

Delårsrapport

januari – mars 2025

JANUARI – MARS I SAMMANDRAG

- Nettoomsättningen för kvartalet uppgick till 338 KSEK (350 KSEK)
- Resultatet för kvartalet uppgick till -7 435 KSEK (-7 763 KSEK)
- Rörelsens kostnader för kvartalet uppgick till -8 964 KSEK (-9 497 KSEK)
- Resultat per aktie, före och efter utspädning, för kvartalet uppgick till -0,02 SEK (-0,03 SEK)
- Likvida medel uppgick vid utgången av kvartalet till 26 578 KSEK (32 250 KSEK)

VÄSENTLIGA HÄNDELSER UNDER KVARTALET

- Manuskript avseende produktkandidaten pegfosimer manganese publicerades i den välrenommerade referentgranskade vetenskapliga tidskriften Investigative Radiology. Publikationen ger ytterligare vetenskapligt stöd för utvecklingsprogrammet SpagoPix.
- Den oberoende monitoreringskommittén, DMC, rekommenderade en doshöjning i den pågående fas I/IIa-studien Tumorad-01 med ¹⁷⁷Lu-SN201. Rekommendationen baserades på analys av data från två patientgrupper, bestående av sex patienter med fem olika cancertyper. Båda grupperna visar en likartad acceptabel säkerhetsprofil. Totalt har nu åtta patienter med sju olika tumörtyper doserats, varav en på den nya högre dosen och en på den lägre dosen.
- Till årsstämmen 2025 föreslog valberedningen val av nuvarande styrelseledamot Alan Raffensperger till ny styrelseordförande och val av onkologen Dr. Mikael von Euler till ny styrelseledamot. För att bättre spegla det skede som Spago Nanomedical befinner sig i bedömer valberedningen att bolaget är i behov av en styrelseordförande med betydande internationell bakgrund och kontaktytor från större läkemedelsföretag, samt att styrelsen bör förstärkas ytterligare med en specialist med lång industriell erfarenhet inom onkologi. Valberedningen föreslår vidare omval av styrelseledamöterna Kari Grønås och Nicklas Westerholm.

VÄSENTLIGA HÄNDELSER EFTER KVARTALET

- Inget att rapportera

SPAGO NANOMEDICAL I KORTHET

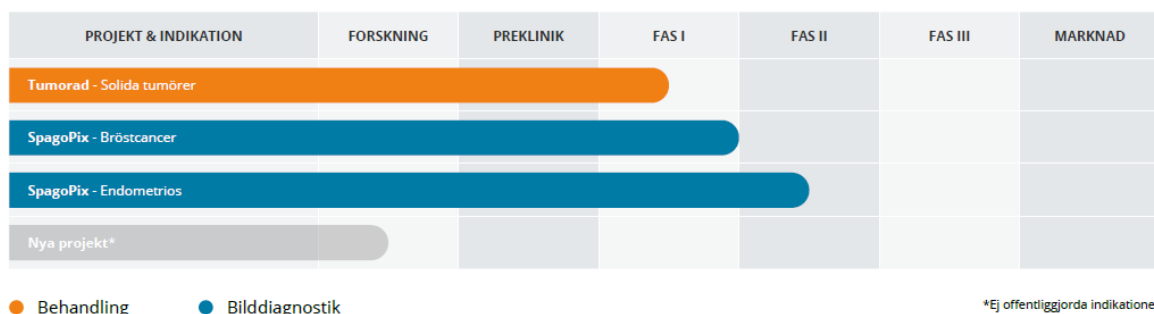
Spago Nanomedical AB (publ) är ett svenskt biotech-bolag i klinisk fas som utvecklar produkter för behandling och bilddiagnostik av cancer och andra allvarliga sjukdomar. Spago Nanomedicals aktie är listad på Nasdaq First North Growth Market (kortnamn: SPAGO).

Bolaget avser att ta fram läkemedel och produkter för bilddiagnostik mot sjukdomar med stort medicinskt behov i egen regi fram till klinisk "proof-of-concept". Påföljande utveckling och framtida kommersialisering avses ske genom strategiska licens- eller partnerskapsavtal med etablerade läkemedelsbolag med nödvändig kapacitet och global räckvidd inom respektive projektområde.

Bolagets verksamhet bygger på ett patenterat material för design av funktionella nanopartiklar som fysiologiskt ansamlas i tumörer och därigenom ger möjlighet för högre precision vid bilddiagnostik och behandling av cancer och andra allvarliga sjukdomar. Med utvecklingsprogrammen Tumorad och SpagoPix siktar Spago Nanomedical på att förbättra förutsättningarna för en effektiv sjukvård för stora grupper av patienter samtidigt som behovet av stärkt positionering och förnyelse av produktportföljer hos kommersiella läkemedelsföretag kan tillgodoses.

Utvecklingsprogrammet **Tumorad**[®] syftar till att ta fram nya läkemedel för radionuklidterapi mot aggressiv cancer. Prekliniska resultat visar att läkemedelskandidaten inom programmet, ¹⁷⁷Lu-SN201, ansamlas i tumörer, fördröjer tillväxten och förlänger överlevanden vid doser som bedöms vara kliniskt användbara. Detta öppnar för bred användning av ¹⁷⁷Lu-SN201 för behandling av olika cancerformer där det idag saknas möjligheter för kliniskt effektiv behandling med radiofarmaka, t.ex. äggstockscancer och trippelnegativ bröstcancer. En klinisk fas I/IIa studie på patienter med avancerad cancer pågår för att utvärdera säkerhet, tolerabilitet, biodistribution samt initial effekt av ¹⁷⁷Lu-SN20. Se vidare under "Program – Tumorad".

Utvecklingsprogrammet **SpagoPix** har som mål att förbättra precisionen vid magnetkameraundersökning av misstänkt endometrios och cancer genom att lansera ett selektivt kontrastmedel för mer precis visualisering av tumörer och andra lesioner. Initiala kliniska resultat visar att produktkandidaten inom programmet, pegfosimer manganese (tidigare benämnd SN132D), ger kliniskt relevant kontrast i bröstcancertumörer, i levern och i bukspottskörteln, med bibehållen god säkerhet. Selektiv kontrastförstärkning har även observerats i endometrioslesioner i en klinisk fas IIa-studie. Ett aktivt affärsutvecklingsarbete fortgår för att hitta potentiella samarbetspartners eller andra lösningar för fortsatt utveckling av programmet. Se vidare under "Program – SpagoPix".



VD HAR ORDET

Inledningen av 2025 har präglats av fortsatt klinisk utveckling i hög takt, med viktiga framsteg inom vårt prioriterade program Tumorad och den pågående fas I/IIa-studien Tumorad-01. Den oberoende monitoreringskommitténs (DMC) rekommendation i mars att gå vidare med en högre dos av ¹⁷⁷Lu-SN201 innebär en tydlig validering av den säkerhetsprofil vi hittills observerat i de två första patientgrupperna i studien. I början av året erhöll vi också godkännande för att parallellt inkludera patienter även på en lägre dos. Syftet med detta är att skapa ytterligare kunskap och underlag för olika doseringsregimer inför kommande steg. Totalt har nu åtta patienter med sju olika tumörtyper doserats, varav en på den nya högre dosen och en på den lägre dosen. Rekryteringen pågår aktivt vid två kliniker i Australien och vår målsättning är alltså att kunna slutföra fas I-delen av studien under 2025. Närmast ser vi fram emot nästa utvärdering av DMC i slutet av maj.

Preliminära bilddata från Tumorad-01 fortsätter att indikera en biodistribution i linje med tidigare prekliniska data vilket stärker vår konfidens kring uppbyggnaden och mekanismen för ¹⁷⁷Lu-SN201. Metoderna för avbildning och dosimetriska beräkningar utvecklas löpande i takt med att studien fortlöper, vilket är avgörande för att bygga den robusta dokumentation som krävs för kommande faser.

Samtidigt har vi fortsatt arbetet med att skapa förutsättningar för den långsiktiga utvecklingen av Tumorad-programmet. En del i detta är det förslag till förändrad styrelsesammansättning som valberedningen nyligen presenterat, där Alan Raffensperger föreslås som ny ordförande och Dr. Mikael von Euler som ny ledamot. Båda har omfattande erfarenhet från ledande roller inom global läkemedelsutveckling och onkologi, och vi ser fram emot att kunna dra nytta av deras kompetens och nätverk i vår fortsatta resa mot kliniskt och kommersiellt genomslag.

Parallellt med arbetet att ta Tumorad vidare i klinisk utveckling på ett kostnadseffektivt och strukturerat sätt har vi fortsatt att utveckla våra affärsdialoger kopplade till vårt andra utvecklingsprojekt SpagoPix, med produktkandidaten pegfosimer manganese. Publiceringen av en artikel med kliniska resultat från SPAGOPIX-01 i den välrenommerade referentgranskade vetenskapliga tidskriften Investigative Radiology markerar en viktig validering av plattformen och stärker vår position i diskussioner med potentiella partners. Artikeln fokuserar på resultaten från fas I-studien SPAGOPIX-01 där pegfosimer manganese uppvisade acceptabel säkerhet och god kontrastförstärkning i MRT-bilder från av primärtumörer hos patienter med bröstcancer. Vidare utveckling inom SpagoPix förutsätter extern finansiering eller partnerskap, och vi arbetar för att realisera dessa möjligheter och maximera värdet av denna tillgång.

Vårt huvudsakliga affärsutvecklingsfokus är fortsatt att utforska strategiska möjligheter för Tumorad. Vår finansiella strategi innebär att vi optimerar kostnader samtidigt som vi arbetar aktivt för att identifiera och engagera potentiella partners som delar vår vision och ser det medicinska och kommersiella värdet i våra program. Som en del i det arbetet fortsätter vi att kontinuerligt medverka på utvalda industri- och partneringskonferenser.

Sammanfattningsvis ser vi tillbaka på ett kvartal där Spago Nanomedical tagit tydliga steg framåt både operativt och strategiskt. Vårt kliniska program utvecklas i rätt riktning, vår organisation är tydligt fokuserad, och vi har stärkt våra förutsättningar att bygga långsiktigt värde. Vi ser fram emot att under året nå fler viktiga milstolpar i Tumorad-01 och fortsätta utveckla de affärsmöjligheter som våra program representerar.

Mats Hansen, VD Spago Nanomedical AB



PROGRAM – TUMORAD

BAKGRUND

Behandling med radioaktiv strålning har sedan länge använts för effektiv bekämpning av cancer. Tillsammans med kirurgi och cytostatika utgör strålterapi en hörnsten i behandlingen av flera cancerformer. Genom utvecklingen och godkännanden av nya generationer av radioaktiva läkemedel för invärtes strålbehandling, så kallad radionuklidterapi (RNT), har fältet fått en ny renässans. Radionuklidterapi har fått ökad uppmärksamhet de senaste åren i takt med kliniska och kommersiella framsteg samt ett antal större genomförda transaktioner inom fältet. I Tumorad laddas nanopartiklar för fysiologisk ansamling i tumörer med kliniskt effektiva radioaktiva isotoper vilket kan öppna för effektiv invärtes strålbehandling av aggressiv och spridd cancer med hög precision. Tumorad kan därmed ge möjlighet till behandling av cancersjukdomar som inte går att behandla med andra typer av radioaktiva läkemedel.

Trots viktiga framsteg och nya terapier inom cancerområdet är långtidsöverlevnaden i många fall fortfarande otillfredsställande, särskild vid behandling av spridd (metastaserad) cancer. Behandlingsresistens är en betydande utmaning i cancervården, och det finns därför ett tydligt kliniskt behov av nya behandlingsalternativ. Behandling med radioaktivitet är effektiv och sedan länge en etablerad hörnsten vid behandling av många cancerformer. Till skillnad från de radionuklidterapi som idag används kliniskt och som är riktade mot ett fåtal specifika cancertyper, är Tumorad designad för fysiologisk och selektiv ansamling i tumörer och andra lesioner via den väldokumenterade *Enhanced Permeability and Retention* (EPR)¹ effekten. Kombinationen av fysiologisk tumöransamling och radioisotop ger Tumorad förutsättningar att behandla olika typer av solida tumörer och därmed möjlighet att expandera användning av RNT med ett betydande marknadsvärde.

MARKNAD

Intresset för RNT är mycket stort och visas inte minst av ett flertal större affärer de senaste åren där större läkemedelsbolag förvärvat eller investerat miljardbelopp i RNT-program. Idag finns en dryg handfull godkända RNT-preparat och marknaden förväntas öka snabbt i takt med ytterligare marknadsgodkännanden, ökade subventioner, och ett återstående stort kliniskt behov. Tumorad förväntas kunna användas både som komplement till kirurgi, cytostatika, och immunterapi, samt som första behandlingsalternativ. Detta öppnar möjligheter för att optimera den kliniska utvecklingen och för bred användning på marknaden. Baserat på mortalitetsdata inom ett antal större cancerindikationer (kolorektal-, magsäcks-, bröst-, bukspottskörtel-, och äggstockscancer) som utifrån klinisk vetenskap kan förväntas vara kandidater för behandling med ¹⁷⁷Lu-SN201 (indikationer med dokumenterad EPR effekt), samt priser på jämförbara befintliga läkemedel, är bolagets bedömning att den årliga adresserbara marknaden för Tumorad uppgår till mångmiljardbelopp.

STATUS

Då kärnan i Tumorad-partiklarna utgår från samma plattform som de nanopartiklar som används för SpagoPix finns det betydande synergier mellan programmen avseende materialets uppbyggnad och produktion. SpagoPix har i de kliniska studierna SPAGOPIX-01 och SPAGOPIX-02 visat att materialet är säkert att ge till patienter och att mekanismen för selektiv ansamling av nanopartiklarna i tumörer via EPR-effekten fungerar. Vidare används den radioaktiva isotopen ¹⁷⁷Lu redan idag kliniskt och har visat sig ha effekt vid behandling av cancer.

Ett omfattande prekliniskt utvecklings- och optimeringsarbete har tidigare resulterat i en läkemedelskandidat, ¹⁷⁷Lu-SN201, med önskad exponering av radioaktivitet i tumörer, samtidigt som påverkan på övriga organ minimeras. Bolaget har publicerat fördelaktiga resultat från en pre-klinisk studie med ¹⁷⁷Lu-SN201 som monoterapi i en modell för trippelnegativ bröstcancer, en mycket aggressiv och svårbehandlad cancerform där tumörcellerna ofta har resistens mot cellgifter redan innan cellgiftsbehandlingen påbörjats och som utgör cirka 15 procent av alla bröstcancerfall. Resultaten visar på bättre tumörhämmande effekt jämfört med läkemedel som används i gängse standardbehandling, parallellt med en låg grad av radiotoxicitet. Fynden stödjer fortsatt preklinisk utveckling för att utforska ¹⁷⁷Lu-SN201 som monoterapi och i kombinationsbehandling vid trippelnegativ bröstcancer. Bolaget har dessutom kunnat visa att ¹⁷⁷Lu-SN201 fördröjer tumörtillväxt och förlänger överlevnaden i en preklinisk modell för kolorektalcancer (Mattisson et al., 2023). Materialet har visat god säkerhetsprofil i regulatoriska prekliniska toxikologi-studier, samt en gynnsam fördelning i kroppen (biodistribution) i prekliniska studier.

Tillverkning av SN201 i större skala inför kliniska studier har genomförts och en klinisk fas I/IIa, dosöknings- och dosexpansions-, first-in-human-studie på patienter med avancerad cancer pågår. Syftet med studien är att utvärdera säkerhet, biodistribution, tolerabilitet samt initial effekt av ¹⁷⁷Lu-SN201 i cancerpatienter. Hitintills har totalt åtta patienter

¹ Eriksson et al., 2014 & Mattisson et al., 2023

med sju olika tumörtyper framgångsrikt doserats med minst en dos ^{177}Lu -SN201 i studiens fas I-del. Baserat på data från de två första patientgrupperna (totalt sex patienter) i studien rekommenderade DMC att studien skulle fortsätta till en högre dosnivå. Bolaget har erhållit godkännande för att parallellt inkludera patienter även på en lägre dos av ^{177}Lu -SN201, vilket kan stärka underlaget för möjliga framtida kombinationsbehandlingar. Med detta omfattar studien hittills tre dosnivåer och aktiv inkludering pågår nu vid två sjukhus, Cancer Research SA i Adelaide och St Vincent's Hospital i Melbourne.

PROGRAM - SPAGOPIX

BAKGRUND

SpagoPix är ett selektivt kontrastmedel med extraordinär signalstyrka och potential att väsentligt förbättra precisionen vid bilddiagnostik med magnetkamera (MRT). Genom att bättra och mer precist synliggöra lesioner såsom bröstcancertumörer och endometrios ges ökade möjligheter för framgångsrik behandling av patienter.

Produktkandidaten inom SpagoPix, pegfosimer manganese, är liksom läkemedelskandidaten ^{177}Lu -SN201 (Tumorad) designad för fysiologisk och selektiv ansamling i tumörer och vissa andra lesioner via EPR-effekten. Vidare har kontrastmedlet en avsevärt bättre förmåga att förstärka den signal som mäts vid MRT-undersökningar (relaxivitet) jämfört med dagens kontrastmedel.

Kombinationen av den selektiva verkningsmekanismen och den höga signalstyrkan ger MRT-bilder med bättre kontrast mellan sjuk och frisk vävnad, vilket skapar förutsättningar för att mer optimalt utnyttja potentialen med MRT. Pegfosimer manganese kan ge möjlighet att detektera tumörer och endometrios med högre precision än vad som är möjligt med dagens kontrastmedel, och därmed öppna för förbättrad bilddiagnostik, effektivare kirurgi, screening av högriskpatienter, monitorering och uppföljning av patienter före och efter operation, samt underlätta automatiserad bildanalys till exempel med AI-baserade system. Förbättrade metoder för korrekt visualisering och diagnos av tumörer och endometrios ökar sannolikheten för en framgångsrik behandling och därmed patienternas chans till bättre livskvalitet och överlevnad. Pegfosimer manganese är dessutom fritt från gadolinium vilket betyder att man, utöver en bättre precision, även eliminerat risken för negativa biverkningar som beror på användning av detta kroppsfrämmande ämne. Istället för gadolinium innehåller pegfosimer manganese mangan (Mn) för att förstärka den signal som detekteras vid en MRT-undersökning. Mangan är ett essentiellt grundämne som förekommer i många av våra vanligaste livsmedel och behövs för att upprätthålla en god hälsa. Sammantaget gör dessa egenskaper pegfosimer manganese till ett unikt kontrastmedel med potential att avsevärt förbättra avbildning av tumörer och endometrios jämfört med konventionella MRT-kontrastmedel.

MARKNAD

Cancer är idag en av de vanligaste sjukdoms- och dödsorsakerna bland vuxna, särskilt äldre. En tidig och korrekt cancerdiagnos är i många fall avgörande för ett positivt behandlingsresultat. Överlevnaden är mycket beroende av tidig diagnos eftersom möjligheterna till framgångsrik behandling minskar om canceren hunnit sprida sig.

Det uppskattas att mer än 190 miljoner kvinnor i reproduktiv ålder över hela världen är drabbade av endometrios, och endometrios står för lika höga sociala sjukvårdskostnader som typ 2-diabetes eller reumatoid artrit. Endometrios tar i genomsnitt 9 år att diagnostisera och det kliniska behovet av förbättrade diagnostiska metoder, särskilt icke-invasiva, är stort.

Redan idag utgör MRT klinisk praxis med flera olika tillämpningsområden och ett gadoliniumfritt kontrastmedel med högre precision kan både ta marknadsandelar från befintliga preparat och öka användningen ytterligare. En vävnadsselektiv produkt, fri från gadolinium, förväntas prissättas högre än dagens produkter. Detta innebär att den tänkbara marknadsstorleken är mycket attraktiv.

STATUS

Resultat från den kliniska fas I-studien SPAGOPIX-01 i patienter med bekräftad bröstcancer, visade att pegfosimer manganese ger positiv kontrast i MRT-bilder av bröstcancertumörer i människa med bibehållen god säkerhetsprofil. Utöver den positiva kontrasten i bröstcancertumörer visade samtliga MRT-bilder i studien att pegfosimer manganese dessutom ger upphov till god kontrast i bukspottkörteln och levern. Förutom att bekräfta att pegfosimer manganese kan förbättra diagnostik och övervakning av misstänkt och konstaterad bröstcancer med MRT, bekräftar resultaten även förmågan att bolagets unika plattformsmaterial ansamlas selektivt och utan bakgrundskontrast i solida tumörer i människa. Detta kan ses som en klinisk validering av teknologiplattformen och öppnar för användning av bolagets nanomaterial även för terapeutiska ändamål. Resultaten från SPAGOPIX-01 presenterades vid San Antonio Breast Cancer Symposium 2022 och

en artikel baserat på resultaten har blivit accepterad för publicering i den välrenommerade referensgranskade vetenskapliga tidskriften Investigative Radiology.

Under slutet av 2023 meddelade bolaget positiva topline-data från den kliniska fas IIa-studien SPAGOPIX-02 som inkluderade patienter med endometrios. Analysen av MRT-bilder från SPAGOPIX-02 visar att det primära effektmålet avseende mätningar av MRT förstärkande effekt i endometrioslesioner identifierade av behandlande gynekolog har uppnåtts. Kontrastförstärkning med pegfosimer manganese kunde observeras i majoriteten av lesioner bekräftade med ultraljud. Vidare visar pegfosimer manganese en god säkerhetsprofil i patienter med endometrios. Explorativa analyser tyder på kontrastförstärkning i lesioner med aktiv inflammation men inte i indolenta fibrotiska lesioner vilket stödjer klinisk relevans av pegfosimer manganese-förstärkt MRT och kan vara av stor vikt för bedömning av sjukdomens utbredning och planering av behandling. Finala resultat kommer att publiceras senare i en eller flera vetenskapliga tidskrifter och vid vetenskapliga konferenser.

I nästa steg ska SN132D testas i större kliniska studier och/eller i olika indikationer inför marknadsgodkännande. Som ett led i vår strategiska fokusering på Tumorad-programmet kommer all eventuell fortsatt klinisk utveckling inom SpagoPix att ske i samarbete med en partner, vilket förutsätter utlicensiering, avtal om kommersiellt partnerskap, eller annan extern finansiering. På basis av detta fortgår ett aktivt affärsutvecklingsarbete för att hitta potentiella samarbetspartners.

FINANSIELL UTVECKLING

RESULTAT

Rörelsekostnaderna uppgick till -8 964 KSEK (-9 497 KSEK) för kvartalet. Rörelsekostnaderna är framförallt relaterad till den pågående kliniska fas I/IIa studien Tumorad-01.

Totala intäkter uppgick till 1 508 KSEK (1 428 KSEK) för kvartalet och avser framförallt innovationsstöd från de australiska myndigheterna för de utvecklingsaktiviteter som bolaget genomfört under kvartalet i Australien.

Rörelseresultatet uppgick till -7 456 KSEK (-8 070 KSEK) för kvartalet. Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,02 SEK (-0,03 SEK) för kvartalet.

INVESTERINGAR OCH FINANSIELL STÄLLNING

Vid kvartalets utgång uppgick de likvida medlen till 26 578 KSEK (32 250 KSEK).

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -6 426 KSEK (-10 540 KSEK) för kvartalet. Det lägre negativa kassaflödet under kvartalet förklaras framförallt av att bolaget erhöll innovationsstöd om ca 3,1 MSEK från de australiska myndigheterna för aktiviteter gjorda under 2024. Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till 534 KSEK (-59 KSEK) och avser avyttring av laboratorieutrustning. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till 0 KSEK (-2 368 KSEK) för kvartalet.

Vid utgången av kvartalet uppgick bolagets egna kapital till 25 578 KSEK (34 273 KSEK) och soliditeten till 84,4 procent (82,6 procent). Eget kapital per aktie, före utspädning, uppgick till 0,07 SEK (0,15 SEK).

AKTIEN OCH AKTIEKAPITAL

Per 31 mars 2025 uppgick antalet registrerade aktier till 348 196 206. Spago Nanomedicals aktie handlas på Nasdaq First North Growth Market med kortnamn SPAGO. Per kvartalets utgång uppgick aktiens kvotvärde till 0,01 SEK och aktiekapitalet till 3 481 962,06 SEK. Antal aktieägare var vid periodens utgång 2 629. De största ägarna var vid periodens slut Peter Lindell med bolag och närstående, Mikael Lönn, Avanza Pension, Eva Redhe och Tiel Ridderstad.

KONCERNENS RESULTATRÄKNING

<i>Belopp i KSEK</i>	jan-mars 2025	jan-mars 2024	jan-dec 2024
Intäkter			
Nettoomsättning	338	350	1 911
Övriga rörelseintäkter	1 170	1 078	5 002
Summa intäkter	1 508	1 428	6 913
Rörelsens kostnader			
Projektkostnader	-2 817	-3 180	-14 269
Övriga externa kostnader	-2 087	-2 444	-8 895
Personalkostnader	-3 781	-3 740	-16 816
Avskrivningar av materiella anläggningstillgångar	-68	-79	-312
Övriga rörelsekostnader	-211	-54	-334
Summa rörelsens kostnader	-8 964	-9 497	-40 626
RÖRELSERESULTAT	-7 456	-8 070	-33 713
Finansiella poster			
Finansiella intäkter	139	307	1 204
Finansiella kostnader	-118	0	0
Summa finansiella poster	20	307	1 204
RESULTAT EFTER FINANSIELLA POSTER	-7 435	-7 763	-32 509
PERIODENS RESULTAT	-7 435	-7 763	-32 509

KONCERNENS BALANSRÄKNING

Belopp i KSEK	31 mar 2025	31 mar 2024	31 dec 2024
TILLGÅNGAR			
ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR			
Materiella anläggningstillgångar			
Inventarier, verktyg och installationer	346	847	613
Finansiella anläggningstillgångar			
Andra långfristiga fordringar	440	210	382
Summa anläggningstillgångar	786	1 057	996
OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR			
Kundfordringar	67	202	199
Övriga kortfristiga fordringar	356	662	482
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	2 501	7 298	5 437
Kassa och bank	26 578	32 250	32 470
Summa omsättningstillgångar	29 502	40 411	38 587
SUMMA TILLGÅNGAR	30 288	41 469	39 583
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital			
Eget kapital	25 578	34 273	33 235
Summa Eget kapital	25 578	34 273	33 235
Avsättningar			
Avsättningar för pensioner	440	210	382
Övriga avsättningar	116	52	103
Summa avsättningar	556	262	485
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	1 662	4 287	2 722
Övriga kortfristiga skulder	359	366	436
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	2 133	2 280	2 705
Summa kortfristiga skulder	4 154	6 933	5 863
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	30 288	41 469	39 583

KONCERNENS RAPPORT ÖVER FÖRÄNDRINGAR I EGET KAPITAL

<i>Belopp i KSEK</i>	Aktie-kapital	Ej reg. aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Omräknings- differens	Annat EK inkl. periodens resultat	Totalt kapital
Ingående balans 1 jan 2024	18 859	3 091	270 559	-29	-251 164	41 317
Registrering av nyemission	3 091	-3 091				0
Nyemission	521		729			1 250
Emissionskostnad			-568			-568
Omräkningsdifferens				37		37
Periodens resultat					-7 763	-7 763
Utgående balans 31 mar 2024	22 472	0	270 721	8	-258 927	34 273
Nyemission	12 348		12 348			24 696
Emissionskostnad			-966			-966
Nedsättning aktiekapital	-31 338				31 338	0
Omräkningsdifferens				-23		-23
Periodens resultat					-24 746	-24 746
Utgående balans 31 dec 2024	3 482	0	282 103	-16	-252 335	33 235
Ingående balans 1 jan 2025	3 482	0	282 103	-16	-252 335	33 235
Omräkningsdifferens				-222		-222
Periodens resultat					-7 435	-7 435
Utgående balans 31 mar 2024	3 482	0	282 103	-237	-259 770	25 578

KONCERNENS KASSAFLÖDE I SAMMANDRAG

<i>Belopp i KSEK</i>	jan-mar 2025	jan-mar 2024	jan-dec 2024
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-7 570	-7 612	-31 922
Förändring i rörelsekapital	1 144	-2 928	-2 746
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-6 426	-10 540	-34 668
Kassaflöde från investeringsverksamheten	534	-59	-230
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	-2 368	22 152
Periodens kassaflöde	-5 892	-12 967	-12 747
Likvida medel vid periodens början	32 470	45 217	45 217
LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT	26 578	32 250	32 470

DATA PER AKTIE

	jan-mar 2025	jan-mar 2024	jan-dec 2024
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-0.02	-0.03	-0.11
Eget kapital per aktie före utspädning, SEK	0.07	0.15	0.10
Genomsnittligt antal aktier före utspädning	348 196 206	223 341 828	295 416 709
Genomsnittligt antal aktier efter utspädning	348 196 206	350 663 040	349 484 621
Antal aktier vid periodens slut	348 196 206	224 715 454	348 196 206

ÖVRIGA NYCKELTAL

	jan-mar 2025	jan-mar 2024	jan-dec 2024
Genomsnittligt antal anställda	9	12	13
Soliditet, %	84.4	82.6	84.0

FINANSIELLA DEFINITIONER

SOLIDITET

Eget kapital i förhållande till balansomslutningen

EGET KAPITAL PER AKTIE, FÖRE UTSPÄDNING

Eget kapital i förhållande till antal aktier vid periodens slut

RESULTAT PER AKTIE, FÖRE UTSPÄDNING

Periodens resultat i förhållande till genomsnittligt antalet aktier

RESULTAT PER AKTIE, EFTER UTSPÄDNING

Periodens resultat i förhållande till genomsnittligt antalet aktier ökat med det antal som tillkommer vid full utspädning. I enlighet med IAS 33 uppkommer ingen utspädningseffekt i de fall en konvertering medför en lägre förlust per aktie.

REDOVISNINGSPRINCIPER

Spago Nanomedical AB (publ) redovisar enligt årsredovisningslagen (ÅRL) och bokföringsnämndens allmänna råd BFNAR2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Bolagets redovisningsprinciper beskrivs i not 1 i bolagets årsredovisning för 2024.

Om ej annat anges i denna delårsrapport så avses koncernen. Siffror inom parentes anger utfall för motsvarande period föregående år. Beloppen är uttryckta i KSEK vilket i denna rapport avser tusental svenska kronor.

VÄSENTLIGA RISKER OCH OSÄKERHETSFAKTORER

Spago Nanomedicals verksamhet är exponerad för ett antal riskfaktorer och osäkerhetsmoment, såväl operationella som finansiella. Risk- och osäkerhetsfaktorer består i huvuddrag av risker relaterade till forskning och utveckling, kliniska prövningar, patent och andra rättigheter, samarbeten och kommersialisering av projekt, samt finansiering. En detaljerad redogörelse för bolagets väsentliga finansiella risker beskrivs på sidorna 26-27 i årsredovisningen för 2024.

TRANSAKTIONER MED NÄRSTÅENDE

Inga transaktioner med närstående att rapportera.

INVESTOR RELATIONS

Denna rapport finns att ladda ner från hemsidan www.spagonanomedical.se eller rekvireras från bolaget via e-post eller post: Spago Nanomedical AB, Scheelevägen 22, 223 63 Lund. För ytterligare information, kontakta VD Mats Hansen på tel 046-811 88 eller e-post mats.hansen@spagonanomedical.se.

ÖVRIGT

Denna rapport har inte granskats av bolagets revisorer.

INTYGANDE

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

Lund den 7 maj 2025

Spago Nanomedical AB (publ)
Org.nr: 556574-5048

Hans Arwidsson
Ordförande

Kari Grønås

Alan Raffensperger

Nicklas Westerholm

Mats Hansen
VD