora folksjukdomar. Under senare år har Annexin A5 också pekats ut som en lämplig kandidat för att behandla cancer, inflammatorisk tarmsjukdom och sicklecellanemi.

Forskningsläge och tester

Inom läkemedelsforskningen är intresset för Annexin A5 stort och här står bolaget väl positionerat. Fler än 20 prekliniska studier har utförts av både bolaget och oberoende forskare som visar på Annexin A5:s anmärkningsvärda förmåga att reparera skadade och inflammerade kärl. Dessa starka prekliniska data för det kroppsegna proteinet indikerar att det finns goda skäl att förvänta sig positiva kliniska data på människa.

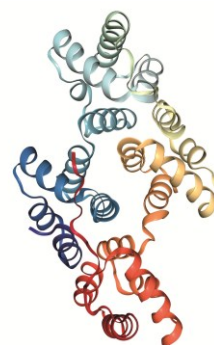
Annexin A5 har testats avseende säkerhet och effekter i ett stort antal sjukdomsmodeller både *in vitro* och *in vivo*, där flera studier har genomförts av ledande forskare oberoende av bolaget. Inom ögonsjukdomar har Annexin A5 bland annat visats kunna blockera den klump av röda blodkroppar som anses ligga bakom retinal venoklusion (RVO), en sjukdom som kan leda till blindhet eller allvarliga synnedsättningar.

Studier har också visat att en låg halt av Annexin A5 är direkt kopplad till ökad risk för tidig hjärtinfarkt före 45 års ålder och en preklinisk *proof-of-concept*-studie visar att behandling med Annexin A5 leder till en minskning av omfattningen av hjärtinfarkten och en signifikant förbättring av hjärtfunktionen.

Studieresultaten styrker den terapeutiska roll som Annexin A5 kan ha inom hjärt- och kärlsjukdomar genom att minska de långsiktigt skadliga konsekvenserna av hjärtinfarkt på hjärtfunktionen.

I studier inom cancer har Annexin A5 visats reducera tumörtillväxt i samma grad som viktiga cancerläkemedel s.k. check-point inhibitors men genom en unik, potentiellt kompletterande mekanism. Resultat i modeller av inflammatorisk tarmsjukdom, som exempelvis ulcerös colit Chrons sjukdom, visar att Annexin A5 har en kraftfull antiinflammatorisk och skyddande effekt i tarmen.

Utöver dessa indikationer finns positiva forskningsresultat i andra sjukdomsmodeller som stöder en effekt i exempelvis EBOLA och den genetiska blodsjukdomen sicklecellanemi.



Struktur av Annexin A5, från Protein Data Bank (PDB: 1AVR), NGL.

Strategi

Annexins strategi är att fokusera på att i egen regi eller tillsammans med en partner genomföra en klinisk fas 2b-studie i patienter med RVO, en indikation där sannolikheten att påvisa effekt på ett tids- och kostnadseffektivt sätt bedöms vara god. RVO är en kärlsjukdom i ögat där blodflödet i ögats vener blockeras. Sjukdomen som kan drabba vem som helst och kan leda till akut eller progressivt tilltagande blindhet.

Det finns i dagsläget inga läkemedel som kan ta bort den blockering som orsakar RVO eller som kan förebygga eller reparera skador i blodkärlen hos patienter på samma sätt som Annexin A5. Därmed har behandling med vanexin förutsättning att bli ett verkligt genombrott.

I februari 2025 rapporterades lovande resultat från bolagets fas 2a-studie inom RVO, en proof-of-concept studie som utförts i USA. Läkemedelskandidaten vanexin uppvisade en gynnsam säkerhetsprofil, vilket var det viktigaste målet med studien. Under 2025 togs beslut att bredda vanexins möjliga indikationsområde inom oftalmologi till att även adressera diabetesretinopati (DR), varför en proof-of-concept studie påbörjades. Tidigare resultat och fortsatta studier ökar potentiella partners intresse för ett framtida licensavtal.

Uppstartsarbete inom cancersatsning inleddes i början av 2023 eftersom bolaget ser en potential för vanexin hos patienter som inte svarar på existerande läkemedel, eller i kombination med dessa för att förbättra effekten.

Bolaget bedömer att vanexin har potential att bli *First-in-Class* för flera patientgrupper där det finns stora icke tillgodosedda medicinska behandlingsbehov.

Kommentarer till rapporten

Siffror inom parentes anger utfall för motsvarande period föregående år. Om ej annat anges avses belopp i TSEK. Samtliga belopp som anges är korrekt avrundade vilket ibland leder till att vissa summeringar inte stämmer.

Resultat

April – juni 2026

Administrationskostnaderna uppgick till -2 955 TSEK (-3 565), vilka till stor del är relaterade till arbete inom affärsutveckling, främst i USA. Forsknings- och utvecklingskostnaderna uppgick till -8 476 TSEK (-5 102). Kostnaderna är främst hänförliga till den kliniska fas 2a-studien inom diabetesretinopati och RVO i London samt patentutgifter, vilka är något högre 2026 till följd av patientinkludering. Övriga rörelseintäkter uppgick till 288 TSEK (259) och övriga rörelsekostnader uppgick till -415 TSEK (-175), vilka i sin helhet är kursdifferenser.

Rörelseresultatet uppgick till -11 558 TSEK (-8 583). Summa finansiella poster uppgick till 0 TSEK (80) bestående av netto ränteintäkter.

Resultatet efter finansiella poster uppgick till -11 557 TSEK (-8 503). Periodens resultat uppgick till -11 557 TSEK (-8 503).

Resultat per aktie uppgick till -1,64 kr (-1,38). 2025 års resultat per aktie är beräknat på det genomsnittligt antal aktier som fanns registrerade hos bolagsverket under perioden, efter den sammanläggning av aktier 1:100 som slutfördes i juni 2025.

Januari – juni 2026

Administrationskostnaderna uppgick till -5851 TSEK (-5 468), vilka till stor del är relaterade till arbete inom affärsutveckling, främst i USA. Forsknings- och utvecklingskostnaderna uppgick till -16 398 TSEK (-11 188). Kostnaderna är främst hänförliga till den kliniska fas 2a-studien inom diabetesretinopati och RVO i London samt patentutgifter. Övriga rörelseintäkter uppgick till 1 164 TSEK (350) och övriga rörelsekostnader uppgick till -1 022 TSEK (-252), vilka i sin helhet är kursdifferenser.

Rörelseresultatet uppgick till -22 107 TSEK (-16 557). Summa finansiella poster uppgick till 34 TSEK (80) bestående av netto ränteintäkter.

Resultatet efter finansiella poster uppgick till -22 074 TSEK (-16 477). Periodens resultat uppgick till -22 074 TSEK (-16 477).

Resultat per aktie uppgick till -3,13 kr (-2,67). 2025 års resultat är beräknat på det genomsnittligt antal aktier som fanns registrerade hos bolagsverket under perioden, efter den sammanläggning av aktier 1:100 som slutfördes i juni 2025.

Kassaflöde

April – juni 2026

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -11 461 TSEK (-9 942). Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till 0 TSEK (0). Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till -335 TSEK (10 970). Periodens kassaflöde uppgick till -11 796 TSEK (1 028).

Januari – juni 2026

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -21 788 TSEK (-18 192). Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till 0 TSEK (0). Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till -335 TSEK (48 112) där de 335 TSEK hänförs till den företrädesemission om cirka 20 MSEK som avslutades i juli 2026 och de 48 112 TSEK föregående år hänför sig till den företrädesemission om cirka 50 MSEK brutto som slutfördes våren 2025. Periodens kassaflöde uppgick till -22 123 TSEK (29 920).

Investeringar

Då bolaget är i tidig utvecklingsfas är bedömningen att varken interna och/eller externa utvecklingskostnader kan aktiveras utan kostnadsförs direkt i resultaträkningen. Inga andra väsentliga investeringar är gjorda under perioden, ej heller under motsvarande period förra året. Avskrivningar uppgick till -48 TSEK (-48) i kvartalet, varav majoriteten är hänförliga till immateriella anläggningstillgångar i form av förvärvade patent.

Finansiell ställning

Likvida medel uppgick per 30 juni 2026 till 5 272 TSEK (46 257). Soliditeten uppgick till 32 procent (92 procent). Bolagets egna kapital var vid periodens utgång 2 523 TSEK (45 348). Eget kapital per aktie var 0,36 kr (7,36), beräknat på medelantalaktier 7 059 096 (6 164 665). 2025 är justerat för den sammanläggning av aktier 1:100 som slutfördes i juni 2025.

I april meddelades att bolaget säkerställt en bryggfinansiering med de fyra största ägarna om totalt 4 MSEK jämnt fördelat på respektive huvudägare som bolaget kan avropa i trancher vid behov med start 1 juni 2026. Avtalen förfaller 30 september 2026. Vid datum för denna rapport har inget avrop skett.

I juli slutfördes en företrädesemission om cirka 20 MSEK för att, vid full teckning, finansiera bolaget fram till årets slut och därmed säkerställa fortsatt genomförande av bolagets pågående fas 2a-studie i RVO och DR. Bolagets befintliga långsiktiga huvudägare, som tillsammans äger cirka 60 procent av bolaget, åtog sig att minst teckna sina respektive pro-rata andelar. Företrädesemission tecknades till 98 procent motsvarande 19,9 MSEK. Eget kapital uppgick per den 31 juli 2026 till 19 113 TSEK och aktiekapitalet uppgick till 14 429 TSEK. Bolagets egna kapital är därmed återställt. Likvida medel uppgick per den 31 juli 2026 till 21 768 TSEK.

Styrelsen bedömer därmed att bolagets finansiering av verksamheten är säkerställd till och med december 2026.

Styrelsen och ledningen arbetar löpande med och utvärderar olika alternativ till ytterligare finansiering framåt samt bedömer att bolaget har goda förutsättningar att säkerställa detta. Skulle avgörande förutsättningar ej infrias, föreligger en risk rörande bolagets fortsatta drift.

Aktien

Annexin Pharmaceuticals AB (publ) aktie noterades på Nasdaq First North Stockholm den 19 april 2017 under namnet ANNX. Redeye är bolagets Certified Advisor.

Per 30 juni hade bolaget 7 059 096 utestående aktier registrerade hos Bolagsverket. Aktiens kvotvärde uppgick till 0,01655 kr. Bolagets aktiekurs stängde den 30 juni 2026 på 12.05 SEK motsvarande ett börsvärde om 85 062 TSEK (187 772). Den 24 april 2026 betalades 15.66 SEK per aktie vilket var högst under perioden och den 17 juni 2026 betalades 12.00 SEK per aktie vilket var lägst under perioden.

I juli 2026 slutfördes företrädesemissionen om cirka 20MSEK varpå antalet utestående aktier per 31 juli 2026 uppgick till 8 718 182.

Teckningsoptioner

Ledande befattningshavare och styrelseordförande har förvärvat 11 400 000 teckningsoptioner av serie 2024/2027, motsvarande en utspädning om cirka 2.1 procent vid tid för beslutet som fattades på den extra bolagsstämman 9 oktober 2024. Teckningsoptionerna gavs ut vederlagsfritt. Nyttjandeperiod är 1 oktober – 31 december 2027. Det omräknade lösenpriset är 150 SEK och en option ger rätt att teckna 0.0102 aktier.

Aktieägare

Enligt Aktieboken som förs av Euroclear Sweden AB hade Annexin Pharmaceuticals cirka 1 700 ägare per 30 juni 2026. Information gällande aktieägare och innehav uppdateras varje kvartal på bolagets hemsida www.annexinpharma.se. Sammanläggning av aktier 1:100 slutfördes i juni 2025.

Översikt av aktieägare per den 30 juni 2026:

	Antal aktier	Andel aktier/ röster, %
Mikael Lönn	1 816 576	25,7%
Arne Andersson	1 002 777	14,2%
Sebastian Jahreskog	648 229	9,2%
Magnus Claesson	574 827	8,1%
Lars Hallén (dödsbo) m. fam.	275 000	3,9%
Nordnet Pensionsförsäkring	256 695	3,6%
Mattias Willman	203 246	2,9%
Thorbjörn Fridh m. fam.	151 991	2,2%
Avanza Pension	117 993	1,7%
Medirista AB	115 390	1,6%
Övriga	1 896 372	26,9%
Totalt antal aktier	7 059 096	100,0%

Översikt av aktieägare per den 31 juli 2026:

	Antal aktier	Andel aktier/ röster, %
Mikael Lönn	2 252 554	25,8%
Arne Andersson	1 254 427	14,4%
Sebastian Jahreskog	803 803	9,2%
Magnus Claesson	712 783	8,2%
Nordnet Pensionsförsäkring	319 531	3,7%
Lars Hallén (dödsbo) m. fam.	308 000	3,5%
Mattias Willman	252 020	2,9%
Thorbjörn Fridh m. fam.	188 492	2,2%
Urban Alm	126 945	1,5%
Avanza Pension	124 059	1,4%
Övriga	2 375 568	27,2%
Totalt antal aktier	8 718 182	100,0%

Tabellerna är justerade från Euroclears lista för aktieägare Arne Andersson, då större delen av innehavet finns hos Avanza Pension.

Anställda

Bolagets antal anställda var vid periodens utgång 4 (4).

Transaktioner med närstående

Styrelseledamot och även huvudägare Mikael Lönn ingick avtal i april 2026 om en bryggglånefacilitet om totalt 1 MSEK med förfall 30 september 2026. Total lånefacilitet bland de fyra största ägarna var 4 MSEK. Ingen dragnings är gjord vid tiden för denna rapport. Mikael Lönn är delägare i Redeye AB där Mikael Lönn också är styrelseledamot. Annexin har under januari – juni 2026 köpt tjänster från Redeye AB för totalt 270 KSEK relaterat till analys och certified advisor.

Händelser perioden januari – juni 2026

- I januari utsågs Pareto Securities AB till likviditetsgarant i syfte att främja en god likviditet i Annexins aktie samt att minska spreaden mellan köp- och säljkurser under pågående handel.
- I februari meddelades gynnsamma resultat i den pågående fas 2a-studie inom DR och RVO för de första två behandlade patienterna, vilket ger positiva indikationer för fortsatta studier.
- Bolaget meddelade att kostnadsbespara samt senarelägga vissa aktiviteter, vilket förlänger bolagets beräknade kassalikviditet till och med juni 2026.
- I april meddelades att bolaget säkerställt en bryggfinansiering om cirka 4 MSEK och avser att genomföra en företrädesemission om cirka 20 MSEK under sommaren 2026, som vid full teckning finansierar bolaget fram till årets slut och därmed säkerställer fortsatt genomförande av bolagets pågående fas 2a-studie i RVO och DR. Bolagets befintliga långsiktiga huvudägare, som tillsammans äger cirka 60 procent av bolaget, har åtagit sig att minst teckna sina respektive pro-rata andelar av en sådan företrädesemission.
- I april meddelades att bolaget accelererar patientrekryteringstakten i NEXUS-studien och att fem patienter, två med DR och tre med RVO, har behandlats utan säkerhetsrelaterade fynd.
- I april meddelades att Annexin fått kliniskt prövningsgodkännande i Tyskland för att bredda patientrekryteringen i NEXUS-studien.
- I maj meddelades att Annexin utvärderar en tredagarsbehandling med vanexin för patienter med RVO.
- I juni meddelades att en företrädesemission om cirka 20 MSEK, säkerställd till cirka 60 procent, med en övertilldelningsoption om upp till cirka 5 MSEK, ämnas genomföras.
- I juni uppdaterades marknaden om fortsatt lovande data från NEXUS-studien – som visar på förbättrad blodförsörjning i näthinnan i både RVO och DR.

Händelser efter periodens utgång

- I början av juli meddelades att företrädesemissionen tecknats till 98 procent och tillförde bolaget cirka 19,9 MSEK.
- I juli uppdaterades marknaden om rekryteringsstatus i NEXUS-studien med nio patienter inkluderade.
- I augusti meddelades att Världshälsoorganisationen (WHO) har föreslagit vanexin som det internationella generiska namnet (International Nonproprietary Name, INN) för bolagets läkemedelskandidat ANXV. Tilldelningen av ett INN är en regulatorisk milstolpe och bekräftar substansens unika identitet inom det globala läkemedelsnomenklatursystemet.
- I augusti meddelades att bolaget utökar NEXUS-studien till att även omfatta patienter som fått en anti-VEGF-injektion, den nuvarande standardbehandlingen.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Bolagets väsentliga uppskattningar och bedömningar finns beskrivna i årsredovisningen för 2025. Inga väsentliga förändringar har uppkommit därefter.

Framtida finansieringsbehov

Med utfall om cirka 19,9 MSEK brutto från den företrädesemission som genomfördes i juli 2026, bedömer styrelsen att bolagets finansiering av verksamheten nu är säkerställd till och med december 2026.

Styrelsen och ledningen arbetar löpande med och utvärderar olika alternativ till ytterligare finansiering framåt samt bedömer att bolaget har goda förutsättningar att säkerställa detta.

Skulle avgörande förutsättningar ej infrias, föreligger en risk rörande bolagets fortsatta drift.

Redovisningsprinciper

Rapporten är upprättad i enlighet med BFNAR 2012:1

Årsredovisning och koncernredovisning, K3. Bolagets tillgångar och skulder upptas till anskaffningsvärdet respektive nominellt värde om ej annat framgår.

Kommande rapporttillfällen

- 22 oktober 2026 – Q3 rapport 2026
- 11 februari 2027 – Q4 rapport 2026

Rapporter och information kommer att finnas tillgängliga på bolagets hemsida, annexinpharma.se/investerare/financial-reports samma dag som offentliggörande.

Revisorsgranskning

Rapporten har inte varit föremål för granskning av Annexin Pharmaceuticals revisor.

Rapporten kommer att offentliggöras genom pressmeddelande och kommer att finnas tillgängliga på bolagets hemsida, annexinpharma.se/investerare/financial-reports samma dag som offentliggörande.

Ansvarsfriskrivning

Denna finansiella rapport innehåller uttalanden som kan vara framåtblickande. Dessa faktiska framtida resultat kan skilja sig delvis eller väsentligt från dessa bäst bedömda uttalanden vid varje tidpunkt. Faktorer som kan påverka bolagets resultat utgörs av bland annat utvecklingen inom utvecklingsprogrammen, av prekliniska och kliniska prövningar, påverkan av konkurrerande forskningsprogram, effekten av ekonomiska omständigheter, omfattningen av bolagets immateriella rättigheter och begränsningar till följd av tredje parts potentiella immateriella rättigheter, utveckling av valutakurser- och politiska risker m.m.

Styrelsens och verkställande direktörens intygande

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att denna halvårsrapport ger en rättvisande översikt av bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som moderbolaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Stockholm den 21 augusti 2026
Annexin Pharmaceuticals AB (publ)

Jan Nilsson
Styrelseordförande

Carl-Fredrik Lindner
Styrelseledamot

Mikael von Euler
Styrelseledamot

Mikael Lönn
Styrelseledamot

Anders Haegerstrand
VD

För ytterligare information, vänligen kontakta:

Anders Haegerstrand, vd

Mobil: +46 705 755 037

E-mail: anders.haegerstrand@annexinpharma.com

Susanne Andersson, CFO

Mobil: +46 730 668 904

E-mail: susanne.andersson@annexinpharma.com

Rapporten kan ses på bolagets hemsida: annexinpharma.se/investerare/financial-reports

Redeye är företagets Certified Adviser och kan nås på certifiedadviser@redeye.se eller på telefon +46 8 121 576 90

Om Annexin Pharmaceuticals AB (publ)

Annexin Pharmaceuticals är ett bioteknikföretag i klinisk fas med verksamhet inom de terapeutiska områdena oftalmologi och onkologi. Företaget utvecklar vanexin (tidigare ANXV), ett rekombinant humant Annexin A5-protein, som ett first-in-class biologiskt läkemedel med potentiellt sjukdomsmodifierande verkningsmekanismer. Vanexin-programmet befinner sig för närvarande i fas 2 inom oftalmologi för retinal venocclusion (RVO) och diabetesretinopati (DR), samt i preklinisk fas inom onkologi.

Bolaget är baserat i Stockholm och noterat på Nasdaq First North Growth Market under kortnamnet ANNX. Redeye är företagets certifierade rådgivare.

Finansiell information i sammandrag

Resultaträkning

(TSEK)	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Administrationskostnader	-2 955	-3 565	-5 851	-5 468	-10 072
Forsknings- och utvecklingskostnader	-8 476	-5 102	-16 398	-11 188	-26 241
Övriga rörelseintäkter	288	259	1 164	350	712
Övriga rörelsekostnader	-415	-175	-1 022	-252	-1 757
Rörelseresultat	-11 558	-8 583	-22 107	-16 557	-37 358
Räntekostnader/intäkter och liknande poster	0	80	34	80	465
Resultat efter finansiella poster	-11 557	-8 503	-22 074	-16 477	-36 893
Skatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-11 557	-8 503	-22 074	-16 477	-36 893

Balansräkning

(TSEK)	2026 jun 30	2026 mar 31	2025 dec 31	2025 sep 30	2025 jun 30
Anläggningstillgångar					
Immateriella anläggningstillgångar	113	139	164	190	216
Materiella anläggningstillgångar	1 071	1 093	1 116	1 138	1 032
Finansiella anläggningstillgångar	311	311	311	311	311
Summa anläggningstillgångar	1 495	1 543	1 591	1 639	1 559
Omsättningstillgångar					
Övriga fordringar	630	741	376	388	498
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	597	626	794	607	777
Summa omsättningstillgångar	1 227	1 367	1 170	995	1 275
Likvida medel	5 272	17 068	27 395	36 876	46 257
Summa tillgångar	7 994	19 978	30 156	39 511	49 091
Eget kapital					
Aktiekapital	11 683	11 683	11 683	11 683	11 683
Summa bundet eget kapital	11 683	11 683	11 683	11 683	11 683
Överkursfond	386 269	386 605	386 605	386 605	386 605
Balanserad förlust	-373 356	-373 356	-336 463	-336 463	-336 463
Periodens resultat	-22 074	-10 516	-36 893	-26 378	-16 477
Summa fritt eget kapital	-9 160	2 733	13 249	23 764	33 665
Totalt eget kapital	2 523	14 416	24 932	35 447	45 348
Långfristiga skulder					
Långfristiga räntebärande skulder	-	-	-	-	-
Totala långfristiga skulder	-	-	-	-	-
Kortfristiga skulder					
Leverantörsskulder	2 418	2 948	2 971	1 539	1 241
Kortfristiga räntebärande skulder	-	-	-	-	-
Övriga kortfristiga skulder	409	327	327	323	366
Upplupna kostnader	2 644	2 288	1 927	2 201	2 136
Totala kortfristiga skulder	5 471	5 563	5 224	4 064	3 743
Summa eget kapital och skulder	7 994	19 978	30 156	39 511	49 091

Förändring i eget kapital i sammandrag

	Bundet eget kapital	Fritt eget kapital			Totalt eget kapital
	Aktie- kapital	Överkurs- fond	Balanserat resultat	Periodens resultat	
IB värde 2026-01-01	11 683	386 605	-336 463	-36 893	24 932
Nyemission					0
Emissionsutgifter		-335			-335
Disposition inför bolagsstämmobeslut			-36 893	36 893	0
Periodens resultat				-22 074	-22 074
UB värde 2026-06-30	11 683	386 270	-373 356	-22 074	2 523
IB värde 2025-01-01	8 821	341 355	-286 211	-50 252	13 713
Nyemission	2 862	47 111			49 973
Emissionsutgifter		-1 861			-1 861
Disposition inför bolagsstämmobeslut			-50 252	50 252	0
Periodens resultat				-16 477	-16 477
UB värde 2025-06-30	11 683	386 605	-336 463	-16 477	45 348
IB värde 2025-01-01	8 821	341 355	-286 211	-50 252	13 713
Nyemission	2 862	47 111			49 973
Emissionsutgifter		-1 861			-1 861
Disposition inför bolagsstämmobeslut			-50 252	50 252	0
Periodens resultat				-36 893	-36 893
UB värde 2025-12-31	11 683	386 605	-336 463	-36 893	24 932

Kassaflöde

(TSEK)	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN					
Rörelseresultat	-11 558	-8 583	-22 107	-16 557	-37 358
Ej kassaflödespåverkande poster	48	48	96	96	193
	-11 509	-8 535	-22 011	-16 461	-37 165
Räntekostnader/ränteintäkter	0	80	34	80	465
Ökning(-)/minskning(+) övriga omsättningstillgångar	140	-98	-57	-231	-126
Ökning(+)/minskning(-) leverantörsskulder	-530	-1 666	-553	-1 717	12
Ökning(+)/minskning(-) övriga kortfristiga rörelseskulder	438	278	799	137	-111
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-11 461	-9 942	-21 788	-18 192	-36 925
INVESTERINGSVERKSAMHETEN					
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-	-	-	-	-129
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar	-	-	-	-	-
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar	-	-	-	-	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-	-	-	-129
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN					
Nyemission	-	11 310	-	49 973	49 973
Upptagna lån	-	-	-	-	-
Amortering av skuld	-	-	-	-	-
Emissionsomkostnader	-335	-340	-335	-1 861	-1 861
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-335	10 970	-335	48 112	48 112
Periodens kassaflöde	-11 796	1 028	-22 123	29 920	11 058
Likvida medel vid periodens början	17 068	45 229	27 395	16 337	16 337
Likvida medel vid periodens slut	5 272	46 257	5 272	46 257	27 395

Nyckeltal

	2026 jun 30	2026 mar 31	2025 dec 31	2025 sep 30	2025 jun 30	2025 mar 31
Likvida medel (TSEK)	5 272	17 068	27 395	36 876	46 257	45 229
Resultat per aktie, medeltal YTD (kr) ¹⁾	-3,13	-1,49	-5,58	-4,08	-2,67	-1,48
Eget kapital per aktie, medeltal (kr) ¹⁾	0,36	2,04	3,77	5,48	7,36	7,98
Utdelning (kr)	0	0	0	0	0	0
Antal aktier ¹⁾	7 059 096	7 059 096	7 059 096	7 059 096	7 059 096	6 618 536
Medelantal aktier YTD ¹⁾	7 095 096	7 095 096	6 615 556	6 466 085	6 164 665	5 372 745
Medelantal anställda, st	4	4	4	4	4	4

¹⁾ I maj 2025 genomfördes en sammanläggning av aktier 1:100. Nyckeltal för 2025 är därmed omräknade.

Ordlista

Annexin A5

Annexin kommer från grekiskan Annex och betyder hålla ihop. Annexin A5 är ett kroppseget protein "försvarsprotein" med flera unika egenskaper, tillhör Annexin-familjen av proteiner. Det skyddar och reparerar cellytan från olika typer av skador. Utöver det visar det på antiinflammatoriska effekter.

vanexin (tidigare ANXV)

Bolagets läkemedelskandidat som är ett humant rekombinant protein, Annexin A5.

Biologiskt läkemedel

Preparat vars aktiva substans har producerats i eller renats fram ur material av biologiskt ursprung (levande celler eller vävnad).

Ex vivo

Vetenskapliga försök eller kliniska provningar i cell eller vävnadsprover (utanför kroppen). Detta i motsats till analyser och försök som görs i den levande kroppen (*in vivo*).

Fas 1-studie

Studie av en läkemedelskandidats säkerhet och tolerabilitet i ett begränsat antal friska personer eller patienter.

Fas 2-studie

Studie av en läkemedelskandidats säkerhet och effekt hos ett begränsat antal patienter. Senare del av fas 2-studier kan kallas fas 2b och utvärderar optimal dosering av det studerade läkemedlet.

Fas 3-studie

Bekräftande studie av en läkemedelskandidats effekt och säkerhet i ett stort antal patienter.

First-in-Class

Produkt med nya och unika verkningsmekanismer och med god effekt som är den första i sitt slag på marknaden.

Imaging studie

Imaging, eller avbildning, inom medicin är ett vitt begrepp. Inom modern läkemedelsutveckling innebär det ofta att man kopplar exempelvis en kortlivad radioaktiv isotop till en läkemedelssubstans som sedan tillförs kroppen. Med specialiserade kameror kan man då se var i kroppen substansen tar vägen och analysera hur bindningen till organ av intresse sker och hur snabbt substansen elimineras.

In vitro (studie)

Vetenskapliga försök på laboratorier eller andra modell-system utan att djur är direkt inblandade.

In vivo (studie)

Vetenskapliga försök eller kliniska provningar i levande människor eller djur. Detta i motsats till analyser och försök som görs utanför den levande kroppen, till exempel i provrör.

Läkemedelskandidat

En substans som visat önskade egenskaper och potentiell läkemedelseffekt i in vitro och/eller in vivo-studier. Läkemedelskandidaten är den substans som sedan prövas i människa i kliniska studier och som ännu inte har erhållit marknadsgodkännande.

Master cellbank (MCB)

En cellbank är ett lager av celler med specifika genomet som är framtagna för användning vid tillverkning av ett specifikt läkemedel.

Preklinisk

Den del av läkemedelsutvecklingen som äger rum innan en läkemedelskandidat prövas på människor.

Preklinisk in vivo modell

En sjukdom eller skada framkallas i djur, för att efterlikna ett likvärdigt tillstånd eller sjukdom i människa, så att effekten av Bolagets läkemedelskandidat kan testas.

Proof-of-Concept studie

En studie, oftast i patienter, som visar att ett läkemedel har en förväntad effekt i relation till den biologiska mekanism som man senare förväntar sig skall ge en signifikant klinisk effekt i större studier. Den görs ofta i ett färre antal patienter än en full fas 2-studie.

Retinal venocclusion (RVO)

RVO är en kärlsjukdom i ögat där blodflödet i en ven blockeras vilket leder till att blodet stoppas och näthinnan drabbas av bl.a. svullnad och blödningar. Detta kan leda till akut eller progressivt tilltagande blindhet och kan drabba vem som helst, vanligtvis personer över 50 år, utan påvisbar orsak.

Rekombinant

DNA som kodar för ett speciellt protein (i bolagets fall Annexin A5) förs in i levande cell som till exempel *E.coli*. Cellen använder hela sitt maskineri och producerar det eftersökta proteinet (kallas rekombinant protein) som sedan renas fram och kan användas som läkemedel. Framställningen är komplicerad vilket leder till relativt dyra läkemedel.

Sicklecellanemi (Sickle Cell Disease, SCD)

Sicklecellanemi är en ärftlig sjukdom som påverkar de röda blodkropparnas form och stabilitet. De röda blodkropparnas form och sönderfall leder till skador i blodkärlens väggar som i sin tur resulterar i försämrad blodförsörjning och organskador. Patienterna med sicklecellanemi råkar regelbundet ut för smärtsamma sicklecellkriser som uppstår när sickleceller blockerar blodkärl i olika delar av kroppen.

Sjukdomsmodell

En sjukdom eller skada framkallas i celler eller djur, för att efterlikna ett likvärdigt tillstånd eller sjukdom i människa, så att effekten av en läkemedelskandidat kan testas.

Terapi

Behandling av hälsoproblem, såväl av somatiska (kroppsliga) som psykiska som psykosociala besvär.



Annexin Pharmaceuticals AB (publ)

Kammakargatan 48
111 60 Stockholm
info@annexinpharma.com
www.annexinpharma.com