

Den positiva utvecklingen i USA fortsätter

tSEK	kv 4 24/25	kv 4 23/24	maj-apr 24/25	maj-apr 23/24
Nettoomsättning	2 332	1 899	8 619	7 290
Rörelseresultat	-20 341	-41 490	-85 839	-126 845
Periodens resultat	-20 766	-39 532	-87 624	-124 823
Resultat per aktie efter utspäd	-0,21	-0,47	-0,95	-2,14
Antal aktier vid periodens slut	97 786 384	84 055 560	92 569 248	84 055 560
Likvida medel vid periodens slut	24 415	79 407	24 415	79 407
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-17 826	-25 251	-85 367	-114 575
Genomsnittligt antal anställda	26	35	27	37

Biovica i korthet – Behandlingsbeslut med större säkerhet

- Biovicas vision är: "Förbättrad vård för cancerpatienter."
- Biovica utvecklar och kommersialiserar det blodbaserade biomarkörstestet DiviTum TKa, som tidigt visar om en cancerbehandling är effektiv. Fokus ligger initialt på bröstcancer
- Det första området är spridd bröstcancer och sedan 2024 finns studieresultat som visar att DiviTum TKa kan vara ett prediktivt och prognostiskt verktyg också vid adjuvant behandling av tidig bröstcancer.
- DiviTum TKa har fått FDA 510(k)-godkännande i USA och är CE-märkt i EU.
- Biovicas aktier handlas på Nasdaq First North Premier Growth Market (BIOVIC B).
- FNCA Sweden AB är företagets Certified Adviser. För mer information, besök: www.biovica.com

Webcast:

När: 18 juni 2025 kl. 15:00-16:00 CET

Var: anmälan via: <https://www.eventbrite.com/e/biovica-q4-earnings-call-2024-25-tickets-1392516366939>

Hur: på engelska

Väsentliga händelser under fjärde kvartalet

- *Biovica tecknar avtal med Eurobio Scientific för 60 procent av den europeiska marknaden*
- *Biovica har säkrat en ny arbetsorder (work order, WO) värd 2,5 miljoner kronor för TKa-testtjänster inom sin Pharma Services-verksamhet*
- *Biovica och Outcomes4Me ingår partnerskap för att hjälpa patienter med spridd bröstcancer att bättre förstå effektiviteten av sin behandling*
- *DiviTum TKa-data i kombination med inflammationsproteiner som presenteras vid AACR-mötet förbättrar precisionen vid förutsägelse av effektiviteten av immunterapi*

Väsentliga händelser under första till tredje kvartalet

- *DiviTum TKa-resultat presenterades på ASCO, världens största cancerkonferens*
- *Biovica tecknade nytt avtal inom läkemedels-utveckling*
- *Extra bolagsstämma i Biovica International AB*
- *Biovica genomförde en riktad nyemission av units om cirka 16,4 mkr*
- *Biovica tecknar avtal med amerikanskt biotechbolag i klinisk fas*
- *Biovica erhåller betydande order för TKa-testtjänster*
- *Biovica offentliggör utfall av serie TO3B*
- *Biovica tecknar avtal med brittiskt biotechbolag*
- *Ny DiviTum TKa-data presenteras på SABCS som avsevärt breddar marknadspotentialen*
- *Biovica tecknar avtal med amerikansk sjukförsäkringsjätte*
- *Biovincas CLIA-laboratorium erhåller tillstånd i New York vilket öppnar hela USA-marknaden*
- *Biovica tecknar ytterligare en betydande order för TKa-testtjänster*

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- *Biovica samarbetar med Tempus för att utöka den kommersiella räckvidden för DiviTum TKa*
- *Biovica tecknar betydande ramavtal och signerar en första arbetsorder om 4 MSEK*
- *Ny data om DiviTum TKa presenteras vid ASCO inom tre cancerformer*
- *Biovica säkrar tre nya uppdrag inom Pharma Services med totalt värde av 2,5 MSEK*
- *Biovica tillkännager finansiella mål efter viktiga partnerskap och kommersiella framsteg*
- *Biovica beslutar om en fullt garanterad företrädesemission om cirka 80 MSEK till 0,63 SEK per aktie*
- *Kallelse till extra bolagsstämma i Biovica International AB*
- *Biovica tecknar avtal med sitt femte Tier-1-biopharmabolag i USA*

VD har ordet

Räkenskapsåret 2024/2025 har präglats av viktiga framsteg i etableringen av DiviTum TKa som en standardmetod för behandlingsmonitorering vid bröstcancer. Genom en kombination av stark klinisk evidens, kommersiella framgångar och nya strategiska partnerskap har vi fortsatt att stärka vår position i både USA och Europa. Försäljningsmässigt ser vi att USA-försäljningen har ökat med över 25% i fjärde kvartalet jämfört med tredje kvartalet och vi ser en fortsättning på denna positiva trend under tiden efter årsbokslutet.

Vi har fortsatt att generera nya kliniska evidens för DiviTum TKa. Under ASCO, världens största onkologikongress, presenterades resultat från tre cancerstudier. Mest betydelsefullt var dock de resultat som presenterades på SABCS i december, där sju olika bröstcancerstudier presenterades, inklusive två inom tidig bröstcancer. Det öppnar en ny och mycket stor marknad för oss, med en uppskattad potential på upp till 3 miljarder USD. Vårdens behov av att kunna optimera och effektivisera användningen av kostsamma behandlingar, såsom CDK4/6-hämmare, är stort och här erbjuder DiviTum TKa ett evidensbaserat och kostnadseffektivt beslutsstöd.

Ett erkännande kom också i form av ett nytt avtal med en ledande amerikansk sjukförsäkringsjätte som försäkrar över 10 miljoner människor och omsätter över 100 miljarder USD. Denna organisation, som både är en vårdleverantör och försäkringsgivare, ser att försäkringstagare får kostsamma behandlingar som inte alltid är verksamma. Genom användningen av DiviTum TKa kan patientutfall förbättras och organisationens kostnader minskas radikalt. Avtalet innebär att DiviTum TKa har potential att implementeras som en del av deras standardrutin vid behandling av bröstcancer.

Under maj 2025 har vi också inlett ett samarbete med det amerikanska

diagnostikbolaget Tempus AI som kommer att erbjuda DiviTum TKa genom sin landsomfattande säljstyrka som omfattar hundratals säljare inom onkologi med en stark historik av >30% organisk tillväxt. Biovicas CLIA laboratorium agerar referenslaboratorium till Tempus AI som i och med detta kan inkludera DiviTum TKa i sin precisionsonkologipanel som erbjuds till över 6.500 onkologer i dagsläget.

Inom vår Pharma Services-verksamhet har vi under året fortsatt att bygga starka relationer med läkemedelsindustrin. Efter periodens slut har vi tecknat två nya ramavtal med Tier1 (>10miljarder USD i försäljning) läkemedelsbolag som också lagt order på cirka 5 MSEK som kommer att ropas av under de kommande två till tre åren. Det innebär att vi nu har 18 ramavtal, varav 5 är med Tier1-bolag, samt en kontraktsvolym på cirka 25 MSEK som kommer att levereras och faktureras under de närmaste 2-3 åren. Det blir en viktig komponent för att nå de finansiella mål vi kommunicerat och ett steg till mer omfattande samarbeten som har potential att leda till nya, kundfinansierade, CDx-produkter.

Ett annat viktigt steg under året var att vi utökade vår kommersiella närvaro i Europa genom ett nytt samarbetsavtal med Eurobio Scientific, en ledande aktör inom in vitro-diagnostik. Genom partnerskapet får vi tillgång till åtta europeiska marknader, vilket motsvarar cirka 60 procent av våra prioriterade EU-marknader. Eurobios starka nätverk av sjukhus och laboratorier, i kombination med vår teknologi, skapar goda förutsättningar för att öka testanvändningen även i Europa.

Vi går in i det nya räkenskapsåret med stärkt självförtroende, ökad marknadstäckning, inte minst efter att vårt CLIA-labb nu har tillstånd att erbjuda DiviTum TKa även i delstaten New York, och ett växande intresse från både kommersiella partners och kliniska aktörer. Med en stark portfölj av samarbeten och

växande kliniskt genomslag är vi väl rustade för fortsatt tillväxt, något som också speglas i de finansiella mål som vi nyligen har kommunicerat. Under FY2025/2026 är målet att öka försäljningen till 50MSEK, främst med intäkter från USA och Pharma Service.

För att stödja den fortsatta kommersialiseringen och utvecklingen av vår verksamhet genomförde vi i början av räkenskapsåret en riktad nyemission om 16,4 MSEK där både befintliga ägare och nya institutionella investerare deltog. Efter periodens slut pågår också en företrädesemission där vi hoppas på ett högt deltagande. Vi bedömer att det garanterade beloppet om 80MSEK baserat på gällande affärsplan och i linje med tidigare kommunicerade finansiella mål kommer att räcka till dess att bolaget prognostiseras vara kassaflödespositivt kring årsskiftet 2026/2027.

Jag vill rikta ett varmt tack till våra medarbetare, investerare, kliniska samarbetspartners och alla andra som bidragit till årets framgångar. Tillsammans tar vi nästa steg mot att förbättra behandlingsresultat och livskvalitet för cancerpatienter världen över.

Anders Rylander, VD



Anders Rylander, Verkställande direktör

Väsentliga händelser under fjärde kvartalet

Biovica tecknar avtal med Eurobio Scientific för 60 procent av den europeiska marknaden

Biovica har tecknat ett samarbetsavtal med Eurobio Scientific, en ledande fransk grupp inom in vitro-specialiserad medicinsk diagnostik och life sciences, för DiviTum TKA i Nederländerna, Belgien, Luxemburg, Tyskland, Schweiz, Österrike, Frankrike, och Storbritannien. Avtalet täcker 60 procent av den totala marknadspotential som identifierats som nyckelmarknader i Europa för Biovica.

Biovica tecknar en ny arbetsorder (work order, WO) värd 2,5 miljoner kronor för TKA-testtjänster inom sin Pharma Services-verksamhet

Detta är den tredje arbetsordern som tecknas med denna kund, vilket innebär att det totala värdet för de tre arbetsorderna uppgår till 7 miljoner kronor. Kunden, ett kliniskt biotechbolag baserat på USA:s östkust, är specialiserat på att utveckla småmolekylära läkemedel inom onkologi. Biovica har ett ramavtal (Master Service Agreement, MSA) med kunden och Biovicas TKA-biomarkör används för närvarande i två pågående kliniska fas I-studier med denna kund, som båda utvärderar olika läkemedelskandidater inom CDK-hämmare. Den senaste arbetsordern, som är planerad att pågå i 1,5 år med start under tredje kvartalet 2025, tillför en tredje läkemedelskandidat och klinisk studie till samarbetet, vilket ytterligare stärker det långsiktiga partnerskapet.

Biovica och Outcomes4Me ingår partnerskap för att hjälpa patienter med spridd bröstcancer att bättre förstå effektiviteten av sin behandling

Biovica inleder ett partnerskap med Outcomes4Me, utvecklaren av den ledande direkt-till-patient-plattformen med 250.000 medlemmar som ger personligt anpassad och evidensbaserad vägledning för personer som har diagnostiserats med cancer.

DiviTum TKA-data i kombination med inflammationsproteiner som presenteras vid AACR-mötet förbättrar precisionen vid förutsägelse av effektiviteten av immunterapi

Ett abstract med DiviTum TKA i en biomarkörsalgoritm presenteras av Karolinska Institutet (KI) vid det årliga AACR-mötet i Chicago den 25–30 april 2025. Detta ger det första beviset på att DiviTum TKA i kombination med inflammationsproteiner signifikant förbättrar förmågan att stratifiera patienter som sannolikt kommer att dra nytta av immunterapi.

I en translationell studie i malignt melanom utförd av KI och Karolinska Universitetssjukhuset visade patienterna med den bästa biomarkörprofilen en femårig överlevnad på 83 procent, jämfört med 11 procent i en kohort med hög riskprofil. De fullständiga studieresultaten presenterades söndagen den 27 april kl. 14:00.

Väsentliga händelser under första till tredje kvartalet i korthet

DiviTum TKA-resultat presenteras på ASCO, världens största cancerkonferens

Resultat med DiviTum TKA från den spanska GEICAM/2014-12 FLIPPER-studien presenterades på världens största cancerkonferens, ASCO. Data stödjer användningen av DiviTum TKA för att förutsäga resultat och progression vid första linjens behandling av patienter med hormonreceptor-positiv (HR+) spridd bröstcancer och ger viktig klinisk information om behandlingsfördelar.

Biovica tecknar nytt avtal inom läkemedels-utveckling

Biovica tecknade ett ramavtal (master service agreement) och erhöll den första arbetsordern med ett USA-baserat biopharmablag specialiserat på bröstcancer. Avtalet innebär att Biovica tillhandahåller sina tjänster för TKA-testning för att stödja utvecklingen av nya behandlingar genom prekliniska och kliniska studier. Den initiala arbetsordern är värd 0,75 miljoner kronor.

Extra bolagsstämma i Biovica International AB

Extra bolagsstämman beslutade, i enlighet med styrelsens förslag, att införa följande långsiktiga incitamentsprogram:

Aktiesparprogram 2024/2027:1 för samtliga anställda inom bolagets verksamhet i Sverige och Danmark.

Aktiesparprogram 2024/2027:2 för bolagets styrelse i enlighet med aktieägaren Mats Danielssons förslag.

Personaloptionsprogram 2024/2027:1 för ledande befattningshavare och anställda inom bolagets amerikanska dotterbolag.

Prestationsaktieprogram 2024/2027:1 för ledande befattningshavare och anställda inom bolagets amerikanska dotterbolag.

Biovica genomför en riktad nyemission av units om cirka 16,4 mkr

Styrelsen i Biovica International AB (publ) har, med stöd av bemyndigande från årsstämman den 5 september 2023, genomfört en riktad nyemission

av units. Genom den riktade nyemissionen tillfördes bolaget cirka 16,4 mkr före avdrag för utgifter hänförliga till emissionen.

Biovica tecknar avtal med amerikanskt biotechbolag i klinisk fas

Enligt avtalet, som är ett ramavtal eller MSA (Master Service Agreement), kommer Biovica att tillhandahålla tjänster för TKa-testning som utnyttjar Biovicas DiviTum TKa-analys och expertis inom tolkning av TKa-svar för att stödja läkemedelsutveckling och dosoptimering.

Biovica erhåller betydande order för TKa-testtjänster

Biovica har tecknat en order till ett värde av 2,2 MSEK, bolagets hittills största enskilda arbetsorder för TKa-testtjänster inom sin Pharma Services-verksamhet. Beställaren är ett USA-baserat bioteknikbolag fokuserat på nästa generations CDK-hämmare.

Biovica offentliggör utfall av serie TO3B

Biovica offentliggör utfallet av utnyttjande av teckningsoptioner av serie TO3B som emitterades i samband med Bolagets företrädesemission av units under oktober 2023. Totalt utnyttjades 7 441 387 teckningsoptioner för teckning av motsvarande antal B-aktier i bolaget, vilket motsvarar en teckningsgrad om cirka 42,73 procent. Biovica tillförs följaktligen cirka 19,4 MSEK före avdrag för emissionsutgifter vilket beräknas uppgå till ca 1,5MSEK.

Biovica tecknar avtal med brittiskt biotechbolag

Biovica har tecknat ett ramavtal (MSA) för TKa-testning med ett biotechbolag baserat i Storbritannien. Detta är det 5:e ramavtalet som tecknats under 2024.

Ny DiviTum TKa-data presenteras på SABCS som avsevärt breddar marknadspotentialen

Sju sammandrag baserade på studier med blodprovet DiviTum TKa presenterades vid världens största bröstcancermöte, San Antonio Breast Cancer Symposium (SABCS) den 10-13 december 2024. Två av dessa abstracts validerade DiviTum TKa i adjuvansmiljön (tidig bröstcancer), vilket öppnar en ny marknadsmöjlighet för Biovica och som ökar marknadspotentialen inom bröstcancer med \$3USD/år på bolagets nyckelmarknader (USA, Europa och Japan).

Biovica tecknar avtal med amerikansk sjukförsäkringsjätte

Biovica ingår ett kommersiellt avtal (client bill) med ett av de största sjukförsäkringsbolagen i USA med intäkter som överstiger 100 miljarder USD. Bolaget är både en vårdleverantör och försäkringsgivare som genom sina försäkringspolicys omfattar mer än 10 miljoner amerikaner. Organisationen har redan använt DiviTum TKa och ser både nytta för patienten och hälsoekonomiska fördelar med testet.

Biovicas CLIA-laboratorium erhåller tillstånd i New York vilket öppnar hela USA-marknaden

Biovica har erhållit ett tillstånd för att erbjuda tester till patienter i delstaten New York. Tillsammans med tidigare tillstånd har Biovica nu möjlighet att erbjuda DiviTum TKa i alla 50 delstater i USA samt i Puerto Rico.

Biovica tecknar ytterligare en betydande order för TKa-testtjänster

Biovica har tecknat en order till ett totalt värde om 2,3 miljoner kronor för TKa-testtjänster inom sin Pharma Services-verksamhet. Arbetsordern har tecknats med ett läkemedels- och bioteknikföretag baserat i Storbritannien och ska användas i en klinisk fas I/II-studie på patienter med avancerade solida tumörer som behandlas med en nästa generations CDK-hämmare.

Väsentliga händelser efter perioden

Biovica samarbetar med Tempus för att utöka den kommersiella räckvidden för DiviTum TKa

Biovica har ingått ett samarbetsavtal med Tempus, en ledande aktör inom AI och datadriven precisionsmedicin. Tempus kommer att tillhandahålla DiviTum TKa som en del av sitt omfattande utbud av diagnostik för onkologer. Tempus samarbetar för närvarande med över 6 500 onkologer i USA och erbjuder en rad precisionsmedicinska lösningar som stödjer läkare i att tillhandahålla individanpassad vård. Samarbetet utökar avsevärt Biovicas räckvidd genom att utnyttja Tempus väletablerade försäljningsnätverk.

Biovica meddelar att bolaget har tecknat ett ramavtal (Master Service Agreement, MSA) med ett USA-baserat läkemedels- och bioteknikbolag. Bolaget är klassificerat som en Tier-1-aktör inom onkologi. En första arbetsorder har även tecknats, med ett totalt värde om ca 4 MSEK.

Inom ramen för avtalet kommer Biovica att tillhandahålla TKA-testning för flera projekt med hjälp av sin DiviTum TKA-analys, samt sin expertis inom tolkning av TKA-dynamik för att stödja läkemedelsutveckling. Den första arbetsordern gäller en omfattande klinisk studie inom bröstcancer. Det förväntade totala intäktsvärdet från denna order uppgår till ca 4 MSEK.

Ny data om DiviTum TKA presenteras vid ASCO inom tre cancerformer

Biovica presenterar tre abstracts baserade på studier med blodtestet DiviTum TKA vid världens största cancerkongress, American Society of Clinical Oncology (ASCO), som hålls den 30 maj – 3 juni 2025. Den nya datan stärker ytterligare DiviTum TKAs roll som en prediktiv biomarkör inom tre olika cancerindikationer:

- Hormonreceptorpositiv (HR+) spridd bröstcancer (MBC) hos patienter behandlade med CDK4/6-hämmare i den uppmärksammade PEARL-studien
- BRAF V600-mutaterat spritt melanom behandlat med immunologiska checkpoint-hämmare (ICI)
- Äggstockscancer behandlad med platinumbaserad kemoterapi

Medan PEARL-studien är en storskalig studie som adresserar ett viktigt kliniskt vägval i spridd bröstcancer – valet mellan nyare och etablerade behandlingskombinationer – är studierna inom melanom och äggstockscancer mer av en explorativ karaktär.

Biovica säkrar tre nya uppdrag inom Pharma Services med totalt värde av 2,5 MSEK

Biovica meddelar att bolaget har tecknat tre nya uppdragsavtal inom sin verksamhet Pharma Services, med ett sammanlagt värde på cirka 2,5 miljoner kronor. Avtalen avser TKA-testtjänster för befintliga kunder. Två av de tre uppdragen har lagts av det Tier-1 (omsättning >10 miljarder USD) läkemedelsbolag i USA som nyligen ingick ett omfattande tjänsteavtal med Biovica, inklusive en rekordstor beställning på 4 miljoner kronor. De senaste beställningarna kommer att stödja utvecklingen av nästa generations CDK4/6-hämmare. Uppdragen består av en kombination av retrospektiv analys, som kommer att genomföras under de kommande månaderna, och prospektiv analys som kommer att genomföras under cirka två år.

Biovica tillkännager finansiella mål efter viktiga partnerskap och kommersiella framsteg

Biovica tillkännager finansiella mål för de kommande två räkenskapsåren. Målen speglar bolagets senaste kommersiella framgångar samt dess långsiktiga engagemang för transparens och värdeskapande för patienter, vårdgivare och aktieägare.

Det nyligen kommunicerade partneravtalet med Tempus AI i USA samt avtalet med en ledande vårdgivare som meddelades i december 2024, förväntas generera betydande intäkter för Biovica. Tillsammans med över 15 aktiva samarbeten med läkemedelsbolag med ett totalt projektvärde om cirka 25 MSEK och 18 aktiva partnerskapsavtal som täcker viktiga europeiska marknader, har bolaget etablerat en stark plattform för tillväxt. Mot denna bakgrund är Biovica nu i en position att ge tydlig finansiell vägledning.

Biovicas finansiella mål:

- Räkenskapsåret 2024/25 (slutade 30 april 2025): Nettoomsättning på 8,5 miljoner SEK
- Räkenskapsåret 2025/26: Nettoomsättning på 50 miljoner SEK
- Räkenskapsåret 2026/27: Nettoomsättning på 150 miljoner SEK

Med förväntade rörelsekostnader på nuvarande nivå om cirka 90 MSEK per år, förväntar sig Biovica att bli kassaflödespositivt under tredje kvartalet av räkenskapsåret 2026/27.

Förväntad intäktsfördelning under FY25/26 och FY26/27:

- 65 % från den amerikanska marknaden, drivet av ersättning och volymtillväxt genom strategiska partnerskap
- 30 % från Pharma Services-verksamheten, baserat på pågående och framtida biomarkörsamarbeten
- 5 % från europeiska partners, genom distributörs- och laboratorieavtal i 18 länder

Biovica beslutar om en fullt garanterad företrädesemission om cirka 80 MSEK till 0,63 SEK per aktie

Styrelsen i Biovica International AB (publ) ("Biovica" eller "Bolaget") har beslutat, villkorat av efterföljande godkännande från en extra bolagsstämma, att genomföra en nyemission av A-aktier och B-aktier om cirka 80.1 MSEK med företrädesrätt för Bolagets aktieägare ("Företrädesemissionen") samt en riktad emission av teckningsoptioner av serie TO 4 B till investerare som ingått garantiåtaganden som så kallade top-

down garanter ("Ankarinvesterarna") (den "Riktade Emissionen av Teckningsoptioner"). Därtill har styrelsen föreslagit att en extra bolagsstämma beslutar om att bemyndiga styrelsen att besluta om riktad emission av högst 83 291 780 B-aktier till Ankarinvesterarna, under förutsättning att Ankarinvesterarna inte erhållit full tilldelning i Företrädesemissionen ("Överteckningsoptionen"). Företrädesemissionen omfattas till cirka 80.1 MSEK, motsvarande cirka 100 procent av Företrädesemissionen av en kombination av teckningsåtaganden och så kallade top-down och bottom-up garantiåtaganden. Som ersättning för top-down garantiåtaganden i Företrädesemissionen utgår vederlagsfria teckningsoptioner vilka emitteras i den Riktade Emissionen av Teckningsoptioner. Som ersättning för bottom-up garantiåtaganden utgår en kontant ersättning om åtta procent av respektive garants garanterade belopp.

Syftet med Företrädesemissionen är att (i) fortsätta Bolagets fokuserad lansering i USA, (ii) bedriva tjänsteutveckling inom pharma, (iii) bedriva kommersialisering i Europa genom samarbete med kommersiella partners där Bolaget ingått avtal samt (iv) utveckla produkt- och produktionskapacitet för att möta förväntade volymer, kunders behov och regulatoriska krav. Nettolikviden från Företrädesemissionen förväntas täcka Bolagets rörelsekapitalbehov till och med det tredje kvartalet av räkenskapsåret 2026/27, då Biovica förväntar sig att bli kassaflödespositivt

Kallelse till Extra Bolagsstämma i Biovica International AB

Aktieägarna i Biovica International AB, org. nr 556774-6150, ("Bolaget") kallas härmed till extra

bolagsstämma måndagen den 14 juli 2025 kl. 10:00 hos Baker McKenzie Advokatbyrå på Vasagatan 7, 101 23 Stockholm. För detaljer och Agenda se pressmeddelande publicerat på bolagets hemsida www.biovica.com

Biovica tecknar avtal med sitt femte Tier-1-biopharmabolag i USA

Biovica tecknar ett nytt ramavtal (MSA) tillsammans med en initial arbetsorder på cirka 800,000 SEK – med ett amerikanskt Tier-1-biopharmabolag. Den nya kunden, en global ledare inom utveckling av cancerläkemedel, blir det femte Tier-1-biopharmabolaget i USA som ansluter sig till Biovicas kundbas inom Pharma Services. Avtalet avser testning av prover från en fas 1-studie som stöd i utvecklingen av nästa generations CDK4/6-hämmare och är en pilotstudie med DiviTum TKa.

Övrigt

Årsstämman 2025

Biovicas årsstämma kommer att hållas den 16 september 2025 i Uppsala. Kallelse kommer att ske på hemsidan i Post- och Inrikes Tidningar samt annonseras i SvD. Styrelsen föreslår ingen utdelning.

Finansiella kommentarer för koncernen

Fjärde kvartalet - Omsättning och resultat

Nettoomsättningen uppgick under perioden till 2 332 (1 899) tkr. En ökning på 21% drivet framförallt av en mer än fördubblad försäljning i USA jämfört med samma period föregående år. Fjärde kvartalets omsättning kommer från tre olika produktgrupper. Testservice avseende klinisk diagnostik (IVD) för den amerikanska marknaden, Testservice (RUO) samt DiviTum Kit (RUO) för forskningsändamål framför allt inom läkemedelsindustrin. Se vidare Not 1

Rörelseresultatet för perioden uppgick till -20 341 (-41 490) tkr.

Finansnettot uppgick till 100 (656) tkr. Resultatet efter finansiella poster uppgick till -20 240 (-40 834) tkr. Periodens resultat uppgick till -20 766 (-39 532) tkr.

Medelantalet anställda under kvartalet var 26 (35) varav 15 (19) kvinnor.

Helåret 2024/2025 - Omsättning och resultat

Nettoomsättningen uppgick under året till 8 619 (7 290) tkr, en ökning på 18 procent drivet av en knapp tredubbling av försäljningen i USA medan försäljningen av RUO kit till läkemedelsindustrin minskat jämfört med föregående år då en större studie avslutats under tredje kvartalet 23/24. Årets omsättning kommer från fyra olika produktgrupper. Testservice avseende klinisk diagnostik (IVD) för den amerikanska marknaden, DiviTum Kit (IVD) för klinisk diagnostik till den europeiska marknaden, Testservice (RUO) samt DiviTum Kit (RUO) för forskningsändamål framför allt inom läkemedelsindustrin. Se vidare Not 1

Rörelseresultatet för året uppgick till -85 839 (-126 845) tkr.

Medelantalet anställda under året var 27 (37) varav 14 (18) kvinnor.

Finansiell ställning, finansiering och investeringar

Utgående likvida medel uppgår den 30 april 2025 till 24 415 (79 407) tkr. I juli 2024 har en riktad emission genomförts för att kapitalisera upp bolaget för fortsatt lansering av DiviTum TKa.

Emissionen tillförde 16,4 Mkr före emissionskostnader. Vidare tecknades 42,7% av teckningsoptionerna från TO3B under oktober 2024 vilket tillförde bolaget 19 MSEK före emissionskostnader. Inga av Teckningsoptionerna TO25B tecknades under April 2025.

Vid extra bolagsstämma den 14 juli 2025 föreslår styrelsen en företrädesemission om maximalt 127 122 299 aktier till kursen 0,63 SEK per aktie vilket förväntats tillföra bolaget maximalt 80 MSEK före emissionsutgifter. Utifrån gällande prognoser, kassan på 24 mkr vid bokslutstidpunkten samt förväntat tillskott från teckningsgarantierna på 80 mkr i den under juni 2025 annonserade företrädesemissionen med teckning i juli 2025 bedöms likviditeten räcka fram tills att bolaget blir kassaflödespositivt under tredje kvartalet i räkenskapsåret 2026/2027 och Styrelsens bedömning är därmed att finansiering för fortsatt drift föreligger vid avgivande av denna bokslutskommuniké. Om gällande försäljningsprognoser inte faller ut enligt plan eller att förseningar uppstår finns det risk för att kassan inte räcker fram till att bolaget är kassaflödespositivt. I händelse av att det scenariot skulle inträffa kommer Styrelsen arbeta med olika planer för att säkra finansieringen av bolaget. Planerna utvärderas av styrelsen med hänsyn till attraktivaste finansieringslösning ur bolagets och aktieägarnas perspektiv. Styrelsen och företagsledningen bedömer att det finns förutsättningar att ta in erforderliga medel så skulle vara fallet.

Investeringar i materiella anläggningstillgångar i form av inventarier uppgick under året till netto - 287 (-146) tkr.

Investeringar i immateriella anläggningstillgångar under perioden i form av FoU kostnader och patent uppgick under året netto till 0 (-0) då den nuvarande versionen av DiviTum TKa är färdigutvecklad. För detaljer kring nedskrivningsprövning se Årsredovisning 2023/2024. Som WACC ränta i årets nedskrivningsprövning har en ränta om 31,9% (31,3%) använts.

Närståendetransaktioner

Under fjärde kvartalet har företag företrädare av och närstående till huvudägaren och styrelseledamoten Anders Rylander hyrt ut kontorslokaler till moderbolaget. Totala arvode för hyra under kvartalet har utgått med 68 (68) tkr. Transaktionen har skett på marknadsmässiga villkor.

Under räkenskapsåret 2024/2025 har företag företrädare av och närstående till huvudägaren och styrelseledamoten Anders Rylander hyrt ut kontorslokaler till moderbolaget. Totala arvode för hyra under räkenskapsåret har utgått med 271 (254) tkr. Transaktionen har skett på marknadsmässiga villkor.

Under räkenskapsåret har företag företrädare av och närstående till styrelseledamoten Jesper Söderqvist haft ett konsultuppdrag att anskaffa kapital till moderbolaget. Totalt konsultarvode som belastat räkenskapsåret 2024/2025 uppgår till 328 (0) tkr. Transaktionen har skett på marknadsmässiga villkor.

Finansiella kommentarer Moderbolaget

Finansiella kommentarer för moderbolaget stämmer i allt väsentligt överens med kommentarer avseende koncernen.

Incitamentsprogram

Program	Till	Land	Optioner/ Sparaktier	Teckningskurs*	Optionspris	Teckningsperiod	AK Ökning	Antal B-aktier
TO10	Styrelse	SE	124 454	70,35	3,94	1 aug 2025 - 30 sep 2025	8 297	124 454
23/26:1	Personal	US	240 000	10,13	-	1 jun - 30 sep 2026	16 000	240 000
23/26:2	Personal	US	56 000	10,12	-	11 jul 2023 - 15 sep 2026	3 733	56 000
23/26:3	Personal	SE	358 000	8,24	-	1 okt - 1 nov 2026	23 867	358 000
23/26:4	Styrelse	SE	195 000	8,24	-	1 okt - 1 nov 2026	13 000	195 000
23/26:5	Personal	US	155 250	12,66	-	1 okt - 1 nov 2026	10 350	155 250
23/26:6	Personal	US	51 750	11,10	-	15 sep - 1 nov 2026	3 450	51 750
SSP 24/27:1	Personal	SE	621 600	2,90	-	1 okt 2027 - 1 nov 2027	41 440	621 600
SSP 24/27:2	Styrelse	SE	420 000	2,90	-	1 okt 2027 - 1 nov 2027	28 000	420 000
ESOP 24/27:3	Personal	US	176 400	3,65	-	1 okt 2027 - 1 nov 2027	11 760	176 400
PRSU 24/27:4	Personal	US	176 400	3,91	-	1 okt 2027 - 1 nov 2027	11 760	176 400
			2 574 854				171 657	2 574 854

* Vid varierande teckningskurser beroende på prestationskriterier anges denna som den volymvägda teckningskursen

Värdering av programmen sker enligt Black Scholes för Teckningsrätter / Optioner samt Monte Carlo simulering för aktiesparprogram (23/26:3-4 & 24/27:1-2)

Incitamentsprogram

På extra bolagsstämma den 15 juli 2024 fattades beslut om fyra program 24/27:1-4 vilka tilldelats under hösten 2024. Programmen 23/26:3-6 har aldrig tilldelats på grund av ofördelaktig kursutveckling efter företrädesemissionen under hösten 2023. Programmet TO10 har omräknats enligt programvillkoren efter företrädesemissionen hösten 2022. De incitamentsprogram som tilldelats vederlagsfritt har beräknats och redovisats i enlighet med IFRS 2. Under fjärde kvartalet har personalkostnader debiterats och eget kapital krediterats med 238 (-298) tkr. Motsvarande siffra för hela räkenskapsåret är 636 (32) tkr. Se även årsredovisningen 2023/2024 för ytterligare information.

Aktier

Per den 30 april 2025 uppgick antalet utestående aktier i Biovica till 97 786 384 aktier varav 6 271 293 aktier av serie A och 91 515 091 aktier av serie B. Det totala antalet röster uppgick till 110 328 970. Under juli 2024 tecknades 6 289 437 B-aktier i samband med en riktad nyemission. Aktiernas teckningskurs var 2,61 kronor. Totalt ökade bolagets aktiekapital i samband emissionen med 419 295,80 kronor och bolaget tillfördes cirka 16,4 mkr före emissionsutgifter. De aktieägare som deltog i företrädesemissionen tilldelades vederlagsfritt ytterligare 5 teckningsrätter av serie TO25B för var elfte aktie som tecknades. Se vidare punkten Teckningsrätter TO25B. Under september tecknades 7 441 387 st teckningsrätter av serie

TO3B motsvarande lika många aktier till kursen 2,61 kr per aktie. Totalt ökade bolagets aktiekapital i samband emissionen med 496 094,47 kronor och bolaget tillfördes cirka 19,4 mkr före emissionsutgifter.

Teckningsrätter TO25B

Under juli 2024 tecknades 6 289 437 B-aktier i samband med en riktad nyemission. Aktiernas teckningskurs var 2,61 kronor. Totalt ökade bolagets aktiekapital i samband emissionen med 419 295,80 kronor och bolaget tillfördes cirka 16,4 mkr före emissionsutgifter. De aktieägare som deltog i företrädesemissionen tilldelades vederlagsfritt ytterligare 5 teckningsrätter av serie TO25B för var elfte aktie som tecknades. En (1) teckningsrätt TO25B berättigar till teckning av en (1) nyemitterad aktie under perioden från och med den 1 april 2025 till och med den 30 april 2025. Teckningskursen var 2,61 kronor. Ingen av dessa teckningsrätter har utnyttjats under teckningsperioden.

Omstämpling av aktier

A-aktieägare kan begära omstämpling till B-aktier i slutet av varje kvartal. Vid omstämpling av A-aktier till B-aktier minskar antalet röststarka aktier (A-aktier har tre röster, B-aktier 1 röst). A-aktierna är onoterade och B-aktierna är noterade på Nasdaq Stockholm First North Premier Growth Market. Ingen omstämpling av aktier har skett under verksamhetsåret. Tabell över aktiekapitalets utveckling kommer att finnas i årsredovisningen på

sid 29 som kommer att publiceras v26, 2025.

Principer för delårsrapportens upprättande

Redovisningsprinciper

Denna delårsrapport har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering. Koncernen tillämpar årsredovisningslagen och International Financial Reporting Standards (IFRS) sådana de antagits av EU samt RFR 1 Kompletterande redovisningsregler för koncerner vid upprättande av finansiella rapporter. Moderbolaget tillämpar årsredovisningslagen och RFR 2 Redovisning för juridiska personer vid upprättande av finansiella rapporter. Tillämpade redovisningsprinciper överensstämmer med vad som framgår av årsredovisningen 2023/2024.

Nya standarder och tolkningar vilka träder i kraft 2025 och framåt

Per dagen för godkännandet av dessa finansiella rapporter har övriga standarder, ändringar och tolkningar av befintliga standarder som ännu inte trätt i kraft eller publicerats av IASB, ej heller tillämpats i förtid av koncernen.

Väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Ett antal risker och osäkerhetsfaktorer är förknippade med bolagets verksamhet, såväl marknadsmässiga, regulatoriska som finansiella risker. För en utförligare beskrivning av riskerna se årsredovisningen för 2023/2024.

Likviditetsrisk

Försiktighet i hanteringen av likviditetsrisk innebär att inneha tillräckliga likvida medel alternativt avtalade kreditmöjligheter för att kunna bedriva verksamheten

Utifrån gällande prognoser, kassan på 24 mkr vid bokslutstidpunkten samt förväntat tillskott från teckningsgarantierna på 80 mkr i den under juni 2025 annonserade företrädesemissionen med teckning i juli 2025 bedöms likviditeten räcka fram tills att bolaget blir kassaflödespositivt under tredje kvartalet i räkenskapsåret 2026/2027 och Styrelsens bedömning är därmed att finansiering för fortsatt drift föreligger vid avgivande av denna bokslutskommuniké. Om gällande försäljningsprognoser inte faller ut enligt plan eller att förseningar uppstår finns det risk för att kassan inte räcker fram till att bolaget är kassaflödespositivt. I händelse av att det scenariot skulle inträffa kommer Styrelsen arbeta med olika planer för att säkra finansieringen av bolaget. Planerna utvärderas av Styrelsen med hänsyn till attraktivaste finansieringslösning ur bolagets och aktieägarnas perspektiv. Styrelsen och företagsledningen bedömer att det finns förutsättningar att ta in erforderliga medel så skulle vara fallet.

Osäkerheter i omvärldsläget

Styrelsen och ledningen bevakar kontinuerligt omvärldsläget och den ökade risk som bl.a Rysslands invasion av Ukraina och kriget i Gaza medför. Ökad risk för handelskrig och införandet av höga handelstullar mellan framför allt Europa och USA skulle kunna ha negativ påverkan på bolagets intjäningsförmåga.

Finansiell riskhantering

Koncernen utsätts genom sin verksamhet för olika finansiella risker så som valutarisk och ränterisk i kassaflödet, kreditrisk och likviditetsrisk. Koncernens övergripande riskhanteringspolicy, vilken fastställts av styrelsen, är att eftersträva minimala ogynnsamma effekter på finansiellt resultat och ställning.

Valutarisker

Koncernen verkar så väl nationellt som internationellt vilket innebär exponering för fluktuationer i olika valutor och då framförallt avseende USD och EUR. Valutarisk uppstår genom framtida affärstransaktioner samt redovisade tillgångar och skulder. Den ökade omfattningen av bolagets verksamhet innebär att netto-exponeringen i utländska valutor har ökat jämfört med tidigare år.

Ränterisk i kassaflödet

Ränterisk är risken att värdet på finansiella instrument varierar på grund av förändringar i marknadsräntor. Koncernen har för närvarande endast räntebärande finansiella tillgångar i form av banktillgodohavanden varför denna risk bedöms vara låg.

Kreditrisk

Kreditrisken är risken att en part i en transaktion med ett finansiellt instrument inte kan fullgöra sitt åtagande. Exponeringen för kreditrisker är marginell både för koncernen och moderbolaget.

Väsentliga bedömningar

Bedömningar och uppskattningar i de finansiella rapporterna

Att upprätta de finansiella rapporterna kräver att företagsledningen gör bedömningar samt uppskattningar och antaganden som påverkar tillämpningen av redovisningsprinciperna och de redovisade beloppen av tillgångar, skulder, intäkter och kostnader. Det verkliga utfallet kan avvika från dessa uppskattningar och bedömningar. Ett urval av dessa bedömningar beskrivs nedan.

Intäkter från avtal med kunder

Intäkter från avtal med kunder redovisas till förväntat värde när prestationsåtagandet uppfyllts och kontrollen över en vara eller tjänst överförs till kunden i enlighet med IFRS 15. Denna bedömning ska betraktas från kundens perspektiv med beaktande av indikationer som överföring av ägande och risker, kundacceptans, fysisk åtkomst och rätt att fakturera. Bedömning måste även göras om kontrollen överförs vid en viss tidpunkt eller över tid. All nettoomsättning är omsättning vid viss tidpunkt. Ingen omsättning redovisas som omsättning över tid. Tidpunkten för bokföring av tjänsteintäkter sammanfaller med rapportering av testresultat till kunden. För varor bokförs intäkten då risken för varan övergår till kunden. Intäkten redovisas således till förväntat värde vid en specifik

tidpunkt när kontrollen över varan förts över till kunden eller i samband med att testresultatet levererats till kunden. Kontraktsvillkoren kan variera men normalt sker övergången och därmed intäktsredovisningen i samband med leverans.

Rörelsesegmentrapportering

Koncernen bedriver utveckling, tillverkning och försäljning av produkter inom blodanalys. Koncernens interna organisation baseras på en funktionsindelning med de primära funktionerna produktion, marknadsföring och försäljning, administration samt forskning och utveckling. Koncernen ses som en enda enhet där alla ingående delverksamheter är integrerade och beroende av varandra. Biovicas högste verkställande organ följer upp gruppens totala resultat- och balansräkning

Immateriella tillgångar

Utgifter för forskning som syftar till att erhålla ny vetenskaplig eller teknisk kunskap kostnadsförs när de uppkommer. Utgifter för utveckling, där forskningsresultat eller annan kunskap tillämpas för att åstadkomma nya eller förbättrade produkter eller processer, redovisas som en immateriell anläggningstillgång i rapporten över finansiell ställning, om produkten eller processen är tekniskt och kommersiellt användbar och företaget har tillräckliga resurser att fullfölja utvecklingen och därefter använda eller sälja den immateriella tillgången. Beslutet huruvida ett utvecklingsprojekt ska aktiveras fattas av bolagets styrelse efter beredning av revisionsutskottet. Bedömningen görs utifrån möjligheten att genomföra projektet med befintliga och framtida resurser samt att slutförandet av projektet och lansering bedöms ske inom överskådlig framtid. Direkt hänförbara utgifter som balanseras som en del av tillgången, innefattar utgifter för anställda och material. Vid aktivering tas hänsyn till den del av utgifterna som intäktsförts mot erhållna/förväntade bidrag. Balanserade utvecklingskostnader redovisas som immateriella tillgångar och skrivs av från den tidpunkt då tillgången är färdig att användas. Den beräknade nyttjandeperioden för balanserade utvecklingsutgifter är 10 år. Övriga utgifter för utveckling redovisas i årets resultat som kostnad när de uppkommer. Patent redovisas till anskaffningsvärde och skrivs av linjärt under sin uppskattade nyttjandeperiod. Nyttjandeperioden är bedömd utifrån patentens legala löptid.

För beskrivning av övriga bedömningar i detalj se årsredovisning 2023/2024.

Not 1. Omsättning per produktgrupper

Nettoomsättningen fördelar sig på följande produktgrupper:

	kv 4 24/25	kv 4 23/24		maj-apr 24/25	maj-apr 23/24
IVD test (US)	934	424	IVD test (US)	2 953	788
IVD Kit (EU)	0	0	IVD Kit (EU)	264	0
Research Test	329	677	Research Test	2 280	2 000
Research Kit	1 069	798	Research Kit	3 123	4 502
S:a nettoomsättning	2 332	1 899	S:a nettoomsättning	8 619	7 290

Nyckeltal för koncernen

tkr	kv 4 24/25	kv 4 23/24	Helår 24/25	Helår 23/24
Nettoomsättning	2 332	1 899	8 619	7 290
Rörelseresultat	-20 341	-41 490	-85 839	-126 845
Periodens resultat	-20 766	-39 532	-87 624	-124 823
Aktiverade FoU-kostnader	0	0	0	0
Aktiverade FoU-kostn i % av rörelsekostn	0	0	0	0
Resultat per aktie före utspädning	-0,21	-0,47	-0,95	-2,14
Resultat per aktie efter utspädning	-0,21	-0,47	-0,95	-2,14
Likvida medel vid periodens slut	24 415	79 407	24 415	79 407
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-17 826	-25 251	-85 367	-114 574
Periodens kassaflöde	-18 748	-26 173	-54 730	-35 658
Eget kapital	43 206	96 639	43 206	96 639
Eget kapital per aktie	0,44	1,15	0,44	1,15
Soliditet (%)	67%	74%	67%	74%
Genomsnittligt antal anställda	26	35	27	37

Samma definitioner tillämpas som i senast avgivna årsredovisning 2023/2024.

Alternativa nyckeltal

Av ovanstående nyckeltal är det endast nyckeltalet Resultat per aktie före och efter utspädning som är obligatoriskt och definierat enligt IFRS. Av övriga nyckeltal är Årets resultat, Likvida medel vid periodens slut, Kassaflöde från den löpande verksamheten, Periodens kassaflöde och Eget kapital hämtade från en av IFRS definierad ekonomisk uppställning.

Nyckeltal	Definition	Motiv för användande av finansiella nyckeltal som inte är definierade enligt IFRS
Nettoomsättning	Intäkter för sålda varor	Visar på efterfrågan för produkten.
Rörelseresultat	Resultat före finansiella poster och skatt.	Rörelseresultatet ger en bild av det resultat som bolagets ordinarie verksamhet har genererat.
Resultat per aktie före och efter utspädning	Resultatet dividerat med vägt genomsnittligt antal aktier under perioden före respektive efter utspädning.	
Likvida medel och kortfristiga placeringar	Banktillgodohavanden och kortfristiga placeringar.	
Kassaflöde från den löpande verksamheten	Kassaflöde före kassaflöde från investerings och finansieringsverksamheterna.	
Periodens kassaflöde	Periodens förändring av likvida medel exklusive påverkan av realiserade kursvinster och kursförluster.	
Eget kapital per aktie	Eget kapital dividerat med antal aktier vid periodens slut.	Ledningen följer detta tal för att övervaka hur stort värde eget kapital är per aktie.
Soliditet	Eget kapital i procent av totala tillgångar.	Ledningen följer detta tal som en indikator på den finansiella stabiliteten i bolaget.
Genomsnittligt antal anställda	Genomsnittet av antal anställda beräknas som genomsnittet under perioden av antalet anställda per månad.	

Koncernresultaträkning och rapport över totalresultatet i sammandrag

	kv 4 24/25	kv 4 23/24	maj-apr 24/25	maj-apr 23/24
Belopp i tkr				
Nettoomsättning	2 332	1 899	8 619	7 290
Övriga intäkter	932	343	2 341	1 013
Aktiverat arbete för egen räkning	0	0	0	0
Rörelsens intäkter	3 264	2 243	10 961	8 304
Materialkostnader	125	-647	-535	-413
Övriga externa kostnader	-7 141	-10 080	-28 332	-37 523
Personalkostnader	-13 630	-30 282	-57 299	-85 998
Avskrivningar	-2 160	-2 368	-8 843	-9 429
Övriga rörelsekostnader	-798	-356	-1 791	-1 785
Rörelsens kostnader	-23 604	-43 733	-96 800	-135 149
Rörelseresultat	-20 341	-41 490	-85 839	-126 845
Finansiella intäkter	346	723	774	2 998
Finansiella kostnader	-246	-67	-917	-289
Resultat före skatt	-20 240	-40 834	-85 983	-124 136
Skatt	-526	1 302	-1 641	-687
Periodens resultat	-20 766	-39 532	-87 624	-124 823
Koncernens rapport över totalresultatet				
Periodens resultat	-20 766	-39 532	-87 624	-124 823
Valutakursdifferens vid omräkning av utlandsverksamheter	0	224	0	294
Periodens övriga totalresultat	0	0	0	0
Periodens summa totalresultat	-20 766	-39 308	-87 624	-124 530
Resultat per aktie				
Resultat per aktie, före utspädning (kronor)	-0,21	-0,47	-0,95	-2,14
Genomsnittligt antal aktier före utspädning	97 786 384	84 055 560	92 569 248	58 408 099
Resultat per aktie, efter utspädning (kronor)	-0,21	-0,47	-0,95	-2,14
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	97 786 384	84 055 560	92 569 248	58 408 099

Koncernens rapport över finansiell ställning i sammandrag

Belopp i tkr	2025-04-30	2024-04-30
TILLGÅNGAR		
Immateriella anläggningstillgångar	26 536	31 602
Maskiner, inventarier, verktyg och installationer	1 049	1 179
Nyttjanderättstillgångar	3 719	6 935
Andra långfristiga fordringar	396	449
Uppskjuten skattefordran	2 455	3 127
Summa anläggningstillgångar	34 154	43 292
Varulager	1 930	2 199
Kundfordringar	1 815	1 667
Kortfristiga fordringar	2 634	4 843
Kassa och bank	24 415	79 407
Summa omsättningstillgångar	30 794	88 115
SUMMA TILLGÅNGAR	64 949	131 408
EGET KAPITAL		
Aktiekapital	6 519	5 604
Övrigt tillskjutet kapital	577 824	543 918
Reserver	-222	410
Balanserat resultat inklusive årets resultat	-540 915	-453 291
Summa eget kapital	43 206	96 640
SKULDER		
Skulder nyttjanderätter	1 736	4 296
Uppskjuten skatteskuld	1 849	2 180
Summa långfristiga skulder	3 585	6 476
Skulder nyttjanderätter	2 915	3 532
Förskott från kunder	0	19
Leverantörsskulder	3 544	3 028
Aktuella skatteskulder	14	229
Övriga skulder	912	1 181
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	10 774	20 303
Kortfristiga skulder	18 158	28 291
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	64 949	131 408

Koncernens rapport över förändringar i eget kapital i sammandrag

Belopp i tkr	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Reserver	Balanserat resultat	Summa eget kapital
Ingående balans per 1 maj 2023	3 049	463 938	116	-328 468	138 636
Disposition enligt beslut av årets stämma					0
Nyemission	2 554	96 566			99 121
Emissionsutgifter		-16 650			-16 650
Aktierelaterade ersättningar, personal		64			64
Transaktion med ägarna	5 604	543 918	116	-328 468	221 170
Årets resultat				-124 823	-124 823
Övrigt totalresultat			294		294
Årets totalresultat	0	0	294	-124 823	-124 530
Utgående balans per 30 april 2024	5 604	543 918	410	-453 291	96 640
 Ingående balans per 1 maj 2024	 5 604	 543 918	 410	 -453 291	 96 640
Disposition enligt beslut av årets stämma					0
Nyemission	915	34 922			35 837
Emissionsutgifter		-1 604			-1 604
Nyemission av aktier genom utnyttjande av teckningsoptioner		588			588
Transaktion med ägarna	6 519	577 824	410	-453 291	131 462
Årets resultat				-87 624	-87 624
Övrigt totalresultat			-632		-632
Årets totalresultat	0	0	-632	-87 624	-88 256
Utgående balans per 30 april 2025	6 519	577 824	-222	-540 915	43 206

Koncernens rapport över kassaflöden i sammandrag

Belopp i tkr	kv 4 24/25	kv 4 23/24	maj-apr 24/25	maj-apr 23/24
Kassaflöde från den löpande verksamheten				
före förändringar i rörelsekapital	-18 045	-38 417	-77 113	-117 298
Förändring kortfristiga fordringar	-1 183	304	-216	-398
Förändring kortfristiga skulder	2 051	12 175	-7 953	3 708
Förändring i lager	-649	686	-85	-588
Förändringar i rörelsekapital	219	13 165	-8 254	2 722
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-17 826	-25 251	-85 367	-114 575
<i>Investeringsverksamheten</i>				
Investeringar i materiella tillgångar	-78	-146	-287	-146
Investeringar i finansiella tillgångar	0	1	0	-439
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-78	-144	-287	-585
<i>Finansieringsverksamheten</i>				
Nyemission	0	-145	35 837	99 121
Emissionsutgifter	0	0	-1 604	-16 650
Amortering av lån	-844	-634	-3 309	-2 968
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-844	-779	30 925	79 502
Periodens kassaflöde	-18 748	-26 175	-54 730	-35 658
Likvida medel vid periodens början	43 508	105 238	79 407	114 327
Omräkningsdifferens likvida medel	-345	344	-262	737
Likvida medel vid periodens slut	24 415	79 407	24 415	79 407

Moderbolagets resultaträkning i sammandrag

	kv 4 24/25	kv 4 23/24	maj-apr 24/25	maj-apr 23/24
Belopp i tkr				
Nettoomsättning	5 272	11 502	28 385	27 965
Övriga rörelseintäkter	932	343	2 341	1 013
Summa totala intäkter	6 204	11 845	30 726	28 979
Materialkostnader	198	-160	-640	74
Övriga externa kostnader	-18 970	-41 743	-78 062	-114 721
Personalkostnader	-7 521	-11 652	-33 024	-35 281
Avskrivningar	-1 242	-1 493	-5 217	-5 966
Övriga kostnader	-798	-356	-1 791	-1 785
Rörelsens kostnader	-28 334	-55 403	-118 734	-157 680
Rörelseresultat	-22 130	-43 558	-88 008	-128 701
Finansiella intäkter	0	1 049	18	2 338
Finansiella kostnader	-550	0	0	0
Resultat före skatt	-22 680	-42 509	-87 990	-126 363
Skatt på årets resultat	0	0	0	0
Periodens resultat	-22 680	-42 509	-87 990	-126 363

Totalresultatet överensstämmer med periodens resultat.

Moderbolagets balansräkning i sammandrag

Belopp i tkr	2025-04-30	2024-04-30
TILLGÅNGAR		
Immateriella anläggningstillgångar	26 536	31 602
Maskiner, inventarier, verktyg och installationer	636	499
Finansiella anläggningstillgångar	4 082	7 606
Summa anläggningstillgångar	31 254	39 707
Varulager	1 866	2 122
Kortfristiga fordringar	2 915	3 932
Kassa och bank	22 722	77 105
Summa omsättningstillgångar	27 504	83 159
SUMMA TILLGÅNGAR	58 758	122 867
EGET KAPITAL		
Bundet kapital	27 567	29 989
Fritt eget kapital	13 491	64 238
Summa EGET KAPITAL	41 059	94 227
SKULDER		
Kortfristiga skulder	17 699	28 640
Summa SKULDER	17 699	28 640
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	58 758	122 867

Ordlista

Abstract Ett sammandrag är en kort sammanfattning av ett längre arbete (som en avhandling eller forskningsartikel). Sammanfattningen rapporterar kortfattat syftena och resultaten av forskningen. Skickas in till vetenskapliga konferenser för att sprida ny forskning.

Bilddiagnostik metoder (datortomografi och andra röntgenmetoder, magnetkamera (MRT), positronemissionstomografi (PET) och ultraljud) är hörnstenar i diagnostik och behandlingsplanering av i stort sett alla solida tumörer idag.

CDK4/6-hämmare är en ny typ av målinriktade, selektiva läkemedel som visat sig effektiva mot flera cancerformer, bland annat hormonreceptorpositiv bröstcancer.

CLIA-certifiering (The Clinical Laboratory Improvement Amendments): är en ackreditering mao godkännande för att få utföra diagnostiska tester på prover från människor i USA på ett laboratorium. CMS (Center for Medicare och Medicaid Services) utfärdar ackreditering.

Companion Diagnostics. Kallas även CDx. Diagnostiska test som används för att identifiera patienter som troligen kommer att svara på en specifik behandling alternativt för att monitorera behandlings effekt på en individuell patient. Leder till en individuell och patientspecifik behandling.

Fulvestrant som bland annat säljs under varumärket Faslodex, är ett läkemedel som används för att behandla hormonreceptor (HR)-positiv metastaserad bröstcancer hos postmenopausala kvinnor med sjukdomsprogression samt HR-positiv, HER2-negativ avancerad bröstcancer i kombination med palbociclib hos kvinnor med sjukdomsprogression efter endokrin behandling. Fulvestrant är en selektiv östrogenreceptornedbrytare (SERD).

IVD in vitro-diagnostik definieras generellt som en produkt som, oavsett om den används ensam eller i kombination, är avsedd för tillverkaren för in vitro-undersökning av prover som härrör från människokroppen enbart och huvudsakligen för att tillhandahålla information för diagnostiska, övervaknings- eller kompatibilitetsändamål.

KOL Key Opinion Leader. Opinionsledare

Palbociclib är en ny typ av målinriktade, selektiva läkemedel som visat sig effektiva mot flera cancerformer, bland annat hormonreceptorpositiv bröstcancer.

Postersession En posterpresentation, på en kongress eller konferens med akademisk eller professionell inriktning, är presentation av forskningsinformation i form av en pappersposter som konferensdeltagarna kan se. En postersession är ett evenemang där många sådana affischer presenteras.

Posters Forskningsaffischer sammanfattar information eller forskning kortfattat och attraktivt för att hjälpa till att publicera den och skapa diskussion på tex vetenskapliga konferenser.

Prediktiv "vetenskaplig" förutsägelse, exempel: testets prediktiva förmåga

PREDIX-studien är en randomiserad studie av neoadjuvant kemoterapi vid Her2-positiv sjukdom som genomfördes 2014–2019 på nio svenska kliniker under ledning av Karolinska Institutet.

Prospektiva studier används för att studera samband mellan olika riskfaktorer och en viss sjukdom. Man följer individer med och utan riskfaktor (kontrollgrupp) framåt i tiden. Vid studiens slut jämförs andelen individer som insjuknade i de båda grupperna.

PYTHIA-studien En klinisk studie inom spridd bröstcancer. Det primära syftet med PYTHIA-studien är att upptäcka potentiellt innovativa biomarkörer för val av patienter till Palbociclib/Fulvestrant-behandling.

Reimbursement Ersättning för kostnader (i detta sammanhang från försäkringsbolag för behandlingskostnader)

SABCS San Antonio Breast Cancer Symposium hålls varje år i december i USA.

RUO Research Use Only En RUO-produkt är en IVD-produkt som befinner sig i utvecklingsfasen och endast får användas för laboratorieforskning och kliniska studier.

Tymidinkinas är ett enzym, ett fosfotransferas, (ett kinas)

Östrogenreceptorpositiv För att avgöra om patienten har förutsättning att dra nytta av hormonell behandling undersöks om tumörerna är receptorpositiva, dvs uttrycker östrogen- och/eller progesteronreceptorer, vilket cirka 70 procent av bröstcancertumörerna gör. Det är huvudsakligen östrogen som har en stimulerande effekt på tumörtillväxten.

Rapporten har inte granskats av bolagets revisor.

Styrelsens intygande

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att denna delårsrapport ger en rättvisande översikt av företagets och koncernens verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som företaget och de företag som ingår i koncernen står inför.

Uppsala den 18 juni 2025

Lars Holmqvist
Styrelseordförande

Annika Carlsson Berg
Styrelseledamot

Marie-Louise Fjällskog
Styrelseledamot

Maria Holmlund
Styrelseledamot

Jesper Söderqvist
Styrelseledamot

Anders Rylander
Verkställande direktör, Styrelseledamot

Kommande rapporttillfällen

Årsredovisning 2024/2025
Delårsrapport 1: maj-juli 2025/2026
Årsstämma 2025
Delårsrapport 2: aug-okt 2025/2026
Delårsrapport 3: nov-jan 2025/2026
Delårsrapport 4: feb-apr 2025/2026

vecka 26 2025
11:e september 2025
16:e september 2025
18:e december 2025
18:e mars 2026
17: juni 2026

För ytterligare information, kontakta:

Anders Rylander, VD
Telefon: +46 (0)18-44 44 835
E-post: anders.rylander@biovica.com

Anders Morén, CFO
Telefon +46 (0)73 125 92 46
E-post: anders.moren@biovica.com

Biovica International AB (publ), 556774-6150
Dag Hammarskjölds väg 54B
752 37 Uppsala
018-44 44 830

Biovica – Behandlingsbeslut med större säkerhet

Biovica utvecklar och kommersialiserar blodbaserade biomarköranalyser som hjälper onkologer att övervaka cancerprogression. Biovicas analys, DiviTum® TKA, mäter cellproliferation genom att detektera TKA-biomarkören i blodomloppet. Den första applikationen för DiviTum TKA-testet är behandlingsövervakning av patienter med spridd bröstcancer. Biovicas vision är: "Förbättrad vård för cancerpatienter." Biovica samarbetar med världsledande cancerinstitut och läkemedelsföretag. DiviTum TKA har fått FDA 510(k)-godkännande i USA och är CE-märkt i EU. Biovicas aktier handlas på Nasdaq First North Premier Growth Market (BIOVIC B). FNCA Sweden AB är företagets Certified Adviser. För mer information, besök: www.biovica.com