

Halvårsrapport för första halvåret 2026

1 januari - 30 juni 2026

NOVAKAND
pharma

Novakand Pharma AB | Org.nr. 556806-8851

Perioden i korthet

Viktiga händelser under det första halvåret 2026

- Mot bakgrund av att Novakand inte uppfyllde Nasdaqs krav på verksamhet efter det att bolaget meddelat att fortsatt finansiering för hjärtprojektet saknas, meddelade Nasdaq sin avsikt att avnotera Novakand om inte annan finansierad verksamhet startades eller förvärvades.
- I februari meddelades därför att ett förvärvsavtal ingåtts där Novakand skulle förvärva samtliga aktier i SVF Vaccines i syfte bygga en ny fortsatt attraktiv klinisk verksamhet och därmed uppfylla verksamhetskravet. Bolaget rapporterade kort därefter att Nasdaq dock avslagit Novakands ansökan om en fortsatt notering av den föreslagna sammanslagningen av Novakand och SVF Vaccines. Därför beslutades att det omvända förvärvet inte genomförs.
- Nasdaq beslutade därefter i mars om avnotering av Novakands aktie och sista handelsdag på First North Premier Growth Market var den 13 april.
- Vid en extra bolagsstämma 15 april beslutades att bolagets verksamhetsinriktning fortsatt skall vara fraktalkinprogrammet med inriktning mot såräkemedel och att en särskild granskning enligt aktiebolagslagen skall genomföras.
- Vid årsstämman den 25 maj valdes en styrelse bestående av Thomas Olin (omval) och Michael Zell, Jan-Erik Nyström och Anna Ridderstad Wollberg (nyval). Michael Zell valdes till styrelseordförande.
- Som t.f. vd har Thomas Olin utsetts från 1 juni och som CFO Björn Petersson.
- Bolaget meddelade i juni att styrelsen utvecklar strategin för bolagets läkemedelskandidater och riktar fokus mot behandlingsresistent äggstockscancer och leukemi som idag saknar adekvat behandling.

Viktiga händelser efter periodens utgång

- Novakand Pharma gav i juli en operationell uppdatering angående ny ledning och nästa steg i bolagets utveckling samt att en extra bolagsstämma avses att hållas under september månad för bland annat val av revisor.
- Styrelsen har kallat ägarna till en extra bolagsstämma den 17 september. På agendan finns val av revisor, ändring av bolagsordning och bemyndigande för emission.

Finansiell sammanfattning för hela perioden

- Nettoomsättningen uppgick till 0,0 mkr (0,0).
- FoU-kostnader uppgick till 2,5 mkr (15,8).
- Rörelseresultatet uppgick till -6,3 mkr (-19,5).
- Resultat efter finansiella poster uppgick till -6,3 mkr (-19,2).
- Resultat per aktie, före och efter utspädning, uppgick till -0,05 kr (-0,16).
- Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -7,1 mkr (-18,8).
- Eget kapital uppgick per den 30 juni 2026 till 8,8 mkr (43,1) eller 0,07 kr (0,36) per aktie.
- Soliditeten uppgick per den 30 juni 2026 till 89 procent (92).
- Likvida medel uppgick den 30 juni 2026 till 9,0 mkr (27,6).

VD har ordet

”Novakand Pharma kraftsamlar för utveckling av särläkemedel mot cancer.”



Thomas Olin
t.f. VD, Novakand Pharma

Novakand Pharma (Novakand) har under sommaren beskrivit hur bolaget byter strategi för bolagets läkemedelskandidater. I stället för att utveckla dessa mot hjärt- och kärlsjukdomar, riktas fokus nu mot långt framskriden äggstockscancer och leukemi som idag saknar adekvat behandling. Det sker med stöd av ny styrelse och ledning samt ledande experter med resultaten från Novakands senaste kliniska fas IIa-studie ”Kandova” som grund.

Dessa speciellt utsatta patienter utgör en undergrupp inom äggstockscancer respektive leukemi som kvalificerar som målgrupp för särläkemedel¹. Vid ett framtida godkännande av Novakands läkemedelskandidater som särläkemedel erbjuder läkemedelsmyndigheterna både i USA och Europa ett förstärkt exklusivt produktskydd på marknaden under sju respektive tio år.

Detta strategiska skifte bygger på Novakands publicerade grundforskning^{2,3} och kliniska resultat samt en nära dialog med ledande kliniska onkologer. Tillsammans visar forskningen och expertisens bedömningar på en ny, outnyttjad möjlighet att stoppa cancer i ett långt framskridet stadium. Detta görs genom att bryta ner den resistens som cancerceller utvecklar när sjukdomen har gått långt.

Novakands nya fokus möter flera av de utmaningar som tidigare har bromsat utvecklingen av Novakands läkemedelskandidater. Fördelarna med den nya inriktningen är bland annat möjlighet till ett längre produktskydd på marknaden och lägre utvecklingskostnader fram till att bolaget kan ingå ett lönsamt partnerskap med ett kommersiellt etablerat läkemedelsbolag.

Denna ambitiösa handlingsplan innebär behov av ytterligare kapitalisering av Novakand i två steg: en företrädesemission under Q4 2026 i syfte göra Novakand helt redo inför den kommersiellt avgörande

kliniska studien med planerad start tidigast 2028 och en till formen ännu obestämd nyemission under 2027 som skall finansiera genomförandet av den kliniska studien fram genom leverans av resultat cirka 2030. Mer information den planerade kapitalanskaffningen 2026 kommuniceras i samband med stämman under september månad.

Det är med stor ödmjukhet och energi som vi, styrelse och ledning, tar oss an uppgiften att omvandla lovande forskning till kliniska bevis på att vi faktiskt kan bekämpa tumörer. Vi ser fram emot att nå detta mål i nära samarbete med patientgrupper, specialistläkare, ledande forskare samt våra engagerade aktieägare.

Thomas Olin, t.f. VD

Augusti 2026
Novakand Pharma AB

¹ Ett särläkemedel (engelska: orphan drug) är ett läkemedel som utvecklats specifikt för att diagnostisera, förebygga eller behandla sällsynta sjukdomar. Eftersom patientunderlaget är litet ger myndigheter ekonomiska incitament för att utveckla dessa starkt efter-sökta läkemedel såsom ett attraktivt pris och en förlängd exklusivitet förutsatt att prestandakrav uppfylls vid marknadsintroduktion.

² Targeting CX3CR1 Suppresses the Fanconi Anemia DNA Repair Pathway and Synergizes with Platinum, *Cancers* 2021, 13, 144.

³ A CX3CR1 (fractalkine receptor) Small Molecular Antagonist (KAND567) Suppressed the Growth Promoting Effect of Monocytes on Chronic Lymphocytic Leukemia Cells, *Blood* (2023) 142 (Supplement 1): 5716.

Om Novakand Pharma

Novakand Pharma utvecklar en ny klass av läkemedel med fokus på att bryta behandlingsresistens i avancerad äggstockscancer och blodcancer.

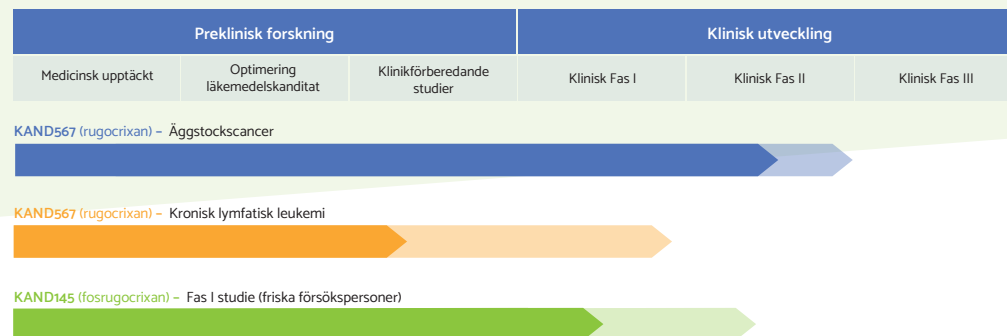
Vetenskapligt bygger strategin på att läkemedelskandidaterna rugocrixan och fosrugocrixan, som monoterapi, eller i kombination med andra läkemedel, hindrar cancercellerna från att reparera sig själva vilket tvingar dem till celldöd. På cellnivå har denna effekt visats vara kopplad till att rugocrixan förhindrar DNA-reparation i tumören vilket därmed ökar den eftersträlvade effekten av platinumbaserad kemoterapi. Därmed kan en sådan framtida behandling få tumören att krympa, antalet cancerceller i blodet minska och sjukdomen att gå på reträtt. Resultaten från bolagets Kandova-studie visar dessutom att det med god precision går att peka ut vilka patienter som har störst nytta av rugocrixan. Detta har ett stort värde, främst medicinskt för patienterna men även kommersiellt för bolaget.

Novakand Pharma bedriver sin verksamhet inom Karolinska Institutet Science Park i Solna, ett världsledande center för medicinska innovationer. Bolaget utvecklar en ny klass av lågmolekylära läkemedelskandidater som med precision styr cancerceller och sjukdomspådrivande immunceller genom att blockera fraktalkinaxeln som består av liganden CX3CL1 och receptorn CX3CR1 för denna ligand.

Denna nya klass av läkemedel omfattar läkemedelskandidaterna rugocrixan (KAND567) och fosrugocrixan (KAND145) som båda fungerar genom att binda till och stänga av signalering genom receptorn CX3CR1.

Rugocrixan är bolagets längst utvecklade läkemedelskandidat med tre genomförda fas II-studier. Projektet förvärvades 2016 från Astra Zeneca, då i preklinisk fas. Därefter har Novakand Pharma utvecklat ny kunskap om hur substansen fungerar mot cancer, patenterat ny kemi och avancerat projektet in i klinisk utveckling, inklusive sex kliniska fas I- och II-studier. Totalt har mer än 170 försökspersoner och patienter behandlats med rugocrixan.

Novakands projektportfölj



De transparenta pilarna illustrerar studier som förutsätter nya samarbeten eller ny finansiering.

KANDOVA-studien med rugocrixan är en genomförd kombinerad fas Ib/IIa-studie som var en enarmad, öppen studie av rugocrixan i äggstockscancerpatienter med rugocrixan i äggstockscancerpatienter med återfall efter karboplatin-behandling. I studien administrerades alla deltagare aktiv behandling, dvs ingen studiedeltagare fick placebo. Behandlingen bestod av rugocrixan i kombination med standardbehandlingen karboplatin i patienter som drabbats av återfall efter tidigare karboplatinbehandling. Totalt rekryterades arton patienter till studien, vilka utvärderades avseende studiens primära mål – säkerhet och tolerabilitet. Femton av dessa genomgick minst två behandlingscykler med rugocrixan och kunde utvärderas med avseende på studiens sekundära mål – anti-tumöreffekt. Studiedeltagare följdes upp under maximalt sex behandlingscykler.

”Studien visar att KAND567 tolereras väl i den studerade patientgruppen med långt framskriden äggstockscancer. Det faktum att studien omfattar relativt få patienter begränsar möjligheten att bedöma anti-tumöreffekt, men ur ett prediktivt markör-perspektiv tycker jag att det är intressant att andelen patienter med partiell respons eller stabil (oförändrad) sjukdom är så mycket högre i patienter med höga CX3CR1-nivåer i tumören innan start av behandling”, säger studiens huvudprövare Hanna Dahlstrand, överläkare och docent på Karolinska Universitetssjukhuset Solna.

I juni 2025 rapporterade bolaget positiva övergripande resultat från studien:

- De primära målen uppnåddes – att definiera den tolererbara dos som har förutsättningar att ge önskad antitumöreffekt.
- Även det sekundära målet uppnåddes – att visa signaler på anti-tumöreffekt från behandling med rugocrixan i kombination med karboplatin.

- Bedömning av sjukdomsprogress visade att andelen patienter med partiellt minskad tumörbörda eller oförändrad (stabil) sjukdom var 73% vid vecka 12 och 53% vid vecka 18 (N=15).
- Fördjupade analyser av tumörbiopsier från femton studiedeltagare visade att höga nivåer av fraktalkinreceptorn (CX3CR1) i cancercellerna före behandlingsstart var associerade med partiell tumörminskning eller oförändrad sjukdom hos 75% av de utvärderingsbara deltagarna. Låga CX3CR1-nivåer var däremot associerade med stabil sjukdom hos 43% (inga fall av partiell tumörminskning).
- Ytterligare explorativa analyser av tumörbiopsier från sju studiedeltagare där biopsier kunde tas både före behandlingsstart och efter åtta veckors behandling visade en genomsnittlig minskning av tumörbördan med 29%*. För studiedeltagare med partiellt minskad tumörbörda eller oförändrad sjukdom observerades dessutom en ökad DNA-skada i cancercellerna, vilket är i linje med rugocrixans förväntade anti-tumöreffekt.

**Mätt som procentandelen cancerceller i biopsin efter 8 veckors behandling jämfört med biopsin innan behandlingsstart.*

Fosrugocrixan är bolagets andra generation CX3CR1-antagonist och en läkemedelskandidat som har utvecklats och patenterats av Novakand Pharma.

Fosrugocrixan är en s.k. prodrug, vilket innebär att efter administrering omvandlas fosrugocrixan till rugocrixan i kroppen. Fosrugocrixan har därmed samma verkningsmekanism som rugocrixan, men har förbättrade produkttegenskaper. Novakand Pharma har genomfört en fas I-studie med fosrugocrixan i friska försökspersoner.

Fas I-studien med fosrugocrixan är en genomförd randomiserad, placebo-kontrollerad, multi-centerstudie i friska försökspersoner för att utvärdera säkerhet, tolerabilitet, farmakokinetik, födoeffekt samt interaktion med andra läkemedel. Studien genomfördes på två center i Finland och bolaget presenterade positiva övergripande resultat i maj 2024 som visade att:

- Fosrugocrixan omvandlas snabbt och effektivt till aktiv substans (rugocrixan) i kroppen och därefter är fördelningen och utsöndringen av denna substans så som förväntat från studier med rugocrixan.
- Fosrugocrixan är säker och tolererbar vid en dos- och exponeringsnivå som förväntas vara farmakologiskt aktiv.
- Säkerhet, tolerabilitet och farmakokinetik påverkas inte av födointag och risken bedöms låg för interaktion med andra läkemedel.

Resultaten utgör en viktig milstolpe genom att de demonstrerar att effektmekanismen för fosrugocrixan i människa motsvarar den för rugocrixan. Därmed understöds Novakands strategi att utvärdera behandlingskonceptet med fraktalkinblockerare genom rugocrixan, parallellt med att färdigställa fosrugocrixan för en möjlig prioritering som läkemedelskandidat för framtida kliniska studier. För det återstår fortfarande att vidareutveckla formuleringen av fosrugocrixan, från den vattenlösning som använts i friska försökspersoner till en formulering som är anpassad för behandling av patienter.

Konklusion och nästa steg för Novakands läkemedelskandidater

Sammantaget visar resultaten från Kandova-studien att rugocrixan i kombination med kemoterapi (karboplatin) skulle kunna bromsa äggstockscancer i långt framskriden fas, något som inget annat läkemedel kan idag. För att säkerställa att en sådan effekt finns behöver man visa det i en placebokontrollerad studie. Om det lyckas bedömer bolaget att intresset är stort för att licensiera Novakands läkemedelskandidater. Detta är målet för Novakands nya styrelse och ledning.

Nästa steg i utvecklingen av rugocrixan/fosrugocrixan är således att förbereda och genomföra en klinisk studie som skall kunna visa en statistisk säkerställd antitumöreffekt i äggstockscancerpatienter i stadie III och IV av sjukdomen där det idag saknas adekvata behandlingsalternativ.

Steg 1. För att tidseffektivt och med gedigna förberedelser inför start av den kommersiellt avgörande kliniska Fas II-studien 2028 fokuserar Novakand just nu på följande punkter:

- Fastställa vilken subgrupp av patienter som rugocrixan hjälper bäst och vilka andra läkemedel rugocrixan ska kombineras med för bäst effekt.
- Beräkna behandlingens marknadspotential baserat på hälsovinst, konkurrens samt myndigheters och försäkringsbolags betalningsvilja.
- Ansöka om status som särlekemedel.
- Utforma den kliniska studien och samla ett nätverk av medicinska forskare och sjukhus som kan genomföra den med önskad hastighet i patientrekrytering.
- Producera den aktiva substansen rugocrixan och kapslar med farmaceutisk formulering för den kliniska studien.

Steg 2: Genomförande av klinisk Fas IIa-studie

Det innebär att genomföra den kliniska Fas II-studien tillsammans med bolagets nätverk av specialist-kliniker med målet att nå de resultat som krävs för att bygga ett attraktivt kommersiellt partnerskap.

Strategi och affärsmodell

Novakand Pharmas strategi för läkemedelsutveckling bygger på syntetiska småmolekyler som är ledande inom sin klass och har kapacitet att bromsa cancer i en väldefinierad patientgrupp med långt framskriden sällsynt sjukdom. Patientgruppen definieras med hjälp av biomarkörer i blod eller tumör vilket ger goda förutsättningar att nå framgång i behandlingen hos en betydande andel av denna utsatta grupp av patienter och att få ett godkännande som säräkemedel. För dessa säräkemedel (engelska: "orphan drug") som utvecklats specifikt för att diagnostisera, förebygga eller behandla sällsynta sjukdomar, ger myndigheter ekonomiska incitament såsom ett attraktivt pris och en förlängd exklusivitet för produkten förutsatt att prestandakrav uppfylls vid marknadsintroduktion.

Ytterligare en central komponent i affärsmodellen utgörs av partnerskap med forskare, vården, patientorganisationer och industrin i syfte att utforma Novakands produkt för att på bästa sätt möta medicinska behov samt marknadens krav på prestanda. Kommersialisering genom industriella partnerskap innebär att Novakand licensierar ut rättigheter för utveckling och kommersialisering av sina läkemedelskandidater. Detta sker initialt i utbyte mot milstolpebetalningar under den kliniska utvecklingen och därefter genom royalties på framtida försäljning. Det kan vara på global basis eller inom vissa avgränsade geografier.

Affärsmodellen innebär att Novakand Pharma kan generera intäkter i form av försäljning på marknader där bolaget väljer att behålla utvecklings- och kommersialiseringsrättigheterna. På marknader där rättigheterna utlicensieras erhålls istället betalningar från partners som i typfallet inkluderar upfront- och milstolpebetalningar samt royaltyintäkter på försäljning.

Kommentarer till den finansiella utvecklingen

Efter den genomgång av bolagets strategiska alternativ som gjordes 2025 initierades en process för ett s.k. omvänt förvärv och under fjärde kvartalet 2025 ingicks en avsiktsförklaring där Novakand Pharma avsågs förvärva samtliga aktier i SVF Vaccines. Då Nasdaq i februari meddelade att de avlog bolagets ansökan om en fortsatt notering efter ett omvänt förvärv skrinlades dessa planer. Med fokus på detta omvända förvärv och i avsaknad av tillräcklig finansiering för att inleda en fas IIb-studie har utvecklingen av bolagets läkemedelskandidater varit i stort sett vilande under det första halvåret 2026.

Under juni har dock ett antal aktiviteter tagit fart, stärkta av en ny styrelse. Bolaget byter nu strategi för sina läkemedelskandidater. I stället för hjärt- och kärlsjukdomar kommer fokus riktas mot behandlingsresistent äggstockscancer och leukemi som idag saknar adekvat behandling. Detta nya fokus löser flera av de utmaningar som tidigare har bromsat utvecklingen av bolagets läkemedelskandidater. Fördelarna med den nya inriktningen är bland annat möjlighet till ett längre produktskydd på marknaden och lägre utvecklingskostnader fram till att bolaget kan ingå ett lönsamt partnerskap med ett kommersiellt etablerat läkemedelsbolag.

Bolagets jämfört med första halvåret förra året väsentligt lägre kostnader 6,3 mkr (19,5) speglar väl aktivitetsnivån. Administrationskostnader utgör ca 3,6 mkr (2,9) varav processen för ett omvänt förvärv medfört legala, revisions- och börskostnader ca 2,1 mkr. FoU-kostnader 2,5 mkr (15,8) är till största del externa kostnader för utkontrakterad konsultverksamhet i samband med avslutningen av tidigare kliniska studier.

Bolagets kassa täcker behovet för att vidmakthålla grundläggande immateriella rättigheter och administrativ verksamhet åtminstone till och med första kvartalet 2027. Styrelsen förbereder en kapitalanskaffning under fjärde kvartalet 2026 med målet att starta en klinisk studie 2028.

Medarbetare

Novakand Pharma AB hade 0 (5) tillsvidareanställda per den 30 juni 2026, varav 0 (4) är män och 0 (1) är kvinnor. Tidigare vd Peter Selin lämnade bolaget 31 maj och har ersatts av Thomas Olin som t.f. vd under tiden rekrytering av permanent vd pågår.

Investeringar samt avskrivningar

Immateriella anläggningstillgångar i balansräkningen uppgår till 0,0 mkr (18,0) där föregående års post var relaterad till förvärvet av fraktalkinprogrammet. Styrelsen genomför löpande och minst en gång årligen en

nedskrivningsprövning för att säkerställa att upptagna värden är motiverade. Under 2025 gjorde styrelsen bedömningen att de framtida ekonomiska fördelarna inte kunde styrkas då förväntade partnerskap skulle kräva ytterligare signifikanta investeringar i klinisk utveckling och tillverkning och därmed betydande kapitaltillskott, något som då ansågs ha låga möjligheter. Baserat på den nya strategi och valet av andra indikationer som styrelsen beslutat om kommer en förnyad nedskrivningsprövning ske senare under året.

Koncernen

Koncernen består av två bolag, moderbolaget Novakand Pharma AB (publ) i vilket all forskning och produktutveckling sker samt det helägda vilande dotterbolaget Novakand Management AB.

Aktiekapitalet och aktien

Aktiekapitalet uppgick den 30 juni 2026 till 11 778 016 kr (11 778 016) fördelat på 121 186 228 aktier (121 186 228) med ett kvotvärde om, avrundat, 0,10 kr (0,10) per aktie.

Skattemässiga underskott

Novakand Pharma AB:s verksamhet innebär initialt negativa resultat och skattemässiga underskott. Det finns i dagsläget inte tillräckligt övertygande skäl som talar för att skattemässiga överskott kommer att finnas i framtiden som kan försvara en aktivering av värdet av underskotten, och ingen uppskjuten skattefordran har därför redovisats. Vid en försäljning av en läkemedelskandidat förväntas vinster kunna redovisas vilka för närvarande bedöms kunna komma att skattemässigt avräknas mot tidigare års skattemässiga underskott, något som skulle kunna komma att innebära en låg skattebelastning för bolaget när ett projekt säljs. De skattemässiga underskotten uppgick per den 30 juni 2026 till 560,3 mkr. Ingen uppskjuten skattefordran redovisas för dessa skattemässiga underskott.

Finansiell utveckling i sammandrag

Novakand Pharma koncernen

	1 jan - 30 jun	Helår	
<i>KSEK (om inget annat anges)</i>	2026	2025	2025
Nettoomsättning			
Övriga rörelseintäkter	30		14
Rörelsens kostnader (exkl nedskrivningar)	-6 321	-19 453	-29 609
Forsknings- och utvecklingskostnader	-2 478	-15 760	-23 555
Rörelseresultat före nedskrivning	-6 291	-19 453	-29 595
Nedskrivning av immateriella tillgångar			-18 000
Resultat efter finansiella poster		-19 178	-47 229
Resultat efter skatt	-6 278	-19 178	-47 229
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-7 106	-18 764	-30 289
Likvida medel på balansdagen	8 967	27 598	16 073
Eget kapital på balansdagen	8 787	43 122	15 065
Nyckeltal			
FoU som andel av totala kostnader	39%	81%	49%
Resultat per aktie, före och efter utspädning (kr)	-0,05	-0,16	-0,39
Kassaflöde från den löpande verksamheten per aktie (kr)	-0,06	-0,15	-0,25
Eget kapital per aktie (kr)	0,07	0,36	0,12
Balansomslutning	9 922	46 700	16 733
Soliditet	89%	92%	90%
Antal anställda, periodens genomsnitt	1	5	5

Periodens resultat och totalresultat i sammandrag

Novakand Pharma koncernen

	1 jan - 30 jun		Helår
KSEK	2026	2025	2025
Övriga intäkter och rörelsens kostnader			
Övriga intäkter	30		14
Administrationskostnader	-3 577	-2 945	-4 828
Försäljningskostnader	-266	-748	-1 225
Forsknings- och utvecklingskostnader	-2 478	-15 760	-23 555
Nedskrivning av immateriella tillgångar			-18 000
Summa rörelsens kostnader	-6 291	-19 453	-47 595
Rörelseresultat	-6 291	-19 453	-47 595
Resultat före finansiella poster			
Finansnetto	13	275	365
Resultat efter finansiella poster	-6 278	-19 178	-47 229
Skatt på periodens resultat	-	-	-
Periodens resultat och totalresultat	-6 278	-19 178	-47 229
Genomsnittligt antal aktier (tusental, före och efter utspädning)	121 186	121 186	121 186
Antal aktier på balansdagen (tusental)	121 186	121 186	121 186
Resultat per aktie före och efter utspädning (kr)	-0,05	-0,16	-0,39

Rapport över finansiell ställning i sammandrag

Novakand Pharma koncernen

	30 jun		31 dec
KSEK	2026	2025	2025
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar		18 000	
Finansiella tillgångar			
Andra långfristiga placeringar	1	1	1
Summa anläggningstillgångar	1	18 001	1
Omsättningstillgångar			
Kortfristiga fordringar	678	629	432
Förutbetalda kostnader	275	472	227
Likvida medel	8 967	27 598	16 073
Summa omsättningstillgångar	9 920	28 699	16 732
Total tillgångar	9 921	46 700	16 733
Eget kapital och skulder			
Eget kapital	8 787	43 122	15 065
Summa eget kapital	8 787	43 122	15 065
Skulder			
Kortfristiga skulder	530	1 837	811
Upplupna kostnader	605	1 741	857
Summa skulder	1 135	3 578	1 668
Total eget kapital och skulder	9 922	46 700	16 733

Rapport över förändringar i eget kapital

Novakand Pharma koncernen, 1 jan - 30 juni 2025

<i>KSEK</i>	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Ansamlad förlust	Totalt eget kapital
Ingående balans 1 januari 2025	11 778	95 088	-44 566	62 300
Periodens totalresultat			-19 178	-19 178
S:a transaktioner med aktieägare	0	0	0	0
Utgående balans 30 juni 2025	11 778	95 088	-63 744	43 122

Novakand Pharma koncernen, 1 jan - 30 juni 2026

<i>KSEK</i>	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Ansamlad förlust	Totalt eget kapital
Ingående balans 1 januari 2026	11 778	458 822	-455 535	15 065
Periodens totalresultat			-6 278	-6 278
S:a transaktioner med aktieägare	0	0	0	0
Utgående balans 30 juni 2026	11 778	458 822	-461 813	8 787

Rapport över kassaflöden

Novakand Pharma koncernen

	1 jan - 30 jun		Helår
KSEK	2026	2025	2025
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat	-6 291	-19 453	-47 595
Nedskrivningar			18 000
Erhållen ränta	13	275	365
Övriga ej kassaflödespåverkande poster			
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-6 278	-19 178	-29 229
före förändringar i rörelsekapitalet			
Förändringar i rörelsekapitalet	-828	414	-1 060
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-7 106	-18 764	-30 289
Nettokassaflöde före finansiella poster			
	-7 106	-18 764	-30 289
Finansieringsverksamheten			
Nyemission			
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	0	0
Periodens kassaflöde	-7 106	-18 764	-30 289
Likvida medel vid periodens början	16 073	46 362	46 362
Likvida medel vid periodens slut	8 967	27 598	16 073

Resultaträkning

Moderbolaget

Novakand Pharma koncernen

	1 jan - 30 jun		Helår
	2026	2025	2025
KSEK			
Övriga intäkter och rörelsens kostnader			
Övriga intäkter	30		14
Administrationskostnader	-3 577	-2 945	-4 828
Försäljningskostnader	-266	-748	-1 225
Forsknings- och utvecklingskostnader	-2 478	-15 760	-23 555
Nedskrivning av immateriella tillgångar			-18 000
Summa rörelsens kostnader	-6 291	-19 453	-47 595
Rörelseresultat	-6 291	-19 453	-47 595
Resultat före finansiella poster			
Finansnetto	13	275	365
Resultat efter finansiella poster	-6 278	-19 178	-47 229
Skatt på periodens resultat			
Periodens resultat och totalresultat	-6 278	-19 178	-47 229

Balansräkning i sammandrag Moderbolaget

Moderbolaget Novakand Pharma AB			
	30 jun		31 dec
KSEK	2026	2025	2025
<i>Tillgångar</i>			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar		18 000	
Finansiella tillgångar			
Andra långfristiga placeringar	1	1	1
Summa anläggningstillgångar	1	18 001	1
Omsättningstillgångar			
Kortfristiga fordringar	678	629	432
Förutbetalda kostnader	275	472	227
Likvida medel	8 967	27 598	16 073
Summa omsättningstillgångar	9 920	28 699	16 732
Total tillgångar	9 921	46 700	16 733
<i>Eget kapital och skulder</i>			
Eget kapital	8 787	43 122	15 065
Summa eget kapital	8 787	43 122	15 065
Skulder			
Kortfristiga skulder	530	1 837	811
Upplupna kostnader	605	1 741	857
Summa skulder	1 135	3 578	1 668
Total eget kapital och skulder	9 922	46 700	16 733

Noter

Not 1: Redovisnings- och värderingsprinciper

Delårsrapporten har upprättats i enlighet med IAS 34 och årsredovisningslagen. För moderbolaget är delårsrapporten upprättad enligt Rådet för finansiell rapportering RFR 2 Redovisning för juridiska personer och årsredovisningslagen. Koncernens och moderbolagets redovisningsprinciper och värderingsprinciper samt beräkningsgrunder för rapporten är oförändrade jämfört med senaste årsredovisning för räkenskapsåret som slutade den 31 december 2025 och ska läsas tillsammans med den.

Novakand Pharma kostnadsför löpande alla kostnader för forskning och utveckling när de uppkommer och aktiverar dem inte som immateriella tillgångar. Detsamma gäller för kostnader för tillverkning som kostnadsförs när de uppkommer och inte aktiveras som lagertillgångar.

Belopp anges i svenska kronor, avrundade till närmaste tusental om inget annat anges. Avrundningar till tusentals kronor kan innebära att beloppen inte stämmer om de summeras. Belopp och siffror som anges inom parentes avser jämförelsesiffror för motsvarande period föregående år.

Not 2: Transaktioner med närstående

Under perioden har bolaget inte haft några transaktioner med närstående.

Not 3: Koncernens verksamhet och riskfaktorer

Vid bedömning av koncernens framtida utveckling är det av vikt att vid sidan av potentiell resultattillväxt även beakta riskfaktorer. Koncernens verksamhet påverkas av ett flertal risker som kan ge effekt på koncernens resultat och finansiella ställning i varierande grad. För en beskrivning av koncernens risker hänvisas till avsnittet Risker och riskhantering i årsredovisningen för 2025.

Bolaget bedömer att omvärldsfaktorer har begränsad direkt effekt på bolagets verksamhet och kostnader, men att det rådande makroekonomiska läget och läget på finansmarknaderna innebär att risken har ökat för att en eventuell kapitalanskaffning i tillräcklig omfattning inte kan ske liksom att den kan komma behöva ske med hög utspädning av rösterna i förhållande till tillfört kapital ökat.

Not 4: Definitioner av nyckeltal

Alternativa nyckeltal

Utöver de finansiella nyckeltal som upprättats i enlighet med IFRS presenterar Novakand Pharma AB finansiella nyckeltal som inte definieras enligt IFRS. Alternativa nyckeltal anses vara viktiga resultat och prestationsindikationer för investerare och andra användare av delårsrapporten. De alternativa nyckeltalen ska ses som ett komplement till, men inte en ersättning för, den finansiella information som upprättats i enlighet med IFRS. Eftersom inte alla företag beräknar finansiella mått på samma sätt, är dessa inte

alltid jämförbara med mått som används av andra företag. Nyckeltal presenteras på sidan 7, Finansiell utveckling i sammandrag.

Andel FoU av totala kostnader

Talet ger information om hur stor del av bolagets kostnader som avser kärnverksamheten. Detta ger en bild av kostnadsallokering samt en indikation på hur stor den del administrativa delen tar i anspråk av den totala kostnadsmassan.

Eget kapital per aktie

Beräknas genom att dividera Eget kapital med antal aktier på balansdagen. Talets förändring mellan åren ger en indikation på att förändringar skett i bolagets egna kapital, till exempel om en nyemission genomförts och hur mycket av en sådan kapitalinjektion som kvarstår per balansdagen.

Kassaflöde per aktie från den löpande verksamheten

Kassaflöde från den löpande verksamheten dividerat med genomsnittligt antal aktier. Innan ett första kommersiellt avtal är slutet ger talet tillsammans med eget kapital per aktieinformation om bolagets kapitalanskaffning och finansiering

Soliditet

Eget kapital i procent av balansomslutningen. Nyckeltalet visar hur stor del av tillgångarna som finansierats via eget kapital och därmed tydliggör bolags finansiella styrka.

Not 5: Väsentliga händelser efter perioden

Novakand Pharma gav i juli en operationell uppdatering angående ny ledning och nästa steg i bolagets utveckling samt att en extra bolagsstämma avses att hållas under september månad för bland annat val av revisor.

Styrelsen har kallat ägarna till en extra bolagsstämma den 17 september. På agendan finns val av revisor, ändring av bolagsordning och bemyndigande för emission.

Styrelsens försäkran

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

Stockholm den 28 augusti 2026

Signed by:

Michael Zell

A4F02F79053D4C4...

Michael Zell

Ordförande

DocuSigned by:

Thomas Olin

3632411630AA4C0...

Thomas Olin

Ledamot och t.f. vd

DocuSigned by:

Jan-Erik Nyström

60905AB07587434...

Jan-Erik Nyström

Ledamot

2026-08-28

Signed by:

Anna Ridderstad Wollberg

AE6069E3764F44F...

Anna Ridderstad Wollberg

Ledamot

Denna rapport har ej varit föremål för granskning av revisor.

Kommande rapporttillfällen och bolagsstämmor

2026
17
september

Extra bolagsstämma

2027
31
april

Årsredovisning för 2026

2027
19
februari

Bokslutskommuniké för januari-december 2026

Novakand Pharmas finansiella rapporter finns tillgängliga på bolagets webbplats: <https://novakand.com/investerare/finansiella-rapporter/>

För ytterligare information, kontakta:
ir@novakand.com

Novakand Pharma AB (publ)
Nanna Svartz väg 4
171 65 Solna



Besök gärna vår webbplats www.novakand.com