

Egetis påbörjar 'rolling NDA' ansökan i december som beviljats av FDA för Emcitate® (tiratricol)

- Egetis beviljades Breakthrough Therapy Designation av FDA för Emcitate® (tiratricol) vid MCT8-brist
- På det framgångsrika pre-NDA mötet den 21 oktober har FDA godkänt att Egetis kan lämna in en NDA-ansökan för Emcitate® (tiratricol) baserat på tillgängliga data
- Egetis genomförde framgångsrikt en övertecknad riktad nyemission om 183 miljoner kronor
- Egetis slutförde ReTRIACt-studien av Emcitate® (tiratricol) vid MCT8-brist och tillkännagav positiva resultat
- Egetis och *taiba rare* ingick exklusivt distributions- och early access-avtal för att möjliggöra försäljning av Emcitate® (tiratricol) till namngivna patienter i Gulfregionen

Finansiell översikt juli-september

- Försäljningsintäkten uppgick till 17,4 (9,4) MSEK
- Kvartalets förlust uppgick till -82,4 (-86,2) MSEK
- Likvida medel vid kvartalets utgång uppgick till 145,7 (129,9) MSEK
- Kassaflöde uppgick till -57,2 (-63,2) MSEK
- Resultat per aktie före/efter utspädning uppgick till -0,2 (-0,3) SEK

Finansiell översikt januari-september

- Försäljningsintäkten uppgick till 44,6 (35,3) MSEK
- Periodens förlust uppgick till -222,8 (-233,1) MSEK
- Likvida medel vid periodens utgång uppgick till 145,7 (129,9) MSEK
- Kassaflöde uppgick till -200,6 (-176,2) MSEK
- Resultat per aktie före/efter utspädning uppgick till -0,6 (-0,8) SEK

Väsentliga händelser under kvartalet

- Egetis beviljades Breakthrough Therapy Designation av FDA för Emcitate® (tiratricol) vid MCT8-brist, baserat på myndighetens granskning av Egetis analys av överlevnadsdata från den internationella real-world-kohortstudien (EMC Survival Study) vid Erasmus University Medical Center
- Egetis ansökte om ett pre-NDA-möte till FDA för att diskutera innehåll och tidsplan för den amerikanska NDA-ansökan för tiratricol, inklusive ReTRIACt-studiens roll och position

Väsentliga händelser efter kvartalet

- Egetis genomförde framgångsrikt en övertecknad riktad nyemission om 183 miljoner kronor (brutto)
- Egetis och *taiba rare* ingick exklusivt distributions- och early access-avtal för att möjliggöra försäljning av Emcitate® (tiratricol) till namngivna patienter i Gulfregionen
- Egetis påbörjar 'rolling NDA' ansökan i december som beviljats av FDA för Emcitate® (tiratricol)
- Egetis meddelade positiva resultat från ReTRIACt-studien med Emcitate® (tiratricol) vid MCT8-brist

Finansiell översikt

	2025 jul-sep	2024 jul-sep	2025 jan-sep	2024 jan-sep	2024 jan-dec
Försäljningsintäkter, MSEK	17,4	9,4	44,6	35,3	46,1
Resultat efter skatt, MSEK	-82,4	-86,2	-222,8	-233,1	-343,6
Kassaflöde, MSEK	-57,2	-63,2	-200,6	-176,2	41,8
Likvida medel, MSEK	145,7	129,9	145,7	129,9	351,0
Soliditet, %	47	55	47	55	62
Resultat per aktie före utspädning, SEK	-0,2	-0,3	-0,6	-0,8	-1,1
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,2	-0,3	-0,6	-0,8	-1,1
Genomsnittligt antal anställda	40	37	40	33	35

VD har ordet

Den 15 juli beviljade den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA en Breakthrough Therapy Designation (BTD) för tiratricol för behandling av monokarboxylattransportör 8-brist (MCT8-brist). BTD baserades på myndighetens granskning av Egetis analys av överlevnadsdata från den internationella kohortstudien (EMC Survival Study) i över 600 patienter med MCT8-brist, som genomförts av Erasmus University Medical Center (EMC) i Rotterdam, Nederländerna. Därefter, i augusti, ansökte vi om ett pre-NDA-möte till FDA och beviljades ett fysiskt möte i oktober.

Egetis påbörjar 'rolling NDA' ansökan i december som beviljats av FDA för Emcitate® (tiratricol)

Den 21 oktober höll vi ett framgångsrikt pre-NDA möte med FDA. Syftet med mötet var att få FDA:s råd och samtycke avseende det övergripande underlaget för NDA-ansökan, med särskilt fokus på det kliniska datapaketet, inklusive ReTRIACt-studiens roll och position.

Vi kom överens med FDA om att lämna in en 'rolling NDA' för Emcitate® (tiratricol), med start i december 2025, med målsättningen att lämna in en komplett NDA i början av 2026 och med förväntad slutförd FDA-granskning under tredje kvartalet 2026, förutsatt att Priority Review beviljas. Eftersom Emcitate® har Breakthrough Therapy Designation kommer Egetis att ansöka om Priority Review. FDA:s acceptans av NDA:n för formell granskning kommer att baseras på myndighetens genomgång av hela NDA ansökan.

Baserat på diskussionerna med FDA har ReTRIACt-studien avslutats och de data som hittills ackumulerats kommer att inkluderas i NDA:n, vilken kommer att baseras på tillgängliga kliniska data från Triac Trial I, Triac Trial II, ReTRIACt, EMC Cohort Study, EMC Survival Study och det amerikanska Expanded Access Programmet.

Positiva resultat från ReTRIACt-studien

ReTRIACt-studien var en dubbelblind, placebokontrollerad, randomiserad utsättningsstudie i patienter med MCT8-brist. Män från 4 års ålder och uppåt som stod på stabil underhållsbehandling med

tiratricol randomiserades antingen till fortsatt behandling med tiratricol eller placebo i 30 dagar, eller tills de uppfyllde rescue-kriteriet baserat på serumhalten av T3.

Som ett resultat av pre-NDA-mötet i oktober 2025 kommer data från ReTRIACt-studien att komplettera de befintliga data från Triac Trial I, Triac Trial II, EMC Cohort Study, EMC Survival Study och det amerikanska Expanded Access Programmet i NDA-ansökan.

Baserat på diskussioner med FDA reviderades Statistical Analysis Plan (SAP) för ReTRIACt-studien, och studien avslutades.

En ny Primary Endpoint 1 (PE1), som utvärderade förändringshastigheten i serum-T3 under den dubbelblinda randomiserade behandlingsperioden, lades till den tidigare beskrivna Primary Endpoint 2 (PE2), som baserades på T3-rescuekriteriet.

PE1 visade en statistiskt signifikant skillnad mellan placebo och tiratricol (kvot för T3-förändringshastighet placebo/tiratricol: 1,494; 95 % konfidensintervall: [1,035; 2,155]; $p=0,034$). Resultaten visar en fullständig separation mellan grupperna: samtliga 8 patienter randomiserade till placebo hade en ökning av serum-T3 under den randomiserade behandlingsperioden som var större än för samtliga 7 patienter randomiserade till fortsatt behandling med tiratricol.

I placebogruppen uppfyllde 4 patienter rescue-kriteriet under den randomiserade behandlingen jämfört med 0 i tiratricolgruppen ($p=0,070$ baserat på observerade fall). En patient i tiratricolgruppen avbröt behandlingen (ej läkemedelsrelaterat) och imputerades som rescue enligt SAP, vilket resulterade i 4 (placebo) jämfört med 1 (tiratricol) i PE2 ($p=0,182$).

Alla patienter randomiserade till placebo uppvisade den förväntade minskningen i serum-T3 efter återinsättning av tiratricol under uppföljningsperioden.

För ytterligare information om ReTRIACt studien, se <https://clinicaltrials.gov/study/NCT05579327>

Kommersialisering av Emcitate® i EU

Den 1 maj i år inledde vi lanseringen av Emcitate® i det första landet, Tyskland. Samtliga patienter som deltagit i vårt Managed Access-program i Tyskland har nu överförs till den kommersiella produkten. Parallellt har vi fortsatt att identifiera nya patienter med MCT8-brist, varav flera redan har påbörjat behandling med Emcitate®.

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

Pris- och ersättningsprocessen i Frankrike inleddes i april 2025. I september 2025 avslöjade den franska läkemedelsmyndigheten HAS vår första ersättningsansökan. De invändningar som HAS hade inkluderade avsaknaden av randomiserade kontrollerade data. Detta kommer att adresseras i en förnyad ansökan, inklusive data från den randomiserade kontrollerade ReTRIACt-studien, som vi planerar att lämna in i början av 2026. Under tiden får patienter i Frankrike fortsatt behandling via ett Managed Access-program.

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

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

Marknader utanför Europa och USA

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

Som tidigare meddelats ingick vi i juni ett distributionsavtal för Emcitate® i Turkiet med Er-Kim. Vårt andra distributionsavtal med *taiba rare* understryker vårt fortsatta fokus på att nå patienter med brådskande medicinska behov, oavsett var de finns.

I Japan har vi ett licensavtal med Fujimoto Pharmaceutical Corporation för att utveckla och

kommersialisera tiratricol. Dialogen fortsätter med den japanska läkemedelsmyndigheten PMDA om den regulatoriska utvecklingsvägen för ett framtida godkännande. Ett pre-NDA-möte är planerat i december.

Expanded Access Program (EAP) i USA

På begäran av FDA har Egetis implementerat ett Expanded Access Program (EAP) i USA. För närvarande är 15 sjukhus inkluderade. EAP möjliggör att läkare kan få tillgång till tiratricol för patienter som inte är berättigade till kliniska studier innan produkten erhåller marknadsgodkännande, samt för fortsatt behandling av patienter som avslutat ReTRIACt-studien.

Kassaposition

Vi rapporterar en kassa om cirka 146 miljoner kronor per den 30 september 2025. Efter periodens slut, den 2 oktober 2025, genomförde vi framgångsrikt en riktad nyemission om 183 miljoner kronor, före transaktionskostnader. Den Riktade Emissionen var övertecknad och inkluderade både nya och befintliga internationella och svenska institutionella investerare, inklusive de amerikanska biotechinvesteringarna Frazier Life Sciences, Invus, Petrichor och Woodline Partners LP, samt de svenska investeringarna Fjärde AP-fonden, Cidro Förvaltning AB (Peter Lindell), Linc AB och andra institutionella investerare.

Utsikter

2025 har varit ett år med flera viktiga milstolpar för Egetis. Vårt team fortsätter att fokusera på följande nyckelprioriteringar:

- Optimera pris- och ersättningsprocesser och lansering i Europa
- Initiera 'rolling NDA'-ansökan för tiratricol i USA
- Förbereda lanseringsaktiviteter i USA, inklusive uppbyggnad av kommersiell och medicinsk infrastruktur

Nicklas Westerholm, vd

Om Egetis Therapeutics

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

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

Bolaget har kommit överens med FDA om att lämna in en 'rolling' NDA för Emcitate® (tiratrikol), med start i december 2025 och med målsättningen att slutföra NDA-inlämningen i början av 2026. FDA:s granskningsprocess förväntas vara avslutad under tredje kvartalet 2026, förutsatt att Priority Review beviljas. Eftersom Emcitate® (tiratrikol) har Breakthrough Therapy Designation kommer Egetis att ansöka om priority review. FDA:s acceptans av NDA:n kommer att baseras på myndighetens granskning av hela inlämningen.

Tiratrikol har sällrökemedelsstatus ('orphan drug designation', ODD) i USA och EU för MCT8-brist och

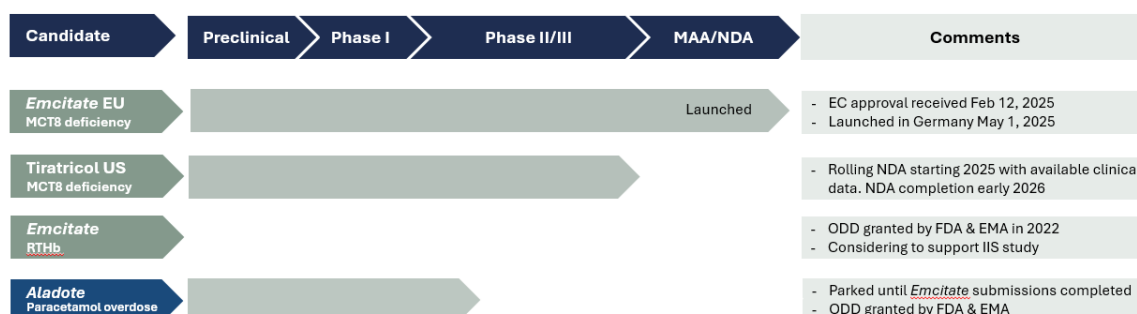
RTH-beta. MCT8-brist och RTH-beta är separata indikationer med distinkta patientpopulationer. I USA har Emcitate även beviljats Breakthrough Therapy Designation och Rare Pediatric Disease Designation (RPDD), vilket ger Egetis möjligheten att erhålla en Priority Review Voucher (PRV), efter marknadsgodkännande.

Aladote® (calmangafodipir) är en "first-in-class" läkemedelskandidat som utvecklas för att reducera risken för akuta leverskador till följd av paracetamolförgiftning. En "proof of principle"-studie har framgångsrikt avslutats och utformningen av en registreringsgrundande fas 2/3 studie, Albatross, med syfte att ansöka om marknadsgodkännande i USA och Europa har slutförts efter diskussioner med läkemedelsmyndigheterna i USA, EU och Storbritannien. Utvecklingsprogrammet för Aladote® har parkerats tills ansökningarna om marknadsgodkännande för Emcitate® för MCT8-brist har fullbordats. Aladote® har beviljats ODD i USA och EU.

Egetis Therapeutics (Nasdaq Stockholm: EGTX) är noterad på Nasdaq Stockholms huvudlista. För mer information, se www.egetis.com.

Pipeline Overview

Emcitate® (tiratrikol) – Launched in Germany May 1, 2025



Finansiell information

Delårsrapport, januari–september 2025

Omsättning och resultat

Intäkter

Intäkterna uppgick till 17,4 (9,4) MSEK för kvartalet och till 44,6 (35,3) MSEK för perioden, varav Emcitate, 17,4 (9,4) MSEK för kvartalet och 44,4 (35,3) MSEK för perioden. Under perioden bokfördes intäkter om 0,1 (-) MSEK för vidarefakturerade kostnader till Solasia.

Kostnad sålda varor

Kostnad sålda varor uppgick under kvartalet till -13,9 (-3,7) MSEK och för perioden till -36,3 (-9,3) MSEK. Dessa är i sin helhet hänförliga till Emcitate. Kostnaderna i kvartalet ökade som följd av avskrivningar avseende Forsknings- och utvecklingskostnader (FoU) efter erhållet marknadsgodkännande för Emcitate om -10,1 (-) MSEK under kvartalet. För perioden uppgår avskrivningarna till -23,6 (-) MSEK. FoU avskrivningarna kommer fortgå under Emcitates exklusivitetstid och bedöms per idag till -3,4 MSEK per månad över en tioårsperiod. Avskrivningarna påverkar inte kassaflödet.

Rörelsens kostnader

Rörelsens totala kostnader uppgick till -80,0 (-86,6) MSEK för kvartalet och till -227,8 (-250,7) MSEK för perioden.

Forsknings- och utvecklingskostnader

Kostnader för forskning och utveckling uppgick under kvartalet till -33,0 (-32,2) MSEK och under perioden till -99,5 (-105,1) MSEK. Motsvarande period innehöll större kostnader hänförliga till pre-kliniska studier av engångskaraktär.

Marknads- och försäljningskostnader

Under kvartalet uppgick marknads- och försäljningskostnaderna till -21,7 (-30,2) MSEK och under perioden uppgick kostnaderna till -66,1 (-77,1) MSEK.

Administrationskostnader

Administrationskostnaderna uppgick under kvartalet till -26,6 (-25,0) MSEK och för perioden uppgick kostnaderna till -65,4 (-68,2) MSEK. Kostnadsökningen för kvartalet var främst hänförlig till ökade kostnader för personaloptionsprogrammen som även fortsatt kommer att variera, med aktiekursens utveckling. Denna post har ingen påverkan på kassaflödet. Under perioden redovisas en negativ effekt av personaloptionsprogrammet med -6,0 (-6,7) MSEK.

Övriga rörelseintäkter och övriga rörelsekostnader

Övriga rörelseintäkter uppgick till 2,0 (0,7) MSEK för kvartalet och 11,9 (4,7) MSEK för perioden. Övriga rörelsekostnader uppgick till -0,8 (-0,0) MSEK för kvartalet och -8,7 (-5,1) MSEK för perioden. Förändringen av övriga rörelseintäkter och övriga rörelsekostnader förklaras huvudsakligen av valutakursförändringar relaterade till fordringar och skulder av rörelsekaraktär.

Finansiella poster - netto

Finansnettot uppgick till -5,9 (-5,3) MSEK för kvartalet och -3,2 (-8,4) MSEK för perioden. Förändringen av kostnaderna och intäkterna jämfört med motsvarande period föregående år består i huvudsak av omvärdering av långgivarens konvertibelrätt samt valutakurseffekter avseende omvärdering av likvida medel och lån. Omvärderingen av konvertibelrätten har ingen påverkan på kassaflödet och kommer fortsatt att variera med aktiekursens utveckling.

Skatt

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

Resultat för perioden

Kvartalets resultat uppgick till -82,4 (-86,2) MSEK och för perioden uppgick resultatet till -222,8 (-233,1) MSEK. Resultat per aktie uppgick till -0,2 (-0,3) SEK för kvartalet och till -0,6 (-0,8) SEK perioden, både före och efter utspädning.

Finansiell ställning

Likvida medel

Per den 30 september 2025 uppgick likvida medel till 145,7 (129,9) MSEK. Efter periodens slut genomfördes en övertecknad riktad emission som tillförde bolaget 172 MSEK i likvider, netto efter transaktionskostnader.

Kassaflöde

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -49,1 (-62,5) MSEK för kvartalet och till -174,2 (-174,3) MSEK för perioden. Kassaflödet från den löpande verksamheten är drivet av kostnader för pågående kliniska studier, lanseringen i Europa och förberedelserna inför den planerade USA lanseringen av Emcitate.

Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till - (-) MSEK under kvartalet och till -2,8 (-) MSEK under perioden. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till -8,2 (-0,6) MSEK för kvartalet och till -23,7 (-1,9) MSEK för perioden och härrör i huvudsak från avbetalningar till koncernens långgivare. Kvartalets kassaflöde uppgick till -57,2 (-63,2) MSEK och periodens kassaflöde uppgick till -200,6 (-176,2) MSEK.

Eget kapital och soliditet

Eget kapital uppgick per den 30 september 2025 till 277,5 (318,6) MSEK. Eget kapital per genomsnittligt antal aktier uppgick till 0,8 (1,1) SEK för perioden. Bolagets soliditet var 47 (55) %.

Skulder och fordringar

Långfristiga skulder uppgick per den 30 september 2025 till 70,3 (91,9) MSEK. Dessa består av låneskulder om 16,9 (50,2) MSEK, konvertibellån samt konvertibelrätt om 37,4 (34,2) MSEK, skulder för nyttjanderättigheter 6,3 (1,0) MSEK, uppskjuten skatteskuld på nyttjanderättstillgångar 1,9 (0,7) MSEK och avsättningar för sociala avgifter avseende optionsprogrammen om 7,8 (5,9) MSEK. Kortfristiga skulder uppgick till 247,4 (167,0) MSEK och bestod till största delen av övriga kortfristiga och upplupna kostnader 178,0 (120,6) MSEK, kortfristig del låneskulder 31,4 (26,8) MSEK samt leverantörsskulder 37,9 (19,6) MSEK.

Ökningen av upplupna kostnader härrör från reservationer för rabatter som fastställs årsvis.

Reservationerna är uppskattningar bedömda av bolaget baserad på branschmässig praxis, med slutlig reglering efter avslutade pris- och ersättningsdiskussioner med nationella myndigheter.

Investeringar, materiella och immateriella anläggningstillgångar

Immateriella anläggningstillgångar uppgick per 30 september 2025 till 383,6 (408,3) MSEK. Inga signifikanta investeringar har klassificerats som materiella anläggningstillgångar under perioden.

Aktier

Antalet stamaktier i bolaget uppgick per den 30 september 2025 till 359 238 126. Bolaget har 29 000 000 C-aktier i eget förvar som säkring för de utestående personaloptionsprogrammen. Totala antalet stamaktier och C-aktier är 388 238 126.

Antalet aktieägare uppgick per den 30 september 2025 till 9 359. De 10 största ägarna innehade 63,04 % av andelen aktier. Egetis Therapeutics aktie är noterad på huvudlistan på Nasdaq Stockholm.

Optionsprogram

Upplýsningar avseende tidigare tecknade optionsprogram

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

Medarbetare

Antal medarbetare uppgick per den 30 september 2025 till 40 (39) personer, 25 kvinnor och 15 män (24 kvinnor och 15 män).

Moderbolaget

Moderbolagets intäkter för kvartalet uppgick till 22,2 (24,0) MSEK och för perioden till 74,2 (73,1) MSEK. Intäkter för perioden bestod av fakturering av koncerninterna tjänster från moderbolaget till dotterbolagen Rare Thyroid Therapeutics International AB (RTTI) och Egetis Therapeutics US Inc. om 53,7 (47,3) MSEK, vidarefakturering av kostnader för Emcitate till RTTI AB om 20,4 (25,8) MSEK samt vidarefakturering av kostnader till Solasia om 0,1 (-) MSEK. Intäktsökningen för perioden avser främst vidarefakturering av tjänster av administrativ karaktär inom organisationen.

Rörelsens kostnader uppgick till -41,0 (-46,6) MSEK för kvartalet och till -115,7 (-131,0) MSEK för perioden. De minskade kostnaderna är i huvudsak hänförliga till lägre administrations-, marknads- och konsultkostnader jämfört med föregående period. Moderbolagets resultat för kvartalet uppgick till -73,2 (-77,1) MSEK och för perioden till -203,1 (-201,2) MSEK.

Finansiella anläggningstillgångar uppgick till 437,5 (436,0) MSEK. Långfristiga låneskulder uppgick till 16,9 (50,2) MSEK, konvertibellån samt konvertibelrätt till 37,4 (34,2) MSEK och övriga långfristiga skulder till 7,8 (5,9) MSEK.

Koncernens resultaträkning

MSEK	2025 jul-sep	2024 jul-sep	2025 jan-sep	2024 jan-sep	2024 jan-dec
Nettoomsättning	17,4	9,4	44,6	35,3	46,1
Kostnad sålda varor	-13,9	-3,7	-36,3	-9,3	-11,6
Bruttoresultat	3,5	5,7	8,2	25,9	34,5
Forsknings- och utvecklingskostnader	-33,0	-32,2	-99,5	-105,1	-146,2
Marknads- och försäljningskostnader	-21,7	-30,2	-66,1	-77,1	-109,7
Administrationskostnader	-26,6	-25,0	-65,4	-68,2	-105,6
Övriga rörelseintäkter	2,0	0,7	11,9	4,7	5,2
Övriga rörelsekostnader	-0,8	0,0	-8,7	-5,1	-7,6
Summa rörelsens kostnader	-80,0	-86,6	-227,8	-250,7	-363,9
Rörelseresultat	-76,5	-81,0	-219,6	-224,7	-329,4
Resultat från finansiella poster					
Finansiella intäkter	1,0	6,7	9,0	9,0	16,5
Finansiella kostnader	-4,1	-10,3	-18,2	-20,4	-25,9
Omvärdering konvertibelrätt	-2,8	-1,7	6,0	3,1	-4,5
Summa finansiella poster	-5,9	-5,3	-3,2	-8,4	-13,8
Resultat efter finansiella poster	-82,4	-86,2	-222,8	-233,1	-343,2
Skatt	0,0	0,0	0,0	0,0	-0,3
Periodens resultat	-82,4	-86,2	-222,8	-233,1	-343,6
Data per aktie					
Antal utestående aktier vid periodens slut	359 238 126	292 571 459	359 238 126	292 571 459	359 238 126
Genomsnittligt antal utestående aktier under perioden	359 238 126	292 571 459	359 238 126	292 571 459	306 537 424
Genomsnittligt antal aktier under perioden, efter utspädning	364 005 229	295 622 127	363 835 909	297 632 552	310 902 926
Resultat per aktie före utspädning, SEK	-0,2	-0,3	-0,6	-0,8	-1,1
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,2	-0,3	-0,6	-0,8	-1,1
Eget kapital per genomsnittligt antal utestående aktier, SEK	0,8	1,1	0,8	1,1	1,6
Eget kapital per genomsnittligt antal aktier, efter utspädning, SEK	0,8	1,1	0,8	1,1	1,6

MSEK	2025 jul-sep	2024 jul-sep	2025 jan-sep	2024 jan-sep	2024 jan-dec
Periodens resultat	-82,4	-86,2	-222,8	-233,1	-343,6
Periodens omräkningsdifferenser	0,1	0,0	-0,8	0,1	0,1
Totalresultat för perioden	-82,3	-86,2	-223,6	-232,9	-343,5

EGETIS THERAPEUTICS

Koncernens balansräkning

MSEK	2025-09-30	2024-09-30	2024-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Forsknings och utvecklingskostnader	381,2	404,8	404,8
Licenser	2,4	3,5	3,2
Nyttjanderättstillgångar	9,0	3,2	2,6
Uppskjuten skattefordran	1,9	0,7	0,6
Inventarier, verktyg och installationer	1,4	0,0	0,0
Finansiella anläggningstillgångar	0,8	0,8	0,8
Summa anläggningstillgångar	396,8	413,1	412,2
Omsättningstillgångar			
Varulager	1,1	0,6	1,0
Kundfordringar	35,1	22,3	15,5
Övriga fordringar	7,9	6,7	8,1
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	8,6	5,0	4,5
Kassa och bank	145,7	129,9	351,0
Summa omsättningstillgångar	198,3	164,4	380,1
Summa tillgångar	595,1	577,5	792,3
MSEK	2025-09-30	2024-09-30	2024-12-31
Eget kapital			
Aktiekapital	20,4	15,4	20,4
Övrigt tillskjutet kapital	2 057,7	1 780,0	2 057,7
Reserver	33,2	22,7	24,8
Balanserat resultat inklusive årets resultat	-1 833,9	-1 499,5	-1 610,1
Summa eget kapital	277,5	318,6	492,9
Långfristiga skulder			
Upplåning	54,3	84,4	84,1
Uppskjuten skatteskuld	1,9	0,7	0,5
Övriga långfristiga skulder	6,3	1,0	0,4
Avsättning för sociala avgifter	7,8	5,9	10,2
Summa långfristiga skulder	70,3	91,9	95,2
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	37,9	19,6	25,7
Skatteskulder	-	-	0,2
Upplåning	31,4	26,8	30,1
Övriga skulder	10,1	9,9	11,0
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	167,9	110,7	137,2
Summa kortfristiga skulder	247,4	167,0	204,2
Summa eget kapital och skulder	595,1	577,5	792,3

EGETIS THERAPEUTICS

Koncernens kassaflöde

MSEK	2025 jul-sep	2024 jul-sep	2025 jan-sep	2024 jan-sep	2024 jan-dec
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN					
Resultat efter finansiella poster	-82,4	-86,2	-222,8	-233,1	-343,2
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	22,0	7,9	30,7	9,4	27,0
Betald skatt	0,0	0,0	0,0	0,0	-0,3
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-60,3	-78,3	-192,2	-223,7	-316,6
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital					
Ökning/minskning i rörelsefordringar och varulager	-4,1	5,3	-23,5	8,1	13,4
Ökning/minskning av rörelseskulder	15,4	10,4	41,5	41,3	75,2
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital	11,3	15,8	18,0	49,4	88,6
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-49,1	-62,5	-174,2	-174,3	-227,9
INVESTERINGSVERKSAMHETEN					
Förvärv av verksamhet	-	-	-1,3	-	-1,2
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar	-	-	-	-	-
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-	-	-1,5	-	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-	-	-2,8	-	-1,2
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN					
Nyemission/optionsemission	-	-	-	-	301,5
Emissionskostnader	-	-	-	-	-18,8
Återköp av egna aktier	-	-	-	-	-1,5
Upptagande av lån	-	-	-	-	-
Återbetalning lån	-7,5	-	-21,7	-	-7,7
Återbetalning leasingavtal	-0,7	-0,6	-2,0	-1,9	-2,5
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-8,2	-0,6	-23,7	-1,9	270,9
PERIODENS KASSAFLÖDE	-57,2	-63,2	-200,6	-176,2	41,8
Likvida medel vid periodens början	202,6	192,6	351,0	303,3	303,3
Förändring likvida medel	-57,2	-63,2	-200,6	-176,2	41,8
Kursdifferenser i likvida medel	0,3	0,4	-4,7	2,8	5,8
LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT	145,7	129,9	145,7	129,9	351,0

Koncernens rapport över förändringar i eget kapital

MSEK	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat inkl årets resultat	Övriga reserver	Totalt eget kapital
Ingående eget kapital 2025-01-01	20,4	2 057,7	-1 610,1	24,8	492,9
Periodens totalresultat	-	-	-223,6	-	-223,6
Transaktioner med ägare					
Kostnader för aktierelaterat ersättningsprogram till medarbetare	-	-	-	8,4	8,4
Utgående eget kapital 2025-09-30	20,4	2 057,7	-1 833,9	33,2	277,5
Ingående eget kapital 2024-01-01	15,4	1 780,0	-1 266,5	16,7	545,6
Nyemission	5,0	296,5	-	-	301,5
Emissionskostnader	-	-18,8	-	-	-18,8
Periodens totalresultat	-	-	-343,5	-	-343,5
Transaktioner med ägare					
Utgivna optioner				3,4	3,4
Återköp av egna aktier				-1,5	-1,5
Kostnader för aktierelaterat ersättningsprogram till medarbetare	-	-	-	6,2	6,2
Utgående eget kapital 2024-12-31	20,4	2 057,7	-1 610,1	24,8	492,9

Koncernens nyckeltal

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

MSEK	2025 jan-sep	2024 jan-sep	2024 jan-dec
Eget kapital	277,5	318,6	492,9
Soliditet, %	47	55	62
Antal utestående aktier vid periodens slut	359 238 126	292 571 459	359 238 126
Genomsnittligt antal utestående aktier under perioden	359 238 126	292 571 459	306 537 424
Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning	363 835 909	297 632 552	310 902 926
Data per aktie			
Resultat per aktie före utspädning, SEK	-0,6	-0,8	-1,1
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,6	-0,8	-1,1
Kassaflöde från den löpande verksamheten per genomsnittligt antal utestående aktier, SEK	-0,5	-0,6	-0,7
Eget kapital per genomsnittligt antal utestående aktier, SEK	0,8	1,1	1,6
Eget kapital per genomsnittligt antal aktier efter utspädning, SEK	0,8	1,1	1,6
Utdelning	-	-	-
Antal anställda (medelantal)	40	33	35
Utspädningseffekten beaktas inte när resultatet är negativt			

EGETIS THERAPEUTICS

Moderbolagets resultaträkning

MSEK	2025 jul-sep	2024 jul-sep	2025 jan-sep	2024 jan-sep	2024 jan-dec
Nettoomsättning	22,2	24,0	74,2	73,1	98,7
Kostnad sålda varor	-	-	-	-	-
Bruttoresultat	22,2	24,0	74,2	73,1	98,7
Forsknings- och utvecklingskostnader	-8,0	-10,4	-30,0	-33,9	-47,5
Marknads- och försäljningskostnader	-7,5	-12,7	-25,3	-32,5	-48,3
Administrationskostnader	-25,5	-23,6	-60,3	-64,2	-100,0
Övriga rörelseintäkter	0,0	0,3	0,5	0,6	0,8
Övriga rörelsekostnader	-0,1	-0,3	-0,6	-1,0	-1,3
Summa rörelsens kostnader	-41,0	-46,6	-115,7	-131,0	-196,3
Rörelseresultat	-18,7	-22,6	-41,5	-57,9	-97,7
Resultat från finansiella poster					
Finansiella intäkter	1,0	6,2	9,0	6,7	13,6
Finansiella kostnader	-3,7	-9,1	-17,5	-18,0	-24,0
Omvärdering konvertibelrätt	-2,8	-1,7	6,0	3,1	-4,5
Summa finansiella poster	-5,5	-4,5	-2,6	-8,2	-14,9
Resultat efter finansiella poster	-24,2	-27,1	-44,1	-66,2	-112,6
Bokslutsdispositioner	-49,0	-50,0	-159,0	-135,0	-195,0
Skatt	-	-	-	-	0,0
Periodens resultat	-73,2	-77,1	-203,1	-201,2	-307,6

EGETIS THERAPEUTICS

Moderbolagets balansräkning

MSEK	2025-09-30	2024-09-30	2024-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Inventarier, verktyg och installationer	0,0	0,0	0,0
Finansiella anläggningstillgångar	437,5	436,0	436,3
Summa anläggningstillgångar	437,5	436,0	436,3
Omsättningstillgångar			
Fordringar hos koncernföretag	1,0	1,5	0,6
Övriga fordringar	0,5	0,2	0,7
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	8,0	5,0	4,5
Kassa och bank	134,1	100,3	332,1
Summa omsättningstillgångar	143,6	107,0	337,8
Summa tillgångar	581,1	543,0	774,1
MSEK	2025-09-30	2024-09-30	2024-12-31
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	20,4	15,4	20,4
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond	475,1	505,0	782,7
Reserver	33,2	22,7	24,8
Periodens resultat	-203,1	-201,2	-307,6
Summa eget kapital	325,7	341,9	520,3
Långfristiga skulder			
Upplåning	54,3	84,4	84,1
Avsättning för sociala avgifter	7,8	5,9	10,2
Summa långfristiga skulder	62,1	90,3	94,3
Kortfristiga skulder			
Skulder till koncernföretag	140,0	62,2	90,5
Leverantörsskulder	5,4	5,3	7,3
Upplåning	31,4	26,8	30,1
Övriga skulder	7,4	7,5	8,4
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	9,2	9,1	23,2
Summa kortfristiga skulder	193,3	110,8	159,5
Summa eget kapital och skulder	581,2	543,0	774,1

Noter

Not 1 – Redovisningsprinciper

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

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

Moderbolaget

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

Verksamhetsrelaterade risker

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

Operationella risker:

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

Finansiella risker:

Valuta, Likviditet, Marknad, Kredit och Ränterisk.

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

Externa omvärldsfaktorer

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

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

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

EGETIS THERAPEUTICS

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

Not 2 – Övriga upplysningar

Övriga upplysningar i enlighet med IAS 34.16A återfinns på sidorna före resultaträkningen och rapport över totalresultatet. Information om resultat, kassaflöde och finansiell ställning, se sidan 5. Händelser efter periodens utgång redovisas på sidan 1.

Not 3 – Segmentrapportering

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

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

2025 jul-sep				
MSEK	Emcitate	Aladote	Gemensam	Summa
Intäkter	17,4	-	-	17,4
Kostnad för sålda varor	-13,9	-	-	-13,9
Projektkostnader	-30,5	0,0	-	-30,5
Övrigt	-	-	-49,5	-49,5
Rörelseresultat	-27,0	0,0	-49,5	-76,5
Finansnetto				-5,9
Resultat före skatt				-82,4

2024 jul-sep				
MSEK	Emcitate	Aladote	Gemensam	Summa
Intäkter	9,4	-	-	9,4
Kostnad för sålda varor	-3,7	-	-	-3,7
Projektkostnader	-34,0	0,1	-	-33,9
Övrigt	-	-	-52,7	-52,7
Rörelseresultat	-28,3	0,1	-52,7	-81,0
Finansnetto				-5,3
Resultat före skatt				-86,2

2025 jan-sep				
MSEK	Emcitate	Aladote	Gemensam	Summa
Intäkter	44,4	0,1	-	44,6
Kostnad för sålda varor	-36,3	-	-	-36,3
Projektkostnader	-91,8	-0,1	-0,7	-92,7
Övrigt	-	-	-135,2	-135,2
Rörelseresultat	-83,7	0,0	-135,9	-219,6
Finansnetto				-3,2
Resultat före skatt				-222,8

2024 jan-sep				
MSEK	Emcitate	Aladote	Gemensam	Summa
Intäkter	35,3	-	0,0	35,3
Kostnad för sålda varor	-9,3	-	0,0	-9,3
Projektkostnader	-101,0	-0,8	0,0	-101,9
Övrigt	-	-	-148,8	-148,8
Rörelseresultat	-75,1	-0,8	-148,8	-224,7
Finansnetto				-8,4
Resultat före skatt				-233,1

2024 jan-dec				
MSEK	Emcitate	Aladote	Gemensam	Summa
Intäkter	46,1	-	-	46,1
Kostnad för sålda varor	-11,6	-	-	-11,6
Projektkostnader	-139,4	-0,6	-	-140,0
Övrigt	-	-0,6	-	-223,8
Rörelseresultat	-104,9	-1,3	-223,2	-329,4
Finansnetto				-13,8
Resultat före skatt				-343,2

Omsättning fördelat på typ av intäkter

	2025	2024	2025	2024	2024
MSEK	jul-sep	jul-sep	jan-sep	jan-sep	jan-dec
Vidarefaktureringskostnader till Solasia	-	-	0,1	-	-
Varuförsäljning	17,4	9,4	44,4	35,3	46,1
Totalt	17,4	9,4	44,6	35,3	46,1

Not 4 – Eventualförpliktelser

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

Not 5 – Transaktioner med närstående partner

Peder Walberg och Elisabeth Svanberg arbetar som konsulter åt bolaget och har fakturerat bolaget 0,2 respektive 1,4 (0,6 respektive 0,5) MSEK under perioden.

Not 6 – Upplåning

MSEK	2025-09-30	2024-09-30	2024-12-31
Konvertibellån (Exklusive konvertibelrätt)	-28,0	-25,7	-26,8
Konvertibelrätt	-9,4	-8,6	-16,3
Upplåning - Långfristig skuld	-16,9	-50,2	-41,0
Upplåning - kortfristig skuld	-31,4	-26,8	-30,1
Totalt	-85,7	-111,2	-114,1

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

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

Not 7 – Personaloptionsprogram

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

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

Under tredje kvartalet och första nio månaderna 2025 har genomsnittskursen för stamaktien överstigit lösenkursen för 2022 personaloptionsprogram samt även för 2025 personaloptionsprogram under det tredje kvartalet varför en utspädningseffekt redovisas i antalet aktier efter utspädning. Då resultatet per aktie är negativt redovisas däremot ingen utspädning i nyckeltalet resultat per aktie. Bolaget har per den 30 september 2025 fyra personaloptionsprogram utestående. Vid fullt utnyttjande av samtliga tilldelade personaloptioner, aktierätter och långvarioptioner skulle bolagets aktier öka med 36 958 650.

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

	Optionsprogram 2025/2028	Optionsprogram 2024/2027	Optionsprogram 2023/2026	Optionsprogram 2022/2026	Optionsprogram 2021/2025	Aktierätter 2025/2026	Tecknings- optioner till långivare	Totalt antal utestående optioner
Antal utestående optioner 2025-01-01	0	8 298 932	8 020 473	6 799 338	4 700 000	0	1 090 977	28 909 720
Antal tilldelade optioner under perioden	12 401 653	-	-	-	-	-	-	12 401 653
Antal förverkade optioner under perioden	-	-59 400	-43 796	-	-4 700 000	450 473	-	-4 352 723
Antal utestående optioner 2025-09-30	12 401 653	8 239 532	7 976 677	6 799 338	0	450 473	1 090 977	36 958 650

Nyckeltal som har beräknats enligt IFRS

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

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

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

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

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

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

Nyckeltal som inte har beräknats enligt IFRS

Bolaget definierar nedanstående nyckeltal enligt följande.

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

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

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

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

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

	2025	2024	2024
	jan-sep	jan-sep	jan-dec
A Eget kapital, MSEK	277,5	318,6	492,9
B Balansomslutning, MSEK	595,1	577,5	792,3
A/B Soliditet, %	47	55	62
A Periodens resultat, MSEK	-222,8	-232,9	-343,5
B Eget kapital, MSEK	277,5	318,6	492,9
A/B Avkastning på Eget kapital, %	neg.	neg.	neg.
A Kassaflöde från den löpande verksamheten, MSEK	-174,2	-174,3	-227,9
B Genomsnittligt antal utestående aktier under perioden, tusental	359 238	292 571	306 537
A/B Kassaflöde från den löpande verksamheten per aktie, SEK	-0,5	-0,6	-0,7
A Eget kapital, MSEK	277,5	318,6	492,9
B Genomsnittligt antal utestående aktier under perioden, tusental	359 238	292 571	306 537
A/B Eget kapital per genomsnittligt antal aktier före utspädning, SEK	0,8	1,1	1,6
A Eget kapital, MSEK	277,5	318,6	492,9
B Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning, tusental	363 836	297 633	310 903
A/B Eget kapital per genomsnittligt antal aktier efter utspädning, SEK	0,8	1,1	1,6

ÖVRIG INFORMATION

Datum för publicering av finansiell information

Bokslutskommuniké 2025: 26 februari 2026

Delårsrapport januari-mars 2026: 29 april 2026

Årsstämma: 6 maj 2026

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

För ytterligare information kontakta:

Nicklas Westerholm, vd

nicklas.westerholm@egetis.com

Yilmaz Mahshid, Finansdirektör

yilmaz.mahshid@egetis.com

Karl Hård, VP Investor Relations and Business Development

karl.hard@egetis.com

Denna information är sådan information som Egetis Therapeutics AB (publ) är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersoners försorg, för offentliggörande den 25 november 2025 klockan 07:00 (CET).

Egetis Therapeutics AB (publ)

Klara Norra kyrkogata 26, 111 22 Stockholm

Org.nr. 556706-6724

Tel: 08-679 72 10

www.egetis.com

Analytiker som följer Egetis Therapeutics

DNB Carnegie: Arvid Necander & Erik Hultgård

Handelsbanken: Suzanna Queckbörner & Mattias Häggblom

Pareto Securities: Chien-Hsun Lee

Redeye: Fredrik Thor

Stifel: Oscar Haffen Lamm

Van Lanschot Kempen: Chiara Montironi

EGETIS THERAPEUTICS

Försäkran

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

Stockholm, 25 november 2025

Mats Blom

Styrelseordförande

Margarida Duarte

Styrelseledamot

Gunilla Osswald

Styrelseledamot

Elisabeth Svanberg

Styrelseledamot

Behshad Sheldon

Styrelseledamot

Nicklas Westerholm

Verkställande Direktör

Inledning

Vi har utfört en översiktlig granskning av den finansiella delårsinformationen i sammandrag (delårsrapport) för Egetis Therapeutics AB (publ) per 30 september 2025 och den niomånadersperiod som slutade per detta datum. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta och presentera denna delårsrapport i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. Vårt ansvar är att uttala en slutsats om denna delårsrapport grundad på vår översiktliga granskning.

Den översiktliga granskningens inriktning och omfattning

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med International Standard on Review Engagements ISRE 2410 Översiktlig granskning av finansiell delårsinformation utförd av företagets valda revisor. En översiktlig granskning består av att göra förfrågningar, i första hand till personer som är ansvariga för finansiella frågor och redovisningsfrågor, att utföra analytisk granskning och att vidta andra översiktliga granskningsåtgärder. En översiktlig granskning har en annan inriktning och en betydligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning som en revision enligt ISA och god revisionssed i övrigt har. De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för oss att skaffa oss en sådan säkerhet att vi blir medvetna om alla viktiga omständigheter som skulle kunna ha blivit identifierade om en revision utförts. Den uttalade slutsatsen grundad på en översiktlig granskning har därför inte den säkerhet som en uttalad slutsats grundad på en revision har.

Slutsats

Grundat på vår översiktliga granskning har det inte kommit fram några omständigheter som ger oss anledning att anse att delårsrapporten inte, i allt väsentligt, är upprättad för koncernens del i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen samt för moderbolagets del i enlighet med årsredovisningslagen.

Stockholm den 25 november 2025

Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Niclas Bergenmo

Auktoriserad revisor