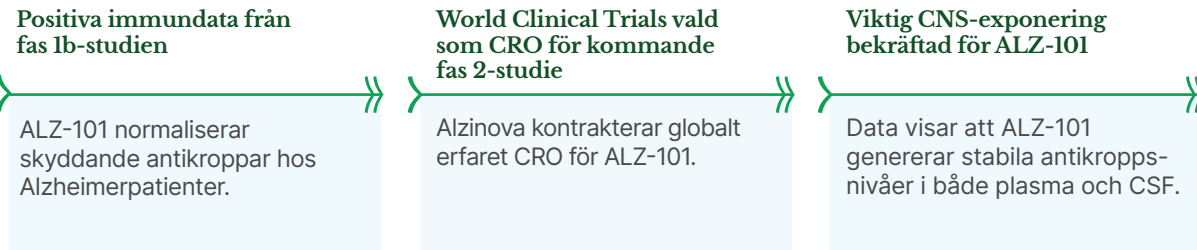




Vi kommer göra det möjligt för
Alzheimerpatienter att leva ett
självständigt och aktivt liv.

Händelser i fokus



Nyckeltal från perioden

- TRE MÅNADER, APRIL–JUNI, 2025
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -7 684 (-4 876) TSEK.
 - Periodens kassaflöde uppgick till 7 918 (-8 020) TSEK.
 - Kassabehållningen vid utgången av perioden uppgick till 11 510 (4 987) TSEK.

- SEX MÅNADER, JANUARI–JUNI, 2025
- Resultatet efter finansiella poster uppgick till -13 415 (-9 838) TSEK.
 - Periodens kassaflöde uppgick till -3 986 (-17 039) TSEK.
 - Kassabehållningen vid utgången av perioden uppgick till 11 510 (4 987) TSEK.

Inga utspädningseffekter förekommer på det genomsnittliga antalet aktier.
Belopp inom parentes: Jämförande period föregående år.
Med "Bolaget" eller "Alzinova" avses Alzinova AB med organisationsnummer 556861-8168.

Väsentliga händelser under andra kvartalet 2025

- Alzinova beslutade under kvartalet att genomföra en företrädesemission som tecknades till 85 procent, vilket tillförde bolaget cirka 30,3 MSEK före emissionskostnader. Emissionslikviden syftar till att finansiera de avslutande förberedelserna inför fas II-studien av ALZ-101, samtidigt som partnerdialoger fortskrider. Styrelse, ledning och vissa aktieägare lämnade även avsiktsförklaringar om teckning motsvarande cirka 1,0 MSEK.
- Alzinova implementerade incitaments-programmet LTIP 2025:1 och överlät 3 250 000 teckningsoptioner till deltagarna på marknadsmässiga villkor.
- Alzinova meddelade att den aktiva läkemedelssubstansen är nu producerad för den kommande kliniska fas 2-studien av vaccinkandidaten ALZ-101.
- Alzinova presenterade nya data som visar att vaccinkandidaten ALZ-101 genererar stabila nivåer av antikroppar i plasma och detekterbara nivåer i cerebrospinalvätskan. Dessa resultat stärker den terapeutiska potentialen för ALZ-101 genom att påvisa exponering i centrala nervsystemet.
- Alzinova meddelade ett strategiskt samarbete med Worldwide Clinical Trials, en global ledare inom neurovetenskapliga studier, och utser dem till kontraktsforskningsorganisation (CRO) för bolagets kommande fas 2-studie med vaccinkandidaten ALZ-101.
- Alzinova meddelade att bolaget har ingått ett samarbete med Rx Securities, ett brittiskt investmentbolag specialiserat på hälsovårdsanalys för att förse institutionella investerare med djupgående analyser och löpande uppdateringar om bolaget.
- Alzinova meddelade nya kliniska resultat som visar att ALZ-101 höjer nivåerna av skyddande antikroppar hos Alzheimerpatienter till nivåer jämförbara med friska äldre, vilket indikerar ett nytt angreppssätt för att åtgärda immunbrister vid Alzheimers sjukdom.
- Alzinova presenterade en uppdatering till marknaden innehållande ett flertal viktiga milstolpar som markerar ett framgångsrikt första halvår 2025. Bolaget presenterade även egna försäljningsprognoser och marknadssimuleringar för ALZ-101.

Väsentliga händelser efter andra kvartalet 2025

- Alzinova meddelade att bolaget har lämnat in en ansökan om klinisk prövning (Investigational New Drug, IND) till den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA inför den planerade fas II-studien med ALZ-101. Samtidigt har Alzinova även ansökt om Fast Track Designation (FTD) till FDA.



VD Tord Labuda har ordet

Framsteg på flera fronter

Kära aktieägare,

Det andra kvartalet 2025 har levererat viktiga milstolpar som tar Alzinova närmare starten av den avgörande fas II-studien för ALZ-101. Vi har skickat in vår ansökan om fas II-prövning till den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA, avancerat tillverkningen av den färdiga läkemedelsprodukten och genererat nya data som bekräftar ALZ-101:s förmåga att nå centrala nervsystemet. Tillsammans stärker dessa framsteg vår vetenskapliga grund och håller oss tydligt på rätt kurs inför nästa utvecklingsfas.

Kliniska milstolpar och regulatoriska framsteg
Efter det framgångsrika slutförandet av vår fas 1b-studie med ALZ-101 uppnådde vi under det andra kvartalet flera kliniska milstolpar och viktiga regulatoriska steg, vilket tar oss närmare starten av den avgörande fas II-studien senare i år.

Bland de viktigaste resultaten bekräftade nya data att vaccination med ALZ-101 stimulerar kroppen att bilda antikroppar som kan nå centrala nervsystemet. Därutöver, och särskilt viktigt, normaliserades plasmanivåerna av antikroppar hos Alzheimerpatienter efter vaccination till nivåer som ses hos friska individer. Detta fynd ligger i linje med vårt mål att påverka den underliggande sjukdomsprocessen och stärker den vetenskapliga grunden för att ta ALZ-101 vidare till nästa utvecklingssteg.

Resultaten från fas 1b har väckt stort intresse hos branschkollegor och potentiella partners, och aktiva diskussioner pågår. Vårt internationella arbete fortsatte under kvartalet, bland annat genom aktiv medverkan vid BIO International

Convention i Boston, vilket skapade förnyat intresse från globala läkemedelsbolag och investerare.

För att säkerställa att resultaten från fas 1b-studien får största möjliga vetenskapliga genomslag och långsiktig relevans, har vi valt att prioritera publicering av studiedatan i en ledande, vetenskapligt granskad tidskrift. Genom att gå den här vägen kan vi säkerställa maximal vetenskaplig trovärdighet, skapa en bestående referens för forskarsamhället och samtidigt stärka värdeskapandet för både Alzinova och våra aktieägare över tid. Manuskriptet beräknas lämnas in under tredje kvartalet 2025, med publicering efter tidskriftens granskningsprocess. På så sätt får både forskare och marknadsaktörer tillgång till den mest auktoritativa och lättillgängliga presentationen av studieresultaten.

Tillsammans med de regulatoriska förberedelserna har tillverkningsarbetet varit ett centralt fokus för att säkerställa beredskap inför fas II. Genom vårt samarbete med PolyPeptide Laboratories levererades GMP-klassat läkemedelssubstans tidigare i år, och tillverkning samt kvalitetskontroll av den färdiga läkemedelsprodukten befinner sig nu i slutskedet.

Under kvartalet, efter noggrann utvärdering av flera kontraktsforskningsorganisationer med erfarenhet av Alzheimerstudier, valde Alzinova Worldwide Clinical Trials som CRO-partner för den kommande fas II-studien. Worldwide har gedigen erfarenhet av kliniska prövningar inom neurovetenskap, med över 9 000 patienter i demensstudier under de senaste fem åren och bidrag till marknadsgodkännanden, inklusive den första

sjukdomsmodifierande Alzheimerbehandlingen.

Efter kvartalets slut skickade Alzinova in sin IND-ansökan för fas II-studien med ALZ-101 till FDA och ansökte samtidigt om Fast Track Designation. Detta markerar ett avgörande regulatoriskt steg som möjliggör studiestart i USA senare under 2025, beroende på regulatorisk återkoppling. Om Fast Track beviljas kan tiden till marknad förkortas genom en effektivare granskningsprocess och närmare samarbete med FDA, vilket stödjer utvecklingen av ALZ-101 som en potentiell sjukdomsmodifierande behandling för Alzheimers sjukdom, där behovet av effektiva terapier är fortsatt stort.

Säkrad kapitalbas och strategiska beslut för framtida tillväxt

Efter tidigare kommunicerade åtaganden slutförde vi i maj vår företrädesemission, som tecknades till 85 % och tillförde cirka 30,3 MSEK före emissionskostnader. Detta kapital säkrar vår förmåga att färdigställa förberedelserna inför fas II-studien och stödjer pågående partner- och licensdiskussioner.

Vi ser partnerskap eller strukturaffär som sättet att långsiktigt säkerställa de resurser, finansiellt och kompetensmässigt som krävs för att driva projekten framåt. Parallellt måste vi förbereda och optimera allt inför nästa steg på både ett så effektivt och affärsmässigt sätt som möjligt.

Samtidigt ser vi att tilltron till Alzinovas framtid är stark inom bolaget. Samtliga i ledningen och övriga medarbetare har under kvartalet investerat i teckningsoptioner och därmed satsat egna medel i Alzinova. Detta visar tydligt vårt gemensamma förtroende för bolagets strategi och framtida möjligheter, och innebär att vi står sida vid sida

” Vi är fortsatt fokuserade på att skapa långsiktigt värde för våra aktieägare genom att driva vetenskaplig innovation och bygga strategiska partnerskap som stärker vår väg till marknad.

med våra aktieägare på resan framåt.

Sammanfattning och utsikter framåt

Det andra kvartalet 2025 har präglats av tydliga regulatoriska, kliniska och operativa framsteg, där de starka resultaten från fas 1b-studien utgör en särskild höjdpunkt. Med IND- och Fast Track-ansökningarna inskickade, den färdiga fas II-produkten nära frisläppning och operativa partners på plats, är vi väl positionerade för att starta den kliniska fas II-prövningen av ALZ-101.

Vi är fortsatt fokuserade på att skapa långsiktigt värde för våra aktieägare genom att driva vetenskaplig innovation och bygga strategiska partnerskap som stärker vår väg till marknad. Tack för ert fortsatta stöd när vi arbetar för att leverera meningsfulla nya behandlingar till patienter och deras familjer som drabbats av Alzheimers sjukdom.

Göteborg i augusti 2025
Tord Labuda
VD Alzinova AB

Investeringshöjdpunkter

Vaccin med potential att behandla Alzheimers

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

First-in-class potential med gynnsam säkerhetsprofil

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

Kompletterande behandling med First-in-Class antikropp

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

Regulatoriska framsteg främjar samarbeten

Positiv feedback från FDA och EMA, inlämnad IND, samt övriga pågående aktiviteter inför nästa kliniska utvecklingsfas, gör Alzinovas kandidater attraktiva för strategiska partnerskap.

Möjliggör ett självständigt och aktivt liv

Om Alzinova

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

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

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

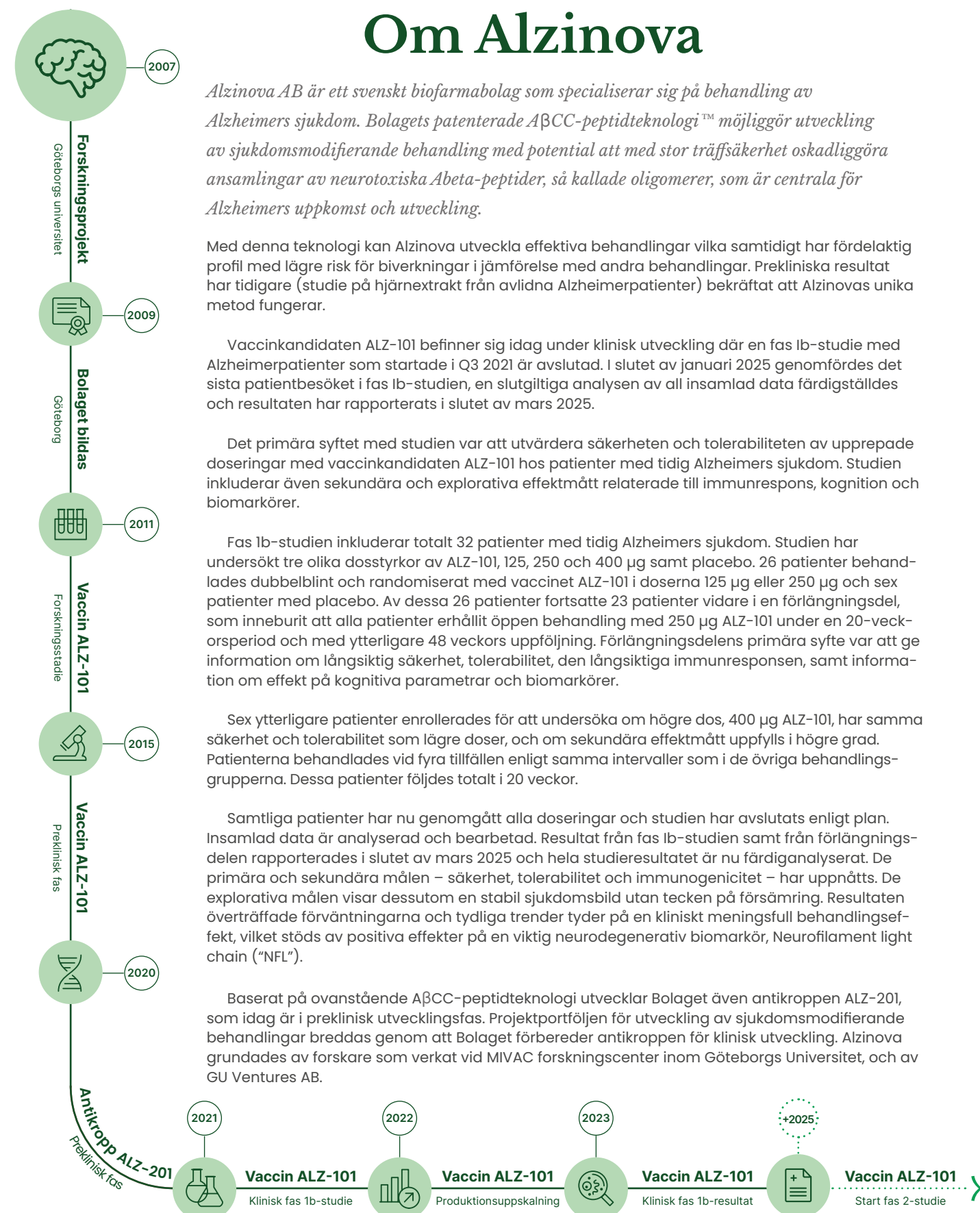
Det primära syftet med studien var att utvärdera säkerheten och tolerabiliteten av upprepade doseringar med vaccinkandidaten ALZ-101 hos patienter med tidig Alzheimers sjukdom. Studien inkluderar även sekundära och explorativa effektmått relaterade till immunrespons, kognition och biomarkörer.

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

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

Samtliga patienter har nu genomgått alla doseringar och studien har avslutats enligt plan. Insamlad data är analyserad och bearbetad. Resultat från fas Ib-studien samt från förlängningsdelen rapporterades i slutet av mars 2025 och hela studieresultatet är nu färdiganalyserat. De primära och sekundära målen – säkerhet, tolerabilitet och immunogenicitet – har uppnåtts. De explorativa målen visar dessutom en stabil sjukdomsbild utan tecken på försämring. Resultaten överträffade förväntningarna och tydliga trender tyder på en kliniskt meningsfull behandlingseffekt, vilket stöds av positiva effekter på en viktig neurodegenerativ biomarkör, Neurofilament light chain ("NFL").

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



Alzheimers sjukdom

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

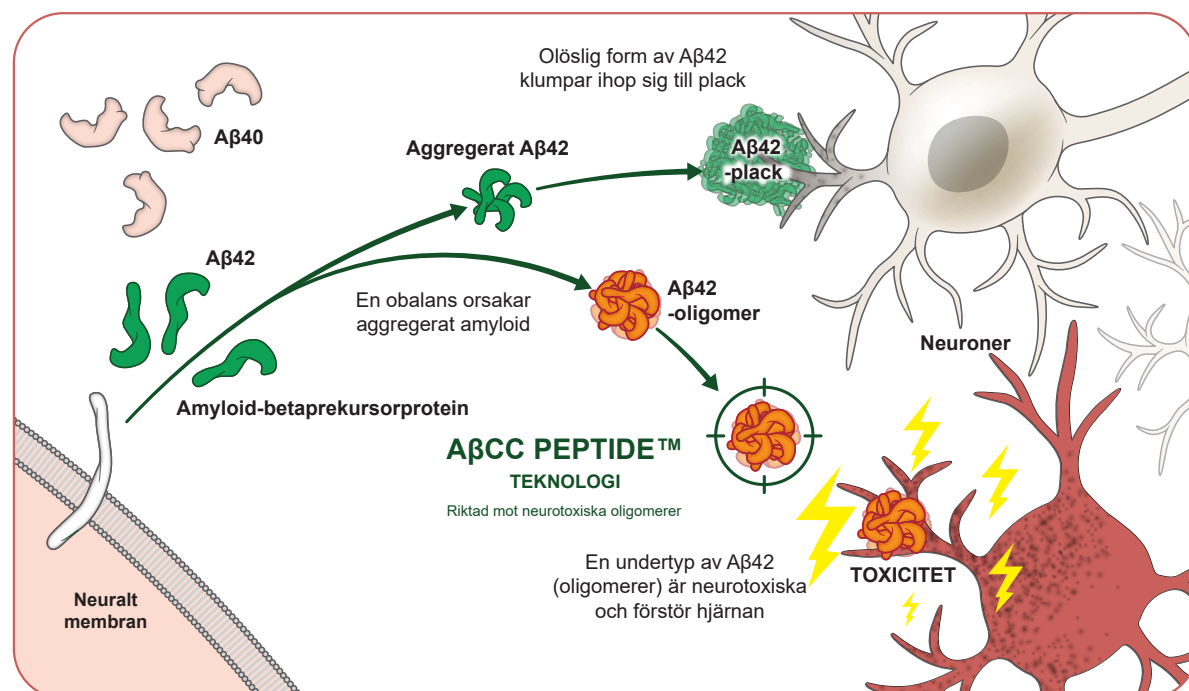
Oligomerer skiljer sig strukturellt från placken och är, till skillnad från placken, mycket giftiga för hjärnans celler. De skadar viktiga funktioner som gör att kontaktytorna mellan nervcellerna, synapserna, slutar fungera normalt. Synapserna är de ställen i hjärnan där elektriska och kemiska signaler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

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

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



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



Affärsmodell

Alzinovas affärsmodell är att driva projekt in i klinisk utveckling i syfte att dokumentera att läkemedelskandidaterna är säkra och tolereras väl samt säkra proof-of-concept, för att påvisa effekt i patienter med Alzheimers. Baserat på positiva kliniska data har Bolaget identifierat flera strategiska potentiella partners som har resurser och egen kompetens att genomföra de studier som behövs för registrering och kommersialisering. Det kan ske genom utlicensiering med ett partnerskap där Bolaget gemensamt med samarbetspartnern tar läkemedlet till marknaden, eller genom försäljning av läkemedelskandidaten för vidare utveckling.

Utlicensiering

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

Bolaget har hittills tagit flera viktiga steg mot utlicensiering och kommersialisering. Data visar på "first in class"-potential, vilket är mycket attraktivt för partnering. Med positiva resultat i Bolagets båda läkemedelsprojekt, ALZ-101 och ALZ-201, finns flera alternativ. Det primära alternativet inför fas 2-studien är att utlicensiera vaccinet ALZ-101 till ett större läkemedelsföretag, och ett annat alternativ är att Alzinova tar ALZ-101 genom fas 2, alternativt till en "interim readout", och därefter utlicensierar denna till en partner. För antikroppen ALZ-201 skulle denna kunna utlicensieras redan under preklinisk fas, alternativt efter fas 1b-studier. Bolagets fokus framöver är just på affärsutveckling med flera pågående dialoger parallellt med klinisk utveckling av projektportföljen.

Marknaden

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

Samhällets kostnader för demenssjukdomar uppskattas idag till 1 300 miljarder USD årligen². Läkemedelskostnaden för Alzheimermediciner, som enbart är symptomlindrande, uppgår till cirka 6 miljarder USD årligen. Medan de första läkemedlen för sjukdomsmodifiering nyligen har godkänts i USA, Japan och Kina, samt även registrerats av EMA och godkänts i flera EU-länder, finns det fortfarande en mycket lång väg att gå för att verkligen behandla och förhindra utvecklingen av Alzheimers sjukdom.

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

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

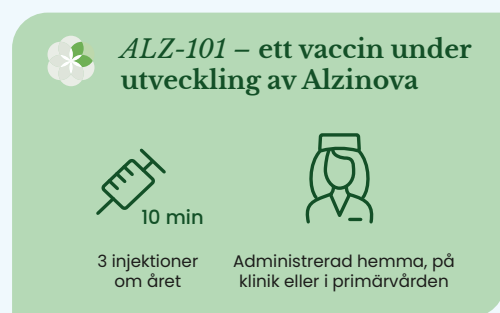
1) World Health Organization (WHO) – Facts about Dementia, March 2023

2) World Alzheimer's Report, 2024.

3) Drugs to watch report, 2022.

4) US, Germany, France, UK, Italy, Spain, Japan, China. GlobalData, Pharma, June 7, 2023.

Alzinovas konkurrensfördelar



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

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

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

Finansiell information

Bolagsstruktur och aktieinnehav

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

Finansiell utveckling

Under perioden april - juni har Bolaget främst fokuserat på investeringar i förberedelser för kommande klinisk fas 2-studie. Bolaget investerar även fortsatt i förberedelser inför kliniska studier av antikroppen ALZ-201.

Bolagets totala kostnader uppgick under andra kvartalet 2025 till -16 227 (-7 652) TSEK. Av periodens kostnader relaterar -8 610 (-2 885) TSEK, till forsknings- och utvecklingskostnader (FoU) främst kostnader hänförliga till läkemedelssubstans och läkemedelsprodukt. Bolagets FoU-kostnader har aktiverats i balansräkningen. I periodens kostnader inkluderas även kostnader för regulatoriska ansökningar. Av de totala kostnaderna uppgick personalkostnaderna under perioden till -4 699 (-2 314) TSEK. De ökade personalkostnaderna är främst hänförliga till ökade aktiviteter inför kommande studie.

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick under andra kvartalet till -7 886 (-5 135) TSEK. Kassaflödet från investeringsverksamheten utgörs av utgifter för fortlöpande aktiverade FoU-kostnader och uppgick under samma period till -8 610 (-2 885) TSEK. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 24 413 (0) TSEK varav 23 632 TSEK härrör från den under kvartalet slutförda företrädesemissionen och 781 TSEK från inbetald köpeskilling avseende Teckningsoptioner (LTIP 2025:1).

Finansiell ställning

Vid periodens utgång uppgick Bolagets eget kapital till cirka 134 821 (104 020) TSEK med en soliditet på 93,8% (92,5 %), och totala kassabehållningen uppgick till cirka 11 510 (4 987) TSEK.

För att ytterligare förstärka Bolagets ställning och för att säkra likviditeten på kortare sikt samt kravet på rörelsekapital, har Bolaget erhållit bindande lånelöfte om 10 MSEK på marknadsmässiga villkor genom Maida Vale Capital AB som är Bolagets enskilt största ägare.

Nyemission

Det pågår ett kontinuerligt arbete kring olika strategiska finansieringsalternativ. Under kvartalet har Bolaget slutfört en företrädesemission vilken totalt tillförde Bolaget 30,3 MSEK före emissionskostnader. Antalet aktier i Alzinova uppgår därefter till 104 323 588 aktier, med ett totalt aktiekapital om 27 437 103,6 SEK. För aktieägare som inte deltog i företrädesemissionen uppgick utspädningen till cirka 14,5 % baserat på det totala antalet aktier i Bolaget.

Långsiktigt incitamentsprogram

Bolaget implementerade under april 2025 ett långsiktigt incitamentsprogram, LTIP 2025:1, där 8 deltagare förvärvat 3 004 000 teckningsoptioner. Den totala utspädningen till följd av fullt utnyttjande av teckningsoptionerna uppgår till cirka 2,88% baserat på nuvarande antalet utestående röster och aktier i Bolaget.

Riskfaktorer

En utförlig beskrivning av riskexponering och riskhantering återfinns i Alzinovas Årsredovisning för 2024.

Granskning av revisor

Halvårsrapporten har inte varit föremål för granskning av Bolagets revisor.

Principer för halvårsrapportens upprättande

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

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

Möndal, den 21 augusti 2025

Alzinova AB (publ)

Resultaträkning

	2025-04-01 2025-06-30 3 mån.	2024-04-01 2024-06-30 3 mån.	2025-01-01 2025-06-30 6 mån.	2024-01-01 2024-06-30 6 mån.	2024-01-01 2024-12-31 12 mån.
(TSEK)					
Nettoomsättning	-		-	-	-
Aktiverat arbete för egen räkning	8 610	2 885	14 605	5 708	16 781
Övriga rörelseintäkter	69	0	169	30	30
	8 679	2 885	14 774	5 738	16 811
Rörelsens kostnader					
Övriga externa kostnader	-11 432	-5 338	-19 542	-10 569	-26 665
Personalkostnader	-4 699	-2 314	-8 497	-4 900	-10 528
Övriga rörelsekostnader	-96	0	-150	0	0
Summa kostnader	-16 227	-7 652	-28 189	-15 469	-37 193
Rörelseresultat	-7 548	-4 767	-13 415	-9 731	-20 382
Resultat från finansiella poster					
Ränteintäkter	0	0	171	1	65
Räntekostnader	-136	-109	-171	-107	-236
Resultat efter finansiella poster	-7 684	-4 876	-13 415	-9 838	-20 553
Resultat före skatt	-7 684	-4 876	-13 415	-9 838	-20 553
Periodens resultat	-7 684	-4 876	-13 415	-9 838	-20 553

Balansräkning

(TSEK)	2025-06-30	2024-06-30	2024-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Balanserade utgifter för utvecklingsverksamheten	127 639	101 961	113 035
Patent	1 632	1 632	1 632
	129 271	103 593	114 667
Summa anläggningstillgångar	129 271	103 593	114 667
Omsättningstillgångar			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Aktuell skattefordran	245	197	273
Övriga fordringar	576	259	412
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	2 089	3 362	2 379
	2 910	3 819	3 063
Kassa och bank	11 510	4 987	15 496
Summa omsättningstillgångar	14 420	8 805	18 559
SUMMA TILLGÅNGAR	143 691	112 399	133 226
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	27 437	11 712	23 451
Fond för utvecklingsutgifter	127 639	99 897	110 972
	155 076	111 609	134 423
<i>Ansamlad förslut</i>			
Överkursfond	205 470	166 264	185 043
Balanserad vinst eller förlust	-212 310	-164 015	-175 090
Årets/periodens resultat	-13 415	-9 838	-20 553
	-20 255	-7 589	-10 600
Summa eget kapital	134 821	104 020	123 823
<i>Långfristiga skulder</i>			
Övriga långfristiga skulder	800	800	800
	800	800	800
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Leverantörsskulder	2 670	2 248	2 674
Övriga kortfristiga skulder	3 442	3 286	3 023
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 958	2 045	2 906
	8 071	7 579	8 604
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	143 691	112 399	133 226

Förändring eget kapital i sammandrag

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

(TSEK)					
2024-01-01 2024-06-30 6 mån.	Aktie- kapital	Fond för utvecklings- utgifter	Överkurs- fond	Balanserat res. inkl. årets resultat	Summa eget kapital
Vid periodens början	11 712	94 190	166 264	-158 308	113 858
Omföring inom eget kapital		5 707		-5 707	0
Periodens resultat				-9 838	-9 838
Vid periodens slut	11 712	99 897	166 264	-173 853	104 020

(TSEK)					
2024-01-01 2024-12-31 12 mån.	Aktie- kapital	Fond för utvecklings- utgifter	Överkurs- fond	Balanserat res. inkl. årets resultat	Summa eget kapital
Vid periodens början	11 712	94 190	166 264	-158 308	113 858
Nyemission	11 739		28 432		40 171
Transaktionskostnad nyemission			-9 653		-9 653
Omföring inom eget kapital		16 781		-16 781	0
Periodens resultat				-20 553	-20 553
Vid periodens slut	23 451	110 971	185 043	-195 642	123 823

Kassaflödesanalys i sammandrag

(TSEK)	2025-04-01 2025-06-30 3 mån.	2024-04-01 2024-06-30 3 mån.	2025-01-01 2025-06-30 6 mån.	2024-01-01 2024-06-30 6 mån.	2024-01-01 2024-12-31 12 mån.
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN					
Resultat efter finansiella poster	-7 684	-4 876	-13 415	-9 838	-20 553
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-7 684	-4 876	-13 415	-9 838	-20 553
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital					
Ökning (-)/Minskning (+) av rörelsefordringar	529	-466	153	-541	215
Ökning (+)/Minskning (-) av rörelseskulder	-731	207	-532	-952	73
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-7 886	-5 135	-13 794	-11 331	-20 265
Investeringsverksamheten					
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-8 610	-2 885	-14 605	-5 708	-16 781
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-8 610	-2 885	-14 605	-5 708	-16 781
Finansieringsverksamheten					
Nyemission	31 097	0	31 097	0	40 171
Emissionskostnader	-6 684	0	-6 684	0	-9 653
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	24 413	0	24 413	0	30 517
Periodens kassaflöde	7 918	-8 020	-3 986	-17 039	-6 529
Likvida medel vid periodens början	3 592	13 007	15 496	22 026	22 026
Likvida medel vid periodens slut	11 510	4 987	11 510	4 987	15 496



Aktien

Alzinovas aktie listades på Spotlight Stock Market (tidigare AktieTorget) den 25 november 2015. Från och med den 11 mars 2019 är Bolaget listat på Nasdaq First North Growth Market i Stockholm. Bolaget har ett aktieslag. Aktien ger en (1) röst per aktie. Varje aktie medför lika rätt till andel i Bolagets tillgångar och resultat. Per den 30 juni 2025 uppgick antalet aktier i Alzinova till 104 323 588 (44 531 265) stycken.

Ägare per den 30 juni 2025

Ägare	Antal aktier	Kapital %
Maida Vale Capital AB	17 558 901	16,8%
Försäkrings AB Avanza Pension	10 317 272	9,9%
Nordnet Pensionsförsäkring AB	5 911 515	5,7%
Patrik Ahlvin	2 510 000	2,4%
Hunter Capital	2 222 222	2,1%
Ålandsbanken	1 692 585	1,6%
Özlem Erdogan Güll	1 546 366	1,5%
Sara Giertz	1 400 684	1,3%
Futur Pension	1 148 778	1,1%
Moll Invest AB	1 128 307	1,1%
Totalt de tio största ägarna	45 436 630	43,5%
Totalt övriga ägare	58 886 958	56,5%
Totalt samtliga ägare	104 323 588	100,0%

Aktierelaterade nyckeltal

TRE MÅNADER, APRIL–JUNI, 2025

- Genomsnittligt antal aktier under perioden före utspädning uppgick till 92 830 062 (44 531 265).
- Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning uppgick till 95 602 985 (44 531 265).
- Resultat per aktie före utspädning uppgick till -0,08 (-0,11) SEK.
- Resultat per aktie efter utspädning uppgick till -0,08 (-0,11) SEK.

SEX MÅNADER, JANUARI–JUNI, 2025

- Genomsnittligt antal aktier under perioden före utspädning uppgick till 91 007 884 (44 531 265).
- Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning uppgick till 92 402 006 (44 531 265).
- Resultat per aktie före utspädning uppgick till -0,15 (-0,22) SEK.
- Resultat per aktie efter utspädning uppgick till -0,15 (-0,22) SEK.

I april 2025 implementerade Alzinova ett långsiktigt incitamentsprogram, LTIP 2025:1, där åtta deltagare förvärvade totalt 3 004 000 teckningsoptioner. Utspädning vid ett fullt utnyttjande av de 3 004 000 förvärvade teckningsoptionerna i LTIP:2025 uppgår till cirka 2,88%.



Finansiell kalender

Delårsrapport 3, 2025	2025-11-13
Bokslutskommuniké 2025	2026-02-26

Kontakt

Tord Labuda, VD
tord.labuda@alzinova.com

Erik Kullgren, CFO
erik.kullgren@alzinova.com

eller e-post till info@alzinova.com

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

Ordlista, definitioner och förkortningar

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

Handelsplats	Kortnamn	Listade sedan
Nasdaq First North Growth Market	ALZ	2015

Alzinova AB (publ)

Alzinova AB är ett svenskt biofarmabolag i klinisk utvecklingsfas specialiserat på behandling av Alzheimers sjukdom, där utgångspunkten är att angripa toxiska amyloid-beta-oligomerer. Huvudkandidaten ALZ-101 är ett terapeutiskt vaccin mot Alzheimers sjukdom. Alzinovas patenterade AβCC-peptidteknologi gör det möjligt att utveckla sjukdomsmodifierande behandlingar som med stor träffsäkerhet angriper de giftiga amyloid-beta-oligomerer som är centrala i sjukdomens uppkomst och utveckling. I ett globalt perspektiv är Alzheimers sjukdom en av de vanligaste och mest förödande neurologiska sjukdomarna.

Uppskattningsvis har idag mer än 30 miljoner personer i världen Alzheimers sjukdom och antalet förväntas tredubblas till 2050. Baserat på samma teknik utvecklar Bolaget även antikroppen ALZ-201 som idag är i preklinisk utvecklingsfas, och målet är att utöka pipelinen ytterligare. Bolagets Certified Adviser på Nasdaq First North Growth Market är Mangold Fondkommission AB. För mer information om Alzinova, besök gärna: www.alzinova.com