



Changing the course of cancer treatment

A photograph of a woman and a young girl in a strawberry field at sunset. The woman, wearing a straw hat and a green cardigan, is kneeling and smiling as she helps the girl pick a strawberry. The girl, wearing denim overalls, is focused on the task. A wooden crate filled with strawberries sits on the ground between them. The background shows a vast field of strawberry plants under a warm, golden sky with soft clouds. The overall mood is peaceful and hopeful.

Q2

Andra kvartalsrapporten 2026

Väsentliga händelser Q2 2026

- » Nettoomsättningen för perioden uppgick till -(-) TSEK
- » Resultatet för perioden uppgick till -21 377 (-22 686) TSEK.
- » Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,34 (-0,45) SEK.
- » Mendus slutförde förberedelserna och erhöll regulatoriska godkännanden för VITAL-CML-studien, vilket markerade starten för det kliniska utvecklingsprogrammet med bolagets ledande produkt vididencel vid kronisk myeloid leukemi (KML). VITAL-CML-studien kommer att utvärdera effekten av vididencel hos KML-patienter med suboptimala behandlingssvar på tyrosinkinashämmare (TKI).
- » Vid Cancer Immunotherapy Conference (CIMT) presenterade Mendus prekliniska data som bekräftade kombinationspotentialen för vididencel med ett brett spektrum av TKI-behandlingar, inklusive nästa generations allosteriska ("STAMP")-hämmare som används vid behandling av KML.
- » Vid American Society of Clinical Oncology-konferensen (ASCO) rapporterade Mendus ytterligare positiva resultat från fas 1b-studien ALISON i höggradig serös äggstockscancer (HGSOC). Data visar att vididencel inducerar breda antitumorala immunsvär som är associerade med förbättrad progressionsfri överlevnad.

- » Med stöd av bemyndiganden från årsstämman 2026 emitterade och återköpte Mendus inlösen- och omvandlingsbara C-aktier för att möjliggöra ersättning till styrelseledamöter samt utbetalning av bonusar till medarbetare i form av aktier.

Väsentliga händelser efter rapportperiodens utgång

- » Mendus meddelade att rekryteringen till den första kohorten i VITAL-CML-studien hade slutförts, vilket stödjer en inledande avläsning baserad på säkerhet, tolerabilitet och tidiga molekyllära behandlingssvar under andra halvåret 2026.
- » Mendus tillkännagav ett samarbete med South Australian Health and Medical Research Institute (SAHMRI) för att stödja förberedelserna inför VITAL-TFR2-studien vid KML. Syftet med VITAL-TFR2-studien är att utvärdera om vididencel kan öka sannolikheten för framgångsrik behandlingsfri remission (TFR) hos patienter som tidigare misslyckats med ett försök till TFR.
- » Mendus har etablerat en Clinical Advisory Board (CAB), bestående av internationellt erkända kliniska experter, för att stödja bolagets kliniska utvecklingsprogram inom myeloida maligniteter.

Finansiellt sammandrag koncernen

Belopp i TSEK	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Nettoomsättning	–	–	–	–	–
Rörelseresultat	-20 499	-24 129	-40 594	-54 351	-113 491
Periodens resultat	-21 377	-22 686	-42 399	-53 169	-113 258
Resultat per aktie före och efter utspädning (SEK)	-0,34	-0,45	-0,68	-1,05	-2,17
Likvida medel	59 884	58 908	59 884	58 908	64 656
Eget kapital	545 293	597 282	545 293	597 282	585 065
Antal anställda	19	30	19	29	19

Ökat momentum inom myeloida blodcancersjukdomar

Den kliniska utvecklingen tog fart under det andra kvartalet 2026, och breddade positioneringen av vididencel inom akut myeloisk leukemi (AML) samt markerade expansionen till kronisk myeloisk leukemi (KML). Mendus väntar sig flera kliniska milstolpar som kommer att stärka den kliniska relevansen och kommersiella potentialen för vididencel inom myeloida blodcancersjukdomar.

Efter framgångsrika fas 2-data som visat proof-of-concept hos AML-patienter med mätbar kvarvarande sjukdom (MRD) i ADVANCE II-studien är vår strategi att tillämpa principen om varaktig immunmedierad kontroll av kvarvarande sjukdom inom både AML och KML. Fas 2b-studien CADENCE i AML nådde milstolpen om de första 20 patienterna, vilket möjliggör en första utvärdering av vididencel i kombination med oral azacitidin efter högintensiv kemoterapi, oberoende av MRD-status. Med utgångspunkt i detta har vi fortsatt förberedelserna för DIVA-studien, där vididencel kommer att kombineras med venetoklax och azacitidin (Ven+Aza) för behandling av nydiagnostiserade AML-patienter som inte bedöms lämpade för intensiv kemoterapi. DIVA-studien förväntas starta under andra halvåret 2026 och kommer, tillsammans med den pågående CADENCE-studien, att positionera vididencel brett som en postremissionsimmunterapi vid AML.

Vid KML kan vididencel potentiellt hjälpa patienter att på ett säkert sätt avsluta behandling med tyrosinkinashämmare (TKI) och uppnå funktionell bot eller behandlingsfri remission (TFR). Idag är möjligheten till TFR i huvudsak begränsad till patienter som uppnår djupa och varaktiga molekyllära responser efter flera års behandling med TKI, vilket innebär att patienter med suboptimala behandlingssvar förblir beroende av livslång behandling. VITAL-CML-studien kommer att utvärdera om vididencel kan stimulera immunmedierad sjukdomskontroll och göra det möjligt för patienter med KML i kronisk fas som svarar suboptimalt på TKI-behandling att bli aktuella för TFR. Rekryteringen till den första säkerhets- och tolerabilitetsdelen av studien slutfördes i juli, vilket möjliggör en första avläsning under andra halvåret 2026.

Utöver möjligheten att kvalificera sig för TFR utgör den höga återfallsfrekvensen efter avslutad TKI-behandling ett annat betydande hinder för framgångsrik TFR. Vid ett första försök



Erik Manting, Verkställande direktör.

till TFR får ungefär hälften av patienterna återfall inom 6 till 12 månader och måste återuppta daglig TKI-behandling. Andelen återfall är ännu högre vid efterföljande försök till TFR. För att möta detta medicinska behov har Mendus ingått ett samarbete med South Australian Health and Medical Research Institute (SAHMRI), ett ledande australiensiskt medicinskt forskningsinstitut, för att stödja förberedelserna inför fas 2a-studien VITAL-TFR2. Under förutsättning att den första delen av VITAL-CML studien genererar



positiva säkerhetsdata förväntas VITAL-TFR2 starta under fjärde kvartalet 2026. Studien kommer att utvärdera om vididencel kan öka sannolikheten för varaktig TFR hos patienter som tidigare fått återfall efter ett försök till TFR.

Vid konferensen Association for Cancer Immunotherapy (CIMT) presenterade vi prekliniska data som stärker det vetenskapliga stödet för vididencel vid KML och som bekräftar att vididencel kan kombineras med ett brett spektrum av TKI-behandlingar, inklusive nya allosteriska ("STAMP")-hämmare såsom asciminib.

Vi presenterade även ytterligare positiva data från fas Ib-studien ALISON i höggradig serös äggstockscancer vid American Society of Clinical Oncology-konferensen (ASCO). Resultaten visade tumörriktade immunsvär som förknippas med förbättrad överlevnad. Fem studie-deltagare förblev progressionsfria vid långtidsuppföljning, varav två i mer än 3,5 år. Dessa resultat ger ytterligare stöd för säkerheten och genomförbarheten av vididencel som immunterapi vid äggstockscancer och kan skapa

möjligheter till framtida samarbeten kring kombinationsbehandlingar inom denna indikation.

För att stödja vår kliniska utvecklingsstrategi har vi etablerat ett Clinical Advisory Board bestående av framstående internationella experter inom myeloida blodcancersjukdomar. Vi ser positivt på att den amerikanska investmentbanken Lucid Capital Markets initierat analysbevakning av Mendus, vilket ökar vår exponering mot amerikanska investerare.

Under andra halvåret 2026 väntar flera viktiga värdeskapande milstolpar från våra pågående och planerade kliniska studier inom både AML och KML. Den ökade synligheten för våra program, både inom det internationella kliniska samfundet och bland institutionella investerare, bidrar till ökad medvetenhet om de möjligheter som finns i våra program.

Erik Manting, Ph.D.
Verkställande Direktör

Mendus i korthet Q2 2026

Mendus utvecklar nya cancerimmunoterapier med målet att kontrollera kvarvarande sjukdom och förbättra långsiktiga behandlingsresultat, samtidigt som hälsa och livskvalitet bevaras.



Att förändra hur cancer behandlas

Med dagens cancerterapiupplevelser många patienter initial behandlingsframgång, vilket leder till klinisk remission. Trots detta kvarstår två betydande utmaningar: risken för återfall och konsekvenserna av långvarig behandling. Det finns allt starkare evidens för att immunmedierad kontroll av kvarvarande sjukdom både kan minska risken för återfall och öka möjligheterna att uppnå behandlingsfri remission (TFR).

Mendus utvecklar immunoterapier som genererar aktiv immunitet genom att utnyttja patientens eget immunsystem, med potential att skapa långvarig immunmedierad kontroll över kvarvarande cancerceller.

Vididencel

Vididencel är en cellbaserad immunoterapi som består av bestrålade dendritiska celler med leukemiskt ursprung. Terapin är utformad för att stimulera ett immunsvaret mot cancerantigener och främja varaktig immunmedierad kontroll av kvarvarande sjukdom.

Vididencel tillverkas från bolagets egenutvecklade produktionscellinje DCOne med hjälp av en skalbar produktions-

process som varken kräver patientmaterial eller genetisk modifiering. Slutprodukten förvaras fryst och levereras till sjukhus vid behov. Vididencel administreras via intradermal injektion, där den utlöser lokal immunaktivering och fagocytos av antigenpresenterande celler. Detta leder i sin tur till ett immunsvaret mot de cancerantigener som uttrycks av produkten.

För att stödja klinisk utveckling i sen fas och tillverkning i kommersiell skala har Mendus etablerat en strategisk tillverkningsallians med NorthX Biologics. Den framgångsrika etableringen av GMP-produktion bekräftar robustheten, reproducerbarheten och skalbarheten i tillverkningsprocessen. Anläggningen säkerställer tillgång till kliniskt material av GMP-kvalitet vilket stödjer Mendus långt framskridna kliniska utvecklingsprogram och framtida kommersiella behov. Tillverkningsprocessen för vididencel har validerats genom ett ATMP-certifikat utgivet av den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA.

Vididencel vid AML

Den kliniska utvecklingen av vididencel i akut myeloid leukemi (AML) stöds av särskild läkemedelsstatus (EU + USA) och Fast Track Designation (USA). Resultaten från

flera kliniska studier har konsekvent visat vididencels förmåga att inducera varaktiga immunsvår, kombinerat med en utmärkt säkerhetsprofil. Vididencel utvärderas för närvarande i flera AML-studier som omfattar olika behandlingssituationer.

Den pågående fas 2-studien ADVANCE II utvärderar vididencel som en postremissionsbehandling för AML-patienter med mätbar restsjukdom (MRD) efter intensiv kemoterapi. Vididencel har fortsatt att visa en oöverträffad långsiktig total överlevnad i ADVANCE II-studien, vilket stödjer varaktiga remissioner och bekräftar dess mekanism som en aktiv immunterapi. Vididencel utvärderas i kombination med oralt azacitidin (aza) i den randomiserade fas 2b-studien AMLM22-CADENCE, som leds av Prof. Dr. Andrew Wei. Studien är utformad för att omfatta patienter i alla riskkategorier av AML, oavsett MRD-status, och stöds av Australasian Leukaemia & Lymphoma Group (ALLG). De första 20 patienterna har rekryterats, vilket möjliggör en initial utvärdering av kombinationsterapi. CADENCE kommer att rekrytera upp till 40 patienter i en säkerhets- och genomförbarhetsfas, följt av en effektfas med upp till 100 patienter.

Förberedelserna inför fas 1b-studien DIVA, som också leds av Prof. Dr. Andrew Wei, fortsätter i samarbete med Olivia Newton-John Cancer Research Institute (ONJCRI, Australien). Studien, som förväntas starta under andra halvåret 2026, kommer att utvärdera vididencel hos AML-patienter som behandlas med en mindre intensiv förstalinjebehandling baserad på venetoklax i kombination med azacitidin (Ven+Aza), i linje med det föränderliga behandlingslandskapet inom AML.

CADENCE- och DIVA- studierna kommer tillsammans att stödja en bred positionering av vididencel som en post-remissionsimmunterapi vid AML och bidra till utformningen av bolagets kommersialiseringstrategi.

Vididencel vid KML

Baserat på uppmuntrande kliniska och translationella data inom AML har Mendus utvidgat utvecklingen av vididencel till kronisk myeloisk leukemi (KML). Målet är att förbättra immunmedierad kontroll av kvarvarande sjukdom och stödja varaktig behandlingsfri remission (TFR) hos patienter som behandlas med tyrosinkinashämmare (TKI). Även om TKI:er har förvandlat KML till en hanterbar kronisk sjukdom är de flesta patienter fortfarande beroende av livslång behandling. Det finns ett behov av nya behandlingsstrategier som gör det möjligt för fler patienter att uppnå varaktig TFR.

Den bolagssponsrade fas 1b-studien VITAL-CML, ledd av Prof. Dr. Bjørn Tore Gjertsen, erhöll regulatoriska godkännanden och rekryterade den första patienten i april 2026, vilket markerade starten för Mendus kliniska utvecklings-



program inom KML. Studien utvärderar vididencel hos patienter med suboptimala svar på TKI-behandling och syftar till att utöka möjligheten till TFR genom immunmedierad kontroll av kvarvarande sjukdom. Rekryteringen till den första säkerhets- och tolerabilitetsdelen slutfördes i juli 2026, vilket möjliggör en första datautläsning under andra halvåret 2026.

Under förutsättning att VITAL-CML-studien genererar positiva initiala säkerhetsdata planerar Mendus att initiera den parallella fas 2a-studien VITAL-TFR2. VITAL-TFR2 kommer att utvärdera om vididencel kan öka sannolikheten för varaktig behandlingsfri remission (TFR) hos patienter som tidigare fått återfall efter ett försök till TFR. Förberedelser inför studien pågår i samarbete med South Australian Health and Medical Research Institute (SAHMRI).

Program inom äggstockscancer

I samarbete med University Medical Center Groningen (UMCG) undersöker Mendus säkerheten och genomförbarheten av vididencel som en aktiv immunterapi vid höggradig serös äggstockscancer (HGSC). Uppdaterade data från fas 1b-studien ALISON visade bred immunaktivering förknippad med förbättrad progressionsfri överlevnad. Vid långtidsuppföljning var 5 studiedeltagare fortfarande

progressionfria, varav två efter mer än 3,5 år. Inga produktrelaterade allvarliga biverkningar har observerats, vilket ytterligare stödjer vididencel som en säker immunterapi som kan kombineras med andra behandlingsmodaliteter inom denna indikation.

Ilixadencel – en intratumoral immunprimer för svårbehandlade solida tumörer

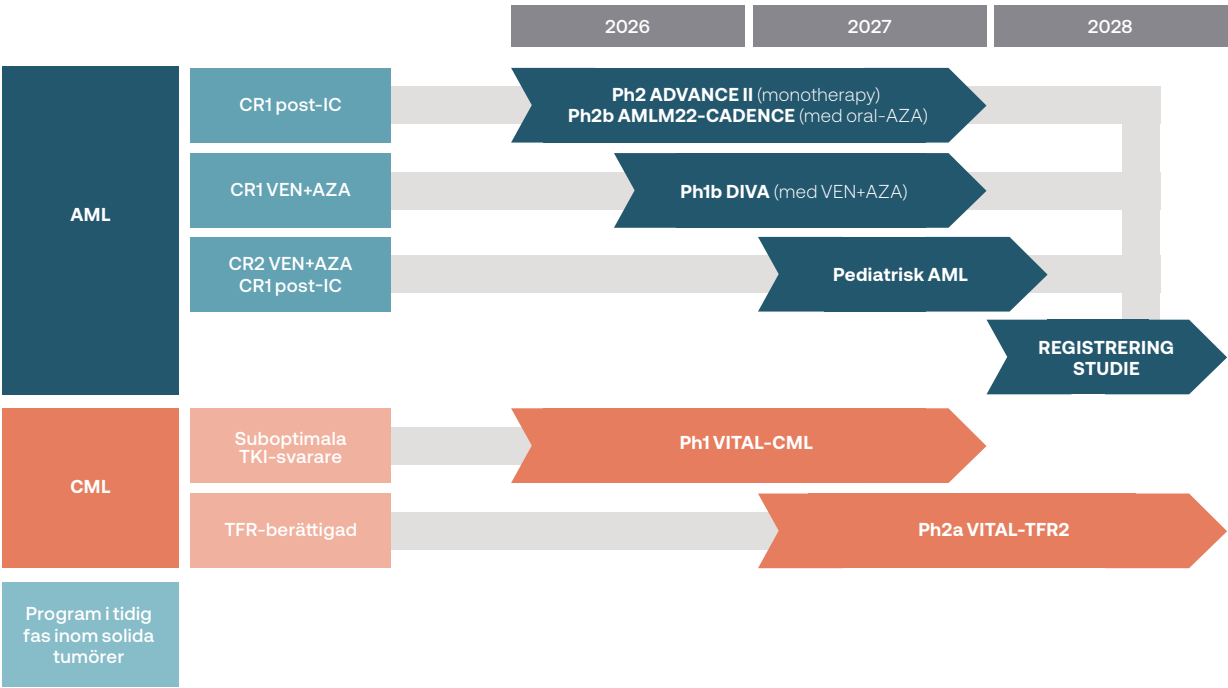
Ilixadencel är en cellbaserad immunterapi som består av dendritiska celler från friska donatorer. Ilixadencel administreras via intratumoral injektion, och är utformad för att skapa ett tumorspecifikt immunsvaret genom att stimulera lokal inflammation och förbättra presentationen av tumörantigener för immunsystemet. Ilixadencel har utvärderats i kliniska studier inom en rad svårbehandlade solida tumörindikationer i kombination med befintliga cancerterapi, inklusive tyrosinkinashämmare och immu-

checkpoint-hämmaren pembrolizumab. Den fortsatta kliniska utvecklingen av ilixadencel är beroende av partnerskap.

Preklinisk pipeline

Som en del av samarbetet med UMCG har Mendus utvecklat förbättrade metoder för expansion av tumörfiltrerande lymfocyter (TILs) med hjälp av den egenutvecklade DCOne-plattformen, med potentiella tillämpningar inom äggstockscancer och andra solida tumörer. Plattformen kan även användas för expansion av så kallade minnes-NK-celler, vilka har förknippats med förbättrad överlevnad vid blodcancersjukdomar. Inom ramen för ett prekliniskt samarbete med ett internationellt biofarmaceutiskt bolag utvärderar Mendus även en kombination av vididencel och en målinriktad behandlingsmodalitet vid AML.

Klinisk strategi positionerar vididencel inom AML och CML



Intervju med Prof. Dr. Tariq Mughal

Professor Tariq Mughal, Chief Medical and Scientific Officer på Mendus, är en internationellt erkänd expert inom myeloida blodcancersjukdomar med omfattande erfarenhet från klinisk verksamhet, akademisk forskning och den biofarmaceutiska industrin. Han har bidragit till att forma behandlingslandskapet för både akut myeloisk leukemi (AML) och kronisk myeloisk leukemi (KML).

Professor Mughal, hur ser du på dagens behandlingslandskap för patienter med akut myeloisk leukemi (AML)?

Vid AML har behandlingen två huvudsakliga mål: först att uppnå komplett remission och därefter att förebygga återfall. För patienter som bedöms lämpliga för intensiv behandling består induktionsbehandlingen vanligtvis av en till två cykler intensiv kemoterapi, följt av postremissionsbehandling (konsolideringsbehandling) för att minska risken för återfall och ge patienten bästa möjliga chans till bot.

Trots betydande framsteg i vår förståelse av AML:s bakomliggande biologi och genetiska mekanismer har den etablerade intensiva induktionsbehandlingen förändrats väldigt lite under de senaste 50 åren – och den är fortfarande förknippad med betydande toxicitet. Konsolideringsbehandlingen består vanligtvis av ytterligare intensiv kemoterapi eller allogen stamcellstransplantation. Även om transplantation medför betydande risker, inklusive transplantationsrelaterad mortalitet och graft-versus-host-sjukdom, erbjuder den den bästa möjligheten till långsiktig sjukdomskontroll, framför allt genom graft-versus-leukemi-effekten. Trots detta uppnår endast omkring 50 procent av patienterna långsiktig sjukdomskontroll, och andelen är betydligt lägre hos patienter med högrisksjukdomar.

Flera målriktade behandlingar har införlivats i induktionsbehandlingen under det senaste decenniet, men deras nytta har i stor utsträckning varit begränsad till utvalda patientgrupper. Det kvarstår därför ett betydande medicinskt behov av mer effektiva och mindre toxiska behandlingsalternativ. Med tanke på transplantationens begränsningar och risker finns ett växande intresse för mer riktade immunterapeutiska strategier, såsom vididencel, hos patienter som uppnått komplett remission efter induktionsbehandling.



Dr. Tariq Mughal, Chief Medical Officer at Mendus

För patienter som inte bedöms vara lämpade för intensiv behandling har resultaten förbättrats avsevärt med hypometylerande läkemedel (HMA) i kombination med venetoklas, vilket har gett ökad effekt och relativt lägre behandlingsrelaterad toxicitet. Dessa uppmuntrande resultat har lett till att sådana behandlingsstrategier nu även utvärderas i patientgrupper som annars skulle vara aktuella för intensiv behandling. Den prospektiva randomiserade fas 2-studien PARADIGM, som jämför intensiv kemoterapi med HMA-venetoklas, är ett exempel på detta, och de resultat som presenterats hittills är lovande.

Hur ser du på behandlingen av patienter med kronisk myeloisk leukemi (KML) utöver behandling med tyrosinkinashämmare (TKI)?

Introduktionen av imatinib, den första tyrosinkinashämmaren (TKI), i behandlingen av KML år 2001 innebar ett dramatiskt paradigmskifte, inte bara för KML utan för cancerbehandling i stort. Fokus flyttades från i huvudsak ospecifika behandlingar till precisionsmedicin baserad på cancers genetiska egenskaper. Imatinib lade grunden för modern KML-behandling genom att möjliggöra varaktig sjukdomskontroll och avsevärt förbättrad långsiktig överlevnad. Andra och tredje generationens TKI-behandlingar förbättrade resultaten ytterligare, framför allt genom snabbare och djupare molekyllära responser. Den senaste generationen av allosteriska TKI:er har visat ytterligare förbättringar i behandlingseffekten.

Trots dessa framsteg behöver de flesta patienter livslång TKI-behandling, med risk för kumulativa behandlingsrelaterade biverkningar som kan påverka livskvaliteten negativt. Därför har behandlingsfri remission (TFR) blivit ett viktigt behandlingsmål för patienter som har uppnått en varaktig djup molekyllär respons. Kliniska studier har visat att TFR både är möjlig och säker för patienter som uppfyller kriterierna för behandlingsavslut. Trots detta är det bara runt 50 procent av de KML-patienter som försöker avsluta sin behandling som uppnår varaktig TFR, och risken för återfall på längre sikt är fortfarande betydande.

Därför undersöks nu andra strategier för att öka sannolikheten för varaktig TFR och för att förbättra de långsiktiga kliniska resultaten. Detta är särskilt viktigt eftersom ungefär en tredjedel av de patienter som påbörjar TKI-behandling inte uppnår ett optimalt behandlingssvar av olika skäl, inklusive intolerans och behandlingsresistens.

Hur passar vididencel in i det föränderliga behandlingsparadigmet för AML och KML?

Som nämnts är framgången med allogen stamcellstransplantation i hög grad beroende av en stark graft-versus-leukemi-effekt (GvL), ett immunmedierat svar som kan kontrollera mätbar kvarvarande sjukdom (MRD). Vididencel, en allogen och blodbaserad produkt, är särskilt utformad för att tillvarata vissa av fördelarna med GvL på ett säkrare och mer skonsamt sätt.

Efter konventionell förstalinjebehandling är vididencel avsett att stimulera patientens immunsystem att bekämpa kvarvarande sjukdom. Vid AML är målet att kontrollera kvarvarande sjukdom och minska risken för återfall. Vid KML finns det två mål: dels att hjälpa fler patienter att uppnå djup, varaktig molekyllär respons på TKI-behand-

ling, vilket ökar sannolikheten för behandlingsfri remission (TFR), dels att stödja långvarig TFR efter att TKI-behandling avslutas.

De kliniska och translationella data som genererats hittills visar immunaktivering i kombination med en uppmuntrande säkerhets- och tolerabilitetsprofil. Vi anser att vididencel har potential att bli en viktig del av framtida behandlingsstrategier för patienter med AML och KML.

Mendus arbetar nära flera ledande experter inom myeloida blodcancersjukdomar och har dessutom etablerat en Clinical Advisory Board. Varför är dessa samarbeten viktiga för Mendus?

Vi är övertygade om att ett nära samarbete mellan akademi, industri och kliniskt verksamma experter är avgörande för att driva innovation inom myeloida blodcancersjukdomar. Därför arbetar vi mycket nära internationellt erkända forskare och kliniker med särskilt fokus på immunterapeutiska strategier och mätbar kvarvarande sjukdom (MRD). Vår nuvarande AML-inriktade Clinical Advisory Board leds av professor Gail Roboz (Weill Cornell Medicine/New York-Presbyterian Hospital), och inkluderar även professor Andrew Wei (Peter MacCallum Cancer Centre/Royal Melbourne Hospital/Walter and Eliza Hall Institute of Medical Research), professor Charles Craddock (University of Warwick/Queen Elizabeth Hospital) och professor Bjørn Tore Gjertsen (Universitetet i Bergen/Haukeland universitetssjukhus).

Professor Wei är huvudprövare för CADENCE-studien och den kommande DIVA-studien. Hans forskargrupp vid WEHI bidrog till delar av det grundläggande arbete som låg bakom utvecklingen av venetoklax, och han leder idag INTERCEPT, en plattformsstudie som syftar till att matcha nya terapier till en patients specifika MRD-profil. Hans arbete har bidragit till hur vi positionerar vididencel inom AML.

Inom KML leds vår första studie i människa, VITAL-CML, som startade i april 2026, av professor Bjørn Tore Gjertsen. Studien fokuserar på kvarvarande behoven hos KML-patienter som uppvisar ett stabilt men suboptimalt svar på TKI-behandling. Vi har även en andra KML-studie, VITAL-TFR2, som planeras starta senare i år. Förberedelserna för studien pågår i samarbete med professor Timothy Hughes och teamet vid SAHMRI. Professor Hughes är en av världens ledande auktoriteter inom KML, och hans forskning har bidragit till att etablera betydelsen av immunövervakning och immunmedierad sjukdomskontroll för framgångsrik behandlingsfri remission.

Finansiell information

Koncernen

Intäkter

Ingen omsättning redovisades för det andra kvartalet – (-) eller för första halvåret – (-). Övriga rörelseintäkter uppgick till 3 892 (1 242) TSEK för det andra kvartalet samt till 10 502 (2 582) TSEK för det första halvåret och bestod huvudsakligen av intäkter från ett forskningssamarbete med en internationell biofarmaceutisk partner och forskningsbidrag från Oncode PACT.

Rörelsens kostnader

De totala rörelsekostnaderna för kvartalet uppgick till -24 392 (-25 371) TSEK och till -51 097 (-56 933) TSEK för första halvåret. Rörelsekostnaderna var relaterade till administrativa kostnader och forsknings- och utvecklingskostnader för DCOne®-plattformen samt programmen för vididencel och ilixadencel. Kostnadsminskningen jämfört med föregående år är främst relaterad till den omorganisation som har ägt rum under Q4 2025.

Forsknings- och utvecklingskostnader

Forsknings- och utvecklingskostnaderna för kvartalet uppgick till -13 958 (-15 524) TSEK och till -31 747 (-37 261) TSEK för första halvåret. Kostnaderna består främst av forsknings- och utvecklingskostnader för DCOne®-plattformen samt programmen för vididencel och ilixadencel. Kostnadsminskningen jämfört med föregående år är relaterade till den omorganisation som har ägt rum under Q4 2025.

Administrationskostnader

Administrationskostnaderna uppgick till -10 373 (-9 645) TSEK och till -18 859 (-18 820) TSEK för första halvåret. Inkluderade kostnader inom administration (G&A) är huvudsakligen hänförliga till ekonomiavdelningen, koncernledningen och kostnader kopplade till aktiviteter relaterade till finansiering och investerarkontakter. Mendus fortsätter att se över kostnaderna och effektiviserar där det är möjligt.

Resultat

Rörelseresultatet uppgick till -20 499 (-24 129) TSEK för det andra kvartalet och för det första halvåret till -40 594 (-54 351) TSEK. Periodens resultat uppgick för det andra kvartalet till -21 377 (-22 686) TSEK och för första halvåret till -42 399 (-53 169) TSEK. Förändringen i resultatet jämfört med föregående år är relaterad till den omorganisation som har ägt rum under Q4 2025.

Resultat per aktie före och efter utspädning för koncernen uppgick till -0,34 (-0,45) SEK för det andra kvartalet och till -0,68 (-1,05) SEK för det första halvåret.

Skatt

Ingen skatt redovisades för det andra kvartalet – (-) eller för halvåret.

Kassaflöde, investeringar och finansiell ställning

Kassaflödet från den löpande verksamheten för det andra kvartalet uppgick till -12 511 (-25 680) TSEK samt till -33 309 (-40 915) TSEK för halvåret.

Under kvartalet uppgick kassaflödet från investeringsverksamheten till -399 (-488) TSEK samt till 399 (-531) TSEK för halvåret. Det negativa beloppet är huvudsakligen hänförligt till investeringar i materiella anläggningstillgångar.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten i andra kvartalet uppgick till -1 616 (-714) TSEK samt för halvåret till 27 818 (-1 447) TSEK. Förändringen i kassaflödet i kvartalet är huvudsakligen hänförlig till återköp av teckningsoptioner samt nyemission av aktier.

Bolagets likvida medel uppgick den 30 juni 2026 till 59 884 (58 908) TSEK.

Totalt eget kapital uppgick per 30 juni 2026 till 545 293 (597 282) TSEK, vilket motsvarar 8,42 (11,47) SEK per aktie. Bolagets soliditet vid kvartalets utgång är 88% (93%).

Finansiell information

Moderbolaget Mendus AB (publ)

Intäkter

Ingen omsättning redovisades för det andra kvartalet – (-) eller för första halvåret – (-). Övriga rörelseintäkter uppgick till 3 860 (2 365) TSEK för det andra kvartalet samt till 7 739 (3 705) TSEK för det första halvåret och bestod huvudsakligen av vidarefakturerade kostnader till Mendus BV och Mendus Australia Pty. Under året har bolaget koncentrerat sitt kliniska arbete till vididencel, medan ilixadencel har prioriterats ner.

Rörelsens kostnader

De totala rörelsekostnaderna för kvartalet uppgick till -9 101 (-9 262) TSEK och till -16 748 (-19 915) TSEK för första halvåret. Rörelsekostnaderna var relaterade till administrativa kostnader samt forsknings- och utvecklingskostnader relaterade till ilixadencel.

Forsknings- och utvecklingskostnader

Forsknings- och utvecklingskostnaderna för kvartalet uppgick till -2 124 (-3 639) TSEK och till -4 735 (-7 136) TSEK för första halvåret. Kostnaderna består främst av kostnader för bolagets CMO, som tas i moderbolaget och som sedan vidarefaktureras till dotterbolagen. Även patent och lagringskostnader relaterade till ilixadencel finns kvar i bolaget även om inget aktivt utvecklingsarbete bedrivs i dagsläget.

Administrationskostnader

Administrationskostnaderna för kvartalet uppgick till -6 932 (-6 073) TSEK och till -11 856 (-12 614) TSEK för första halvåret. Inkluderade kostnader inom administration (G&A) är huvudsakligen hänförliga till ekonomiavdelningen, koncernledningen och kostnader kopplade till aktiviteter för finansiering och investerarrelationer. Föregående år hade Bolaget konsultkostnader av engångskaraktär, vilket förklarar varför kostnaderna är lägre för första halvåret i år.

Resultat

Rörelseresultatet uppgick till -5 241 (-6 896) TSEK för det andra kvartalet och för det första halvåret till -9 009 (-16 210) TSEK. Periodens resultat uppgick för det andra kvartalet till -5 869 (-6 319) TSEK och för första halvåret till -10 421 (-15 632) TSEK.

Skatt

Ingen skatt redovisades för det andra kvartalet – (-) eller för halvåret.

Kassaflöde, investeringar och finansiell ställning

Kassaflödet från den löpande verksamheten för det andra kvartalet uppgick till -11 354 (-6 888) TSEK samt till -12 186 (-22 254) TSEK för halvåret.

Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -8 152 (-4 268) TSEK för det andra kvartalet samt till -27 313 (-23 776) TSEK för halvåret. Kassaflödet avser kapitaltillskott till Mendus BV och Mendus Australia Pty.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten i andra kvartalet uppgick till -968 (-) TSEK samt för halvåret till 29 163 (-) TSEK. Förändringen i kassaflödet i kvartalet är huvudsakligen hänförlig till återköp av teckningsoptioner samt nyemission av aktier, medan kassaflödet för halvåret främst är relaterat till ett kortfristigt lån från Fenja som upptogs i Q1.

Bolagets likvida medel uppgick den 30 juni 2026 till 50 443 (54 008) TSEK.

Totalt eget kapital uppgick per 30 juni 2026 till 1 039 619 (1 008 498) TSEK, vilket motsvarar 16,05 (19,36) SEK per aktie. Bolagets soliditet vid kvartalets utgång är 96% (99%).

Övriga upplysningar

Incitamentsprogram

Avsikten med aktierelaterade incitamentsprogram är att främja bolagets långsiktiga intressen genom att motivera och belöna bolagets ledande befattningshavare och övriga medarbetare i linje med aktieägarnas intressen. Det finns för närvarande två aktiva program i Bolaget.

LTI 2023/2027

Vid en extra bolagsstämma den 13 december 2023 beslutades om att införa ett incitamentsprogram med personaloptioner. Antalet utställda personaloptioner uppgår till maximalt 2 366 661*. Den 30 juni 2026 är 1 538 334 personaloptioner allokerade till medarbetare, vilket motsvarar en utspädning om 2,3%.

LTI 2025/2028

Vid bolagsstämman den 6 maj 2025 beslutades att införa ett incitamentsprogram med personaloptioner. Enligt beslutet kan maximalt 1 213 162 personaloptioner ställas ut. Av dessa har 946 266 blivit allokerade till medarbetare, vilket motsvarar en utspädning om 1,4%.

För mer information om programmen se protokoll från extra bolagsstämma 20231213 samt bolagsstämman 2025 som publicerats på Bolagets hemsida www.mendus.se

Medarbetare

Per den 30 juni 2026 hade koncernen 19 (30) anställda, varav 13 (18) kvinnor och 6 (12) män.

Mendus aktie

Aktien handlas på Nasdaq Stockholms huvudlista under kortnamnet IMMU, med ISIN-kod SE0005003654. Antalet aktier i Bolaget uppgick per den 30 juni 2026 till 64 784 578 (52 084 578) och aktiekapitalet i Bolaget

uppgick till 64 785 (52 085) TSEK. 2 200 000 av dessa aktier utgörs av C-aktier, som har stämplats om till ordinarie stamaktier efter kvartalsskiftet. Alla övriga aktier, 62 584 578, har lika rösträtt och andel av Mendus tillgångar och vinst.

Aktieägare per 2026-06-30

Källa: Euroclear Sweden

Ägare	Antal aktier	Kapital/röster
Adrianus Van Herk	22 360 176	35,73%
Flerie Invest AB	14 145 242	22,60%
Fjärde AP-fonden	5 841 000	9,33%
Avanza Pension	1 995 825	3,19%
Erik Manting	855 842	1,37%
Nordnet Pensionsförsäkring	694 115	1,11%
Mendus AB	670 047	1,07%
Holger Blomstrand Byggnads AB	649 443	1,04%
Storebrand Asset Management	581 405	0,93%
Tord Cederlund	514 245	0,82%
Staffan Wensing	406 237	0,65%
Dharminder Chahal	352 563	0,56%
SEB Funds	331 034	0,53%
Lars Nilsson	317 038	0,51%
Handelsbanken Fonder	279 847	0,45%
Lotta Ferm	265 000	0,42%
Stefan De Geer	210 678	0,34%
Crister Isberg	189 833	0,30%
Sven Andreasson	181 947	0,29%
PLUS Asset Management	174 023	0,28%
Totalt topp 20	51 015 540	81,51%
Övriga	11 569 038	18,49%
Total	62 584 578	100,00%
C-aktier	2 200 000	
Totalt antal aktier	64 784 578	

Granskning

Denna rapport har inte varit föremål för granskning av bolagets revisor.

*efter sammanläggning av aktier 20:1

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

Stockholm den 19 augusti, 2026

Mendus AB (publ)

Sven Andreasson
Ordförande

Dharminder Chahal
Styrelseledamot

Helén Tuve
Styrelseledamot

Sijmen de Vries
Styrelseledamot

José Ochoa
Styrelseledamot

Hans Preusting
Styrelseledamot

Erik Manting
Verkställande Direktör

FINANSIELLA RAPPORTER
KONCERNEN

Koncernens resultaträkning

Belopp i TSEK	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Nettoomsättning	–	–	–	–	–
Totala intäkter	–	–	–	–	–
RÖRELSENS KOSTNADER					
Administrationskostnader	-10 373	-9 645	-18 859	-18 820	-35 195
Forsknings- och utvecklingskostnader	-13 958	-15 524	-31 747	-37 261	-85 061
Övriga rörelseintäkter	3 892	1 242	10 502	2 582	7 902
Övriga rörelsekostnader	-60	-202	-491	-852	-1 138
Rörelseresultat	-20 499	-24 129	-40 594	-54 351	-113 491
RESULTAT FRÅN FINANSIELLA POSTER					
Finansiella intäkter	419	1 720	497	1 722	3 516
Finansiella kostnader	-1 297	-278	-2 303	-539	-3 283
Resultat efter finansiella poster	-21 377	-22 686	-42 399	-53 169	-113 258
RESULTAT FÖRE SKATT	-21 377	-22 686	-42 399	-53 169	-113 258
Skatt på årets resultat	–	–	–	–	–
PERIODENS RESULTAT	-21 377	-22 686	-42 399	-53 169	-113 258
Resultat per aktie före och efter utspädning (SEK), räknat på årets resultat hänförligt till moderbolagets aktieägare.	-0,34	-0,45	-0,68	-1,05	-2,17

Koncernens rapport över totalresultat

Belopp i TSEK	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Periodens resultat	-21 377	-22 686	-42 399	-53 169	-113 258
Övrigt totalresultat	–	–	–	–	–
Valutakursdifferenser vid omräkning av utländska verksamheter	-929	281	-325	-299	-387
Övrigt totalresultat för perioden	-929	281	-325	-299	-387
Periodens totalresultat	-22 307	-22 405	-42 725	-53 467	-113 645

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

Koncernens balansräkning

Belopp i TSEK	2026-06-30	2025-06-30	2025-12-31
TILLGÅNGAR			
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR			
Goodwill	108 350	108 350	108 350
Teknologi	424 091	424 091	424 091
Nyttjanderättstillgångar	16 010	18 993	17 023
Inventarier	3 463	6 608	4 971
Övriga långfristiga fordringar	1	815	795
Summa anläggningstillgångar	551 915	558 857	555 230
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR			
Övriga fordringar	5 102	2 480	2 338
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	4 770	25 038	6 099
Likvida medel	59 884	58 908	64 656
Summa omsättningstillgångar	69 756	86 427	73 094
SUMMA TILLGÅNGAR	621 671	645 284	628 323
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
Aktiekapital	64 785	52 085	62 585
Övrigt tillskjutet kapital	1 500 686	1 456 835	1 496 813
Aktier i eget förvar	-660	-1 395	-1 236
Reserver	-4 160	-3 747	-3 835
Balanserat resultat inklusive periodens resultat	-1 015 357	-906 496	-969 261
Summa eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare	545 293	597 281	585 065
SKULDER			
Långfristiga skulder			
Övriga långfristiga skulder	850	850	850
Leasingskulder	14 264	17 161	15 285
Summa långfristiga skulder	15 114	18 011	16 135
KORTFRISTIGA SKULDER			
Leasingskulder	2 816	2 729	2 715
Leverantörsskulder	4 819	3 973	6 656
Kortfristig del av långfristiga skulder till kreditinstitut	-	-	-
Övriga skulder	31 264	3 982	1 773
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	22 365	19 306	15 978
Summa kortfristiga skulder	61 265	29 990	27 122
Summa skulder	76 378	48 002	43 257
Summa eget kapital och skulder	621 671	645 284	628 323

Koncernens rapport över förändringar i eget kapital

Hänförligt till Mendus AB (publ) aktieägare

Belopp i TSEK	Aktie kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Reserver	Balanserat resultat ink. periodens resultat	Totalt
Ingående eget kapital 2026-01-01	62 585	1 496 813	-3 835	-970 497	585 065
Periodens resultat	–	–	–	-42 399	-42 399
Periodens övriga totalresultat	–	–	-325	–	-325
Periodens totalresultat	–	–	-325	-42 399	-42 725
Transaktioner med ägare					
Förvärv av egna aktier	–	894	–	191	1 085
Aktierelaterad ersättning	–	1 662	–	385	2 047
Utställda teckningsoptioner	–	1 742	–	–	1 742
Återköpta teckningsoptioner	–	–	–	-3 697	-3 697
Nyemission	2 200	–	–	–	2 200
Kostnader hänförliga till nyemission	–	-425	–	–	-425
Summa transaktioner med ägare	2 200	3 873	–	-3 121	2 952
Utgående eget kapital 2026-06-30	64 785	1 500 686	-4 160	-1 016 017	545 293
Ingående eget kapital 2025-01-01	50 360	1 454 241	-3 448	-856 003	645 149
Periodens resultat	–	–	–	-53 169	-53 169
Periodens övriga totalresultat	–	–	-299	2 676	2 377
Periodens totalresultat	–	–	-299	-50 493	-50 792
Transaktioner med ägare					
Förvärv av egna aktier	–	–	–	-1 725	-1 725
Aktierelaterad ersättning	–	1 419	–	330	1 749
Utställda teckningsoptioner	–	1 175	–	–	1 175
Nyemission	1 725	–	–	–	1 725
Kostnader hänförliga till nyemission	–	–	–	–	–
Summa transaktioner med ägare	1 725	2 594	–	-1 395	2 924
Utgående eget kapital 2025-06-30	52 085	1 456 835	-3 747	-907 891	597 281
Ingående eget kapital 2025-01-01	50 360	1 454 241	-3 448	-856 003	645 149
Periodens resultat	–	–	–	-113 258	-113 258
Periodens övriga totalresultat	–	–	-387	–	-387
Periodens totalresultat	–	–	-387	-113 258	-113 645
Transaktioner med ägare					
Förvärv av egna aktier	–	–	–	-1 725	-1 725
Aktierelaterad ersättning	–	2 266	–	489	2 755
Utställda teckningsoptioner	–	2 737	–	–	2 737
Nyemission	12 225	42 000	–	–	54 225
Kostnader hänförliga till nyemission	–	-4 431	–	–	-4 431
Summa transaktioner med ägare	12 225	42 572	–	-1 236	53 561
Utgående eget kapital 2025-12-31	62 585	1 496 813	-3 835	-970 497	585 065

Koncernens rapport över kassaflöden

Belopp i TSEK	Not	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN						
Resultat före skatt		-21 377	-22 686	-42 399	-53 169	-113 258
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	9	4 937	3 070	8 242	5 864	13 991
Erhållen ränta		–	–	1	–	884
Erlagd ränta		-788	–	-1 786	–	-3 018
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital		-17 229	-19 616	-35 942	-47 305	-101 401
Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar		-1 636	-1 114	511	6 775	22 667
Ökning/ minskning av leverantörsskulder		-2 318	-1 759	-2 098	-3 320	5 896
Ökning/ minskning av övriga kortfristiga skulder		8 673	-3 191	4 221	2 935	-8 693
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-12 511	-25 680	-33 309	-40 915	-81 532
INVESTERINGSVERKSAMHETEN						
Investering i materiella anläggningstillgångar		-394	-40	-394	-83	-307
Avyttringar av materiella anläggningstillgångar		-7	1	–	1	7
Investering i finansiella anläggningstillgångar		–	-449	–	-449	-434
Avyttring av finansiella anläggningstillgångar		2	–	793	–	–
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-399	-488	399	-531	-734
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN						
Nyemission		2 200	1 725	2 200	1 725	54 225
Förvärv av egna aktier		540	-1 725	1 085	-1 725	-1 725
Kostnader hänförliga till nyemission		-11	–	-425	–	-4 431
Amortering av leasingskuld		-648	-714	-1 345	-1 447	-2 886
Återköpta teckningsoptioner		-3 697	–	-3 697	–	–
Upptagna lån		–	–	30 000	–	–
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		-1 616	-714	27 818	-1 447	45 183
Likvida medel vid periodens början		74 128	84 730	64 656	101 905	101 905
Periodens kassaflöde		-14 526	-26 882	-5 092	-42 893	-37 083
Kursdifferens likvida medel		281	1 060	320	-104	-166
Likvida medel vid periodens slut		59 884	58 908	59 884	58 908	64 656

Moderbolagets resultaträkning

Belopp i TSEK	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Nettoomsättning	–	–	–	–	–
Summa intäkter	–	–	–	–	–
RÖRELSENS KOSTNADER					
Administrationskostnader	-6 932	-6 073	-11 856	-12 614	-24 074
Forsknings- och utvecklingskostnader	-2 124	-3 639	-4 735	-7 136	-12 241
Övriga rörelseintäkter	3 860	2 365	7 739	3 705	10 421
Övriga rörelsekostnader	-45	450	-157	-165	-396
Rörelseresultat	-5 241	-6 896	-9 009	-16 210	-26 289
RESULTAT FRÅN FINANSIELLA POSTER					
Finansiella intäkter	373	600	374	601	884
Finansiella kostnader	-1 001	-22	-1 786	-22	-2 274
Resultat efter finansiella poster	-5 869	-6 319	-10 421	-15 632	-27 678
RESULTAT FÖRE SKATT	-5 869	-6 319	-10 421	-15 632	-27 678
Inkomstskatt	–	–	–	–	–
PERIODENS RESULTAT	-5 869	-6 319	-10 421	-15 632	-27 678

Moderbolagets rapport över övrigt totalresultat

Belopp i TSEK	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Periodens resultat	-5 869	-6 319	-10 421	-15 632	-27 678
Övrigt totalresultat	–	–	–	–	–
Periodens totalresultat	-5 869	-6 319	-10 421	-15 632	-27 678

Moderbolagets balansräkning

Belopp i TSEK	2026-06-30	2025-06-30	2025-12-31
TILLGÅNGAR			
Finansiella anläggningstillgångar			
Andelar i koncernföretag	1 013 724	956 718	985 834
Andra långfristiga värdepappersinnehav	1	1	1
Övriga långfristiga fordringar	–	591	577
Summa finansiella anläggningstillgångar	1 013 725	957 310	986 412
Summa anläggningstillgångar	1 013 725	957 310	986 412
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR			
Kundfordringar	–	–	–
Skattefordringar	–	655	–
Koncerninterna fordringar	8 826	4 936	10 639
Övriga fordringar	3 931	2	1 045
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	1 915	2 302	900
Summa kortfristiga fordringar	14 671	7 895	12 584
Kassa och bank	50 443	54 008	60 779
Summa omsättningstillgångar	65 115	61 904	73 363
SUMMA TILLGÅNGAR	1 078 840	1 019 214	1 059 775
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
Aktiekapital	64 785	52 085	62 585
Summa bundet eget kapital	64 785	52 085	62 585
Fritt eget kapital			
Överkursfond	1 785 873	1 742 023	1 782 001
Aktier i eget förvar	-660	-1 395	-1 236
Balanserat resultat	-799 958	-768 583	-768 583
Periodens resultat	-10 421	-15 632	-27 678
Summa Fritt eget kapital	974 834	956 413	984 504
Summa Eget kapital	1 039 619	1 008 498	1 047 088
SKULDER			
LÅNGFRISTIGA SKULDER			
Övriga långfristiga skulder	850	850	850
Summa långfristiga skulder	850	850	850
KORTFRISTIGA SKULDER			
Leverantörsskulder	2 470	1 036	1 377
Koncerninterna skulder	1 126	4 583	4 856
Övriga skulder	30 545	682	895
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	4 230	3 565	4 709
Summa kortfristiga skulder	38 371	9 866	11 837
Summa skulder	39 221	10 716	12 687
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	1 078 840	1 019 214	1 059 775

Moderbolagets rapport över förändringar i eget kapital

Belopp i TSEK	Aktie kapital	Överkurs fond	Balanserat resultat inkl. periodens resultat	Totalt
Ingående eget kapital 2026-01-01	62 584	1 782 000	-797 497	1 047 088
Periodens resultat	–	–	-10 421	-10 421
Periodens totalresultat	–	–	-10 421	-10 421
Transaktioner med ägare				
Förvärv av egna aktier	–	894	191	1 085
Aktierelaterad ersättning	–	1 662	385	2 047
Utställda teckningsoptioner	–	1 742	–	1 742
Återköpta teckningsoptioner	–	–	-3 697	-3 697
Nyemission	2 200	–	–	2 200
Kostnader hänförliga till nyemission	–	-425	–	-425
Summa transaktioner med ägare	2 200	3 873	-3 121	2 952
Utgående eget kapital 2026-06-30	64 784	1 785 873	-811 039	1 039 619

Ingående eget kapital 2025-01-01	50 359	1 739 428	-768 582	1 021 205
Periodens resultat	–	–	-15 632	-15 632
Periodens totalresultat	–	–	-15 632	-15 632
Transaktioner med ägare				
Förvärv av egna aktier	–	–	-1 725	-1 725
Aktierelaterad ersättning	–	1 419	330	1 749
Utställda teckningsoptioner	–	1 175	–	1 175
Nyemission	1 725	–	–	1 725
Kostnader hänförliga till nyemission	–	–	–	–
Summa transaktioner med ägare	1 725	2 594	-1 395	2 924
Utgående eget kapital 2025-06-30	52 084	1 742 023	-785 609	1 008 498

Ingående eget kapital 2025-01-01	50 359	1 739 428	-768 582	1 021 205
Periodens resultat	–	–	-27 678	-27 678
Periodens totalresultat	–	–	-27 678	-27 678
Transaktioner med ägare				
Förvärv av egna aktier	–	–	-1 725	-1 725
Aktierelaterad ersättning	–	2 266	489	2 755
Utställda teckningsoptioner	–	2 737	–	2 737
Nyemission	12 225	42 000	–	54 225
Kostnader hänförliga till nyemission	–	-4 431	–	-4 431
Summa transaktioner med ägare	12 225	42 572	-1 236	53 561
Utgående eget kapital 2025-12-31	62 584	1 782 000	-797 496	1 047 088

Moderbolagets kassaflödesanalys

Belopp i TSEK	Not	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Den löpande verksamheten						
Resultat före skatt		-5 869	-6 319	-10 421	-15 632	-27 678
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	9	3 526	2 337	5 201	2 924	6 881
Erhållen ränta		–	–	1	–	884
Erlagd ränta		-1 001	–	-1 786	–	-2 040
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital		-3 344	-3 982	-7 006	-12 707	-21 953
Ökning/minskning av kundfordringar		–	-3 163	–	261	–
Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar		-8 016	-1 542	-1 714	-801	-5 229
Ökning/minskning av leverantörsskulder		88	-254	1 093	-1 355	-1 014
Ökning/minskning av övriga kortfristiga skulder		-82	2 053	-4 558	-7 653	-6 256
Kassaflöde från den löpande verksamheten		-11 354	-6 888	-12 186	-22 254	-34 451
Investeringsverksamheten						
Ökning/minskning av långsiktiga fordringar, koncerninterna		–	-449	577	2 238	2 252
Investering i finansiella anläggningstillgångar		-8 152	-3 820	-27 890	-26 014	-55 130
Kassaflöde från investeringsverksamheten		-8 152	-4 268	-27 313	-23 776	-52 878
Finansieringsverksamheten						
Nyemissioner		2 200	1 725	2 200	1 725	54 225
Aktier i eget förvar		540	-1 725	1 085	-1 725	-1 725
Emissionskostnader		-11	–	-425	–	-4 431
Återköpta teckningsoptioner		-3 697	–	-3 697	–	–
Upptagna lån		–	–	30 000	–	–
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		-968	–	29 163	–	48 069
Likvida medel vid periodens början		70 917	65 165	60 779	100 039	100 039
Periodens kassaflöde		-20 474	-11 156	-10 336	-46 031	-39 260
Kursdifferens likvida medel		–	–	–	–	–
Likvida medel vid periodens slut		50 443	54 008	50 443	54 008	60 779

Noter

Not 1 – Allmän information

Mendus AB (publ) (nedan "Mendus"), 556629-1786 är ett svenskt publikt bolag med säte i Stockholm. Adressen till Bolagets huvudkontor är Västra Trädgårdsgatan 15, 111 53 Stockholm. Styrelsen har den 19 augusti 2026 godkänt denna kvartalsrapport för publicering.

Not 2 – Redovisningsprinciper

Koncernredovisningen för Mendus har upprättats i enlighet med tillämpliga delar av Årsredovisningslagen, RFR 1 Kompletterande redovisningsregler för koncerner samt International Financial Reporting Standards (IFRS®) och tolkningar från IFRS Interpretations Committee (IFRIC®) sådana de antagits av EU. Koncernredovisningen har upprättats enligt förvärvsmetoden.

Delårsrapporten har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering och årsredovisningslagen.

Moderbolagets delårsrapport har upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och Rådet för finansiell rapporterings rekommendation RFR 2.

Koncernens redovisningsprinciper är oförändrade och framgår av årsredovisningen för 2025 (not 2, sid 35-37).

I de fall moderbolaget tillämpar andra redovisningsprinciper än koncernens redovisningsprinciper, framgår dessa av årsredovisningen 2025 (not 2, sid 49).

Not 3 – Viktiga uppskattningar och bedömningar för redovisningsändamål

Upprättandet av finansiella rapporter kräver att redovisningsuppskattningar används, som sällan kommer att motsvara det faktiska resultatet. Ledningen gör även bedömningar vid tillämpning av koncernens redovisningsprinciper. Dessa bedömningar är oförändrade och framgår av årsredovisningen för 2025 (not 5 sid 38).

Not 4 – Framtidsutsikter, väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Mendus är ett forsknings- och utvecklingsföretag. Bolaget har inte genererat några betydande intäkter historiskt och förväntas inte göra det på kort sikt. Bolagets produktkandidater är beroende av forskning och utveckling och kan försenas och/eller medföra högre kostnader. Bolaget är

beroende av sin förmåga att ingå licensavtal och samarbetsavtal samt av ett stort antal godkännande- och ersättningssystem och relaterade lagar, förordningar, beslut och praxis (som kan komma att ändras). Därutöver är Bolaget beroende av immateriella rättigheter. Den risk som bedöms vara av särskild betydelse för Mendus framtida utveckling är tillgång till tillräckliga finansiella resurser för att stödja Bolagets finansieringsbehov. Bolagets styrelse och ledning följer och utvärderar kontinuerligt koncernens ekonomiska ställning och tillgången på likvida medel.

Det finns en risk att den tillgängliga likviditeten per den 30 juni 2026 inte kommer att finansiera verksamheten efter början av 2027 och bolaget kommer att behöva få tillgång till ytterligare kapital för att kunna fortsätta driva utvecklingen av de olika programmen.

Styrelsen följer situationen och utvärderar olika finansieringsalternativ, inklusive tidpunkt och omfattning för kapitalanskaffning som kan vara fördelaktigt för bolaget. Styrelsen bedömer att utsikterna för kapitalanskaffning är goda. Skulle dock finansiering inte erhållas i tillräcklig omfattning tyder det på väsentliga osäkerhetsfaktorer som kan leda till betydande tvivel om koncernens förmåga att fortsätta verksamheten.

Denna rapport innehåller framåtblickande uttalanden. Faktiska resultat kan skilja sig från vad som har angetts. Interna faktorer som framgångsrik hantering av forskningsprojekt och immateriella rättigheter kan påverka framtida resultat. Det finns också yttre förutsättningar, som det ekonomiska klimatet, politiska förändringar och konkurrerande forskningsprojekt som kan påverka Mendus resultat.

Not 5 – Information om transaktioner med närstående

Som närstående betraktas koncernens ledande befattningshavare, ledamöterna i moderbolagets och dotterbolagens styrelser samt dotterbolagen. Under andra kvartalet uppgick inköp av varor och tjänster i Mendus AB till -571 (-1 940) TSEK och försäljningen uppgick till 3 831 (2 348) TSEK. Under första halvåret uppgick köp i Mendus AB av varor och tjänster -1 126 (-4 603) TSEK och försäljningen uppgick till 7 565 (3 640) TSEK. Köp av tjänster från bolag kontrollerat av styrelseledamot har under andra kvartalet uppgått till -173 (-) TSEK. Första halvåret uppgick inköpen till -173 (-) TSEK. Inga ytterligare transaktioner har gjorts med närstående under året. Transaktioner med närstående sker på marknadsmässiga villkor.

Not 6 – Finansiella instrument

Mendus finansiella tillgångar och skulder består av likvida medel, övriga kortfristiga fordringar, andra långfristiga fordringar, andra långfristiga värdepappersinnehav, övriga långfristiga skulder, övriga kortfristiga skulder och leverantörsskulder. Det verkliga värdet på alla finansiella instrument överensstämmer i allt väsentligt med deras redovisade värden.

Not 7 – Väsentliga händelser efter periodens utgång

Mendus meddelade att rekryteringen till den första kohorten i VITAL-CML-studien hade slutförts, vilket stödjer en inledande avläsning baserad på säkerhet, tolerabilitet och tidiga molekyllära behandlingssvar under andra halvåret 2026.

Mendus tillkännagav ett samarbete med South Australian Health and Medical Research Institute (SAHMRI) för att stödja förberedelserna inför VITAL-TFR2-studien vid

KML. Syftet med VITAL-TFR2-studien är att utvärdera om vididencel kan öka sannolikheten för framgångsrik behandlingsfri remission (TFR) hos patienter som tidigare misslyckats med ett försök till TFR.

Mendus har etablerat en Clinical Advisory Board (CAB), bestående av internationellt erkända kliniska experter, för att stödja bolagets kliniska utvecklingsprogram inom myeloida maligniteter.

Not 8 – Andelar i koncernföretag

Andelar i koncernbolag avser aktier i Mendus BV och Mendus Australia Pty. Mendus BV förvärvades den 21 december 2020 och Mendus AB innehar 100% av kapitalet och rösterna. Antalet aktier uppgår till 60 000 000 aktier. Mendus Australia Pty bildades den 9 oktober 2023 och Mendus AB innehar 100% av kapitalet och rösterna. Antalet aktier uppgår till 3 040 095.

Not 9 – Justeringar i kassaflöde

Koncernen	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Justeringar för poster som ej ingår i kassaflödet består av nedanstående					
Avskrivningar	1 466	1 555	2 982	3 159	6 288
Teckningsoptioner	851	588	1 742	1 175	2 737
Omräkningsdifferens	-449	-821	-333	-220	-156
Bokförda räntor	1 021	–	1 805	–	2 367
Aktierelaterad ersättning	2 047	1 749	2 047	1 749	2 755
Övriga ej likviditetspåverkande poster	–	–	–	–	–
Totalt	4 937	3 070	8 242	5 864	13 991

Moderbolaget	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Justeringar för poster som ej ingår i kassaflödet består av nedanstående					
Avskrivningar	–	–	–	–	–
Teckningsoptioner	852	588	1 742	1 175	2 737
Omräkningsdifferens	–	–	–	–	–
Aktierelaterad ersättning	2 047	1 749	2 047	1 749	2 755
Bokförda räntor	628	–	1 412	–	1 389
Övriga ej likviditetspåverkande poster	–	–	–	–	–
Total	3 526	2 337	5 201	2 924	6 881

Nyckeltal

Koncernen redovisar i denna rapport vissa finansiella nyckeltal, inklusive två nyckeltal som inte definieras enligt IFRS nämligen forsknings- och utvecklingskostnader/ rörelsekostnader, samt soliditet. Dessa nyckeltal ska inte betraktas enskilt eller som ett alternativ till prestationsnyckeltal som har framtagits i enlighet med IFRS.

Dessutom bör nyckeltalen, såsom koncernen har definierat dem, inte jämföras med andra nyckeltal med liknande namn som används av andra bolag. Detta beror på att det inte alltid definieras på samma sätt och andra bolag kan beräkna dem på ett annat sätt än Mendus.

Koncernen

	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Aktiekapital vid periodens slut, KSEK	64 785	52 085	64 785	52 085	62 585
Eget kapital vid periodens slut, KSEK	545 293	597 282	545 293	597 282	585 065
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-0,34	-0,45	-0,68	-1,05	-2,17
Forsknings- och utvecklingskostnader, KSEK	-13 958	-15 524	-31 747	-37 261	-85 061
Forsknings- och utvecklingskostnader/rörelsekostnader, %	57%	61%	62%	65%	70%

Moderbolaget

	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Antal registrerade aktier vid periodens början	62 584 578	50 359 578	62 584 578	50 359 578	50 359 578
Antal registrerade aktier vid periodens slut	64 784 578	52 084 578	64 784 578	52 084 578	62 584 578
Aktiekapital vid periodens slut, KSEK	64 785	52 085	64 785	52 085	62 585
Eget kapital vid periodens slut, KSEK	1 039 619	1 008 498	1 039 619	1 008 498	1 047 088
Forsknings- och utvecklingskostnader, KSEK	-2 124	-3 639	-4 735	-7 136	-12 241
Forsknings- och utvecklingskostnader/rörelsekostnader, %	23%	39%	28%	36%	33%

Definitioner av alternativa nyckeltal

Alternativa nyckeltal	Definition	Motivering
Soliditet	Totalt eget kapital dividerat med totala tillgångar	Nyckeltalet anses användbart för läsare av de finansiella rapporterna som ett komplement till andra nyckeltal för att bedöma bolagets kapitalstruktur.
Forsknings- och utvecklingskostnader/ rörelsekostnader, %	De totala kostnaderna hänförliga till forskning och utveckling, dividerat med totala rörelsekostnader	Nyckeltalet hjälper läsare av de finansiella rapporterna att analysera bolagets ekonomiska trend och andelen av bolagets kostnader som är hänförliga till bolagets kärnverksamhet

Koncernen

	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Totalt eget kapital vid periodens utgång (KSEK)	545 293	597 282	545 293	597 282	585 065
Totala tillgångar vid periodens utgång (KSEK)	621 671	645 284	621 671	645 284	628 323
Soliditet vid periodens utgång %	88%	93%	88%	93%	93%
Forsknings- och utvecklingskostnader	-13 958	-15 524	-31 747	-37 261	-85 061
Administrationskostnader	-10 373	-9 645	-18 859	-18 820	-35 195
Övriga rörelsekostnader	-60	-202	-491	-852	-1 138
Totala rörelsekostnader	-24 392	-25 371	-51 097	-56 933	-121 394
Kostnader relaterade till FoU/ totala rörelsekostnader %	57%	61%	62%	65%	70%

Moderbolaget

	2026 apr-jun	2025 apr-jun	2026 jan-jun	2025 jan-jun	2025 jan-dec
Totalt eget kapital vid periodens utgång (KSEK)	1 039 619	1 008 498	1 039 619	1 008 498	1 047 088
Totala tillgångar vid periodens utgång (KSEK)	1 078 840	1 019 214	1 078 840	1 019 214	1 059 775
Soliditet vid periodens utgång %	96%	99%	96%	99%	99%
Forsknings- och utvecklingskostnader	-2 124	-3 639	-4 735	-7 136	-12 241
Administrationskostnader	-6 932	-6 073	-11 856	-12 614	-24 074
Övriga rörelsekostnader	-45	450	-157	-165	-396
Totala rörelsekostnader	-9 101	-9 262	-16 748	-19 915	-36 710
Kostnader relaterade till FoU/ totala rörelsekostnader %	23%	39%	28%	36%	33%

Finansiell kalender

» Publicering av rapport för Q3 2026

11 november, 2026

För ytterligare information kontakta

Erik Manting, CEO, Mendus

Telefon: +46 (0)8 732 8400

E-post: ir@mendus.com

Lotta Ferm, CFO, Mendus

Telefon: +46 (0)8 732 8400

E-post: ir@mendus.com

Postadress: Västra Trädgårdsgatan 15
111 53 Stockholm,
Organisationsnr: 556629-1786

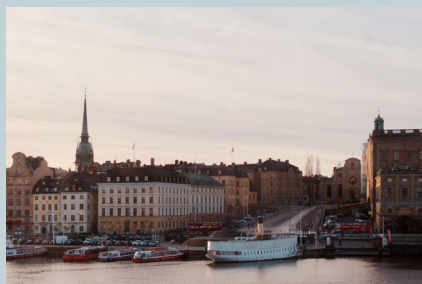
Informationen är sådan som Mendus AB (publ),
skall offentliggöra enligt Lag om värdepappersmarknaden
(SFS 2007:528). Denna rapport lämnades för offentlig-
görande den 20 augusti 2026 kl 08:00 CET.

Om ej annat anges i denna rapport så avses koncernen. Siffror inom
parentes anger utfall för motsvarande period föregående år.

Denna rapport har upprättats i ett svenskt original och har översatts till
engelska. Vid skillnader mellan de två ska den svenska gälla.



www.mendus.se



Huvudkontor

Västra Trädgårdsgatan 15
111 53 Stockholm
Sverige



R&D Offices

Emmy Noetherweg 2K
2333 BK Leiden
Holland

