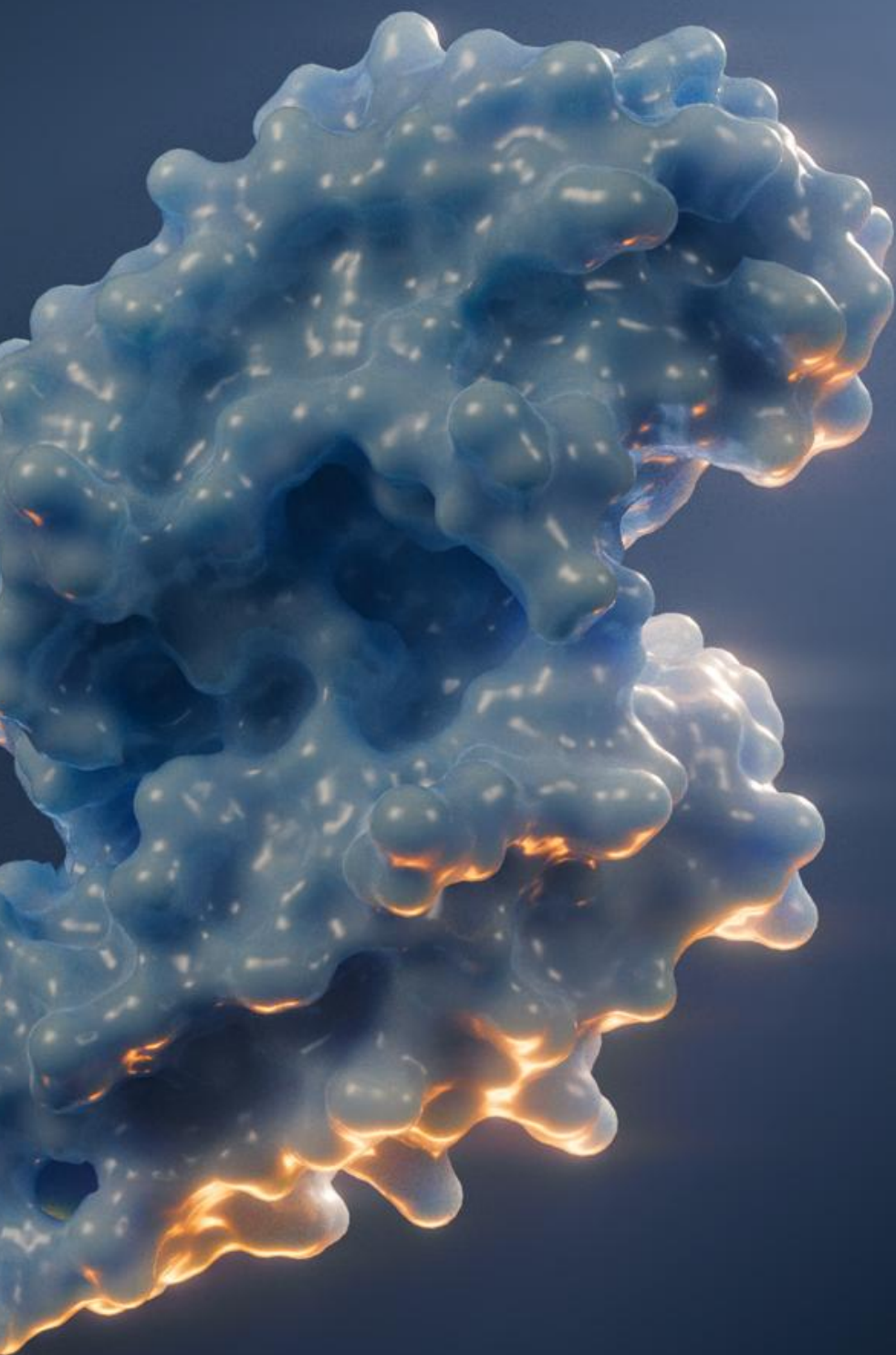




Annexin Pharmaceuticals AB (publ)
Halvårsrapport januari - juni 2025

Januari – juni 2025 i sammandrag

Annexin Pharmaceuticals AB (publ), 556960-9539

Andra kvartalet 2025

- Periodens resultat uppgick till -8 503 TSEK (-14 514)
- Resultat per aktie uppgick till -1,38* kr (-3,92*)
- Eget kapital per aktie uppgick till 7,36* kr (9,73*)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -9 942 TSEK (-14 724)
- Likvida medel uppgick vid kvartalets utgång till 46 257 TSEK (37 352) samt 45 229 TSEK vid kvartalets ingång

Januari – juni 2025

- Periodens resultat uppgick till -16 477 TSEK (-26 973)
- Resultat per aktie uppgick till -2,67* kr (-7,28*)
- Eget kapital per aktie uppgick till 7,36* kr (9,73*)
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -18 192 TSEK (-28 260)
- Likvida medel uppgick vid kvartalets utgång till 46 257 TSEK (37 352) samt 16 337 TSEK vid årets ingång

Ekonomisk översikt

TSEK	2025 apr-jun	2024 apr-jun	2025 jan-jun	2024 jan-jun	2024 jan-dec
Rörelseresultatet	-8 583	-14 463	-16 557	-26 921	-50 480
Periodens resultat	-8 503	-14 514	-16 477	-26 973	-50 252
Resultat per aktie (kr)	-1,38*	-3,92*	-2,67*	-7,28*	-15,73*

* Resultat per aktie och Eget kapital per aktie är omräknat för 2024 & 2025 med hänsyn till den sammanläggning av aktier 1:100 som genomfördes under andra kvartalet 2025.

Händelser under andra kvartalet

- De lånefaciliteter som avtalades i början av året med de fyra största ägarna upp till totalt 15 MSEK förföll 30 juni 2025 utan att ha nyttjats.
- Årsstämman i maj beslutade omval av styrelse, styrelseordförande och revisor samt beslut om en sammanläggning av aktier 1:100, vilken genomfördes under kvartalet.

Händelser efter periodens utgång

Inga väsentliga händelser har inträffat efter periodens utgång.

Vd har ordet

Annexin breddar portföljen – Proof-of-Concept fas 2a-studie inom diabetesretinopati förberedd för snar start

Andra kvartalet har varit ännu en intensiv period för Annexin. Vi har under perioden jobbat målmedvetet med att bygga vidare på våra kliniska framsteg och bolagets stärkta finansiella position. Vårt främsta fokus är att bedriva affärsutvecklingsaktiviteter och att skapa förutsättningar för nästa steg i vår kliniska utveckling av vår ledande läkemedelskandidat ANXV inom diabetesretinopati.

Vi inväntar godkännande från den brittiska läkemedelsmyndigheten att starta vår planerade Proof of Concept fas 2a-studie med läkemedelskandidaten ANXV inom ögonsjukdomen diabetesretinopati (DR). Mer om studien kommer offentliggöras när godkännande erhållits, vilket vi förväntar oss sker inom kort. Som en komplettering till den nyligen slutförda fas 2a-studien i retinal venocklusion (RVO), och som en del i förberedelsearbetet inför en kommande fas 2b-studie, kommer vi även att inkludera patienter med nydiagnostiserad RVO. Syftet är att utvärdera en kortare behandlingscykel än tidigare – något som efterfrågats av vissa potentiella licenstagare.

Studiestarten är en viktig milstolpe för Annexin då det innebär att vi tar ett konkret steg mot att bredda vår kliniska portfölj till en ny indikation, DR – en indikation med ett betydande medicinskt behov av effektivare läkemedel och därmed stor framtida marknadspotential. Över 100 miljoner människor uppskattas leva med sjukdomen, och med en ökande diabetesprevalens väntas antalet drabbade stiga kraftigt. Förberedelserna inför studien har pågått under en tid och vi räknar med en snabb rekryteringsprocess av de första patienterna i DR-delen. Första patienten bedöms kunna tas in redan under tredje kvartalet och top line-data förväntas i så fall innan årets slut.

Fas 2a-studien i DR och RVO finansieras genom den företrädesemission om cirka 50 miljoner kronor som vi framgångsrikt genomförde i slutet av mars. Med det resta kapitalet fortsätter vi nu att driva våra prioriterade utvecklingsaktiviteter, som förutom Proof-of-Concept-studien inom DR/RVO, även innefattar förberedande aktiviteter inför kommande fas 2b-studie i RVO samt prekliniska studier inom cancer och sicklecellanemi.



”Med en breddad portfölj ökar möjligheterna att ingå licensavtal med vår läkemedelskandidat ANXV”

Efter årsstämman i maj genomförde vi en aktiesammanläggning i syfte att skapa en mer ändamålsenlig struktur i bolagets aktie. Vi har även fortsatt arbeta med vår externa synlighet och närvaro. I juni var vi i USA och representerade Annexin på flera branschevenemang, först BIO i Boston och därefter Clinical Trial at the Summit inom retina i Las Vegas. Detta för att öka kännedomen om Annexin och stärka tidigare, samt skapa nya viktiga kontakter både inom såväl läkemedelsindustrin som kapitalmarknaden. Vi kommer delta på ytterligare i konferenser i USA under sommaren och är bland annat inbjudna att presentera vid OIS-konferensen i Los Angeles i slutet av juli. Intresset för bolaget är fortsatt stort och vi ser goda möjligheter att bredda vår dialog med potentiella partners och investerare. Vårt mål är alltjämt att ingå ett licensavtal som möjliggör nästa utvecklingssteg och som skapar värde för aktieägarna.

Jag vill avsluta med att tacka Annexinteamet, samarbetspartners och aktieägare för ett starkt engagemang under det första halvåret. Vi ser

fram emot att fortsätta driva vår utveckling framåt på ett fokuserat och värdeskapande sätt, där varje steg tas med tydlig riktning mot kommersialisering och förbättrad patientnytta. Med lovande data inom RVO, ett nystartat program inom DR, stärkt kassa och fortsatt operationellt fokus står vi väl rustade för ett händelserikt andra halvår.

Anders Haegerstrand, VD

Bolaget i korthet

Läkemedelskandidaten ANXV

Annexin Pharmaceuticals utvecklar den biologiska läkemedelskandidaten ANXV 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 hjärtat.

Läkemedelskandidaten ANXV 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 ANXV 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 venocclusion, en sjukdom som leder 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 ANXV 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 ANXV uppvisade en gynnsam säkerhetsprofil, vilket var det viktigaste målet med studien. För 2025 planerar Annexin att bredda ANXVs möjliga indikationsområde inom oftalmologi till att även adressera diabetesretinopati (DR), varför en proof-of-concept studie initierats. 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 ANXV hos patienter som inte svarar på existerande läkemedel, eller i kombination med dessa för att förbättra effekten.

Bolaget bedömer att ANXV 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 2025

Administrationskostnaderna uppgick till -3 565 TSEK (-2 524). De högre administrationskostnaderna 2025 är relaterade till arbete inom affärsutveckling, främst i USA. Forsknings- och utvecklingskostnaderna uppgick till -5 102 TSEK (-11 922). Kostnaderna 2025 är främst hänförliga till förberedande utgifter inför en klinisk fas 2a-studie inom diabetesretinopati och prekliniska studier med ANXV-konjugat inom onkologi samt även patentutgifter. De högre kostnaderna 2024 är främst hänförliga till slutförande av fas 2a-studien inom RVO i USA. Övriga rörelseintäkter uppgick till 259 TSEK (126) och övriga rörelsekostnader uppgick till -175 TSEK (-144), vilka i sin helhet är kursdifferenser.

Rörelseresultatet uppgick till -8 583 TSEK (-14 463). Summa finansiella poster uppgick till 80 TSEK (-51) bestående av netto ränteintäkter.

Resultatet efter finansiella poster uppgick till -8 503 TSEK (-14 514). Periodens resultat uppgick till -8 503 TSEK (-14 514).

Resultat per aktie uppgick till -1,38 kr (-3,92) 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 2025

Administrationskostnaderna uppgick till -5 468 TSEK (-4 904). De högre administrationskostnaderna 2025 är relaterade till arbete inom affärsutveckling, främst i USA. Forsknings- och utvecklingskostnaderna uppgick till -11 188 TSEK (-21 891). Kostnaderna 2025 är främst hänförliga till förberedande utgifter inför en klinisk fas 2a-studie inom diabetesretinopati och prekliniska studier med ANXV-konjugat inom onkologi samt även patentutgifter. De högre kostnaderna 2024 är främst hänförliga till slutförande av fas 2a-studien inom RVO i USA. Övriga rörelseintäkter uppgick till 350 TSEK (137) och övriga rörelsekostnader uppgick till -252 TSEK (-264), vilka i sin helhet är kursdifferenser.

Rörelseresultatet uppgick till -16 557 TSEK (-26 921). Summa finansiella poster uppgick till 80 TSEK (-52) bestående av netto ränteintäkter.

Resultatet efter finansiella poster uppgick till -16 477 TSEK (-26 973). Periodens resultat uppgick till -16 477 TSEK (-26 973).

Resultat per aktie uppgick till -2,67 kr (-7,28) 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 2025

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -9 942 TSEK (-14 724). Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till 0 TSEK (0). Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 10 970 TSEK (44 216) och hänför sig till den slutliga betalningen från företrädesemissionen om cirka 50 MSEK som slutfördes i månadsskiftet mars/april. Den första betalningen om ca 37 MSEK kom bolaget till handa i slutet av mars. Periodens kassaflöde uppgick till 1 028 TSEK (29 482).

Januari - juni 2025

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -18 192 TSEK (-28 260). Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till 0 TSEK (0). Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 48 112 TSEK (44 206) och hänför sig till företrädesemissionen om cirka 50 MSEK som slutfördes i månadsskiftet mars/april. Periodens kassaflöde uppgick till 29 920 TSEK (15 937).

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 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 2025 till 46 257 TSEK (37 352). Soliditeten uppgick till 92 procent (87 procent). Bolagets egna kapital var vid periodens utgång 45 348 TSEK (36 037). Eget kapital per aktie var 7,36 kr (9,73), beräknat på medelantalaktier 6 164 665 (3 704 783). 2024 är justerat för den sammanläggning av aktier 1:100 som slutfördes i juni 2025.

I februari 2025 avtalades lånefaciliteter med de fyra största ägarna om totalt 15 MSEK jämnt fördelat på respektive huvudägare som bolaget kunde avropa i trancher vid behov. Avtalen förföll 30 juni 2025 utan att ha nyttjats.

I mars 2025 genomfördes en företrädesemission om cirka 50 MSEK, vilken fulltecknades – toppgarantiåtaganden inkluderat. Totalt tecknades cirka 79 procent med och utan stöd av teckningsrätter och 21 procent via toppgarantiåtaganden som tecknats med ett externt investerarkonsortium. Ersättning till garantier uppgick till 12 procent av garanterad summa och ersattes i aktier via en riktad nyemission. Teckningskursen var 0,30 SEK.

Styrelsen bedömer att bolagets finansiering av verksamheten är säkerställd till mitten av första kvartalet 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 april 2025 hade bolaget 705 534 556 utestående aktier registrerade hos Bolagsverket. På årsstämman i maj togs beslut om en sammanläggning om 1:100, vilken slutfördes i juni. I samband med sammanläggningen genomfördes en mindre riktad emission till emissionsinstitutet för att användas att "toppa upp" de aktieägare som inte hade ett antal aktier jämt delbart med 100. 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 2025 på 26.60 SEK. Den 19 maj 2025 betalades 39.60 SEK per aktie vilket var högst under perioden och den 7 april 2025 betalades 26.00 SEK per aktie vilket var lägst under perioden. Bolagets börsvärde uppgick per den 30 juni 2025 till 187 772 TSEK (292 072).

Teckningsoptioner

Ledande befattningshavare och nyckelpersoner har förvärvat 950 000 teckningsoptioner av serie 2022/2025 i enlighet med det beslut som fattades på årsstämman 24 maj 2022. Nyttjandeperiod är 6 juni – 6 december 2025. Det omräknade lösenpriset efter den företrädesemission som slutfördes i april 2025 samt sammanläggning av aktier 1:100 som slutfördes i juni 2025 är 80 SEK och en option ger rätt att teckna 0.0141 aktier.

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 1 900 ägare per 30 juni 2025. 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 2025:

	Antal aktier	Andel aktier/ röster, %
Mikael Lönn	1 816 576	25,7%
Arne Andersson	1 002 197	14,2%
Sebastian Jahreskog	651 032	9,3%
Magnus Claesson	574 827	8,1%
Nordnet Pensionsförsäkring	283 914	4,0%
Lars Hallén m. familj	271 767	3,8%
Mattias Willman	203 246	2,9%
Thorbjörn Fridh m. familj	152 893	2,2%
Avanza Pension	146 001	2,1%
Medirista AB	115 390	1,6%
Övriga	1 841 253	26,1%
Totalt antal aktier	7 059 096	100,0%

Tabellen per den 30 juni 2025 är justerad 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 har i februari 2025 avtalat en lånefacilitet om totalt 3,750 KSEK med förfall 30 juni 2025. Total lånefacilitet bland de fyra största ägarna är 15 MSEK. Ingen dragning nyttjades.

Mikael Lönn är delägare i Redeye AB där Mikael Lönn också är styrelseledamot. Annexin har under första halvåret 2025 köpt tjänster från Redeye AB för totalt 288 KSEK. I februari anlätades Redeye AB som rådgivare i samband med att sätta samman ett garantikonsortium inför en företrädesemission. I april utbetalades ett arvode om 825 KSEK.

Händelser under perioden januari - juni 2025

- De lånefaciliteter som avtalades i början av året med de fyra största ägarna upp till totalt 15 MSEK förföll 30 juni 2025 utan att ha nyttjats.
- Årsstämman i maj beslutade omval av styrelse, styrelseordförande och revisor samt beslut om en sammanläggning av aktier 1:100, vilken genomfördes under kvartalet.

Händelser efter periodens utgång

- Inga väsentliga händelser har inträffat efter periodens utgång.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Bolagets väsentliga uppskattningar och bedömningar finns beskrivna i årsredovisningen för 2024. Inga väsentliga förändringar har uppkommit därefter.

Framtida finansieringsbehov

Med utfall om cirka 50 MSEK brutto från den företrädesemission som genomfördes i mars 2025, bedömer styrelsen att bolagets finansiering av verksamheten är säkerställd till mitten av första kvartalet 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

- 23 oktober 2025 – Q3 rapport 2025
- 5 februari 2026 – Q4 rapport 2025

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 17 juli 2025
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 AB är ett ledande bioteknikföretag inom Annexin A5-området för behandling av olika sjukdomar. Bolagets biologiska läkemedelskandidat ANXV – ett humant rekombinant protein, Annexin A5 – är främst avsedd för behandling av patienter med skador och inflammation i blodkärlen men även för cancer. Bolaget har en omfattande patentportfölj för behandling av sjukdomar med proteinet Annexin A5 och för produktion av Annexin A5.

Bolaget är baserat i Stockholm och noterat på Nasdaq First North Growth Market, under kortnamnet ANNX. Redeye är företagets Certified Adviser.

Finansiell information i sammandrag

Resultaträkning

(TSEK)	2025 apr-jun	2024 apr-jun	2025 jan-jun	2024 jan-jun	2024 jan-dec
Administrationskostnader	-3 565	-2 524	-5 468	-4 904	-9 586
Forsknings- och utvecklingskostnader	-5 102	-11 922	-11 188	-21 891	-40 811
Övriga rörelseintäkter	259	126	350	137	309
Övriga rörelsekostnader	-175	-144	-252	-264	-392
Rörelseresultat	-8 583	-14 463	-16 557	-26 921	-50 480
Räntekostnader/intäkter och liknande poster	80	-51	80	-52	229
Resultat efter finansiella poster	-8 503	-14 514	-16 477	-26 973	-50 252
Skatt	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-8 503	-14 514	-16 477	-26 973	-50 252

Balansräkning

(TSEK)	2025 jun 30	2025 mar 31	2024 dec 31	2024 sep 30	2024 jun 30
Anläggningstillgångar					
Immateriella anläggningstillgångar	216	242	268	293	319
Materiella anläggningstillgångar	1 032	1 054	1 076	1 099	1 121
Finansiella anläggningstillgångar	311	311	311	311	311
Summa anläggningstillgångar	1 559	1 607	1 655	1 703	1 751
Omsättningstillgångar					
Övriga fordringar	498	635	418	813	1 654
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	777	542	626	441	648
Summa omsättningstillgångar	1 275	1 177	1 044	1 254	2 302
Likvida medel	46 257	45 229	16 337	25 640	37 352
Summa tillgångar	49 091	48 013	19 036	28 597	41 405
Eget kapital					
Aktiekapital	11 683	10 954	8 821	8 821	8 821
Pågående nyemission	0				
Summa bundet eget kapital	11 683	10 954	8 821	8 821	8 821
Överkursfond	386 605	376 364	341 355	340 377	340 400
Balanserad förlust	-336 463	-336 463	-286 211	-286 211	-286 211
Periodens resultat	-16 477	-7 974	-50 252	-37 901	-26 973
Summa fritt eget kapital	33 665	31 927	4 892	16 264	27 216
Totalt eget kapital	45 348	42 881	13 713	25 085	36 037
Långfristiga skulder					
Långfristiga räntebärande skulder	-	-	-	-	-
Totala långfristiga skulder	-	-	-	-	-
Kortfristiga skulder					
Leverantörsskulder	1 241	2 908	2 958	1 623	3 730
Kortfristiga räntebärande skulder	-	-	-	-	-
Övriga kortfristiga skulder	366	330	387	330	318
Upplupna kostnader	2 136	1 894	1 978	1 559	1 320
Totala kortfristiga skulder	3 743	5 132	5 323	3 512	5 368
Summa eget kapital och skulder	49 091	48 013	19 036	28 597	41 405

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 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 bolagsstämmbeslut			-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 2024-01-01	5 736	299 289	-242 157	-44 054	18 814
Nyemission	3 085	41 971			45 056
Emissionsutgifter		-860			-860
Disposition inför bolagsstämmbeslut			-44 054	44 054	0
Periodens resultat				-26 973	-26 973
UB värde 2024-06-30	8 821	340 400	-286 211	-26 973	36 037
IB värde 2024-01-01	5 736	299 289	-242 157	-44 054	18 814
Nyemission	3 085	41 971			45 056
Emissionsutgifter		95			95
Disposition inför bolagsstämmbeslut			-44 054	44 054	0
Periodens resultat				-50 252	-50 252
UB värde 2024-12-31	8 821	341 355	-286 211	-50 252	13 713

Kassaflöde

(TSEK)	2025 apr-jun	2024 apr-jun	2025 jan-jun	2024 jan-jun	2024 jan-dec
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN					
Rörelseresultat	-8 583	-14 463	-16 557	-26 921	-50 480
Ej kassaflödespåverkande poster	48	48	96	96	193
	-8 535	-12 409	-16 461	-26 825	-50 287
Räntekostnader/ränteintäkter	80	-51	80	-52	229
Ökning(-)/minskning(+) övriga omsättningstillgångar	-98	-161	-231	1 199	2 456
Ökning(+)/minskning(-) leverantörsskulder	-1 666	1 736	-1 717	-596	-1 368
Ökning(+)/minskning(-) övriga kortfristiga rörelseskulder	278	-1 833	137	-1 985	-1 258
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-9 942	-14 724	-18 192	-28 260	-50 228
INVESTERINGSVERKSAMHETEN					
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-	-	-	-	-
Investeringar i immateriella anläggningstillgångar	-	-	-	-	-
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar	-	-	-	-	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-	-	-	-
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN					
Nyemission	11 310	40 056	49 973	40 056	40 056
Upptagna lån	-	5 000	-	5 000	5 000
Amortering av skuld	-	-	-	-	-
Emissionsomkostnader	-340	-850	-1 861	-860	95
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	10 970	44 216	48 112	44 206	45 151
Periodens kassaflöde	1 028	29 482	29 920	15 937	-5 078
Likvida medel vid periodens början	45 229	7 870	16 337	21 415	21 415
Likvida medel vid periodens slut	46 257	37 352	46 257	37 352	16 337

Nyckeltal

	2025 jun 30	2025 mar 31	2024 dec 31	2024 sep 30	2024 jun 30	2023 dec 31
Likvida medel (TSEK)	46 257	45 229	16 337	25 640	37 352	21 415
Resultat per aktie, medeltal YTD (kr) ¹⁾	-1,38	-1,48	-15,73	-8,92	-7,28	-0,26
Eget kapital per aktie, medeltal (kr) ¹⁾	7,36	7,98	4,29	5,90	9,73	0,11
Utdelning (kr)	0	0	0	0	0	0
Antal aktier ¹⁾	7 059 096	6 618 536	5 329 787	5 329 787	5 329 787	346 583 688
Medelantal aktier YTD ¹⁾	6 164 665	5 372 745	4 521 725	4 250 405	3 704 873	167 106 108
Medelantal anställda, st	4	4	4	4	4	4

¹⁾ I maj 2025 genomfördes en sammanläggning av aktier 1:100. Nyckeltal för 2024 & 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.

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 provas 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 provas 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 näthinna 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