

Egetis planerar att lansera Emcitate® i det första landet, Tyskland, den 1 maj 2025

- EU-kommissionen godkände Emcitate® (tiratricol) som den första och enda behandlingen för patienter med MCT8-brist.
- I ReTRIACt-studien, som är beslutsgrundande för ansökan om marknadsgodkännande i USA, har 12 patienter avslutat den randomiserade fasen, 1 patient är i den randomiserade fasen, 1 patient är i inledningsfasen och 2 patienter planeras för screening.
- I MENAT regionen (Mellanöstern, Nordafrika och Turkiet) pågår diskussioner med potentiella distributionspartners för att möjliggöra att patienter får tillgång till Emcitate.

Finansiell översikt januari-mars

- Försäljningsintäkten uppgick till 12,7 (12,1) MSEK
- Kvartalets förlust uppgick till -62,9 (-75,0) MSEK
- Kassaflöde uppgick till -74,2 (-56,0) MSEK
- Likvida medel vid kvartalets utgång uppgick till 272,8 (251,7) MSEK
- Resultat per aktie före/efter utspädning uppgick till -0,2 (-0,3) SEK

Väsentliga händelser under kvartalet

- EU-kommissionen godkände Emcitate som den första och enda behandlingen för patienter med MCT8-brist.
- Egetis deltog i TV-programmet *Behind the Mystery* som sändes i USA för att öka medvetenheten om MCT8-brist.
- Egetis anordnade ett virtuellt KOL-event om MCT8-brist.

Väsentliga händelser efter kvartalet

- I ReTRIACt-studien, som är beslutsgrundande för ansökan om marknadsgodkännande i USA, har 12 patienter avslutat den randomiserade fasen, 1 patient är i den randomiserade fasen, 1 patient är i inledningsfasen och 2 patienter planeras för screening.
- Emcitate förskrivs idag via Managed Access Program till över 230 patienter.

Finansiell översikt

	2025 jan-mars	2024 jan-mars	2024 jan-dec
Försäljningsintäkter, MSEK	12,7	12,1	46,1
Resultat efter skatt, MSEK	-62,9	-75,0	-343,5
Kassaflöde, MSEK	-74,2	-56,0	41,8
Likvida medel, MSEK	272,8	251,7	351,0
Soliditet, %	60	68	62
Resultat per aktie före utspädning, SEK	-0,2	-0,3	-1,1
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,2	-0,3	-1,1
Genomsnittligt antal anställda	40	30	35

VD har ordet

Jag är mycket stolt över EU godkännandet av Emcitate® (tiratricol), och jag är tacksam för Egetis medarbetares och våra samarbetspartners hårda arbete under flera år, där vi sammanlagt har investerat över 100 miljoner euro för utvecklingen av den första och enda godkända behandlingen för patienter med MCT8-brist. Ett särskilt tack riktas till Professor Edward Visser och hans team vid Erasmus University Medical Center i Rotterdam, Nederländerna. Jag är glad att vi nu kan erbjuda denna nya behandling för patienter i Europa.

EU-Kommissionen godkände den 13 februari 2025 Emcitate i samtliga 27 medlemsstater i EU samt Island, Norge och Liechtenstein. Initialt fokuserar vi lanseringsarbetet på EU4 (Tyskland, Frankrike, Spanien och Italien) där vi har sammanställt pris- och ersättningsdossierer för Tyskland och Frankrike. Den franska dossiern lämnades in till Haute Autorité de Santé (HAS) under den första veckan i april. Den tyska dossiern skickas in idag (30 april 2025) till Gemeinsamer Bundesausschuss (GBA) och lansering av Emcitate i Tyskland planeras i morgon (1 maj 2025). Den tyska AMNOG processen är mycket väldefinierad och tar exakt ett år innan det slutliga ersättningspriset i Tyskland blir klart (se sidan 19 i [Egetis årsredovisning 2024](#) för en översikt av AMNOG processen). I Frankrike kan det ta 1-2 år innan det ersättningspriset är färdigförhandlat. Förberedelser pågår för initiering av pris- och ersättningsprocesser i Spanien och Italien.

Uppdatering om ReTRIACt-studien

Efter en överenskommelse med FDA genomför Egetis en beslutsgrundande, randomiserad, placebokontrollerad studie (ReTRIACt) i minst 16 utvärderbara patienter med MCT8-brist för att stödja ansökan om marknadsgodkännande (NDA) i USA.

För att öka rekryteringskapaciteten i studien öppnade vi under 2024 fyra ytterligare studiecentra i USA: en vardera i Texas, Georgia, North Carolina och Florida. Hitintills har 12 patienter avslutat den randomiserade fasen, 1 patient är i den randomiserade fasen och 1 patient är i inledningsfasen. Två patienter planeras för screening och ytterligare patienter utvärderas.

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

Marknader utanför Europa och USA

Egetis har ett licensavtal med Fujimoto Pharmaceutical Corporation för att utveckla och kommersialisera Emcitate i Japan. För närvarande pågår diskussioner med den japanska läkemedelsmyndigheten PMDA om vilken regulatorisk utvecklingsväg som krävs för att erhålla godkännande av Emcitate i Japan.

I MENAT regionen (Mellanöstern Nordafrika och Turkiet) pågår diskussioner med potentiella distributionspartners för att möjliggöra att patienter får tillgång till Emcitate.

Egetis medverkade i TV-program i USA om MCT8-brist

Den 24 februari medverkade Egetis i *Behind the Mystery™*, ett TV-program i USA som sänds under morgonprogrammet *The Balancing Act®*. Detta avsnitt, som sponsrades av Egetis, syftade till att öka medvetenheten om MCT8-brist med anledning av Rare Disease Day den 28 februari. Avsnittet om MCT8-brist sändes också den 3 mars 2025. En repris finns tillgänglig på <https://www.mct8deficiency.eu/behind-the-mystery/>

MCT8-brist är en sällsynt genetisk sjukdom som först beskrevs 2004. Bolagets 'medical affairs' aktiviteter fokuserar på att öka medvetenheten kring sjukdomen och förbättra kunskapen om dess diagnostik genom deltagande och dialoger på vetenskapliga konferenser, samarbete med företag för genetisk testning, engagemang med ledande experter och interaktioner med patientgrupper. Hittills under 2025 har Egetis deltagit på 6 vetenskapliga konferenser inom ämnen såsom endokrinologi, pediatrik och neurologi, inom vilka MCT8-brist presenteras.

För mer information om MCT8-brist, se www.mct8deficiency.com

Egetis anordnade ett virtuellt KOL-event om MCT8-brist

Den 4 mars anordnade Egetis ett virtuellt 'key opinion leader' (KOL)-event för analytiker och investerare. Professor Edward Visser från Erasmus University Medical Center, Rotterdam, Nederländerna, beskrev

det medicinska behovet vid MCT8-brist och redogjorde för publicerade data om effekterna av Emcitate® (tiratricol) vid behandling av patienter med MCT8-brist.

För en länk till KOL-eventet information, se <https://egetis.events.inderes.com/kol-event-2025>

Managed Access Program för Emcitate

Det finns ett fortsatt betydande och växande intresse från läkare världen över för att behandla patienter med MCT8-brist med Emcitate, vilket redan förskrivs till patienter i över 25 länder som en del av vårt Managed Access-program. För närvarande behandlas över 230 patienter med Emcitate.

På begäran av FDA har Egetis implementerat ett Expanded Access Program (EAP) i USA. För närvarande är 13 sjukhus redo för att ta emot patienter inom EAP-programmet. EAP-programmet underlättar för läkare att få tillgång till tiratricol för sina patienter med MCT8-brist som inte är kvalificerade för en klinisk prövning tills produkten erhåller marknadsföringstillstånd samt för att ge fortsatt behandling till patienter som avslutat ReTRIACt-studien.

För mer information om EAP programmet, se <https://clinicaltrials.gov/study/NCT05911399>

Kassa

Vi redovisar en kassa på cirka 273 miljoner SEK per den 31 mars 2025. För närvarande pågår en dialog mellan Bolaget och BlackRock avseende villkoren samt en eventuell förlängning av utnyttjandefönstret av Tranche B på lånefaciliteten på 15 miljoner euro.

Framtidsutsikter

2025 är ett år med flera viktiga milstolpar för Egetis. Vårt team fortsätter att fokusera på att leverera fyra centrala prioriteringar:

- Optimera prissättnings- och ersättningsprocesserna och lansering i Europa;
- Slutföra ReTRIACt-studien, som är registreringsgrundande i USA, så snart som möjligt;
- Ansöka om marknadsgodkännande för Emcitate i USA;
- Lanseringsförberedande aktiviteter i USA.

Nicklas Westerholm, vd

Om Egetis Therapeutics

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

Bolagets ledande läkemedelskandidat Emcitate® (tiratricol) utvecklas som den första och enda godkända behandlingen för patienter med MCT8-brist, en sällsynt sjukdom med ett stort medicinskt behov. Egetis erhöill marknadsgodkännande för Emcitate i EU den 13 februari 2025 som den första och enda behandlingen för MCT8-brist.

Efter dialog med FDA genomför Egetis en randomiserad, placebokontrollerad, registreringsgrundande studie på minst 16 utvärderbara patienter för att verifiera resultaten på T3-nivåer i tidigare kliniska prövningar och publikationer. Som tidigare kommunicerats kommer Bolaget att uppdatera marknaden så snart rekryteringen stängs och vid det tillfället kommer Bolaget även att informera när topline resultat förväntas och när Bolaget planerar att lämna in NDA ansökan under 2025.

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

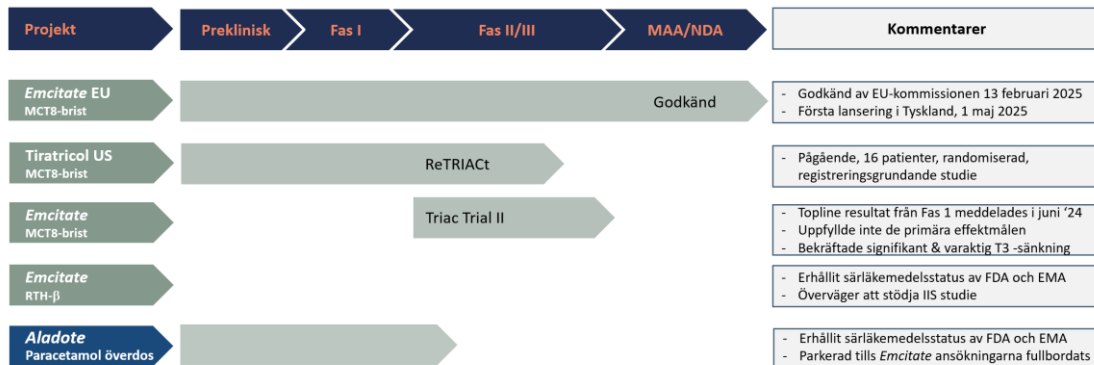
RTH-beta. MCT8-brist och RTH-beta är separata indikationer med distinkta patientpopulationer. I USA har *Emcitate* även beviljats Rare Pediatric Disease Designation (RPDD) vilket ger Egetis möjligheten att erhålla en Priority Review Voucher (PRV), efter marknadsgodkännande. I UK har Emcitate erhållit Promising Innovative Medicine status av den brittiska läkemedelsmyndigheten MHRA.

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

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

Pipeline översikt

Emcitate – Godkänd av EU-kommissionen den 13 februari 2025



Om Emcitate® (tiratricol)

Emcitate är Egetis ledande läkemedelskandidat i klinisk utvecklingsfas. Den avser behandla monokarboxylattransportör 8 (MCT8)-brist, även kallat Allan-Herndon-Dudley Syndrom (AHDS), en ovanlig sjukdom som drabbar 1 av 70 000 män med betydande medicinskt behov. Emcitate är den första och enda godkända behandlingen i EU för MCT8-brist.

Sköldkörtelhormoner är essentiella för utveckling och kontroll av metabolismen i de flesta typer av vävnader, vilket kräver transport över cellmembran. En av nyckeltransportörerna av sköldkörtelhormon i kroppen över cellmembran är MCT8. Mutationer i genen för MCT8 leder till MCT8-brist. Genen sitter på X-kromosomen och drabbar därför främst män, eftersom män bara har en X-kromosom.

MCT8-brist är ett problem med transport av sköldkörtelhormon in i olika typer av celler inklusive hjärnan och dess nervceller. Patienter med MCT8-brist har därav låga koncentrationer av sköldkörtelhormon i det centrala nervsystemet. Hos patienter med MCT8-brist får sköldkörteln signaler att producera mera sköldkörtelhormon. Detta leder till ökade nivåer av aktivt sköldkörtelhormon T3 i perifera vävnader, också kallat tyreotoxikos.

Avsaknad av sköldkörtelhormon i det centrala nervsystemet leder till kraftigt påverkad neurokognitiv utveckling och funktionsnedsättning.

De ökade nivåerna av cirkulerande sköldkörtelhormon i perifera vävnader är skadligt för andra organ som hjärta, muskler, lever och njurar vilket leder till kraftigt nedsatt kroppsvikt, kardiovaskulär påverkan, sömnbrist och muskelatrofi, och patienterna har en väsentligt förkortad livslängd. De flesta patienter kommer aldrig att utveckla förmågan att gå eller sitta på egen hand.

Tiratricol beviljades sär läkemedelsstatus (Orphan Drug Designation, ODD) av EMA, 2017 och av FDA, 2019 för MCT8-brist. Under 2020 beviljades tiratricol s.k. Rare Pediatric Disease Designation (RPDD) och 2021 Fast Track Designation i USA. I samband med marknadsgodkännande kan sponsorer som har en RPDD, och som uppfyller kraven, ansöka om en s.k. Priority Review Voucher (PRV), som kan användas för att få en snabbare FDA-granskning av en ansökan om marknadsgodkännande för en annan läkemedelskandidat inom vilken indikation som helst, vilket förkortar tiden till lansering i USA. En PRV kan också säljas eller överföras till en annan sponsor. Under de senaste åren (2021-2024) har priset för PRVs som sålts varit mellan USD 100 – 158 miljoner.

En klinisk fas 2b-studie (Triac Trial I) i patienter med MCT8-brist har genomförts med signifikanta och kliniskt relevanta effekter på centrala aspekter av sjukdomen. I oktober 2021 publicerades data från långtidsbehandling i patienter med MCT8-brist i

upp till 6 år. Resultaten kommer från en prövarinitierad, real-life kohortstudie vid 33 kliniker som utförts av Erasmus Medical Center, Rotterdam, Nederländerna, där effekten och säkerheten av Emcitate undersöktes hos 67 patienter med MCT8-brist.

Baserat på dessa långtidsdata hade Bolaget ytterligare interaktioner med de regulatoriska myndigheterna i USA och Europa. I december 2021 drog EMA slutsatsen att de kliniska data från Triac Trial I, tillsammans med data från långtidsbehandling skulle kunna vara tillräckliga för en ansökan om marknadsgodkännande (Marketing Authorisation Application, MAA) i EU för behandling av MCT8-brist. EU-Kommissionen godkände den 13 februari Emcitate® (tiratricol) som den första och enda behandlingen för MCT8-brist

FDA har bekräftat att en behandlingseffekt på T3-nivåer och kronisk tyreotoxikos vid MCT8-brist skulle kunna utgöra grunden för marknadsgodkännande även i USA. Vi genomför nu en studie (ReTRIACt) som inkluderar både patienter som redan behandlas med Emcitate och behandlingsnaiva patienter. De som inte tidigare har behandlats med Emcitate behandlas först med ökande doser Emcitate tills deras serum T3 nivåer når normala värden. När patienterna från båda grupperna har stabila T3 värden randomiseras de till att antingen fortsätta behandlingen med Emcitate eller till att få placebo i upp till 30 dagar för att verifiera de T3-resultat vi sett i tidigare kliniska prövningar och publikationer. Utformningen av denna studie (ReTRIACt) finns tillgänglig på clinicaltrials.gov med koden NCT05579327. Det är väletablerat att T3-nivåerna hos obehandlade MCT8-patienter är signifikant förhöjda, och vi har tidigare visat att Emcitate snabbt och varaktigt kan normalisera dessa nivåer. Hitintills har 12 patienter avslutat den randomiserade fasen. Rekryteringen kommer att fortsätta tills minst 16 patienter har avslutat den

randomiserade fasen. Som tidigare kommunicerats kommer Bolaget att uppdatera marknaden så snart rekryteringen stängs och vid det tillfället kommer Bolaget även att informera när topline resultat förväntas och när Bolaget planerar att lämna in NDA ansökan 2025.

Triac Trial II studien inkluderade 22 unga pojkar med MCT8-brist (<30 månader gamla) och undersökte neurokognitiva effekter av tidig intervention med Emcitate. Studien uppnådde inte sina primära effektmål, som var Gross Motor Function Measure (GMFM)-88 och Bayley Scales for Infant and Toddler Development (BSID)-III, jämfört med data från historiska kontroller från Triac Trial I. De totala sköldkörtelhormon T3-koncentrationerna i serum minskade signifikant och varaktigt hos alla patienter, vilket bekräftar tiratricols förmåga att lindra tyreotoxikos vid MCT8-brist. Studien bekräftade vidare den gynnsamma säkerhetsprofil som setts i tidigare kliniska studier, även vid den högre doseringen per kg kroppsvikt.

Emcitate förskrivs redan på individuell licens till över 230 patienter efter godkännande av nationella läkemedelsmyndigheter i över 25 länder. 'Managed access program' är ett sätt att före regulatoriskt godkännande möjliggöra tillgång till läkemedel för tillstånd med stort medicinskt behov som saknar behandlingsalternativ. Egetis har implementerat ett så kallat 'Expanded Access Program' i USA, vilket underlättar arbetsbördan både för läkare och FDA när de vill ge patienter tillgång till Emcitate, innan produkten har blivit godkänd.

Emcitate har även beviljats sär-läkemedelsstatus (ODD) för RTHβ i USA och EU. RTHβ är en separat indikation, med en distinkt patientpopulation, att lägga till den tidigare erhållna sär-läkemedelsstatusen för MCT8-brist. Sär-läkemedelsstatus för RTHβ är ett direkt resultat av Bolagets arbete med att utvidga indikationerna för Emcitate programmet till närliggande men distinkta tillstånd.

Om Aladote® (calmangafodipir)

Aladote är en "first-in-class" läkemedelskandidat som utvecklas för att förebygga akuta leverskador till följd av paracetamolförgiftning. Aladote har i relevanta prekliniska studier visat god effekt även i det tidsfönster där behandling med N-acetylcystein (NAC) inte längre fungerar tillfredsställande (>8 timmar). En "proof-of-principle" studie i patienter med paracetamolförgiftning för att förebygga akuta leverskador har framgångsrikt slutförts. Studieresultaten visade att Aladote är säkert och tolerabelt när det ges tillsammans med NAC. Resultaten indikerar också att Aladote kan minska akuta leverskador i den aktuella patientpopulationen. Aladote har beviljats sär-läkemedelsstatus ('Orphan Drug Designation', ODD) i USA och EU.

Paracetamol är ett av de mest använda läkemedlen i världen vid behandling av feber och smärttillstånd, men samtidigt ett av de läkemedel som oftast

överdoseras – avsiktligt eller oavsiktligt.

Överdoser av paracetamol är ett av de vanligaste tillvägagångssätten vid självmordsförsök. När alltför stora mängder paracetamol bryts ner i levern, bildas den skadliga metaboliten NAPQI, som kan orsaka akut leverskada. Den befintliga behandlingen vid överdosering (NAC) är som effektivast om den ges inom åtta timmar efter intag av paracetamol.

En registreringsgrundande fas 2/3 studie riktar sig till patienter med förhöjd risk för leverskada som anländer sent till sjukhus, mer än 8 timmar efter en överdos av paracetamol, för vilka den nuvarande tillgängliga behandlingen, NAC, inte är effektiv. Den totala planerade studiestorleken är ca 250 patienter, vilka kommer inkluderas i studien i USA, Storbritannien och i minst ett EU-land.

Utvecklingsprogrammet för Aladote har parkerats tills ansökningarna om marknadsgodkännande för Emcitate för MCT8-brist har fullbordats.

Finansiell information

Delårsrapport, januari–mars 2025

Omsättning och resultat

Intäkter

Försäljningsintäkterna uppgick till 12,7 (12,1) MSEK för perioden. Periodens intäkter bestod av "Managed Access Program" med Emcitate med 12,6 (12,1) MSEK för perioden samt vidarefakturerade kostnader till Solasia om 0,1 (-) MSEK.

Kostnad sålda varor

Kostnad sålda varor uppgick under perioden till -9,5 (-2,5) MSEK och är i sin helhet hänförliga till Emcitate. Kostnaderna i kvartalet ökade som följd av icke återkommande milstolpebetalningar till Erasmus Medical Center om -3,5 MSEK, för bl.a. det första regulatoriska godkännandet av Emcitate samt avskrivningar avseende Forsknings- och utvecklingskostnader (FoU) efter erhållet marknadsgodkännande för Emcitate om -3,4 (-) MSEK. FoU avskrivningarna kommer fortgå under Emcitates exklusivitetstid och bedöms per idag till -3,4 MSEK per månad. Avskrivningarna påverkar inte kassaflödet.

Rörelsens kostnader

Rörelsens totala kostnader uppgick till -67,9 (-78,2) MSEK för perioden.

Forsknings- och utvecklingskostnader

Kostnader för forskning och utveckling uppgick under perioden till -30,5 (-32,8) MSEK. Kostnaderna är i linje med motsvarande period föregående år och hänförliga till aktiviteter för Emcitateprojektet.

Marknads- och försäljningskostnader

Under perioden uppgick marknads- och försäljningskostnaderna till -20,6 (-22,6) MSEK.

Administrationskostnader

Administrationskostnaderna uppgick under perioden till -23,8 (-21,5) MSEK. Kostnadsökningen för perioden var främst hänförligt till ökade kostnader för personaloptionsprogrammet som även fortsatt kommer att variera, med aktiekursens utveckling. Denna post har ingen påverkan på kassaflödet. Kostnaden för personaloptionsprogrammet var -5,0 (-3,9) MSEK i perioden.

Övriga rörelseintäkter och övriga rörelsekostnader

Övriga rörelseintäkter uppgick till 7,1 (2,0) MSEK för perioden och övriga rörelsekostnader uppgick till -0,2 (-3,2) MSEK för perioden. Förändringen av övriga rörelseintäkter och övriga rörelsekostnader förklaras huvudsakligen av valutakursförändringar relaterade till fordringar och skulder av rörelsekaraktär.

Finansiella poster - netto

Finansnettot uppgick till 1,8 (-6,4) MSEK för perioden. Förändringen av kostnaderna och intäkterna jämfört med motsvarande period föregående år består i huvudsak av omvärdering av långivarens konvertibelrätt. Omvärderingen har ingen påverkan på kassaflödet och kommer fortsatt att variera med aktiekursens utveckling.

Skatt

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

Resultat för perioden

Periodens resultat uppgick till -62,9 (-75,0) MSEK. Resultat per aktie uppgick till -0,2 (-0,3) SEK för perioden, både före och efter utspädning.

Finansiell ställning

Likvida medel

Per den 31 mars 2025 uppgick likvida medel till 272,8 (251,7) MSEK.

Kassaflöde

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -66,1 (-55,4) MSEK för perioden. Kassaflödet från den löpande verksamheten är drivet av kostnader för pågående kliniska studier och förberedelserna inför den planerade lanseringen av Emcitate.

Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till -0,4 (-) MSEK under perioden. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till -7,7 (-0,6) MSEK för perioden och härrör i huvudsak från avbetalningar till koncernens långivare. Periodens kassaflöde uppgick till -74,2 (-56,0) MSEK.

Eget kapital och soliditet

Eget kapital uppgick per den 31 mars 2025 till 433,3 (472,6) MSEK. Eget kapital per genomsnittligt antal aktier uppgick till 1,2 (1,6) SEK för perioden. Bolagets soliditet var 60 (68) %.

Skulder och fordringar

Långfristiga skulder uppgick per den 31 mars 2025 till 91,1 (114,6) MSEK. Dessa består av låneskulder om 38,4 (64,9) MSEK, konvertibellån samt konvertibelrätt om 31,1 (40,2) MSEK, skulder för nyttjanderättigheter 7,8 (1,7) MSEK, uppskjuten skatteskuld på nyttjanderättstillgångar 2,1 (0,8) MSEK och avsättningar för sociala avgifter avseende optionsprogrammen om 11,7 (7,2) MSEK. Kortfristiga skulder uppgick till 199,7 (112,7) MSEK och bestod till största delen av övriga kortfristiga och upplupna kostnader 150,8 (85,6) MSEK, kortfristig del låneskulder 29,2 (12,5) MSEK samt leverantörsskulder 19,7 (14,7) MSEK.

Ökningen av upplupna kostnader härrör från reservationer för rabatter som fastställs årsvis. Reservationerna är uppskattningar bedömda av

bolaget baserad på branschmässig praxis, med slutlig reglering efter överenskommelse med myndigheter efter ett marknadsgodkännande för Emcitate.

Investeringar, materiella och immateriella anläggningstillgångar

Immateriella anläggningstillgångar uppgick per 31 mars 2025 till 404,4 (408,9) MSEK. Inga signifikanta investeringar har klassificerats som materiella anläggningstillgångar under perioden.

Aktier

Antalet stamaktier i bolaget uppgick per den 31 mars 2025 till 359 238 126. Bolaget har 29 000 000 C-aktier i eget förvar som säkring för de utestående personaloptionsprogrammen. Totala antalet stamaktier och C-aktier är 388 238 126.

Antalet aktieägare uppgick per den 31 mars 2025 till 8 710. De 10 största ägarna innehade 62,0 % av andelen aktier. Egetis Therapeutics aktie är noterad på huvudlistan på Nasdaq Stockholm.

Optionsprogram

Upplysningar avseende tidigare tecknade optionsprogram

För information, inklusive tidigare personaloptionsprogram, se not 7.

Medarbetare

Antal medarbetare uppgick per den 31 mars 2025 till 38 (31) personer, 23 kvinnor och 15 män (19 kvinnor och 12 män).

Moderbolaget

Moderbolagets intäkter för perioden uppgick till 24,3 (23,4) MSEK. Intäkter för perioden bestod av fakturering av koncerninterna tjänster från moderbolaget till dotterbolagen Rare Thyroid Therapeutics International AB (RTTI AB) och Egetis Therapeutics US Inc. om 18,5 (14,8) MSEK, vidarefakturering av kostnader för Emcitate till RTTI AB

om 5,7 (8,6) MSEK samt vidarefaktureringskostnader till Solasia om 0,1 (-) MSEK. Intäktsökningen för perioderna avser främst vidarefaktureringskostnader av administrativ karaktär inom organisationen.

Rörelsens kostnader uppgick till -40,2 (-42,1) MSEK för perioden. Moderbolagets resultat för perioden uppgick till -72,9 (-51,5) MSEK.

Finansiella anläggningstillgångar uppgick till 436,6 (435,3) MSEK. Långfristiga låneskulder uppgick till 38,4 (64,9) MSEK, konvertibellån samt konvertibelrätt till 31,1 (40,2) MSEK och övriga långfristiga skulder till 11,7 (7,2) MSEK.

Koncernens resultaträkning

MSEK	2025 jan-mar	2024 jan-mar	2024 jan-dec
Nettoomsättning	12,7	12,1	46,1
Kostnad sålda varor	-9,5	-2,5	-11,6
Bruttoresultat	3,2	9,5	34,5
Forsknings- och utvecklingskostnader	-30,5	-32,8	-146,2
Marknads- och försäljningskostnader	-20,6	-22,6	-109,7
Administrationskostnader	-23,8	-21,5	-105,6
Övriga rörelseintäkter	7,1	2,0	5,2
Övriga rörelsekostnader	-0,2	-3,2	-7,6
Summa rörelsens kostnader	-67,9	-78,2	-363,9
Rörelseresultat	-64,7	-68,6	-329,4
Resultat från finansiella poster			
Finansiella intäkter	2,6	1,9	16,5
Finansiella kostnader	-11,0	-4,9	-25,9
Omvärdering konvertibelrätt	10,2	-3,4	-4,5
Summa finansiella poster	1,8	-6,4	-13,8
Resultat efter finansiella poster	-62,9	-75,0	-343,2
Skatt	0,0	0,0	-0,3
Årets resultat	-62,9	-75,0	-343,6
Data per aktie			
Antal utestående aktier vid periodens slut	359 238 126	292 571 459	359 238 126
Genomsnittligt antal utestående aktier under perioden	359 238 126	292 571 459	306 537 424
Genomsnittligt antal aktier under perioden, efter utspädning	361 882 339	297 112 589	310 902 926
Resultat per aktie före utspädning, SEK	-0,2	-0,3	-1,1
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,2	-0,3	-1,1
Eget kapital per genomsnittligt antal utestående aktier, SEK	1,2	1,6	1,6
Eget kapital per genomsnittligt antal aktier, efter utspädning, SEK	1,2	1,6	1,6

MSEK	2025 jan-mar	2024 jan-mar	2024 jan-dec
Periodens resultat	-62,9	-75,0	-343,6
Periodens omräkningsdifferenser	-0,1	0,2	0,1
Totalresultat för perioden	-63,0	-74,8	-343,5

Koncernens balansräkning

MSEK	2025-03-31	2024-03-31	2024-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Forsknings och utvecklingskostnader	401,4	404,8	404,8
Licenser	3,0	4,1	3,2
Nyttjanderättstillgångar	10,2	3,7	2,6
Uppskjuten skattefordran	2,1	0,8	0,6
Inventarier, verktyg och installationer	0,4	0,0	0,0
Finansiella anläggningstillgångar	0,8	0,8	0,8
Summa anläggningstillgångar	418,0	414,2	412,2
Omsättningstillgångar			
Varulager	0,7	0,4	1,0
Kundfordringar	19,7	24,9	15,5
Övriga fordringar	8,6	3,3	8,1
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	4,3	5,5	4,5
Kassa och bank	272,8	251,7	351,0
Summa omsättningstillgångar	306,1	285,8	380,1
Summa tillgångar	724,1	700,0	792,3
MSEK	2025-03-31	2024-03-31	2024-12-31
Eget kapital			
Aktiekapital	20,4	15,4	20,4
Övrigt tillskjutet kapital	2 057,7	1 780,0	2 057,7
Reserver	28,4	18,6	24,8
Balanserat resultat inklusive årets resultat	-1 673,2	-1 341,4	-1 610,1
Summa eget kapital	433,3	472,6	492,9
Långfristiga skulder			
Upplåning	69,5	105,0	84,1
Uppskjuten skatteskuld	2,1	0,8	0,5
Övriga långfristiga skulder	7,8	1,7	0,4
Avsättning för sociala avgifter	11,7	7,2	10,2
Summa långfristiga skulder	91,1	114,6	95,2
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder	19,7	14,7	25,7
Skatteskulder	0,0	0,0	0,2
Upplåning	29,2	12,5	30,1
Övriga skulder	10,7	9,6	11,0
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	140,0	76,0	137,2
Summa kortfristiga skulder	199,7	112,7	204,2
Summa eget kapital och skulder	724,1	700,0	792,3

Koncernens kassaflöde

MSEK	2025 jan-mar	2024 jan-mar	2024 jan-dec
DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN			
Resultat efter finansiella poster	-62,9	-75,0	-343,2
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	4,7	9,3	27,0
Betald skatt	0,0	0,0	-0,3
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-58,1	-65,7	-316,6
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital			
Ökning/ minskning i rörelsefordringar och varulager	-4,1	8,5	13,4
Ökning/minskning av rörelseskulder	-3,8	1,8	75,2
Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital	-7,9	10,3	88,6
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-66,1	-55,4	-227,9
INVESTERINGSVERKSAMHETEN			
Förvärv av verksamhet	0,0	-	-1,2
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar	-	-	-
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-0,4	-	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-0,4	0,0	-1,2
FINANSIERINGSVERKSAMHETEN			
Nyemission/optionsemission	-	-	301,5
Emissionskostnader	-	-	-18,8
Återköp av egna aktier	-	-	-1,5
Återbetalning lån	-7,0	-	-7,7
Återbetalning leasingavtal	-0,6	-0,6	-2,5
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-7,7	-0,6	270,9
PERIODENS KASSAFLÖDE	-74,2	-56,0	41,8
Likvida medel vid periodens början	351,0	303,3	303,3
Förändring likvida medel	-74,2	-56,0	41,8
Kursdifferenser i likvida medel	-4,0	4,4	5,8
LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT	272,8	251,8	351,0

Koncernens rapport över förändringar i eget kapital

MSEK	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat inkl årets resultat	Övriga reserver	Totalt eget kapital
Ingående eget kapital 2025-01-01	20,4	2 057,7	-1 610,1	24,8	492,9
Periodens totalresultat	-	-	-63,0	-	-63,0
<i>Transaktioner med ägare</i>					
Kostnader för aktierelaterat ersättningsprogram till medarbetare	-	-	-	3,5	3,5
Utgående eget kapital 2025-03-31	20,4	2 057,7	-1 673,2	28,4	433,3
Ingående eget kapital 2024-01-01	15,4	1 780,0	-1 266,5	16,7	545,6
Nyemission	5,0	296,5	-	-	301,5
Emissionskostnader	-	-18,8	-	-	-18,8
Periodens totalresultat	-	-	-343,5	-	-343,5
<i>Transaktioner med ägare</i>					
Utgivna optioner				3,4	3,4
Återköp av egna aktier				-1,5	-1,5
Kostnader för aktierelaterat ersättningsprogram till medarbetare	-	-	-	6,2	6,2
Utgående eget kapital 2024-12-31	20,4	2 057,7	-1 610,1	24,8	492,9

Koncernens nyckeltal

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

MSEK	2025 jan-mar	2024 jan-mar	2024 jan-dec
Eget kapital	433,3	472,6	492,9
Soliditet, %	60	68	62
Antal utestående aktier vid periodens slut	359 238 126	292 571 459	359 238 126
Genomsnittligt antal utestående aktier under perioden	359 238 126	292 571 459	306 537 424
Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning	361 882 339	297 527 383	310 902 926
Data per aktie			
Resultat per aktie före utspädning, SEK	-1,1	-0,3	-1,1
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-1,1	-0,3	-1,1
Kassaflöde från den löpande verksamheten per genomsnittligt antal utestående aktier, SEK	-0,2	-0,2	-0,7
Eget kapital per genomsnittligt antal utestående aktier, SEK	1,2	1,6	1,6
Eget kapital per genomsnittligt antal aktier efter utspädning, SEK	1,2	1,6	1,6
Utdelning	-	-	-
Antal anställda (medelantal)	40	30	35
Utspädningseffekten beaktas inte när resultatet är negativt			

Moderbolagets resultaträkning

MSEK	2025 jan-mar	2024 jan-mar	2024 jan-dec
Nettoomsättning	24,3	23,4	98,7
Kostnad sålda varor	-	-	-
Bruttoresultat	24,3	23,4	98,7
Forsknings- och utvecklingskostnader	-10,3	-10,8	-47,5
Marknads- och försäljningskostnader	-7,7	-10,5	-48,3
Administrationskostnader	-22,3	-20,7	-100,0
Övriga rörelseintäkter	0,3	0,1	0,8
Övriga rörelsekostnader	-0,2	-0,3	-1,3
Summa rörelsens kostnader	-40,2	-42,1	-196,3
Rörelseresultat	-15,9	-18,7	-97,7
Resultat från finansiella poster			
Finansiella intäkter	2,5	0,4	13,6
Finansiella kostnader	-9,7	-4,8	-24,0
Omvärdering konvertibelrätt	10,2	-3,4	-4,5
Summa finansiella poster	3,0	-7,8	-14,9
Resultat efter finansiella poster	-12,9	-26,5	-112,6
Bokslutsdispositioner	-60,0	-25,0	-195,0
Skatt	-	-	-
Årets resultat	-72,9	-51,5	-307,6

EGETIS THERAPEUTICS

Moderbolagets balansräkning

MSEK	2025-03-31	2024-03-31	2024-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Inventarier, verktyg och installationer	0,0	0,1	0,0
Finansiella anläggningstillgångar	436,6	434,9	436,3
Summa anläggningstillgångar	436,6	435,0	436,3
Omsättningstillgångar			
Fordringar hos koncernföretag	1,0	0,5	0,6
Övriga fordringar	0,5	0,0	0,7
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	4,3	5,7	4,5
Kassa och bank	264,3	214,1	332,1
Summa omsättningstillgångar	270,2	220,4	337,8
Summa tillgångar	706,8	655,8	774,1
MSEK	2025-03-31	2024-03-31	2024-12-31
Eget kapital			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	20,4	15,4	20,4
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond	475,1	505,0	782,7
Reserver	28,3	18,6	24,8
Periodens resultat	-72,9	-51,5	-307,6
Summa eget kapital	450,9	487,5	520,3
Långfristiga skulder			
Upplåning	69,5	105,0	84,1
Avsättning för sociala avgifter	11,7	7,2	10,2
Summa långfristiga skulder	81,3	112,2	94,3
Kortfristiga skulder			
Skulder till koncernföretag	121,2	20,4	90,5
Leverantörsskulder	3,1	2,6	7,3
Upplåning	29,2	12,5	30,1
Övriga skulder	8,0	7,3	8,4
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	13,0	13,4	23,2
Summa kortfristiga skulder	174,6	56,1	159,5
Summa eget kapital och skulder	706,8	655,8	774,1

Noter

Not 1 – Redovisningsprinciper

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

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

Moderbolaget

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

Verksamhetsrelaterade risker

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

Operationella risker:

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

Finansiella risker:

Valuta, Likviditet, Marknad, Kredit och Ränterisk.

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

Externa omvärldsfaktorer

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

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

EGETIS THERAPEUTICS

Fortsatta och/eller förhöjda spänningar hänförliga till Rysslands fullskaliga militära invasion av Ukraina, konflikterna i mellanöstern, potentiellt globalt tullkrig initierad av USA kan elda på inflationen i samhället eller få den globala ekonomin att gå i recession. Dessa händelser kan väsentligt påverka de globala makroekonomiska förhållandena och den svenska ekonomin negativt. Detta skulle kunna medföra att Bolaget eller dess samarbetspartners inte kan bedriva forsknings- och utvecklings-arbete enligt befintliga planer.

En mer detaljerad beskrivning av Egetis riskexponering finns i Egetis Årsredovisning 2024, se avsnitt *Risk och Riskhantering*. Det finns inga större förändringar i koncernens riskexponering under 2025 jämfört med 2024.

Not 2 – Övriga upplysningar

Övriga upplysningar i enlighet med IAS 34.16A återfinns på sidorna före resultaträkningen och rapport över totalresultatet. Information om resultat, kassaflöde och finansiell ställning, se sidan 8. Händelser efter periodens utgång redovisas på sidan 1.

Not 3 – Segmentrapportering

Koncernen tillämpar segmentrapportering med i huvudsak två oberoende och fristående utvecklingsområden, Emcitate och Aladote. Den högsta verkställande beslutsfattaren i bolaget allokerar bolagets resurser mellan dessa två FoU-projekt. Aladote projektet är parkerat sedan juni 2023. Intäkterna för Emcitate är hänförliga till ”Managed Access Program” användning av läkemedelskandidaten.

Nedan redovisas intäkter och kostnader hänförliga till Emcitate och Aladote.

2025 jan-mar				
MSEK	Emcitate	Aladote	Gemensam	Summa
Intäkter	12,6	0,1	-	12,7
Kostnad för sålda varor	-9,5	-	-	-9,5
Projektkostnader	-26,1	-0,1	-0,5	-26,6
Övrigt	-	-	-41,3	-41,3
Rörelseresultat	-22,9	0,1	-41,8	-64,7
Finansnetto				1,8
Resultat före skatt				-62,9

2024 jan-mar				
MSEK	Emcitate	Aladote	Gemensam	Summa
Intäkter	12,1	-	-	12,1
Kostnad för sålda varor	-2,5	-	-	-2,5
Projektkostnader	-30,3	-0,1	-	-30,4
Övrigt	-	-	-47,7	-47,7
Rörelseresultat	-20,8	-0,1	-47,7	-68,6
Finansnetto				-6,4
Resultat före skatt				-75,0

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

Omsättning fördelat på typ av intäkter

MSEK	2025 jan-mar	2024 jan-mar	2024 jan-dec
Vidarefaktureringskostnader till Solasia	0,1	-	-
Varuförsäljning	12,6	12,1	46,1
Totalt	12,7	12,1	46,1

Not 4 – Eventualförpliktelser

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

Not 5 – Transaktioner med närstående partner

Peder Walberg och Elisabeth Svanberg arbetar som konsulter åt bolaget och har fakturerat bolaget 0,2 respektive 0,3 (0,1 respektive 0,0) MSEK under perioden.

Not 6 – Upplåning

MSEK	2025-03-31	2024-03-31	2024-12-31
Konvertibellån (Exklusive konvertibelrätt)	-26,0	-25,0	-26,8
Konvertibelrätt	-5,2	-15,2	-16,3
Upplåning - Långfristig skuld	-38,4	-64,9	-41,0
Upplåning - kortfristig skuld	-29,2	-12,5	-30,1
Totalt	-98,8	-117,5	-114,1

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

Skuldfinansieringen i Euro är uppdelad i två delar, 10 miljoner euro ("Tranch A") och 15 miljoner euro ("Tranch B"). Tranch A utnyttjades den 30 november 2023 och förfaller till betalning den 1 april 2027. Tranch B var tillgänglig fram till den 30 september 2024 förutsatt att vissa villkor var uppfyllda. För närvarande pågår en dialog mellan Bolaget och BlackRock avseende villkoren samt en eventuell förlängning av utnyttjande fönstret av Tranch B. Räntan för trancherna baseras på ECB:s basränta (MRO) plus en marginal. Vid FDA-godkännande av Emcitate tillämpas en ränterabatt.

Not 7 – Personaloptionsprogram

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

Under andra kvartalet 2024 tilldelades ett nytt optionsprogram, ESOP 2024/2027. Vd och övriga ledningsgruppen (10 personer) har tilldelats respektive, 1 700 000 och 4 893 400 personaloptioner i det senaste programmet.

EGETIS THERAPEUTICS

Under första kvartalet 2025 har genomsnittskursen för stamaktien överstigit lösenkursen för 2022

personaloptionsprogrammet varför en utspädningseffekt redovisas i antalet aktier efter utspädning. Då resultatet per aktie är negativt redovisas däremot ingen utspädning i nyckeltalet resultat per aktie efter utspädning. Bolaget har per den 31 mars 2025 fyra personaloptionsprogram utestående.

Vid fullt utnyttjande av samtliga tilldelade personaloptioner och långvarioptioner skulle bolagets aktier öka med 28 900 524.

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

	Optionsprogram 2024/2027	Optionsprogram 2023/2026	Optionsprogram 2022/2026	Optionsprogram 2021/2025	Tecknings- optioner till långivare	Totalt antal utestående optioner
Antal utestående optioner 2025-01-01	8 298 932	8 020 473	6 799 338	4 700 000	1 090 977	28 909 720
Antal tilldelade optioner under perioden	-	-	-	-	-	-
Antal förverkade optioner under perioden	-59 400	-43 796	-	-	-	-103 196
Antal utestående optioner 2025-03-31	8 239 532	7 976 677	6 799 338	4 700 000	1 090 977	28 806 524
Motsvarande antal aktier efter omräkning 2025-03-31	8 239 532	7 976 677	6 799 338	4 794 000	1 090 977	28 900 524

Not 8 – Nyckeltalsdefinitioner

Nyckeltal som har beräknats enligt IFRS

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

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

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

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

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

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

Nyckeltal som inte har beräknats enligt IFRS

Bolaget definierar nedanstående nyckeltal enligt följande.

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

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

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

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

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

EGETIS THERAPEUTICS

		2025	2024	2024
		jan-mar	jan-mar	jan-dec
A	Eget kapital, MSEK	433,3	472,6	492,9
B	Balansomslutning, MSEK	724,1	700,0	792,3
A/B	Soliditet	60%	68%	62%
A	Årets resultat, MSEK	-63,0	-74,8	-343,5
B	Eget kapital, MSEK	433,3	472,6	492,9
A/B	Avkastning på Eget kapital, %	neg.	neg.	neg.
A	Kassaflöde från den löpande verksamheten, MSEK	-66,1	-55,4	-227,9
B	Genomsnittligt antal utestående aktier under perioden, tusental	359 238	292 571	306 537
A/B	Kassaflöde från den löpande verksamheten per aktie, SEK	-0,2	-0,2	-0,7
A	Eget kapital, MSEK	433,3	472,6	492,9
B	Genomsnittligt antal utestående aktier under perioden, tusental	359 238	292 571	306 537
A/B	Eget kapital per genomsnittligt antal aktier före utspädning, SEK	1,2	1,6	1,6
A	Eget kapital, MSEK	433,3	472,6	492,9
B	Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning, tusental	361 882	297 527	310 903
A/B	Eget kapital per genomsnittligt antal aktier efter utspädning, SEK	1,2	1,6	1,6

ÖVRIG INFORMATION

Datum för publicering av finansiell information

Bolagsstämma: 6 maj 2025

Halvårsrapport januari-juni: 21 augusti 2025

Delårsrapport januari-september: 7 november 2025

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

För ytterligare information kontakta:

Nicklas Westerholm, vd

nicklas.westerholm@egetis.com

Yilmaz Mahshid, Finansdirektör

yilmaz.mahshid@egetis.com

Karl Hård, VP Investor Relations and Business Development

karl.hard@egetis.com

Denna information är sådan information som Egetis Therapeutics AB (publ) är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersoners försorg, för offentliggörande den 30 april 2025 klockan 07:00 (CEST).

Egetis Therapeutics AB (publ)

Klara Norra kyrkogata 26, 111 22 Stockholm

Org.nr. 556706-6724

Tel: 08-679 72 10

www.egetis.com

Analytiker som följer Egetis Therapeutics

ABGSC: Alexander Krämer

Bryan, Garnier & Co: Oscar Haffen Lamm

Carnegie: Arvid Necander & Erik Hultgård

Handelsbanken: Suzanna Queckbörner & Mattias Häggblom

Nordea: Patrik Ling

Pareto Securities: Chien-Hsun Lee

Redeye: Fredrik Thor

Försäkran

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

Stockholm, 30 april 2025

Mats Blom

Styrelseordförande

Thomas Lönngren

Styrelseledamot

Gunilla Osswald

Styrelseledamot

Elisabeth Svanberg

Styrelseledamot

Behshad Sheldon

Styrelseledamot

Nicklas Westerholm

Verkställande direktör