

## Egetis accelererar lanseringsförberedande aktiviteter för Emcitate® (tiratricol) i EU

- Flera lanseringsförberedande aktiviteter har inletts för att öka medvetenheten om MCT8-brist och dess påverkan på patienter, vårdnadshavare och sjukvården
- I ReTRIACt-studien, som är registreringsgrundande för ansökan om marknadsgodkännande i USA, har 13 patienter hitintills inkluderats
- För Triac Trial II studien, som undersöker effekterna på neurokognitiv utveckling av tidig behandling med tiratricol, förväntas de första resultaten under mitten av 2024, när patienterna har avslutat de inledande 96 veckornas behandling
- Gällande ansökan om marknadsföringstillstånd i EU förbereder Bolaget för närvarande svar på de så kallade ”120-dagars frågorna” man emottog från EMA i februari 2024. Bolaget planerar att lämna in sina svar i augusti 2024 enligt överenskommen tidsplan med EMA

### Finansiell översikt januari-mars

- Försäljningsintäkter uppgick till 12,1 (6,8) MSEK
- Kvartalets förlust uppgick till -75,0 (-74,9) MSEK
- Likvida medel vid kvartalets utgång uppgick till 251,7 (243,5) MSEK
- Kassaflöde uppgick till -56,0 (115,8) MSEK
- Resultat per aktie före/efter utspädning uppgick till -0,3 (-0,3) SEK

### Väsentliga händelser under kvartalet

- Flera lanseringsförberedande aktiviteter har inletts för att öka medvetenheten om MCT8-brist och dess påverkan på patienter, vårdnadshavare och sjukvården

### Emcitate® (tiratricol)

- Bolaget förbereder för närvarande svar på de ”120-dagars frågor” man erhållit från EMA, i februari 2024, och planerar att lämna in svar i augusti 2024, enligt överenskommen tidsplan med EMA

- I ReTRIACt-studien, som är registreringsgrundande för ansökan om marknadsgodkännande i USA, har 13 patienter hitintills inkluderats, varav 6 patienter har avslutat den randomiserade fasen. Rekryteringen kommer att fortsätta tills minst 16 patienter har avslutat den randomiserade fasen
- Samarbetet med Fujimoto har fått en bra start och utvecklingsplanen för tiratricol i Japan håller på att utarbetas inför interaktioner med den japanska läkemedelsmyndigheten PMDA

### Finansiell översikt

	2024	2023	2023
	jan-mar	jan-mar	jan-dec
Försäljningsintäkter, MSEK	12,1	6,8	57,6
Resultat efter skatt, MSEK	-75,0	-74,9	-326,9
Kassaflöde, MSEK	-56,0	115,8	180,4
Likvida medel, MSEK	251,7	243,5	303,3
Soliditet, %	68	93	72
Resultat per aktie före utspädning, SEK	-0,3	-0,3	-1,3
Resultat per aktie efter utspädning, SEK	-0,3	-0,3	-1,3
Genomsnittligt antal anställda	30	20	27

## VD har ordet

När vi närmar oss en förväntad lansering i EU av Emcitate® (tiratricol) för behandling av MCT8-brist, har vi fortsatt att investera i lanseringsförberedande aktiviteter som syftar till att öka medvetenheten om sjukdomen och dess påverkan på patienter, vårdnadshavare och sjukvården. Vi investerar stegvis, i linje med de kliniska och regulatoriska framsteg vi gör.

### Egetis arbetar för en ökad medvetenhet om MCT8-brist och dess påverkan på patienter, vårdnadshavare och sjukvården

MCT8-brist är en mycket sällsynt genetisk sjukdom som beskrevs först 2004 och där det idag inte finns någon godkänd behandling. Den drabbar ungefär 1/70 000 födda pojkar. Följaktligen är den allmänna medvetenheten om sjukdomen och hur den diagnostieras mycket låg, även bland specialistläkare, vilket leder till att en stor del av patienterna ofta förblir feldiagnostiserade. Vi fokuserar därför våra medicinska utbildningsaktiviteter på att förbättra medvetenheten om sjukdomen genom deltagande och dialoger vid vetenskapliga konferenser, partnerskap med företag som tillhandahåller genetiska tester för att underlätta identifiering av patienter, interaktioner med 'Key Opinion Leaders', rådgivande kommittéer och patientföreningar. Sjukdomen har omfattande konsekvenser både för patienterna och deras omgivning och vi har nyligen slutfört en studie som utvärderade effekterna av MCT8-brist på vårdnadshavare till patienter med sjukdomen.

Under 2024 har Egetis hittills deltagit i fem vetenskapliga konferenser med relevans för MCT8-brist. Vid American College of Medical Genetics Meeting i mars presenterade Egetis och samarbetspartners en poster med titeln *Phenotypic spectrum of individuals with SLC16A2 variants: MCT8 deficiency (Allan-Herndon-Dudley syndrome)*, som rankades bland de 20 bästa postrarna på konferensen.

Mer information om MCT8-brist finns tillgänglig på [www.mct8deficiency.com](http://www.mct8deficiency.com).

### Två nya sjukhus har inkluderats i den för USA registreringsgrundande ReTRIACt studien

Efter överenskommelse med FDA genomför Egetis en registreringsgrundande, randomiserad,

placebokontrollerad studie (ReTRIACt) i 16 utvärderbara patienter för att bekräfta resultaten från tidigare kliniska prövningar och publikationer avseende normalisering av sköldkörtelhormon T3-nivåer för att stödja ansökan om marknadsgodkännande i USA.

De första patienterna för ReTRIACt-studien inkluderades i juli 2023 vid Erasmus Medical Center i Rotterdam, Nederländerna och Children's Hospital of Philadelphia, i USA. Under slutet av 2023 och början av 2024 har ytterligare två sjukhus adderats till studien: Addenbrooke's Hospital i Cambridge, Storbritannien och Saint Louis University Hospital i St. Louis, Missouri, USA. Hitintills har 13 patienter inkluderats, varav 6 patienter har avslutat den randomiserade fasen. Rekryteringen kommer att fortsätta tills minst 16 patienter har avslutat den randomiserade fasen. Som tidigare kommunicerats kommer vi att uppdatera marknaden så snart rekryteringen stängs och vid det tillfället kommer vi även att informera när topline resultat förväntas och när vi planerar att lämna in NDA ansökan.

Mer information kring ReTRIACt studien finns tillgänglig på [clinicaltrials.gov](http://clinicaltrials.gov) med koden NCT05579327.

### Triac Trial II studien med Emcitate

Triac Trial II är en pågående internationell, öppen, multicenterstudie på mycket unga patienter (<30 månader gamla) med MCT8-brist. Rekryteringsmålet om 22 patienter uppnåddes under andra kvartalet 2022. Studien utförs i Europa och USA och undersöker neurokognitiva effekter av tidig intervention med Emcitate, samt effekten på kliniska och biokemiska aspekter av tyreotoxikos. Patienterna behandlas initialt i 96 veckor med Emcitate, och följs därefter under ytterligare två år. Resultat från studien förväntas i mitten av 2024. Utformningen av Triac Trial II studien finns tillgänglig på [clinicaltrials.gov](http://clinicaltrials.gov) med koden NCT02396459.

### Egetis ansökan om marknadsgodkännande i EU för Emcitate för behandling av MCT8-brist

Den 26 oktober 2023 validerade den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA Egetis ansökan om marknadsgodkännande i EU för Emcitate för

behandling av MCT8-brist. Samtidigt startades den formella granskningen av ansökningsdossiern av EMAs kommitté för humanläkemedel (CHMP). Vi förbereder för närvarande svar på de ”120-dagars frågor” som inkommit från EMA i februari 2024, och planerar att lämna in svar i augusti 2024, enligt överenskommen tidsplan med EMA.

## **Emcitate tillhandahålls till patienter som möter vissa kriterier via Egetis 'Expanded Access Program' i USA**

På begäran av FDA har Egetis implementerat ett 'Expanded Access Program' (EAP) i USA, under vilket produkten kan tillhandahållas till patienter som möter vissa kriterier redan innan produkten formellt är godkänd. Hittills har fem sjukhus anslutit sig till EAP programmet och ytterligare 12 sjukhus håller på att ansluta sig. EAP programmet underlättar processen för att förskriva Emcitate för både läkare och FDA tills dess produkten erhåller marknadsgodkännande. Programmet är också viktigt för de patienter som ingår i ReTRIACt studien, så att de kan få fortsatt behandling med *Emcitate* efter att de avslutat studien.

Det finns ett fortsatt stort och ökande intresse från läkare över hela världen för att behandla patienter som lider av MCT8-brist med *Emcitate*, som redan skrivs ut på individuell licens till patienter i över 25 länder. Totalt behandlas nu över 200 patienter med *Emcitate* och allt fler patienter får tillgång till behandling.

## **Samarbetet med Fujimoto i Japan har fått en bra start**

I november 2023 ingick Egetis ett exklusivt licensavtal med Fujimoto Pharmaceutical Corporation för att utveckla och kommersialisera *Emcitate* i Japan. Samarbetet med Fujimoto har fått en bra start och tillsammans, under ledning av Fujimoto, utarbetar vi nu utvecklingsplanen för *Emcitate* i Japan inför

planerade interaktioner med den japanska läkemedelsmyndigheten PMDA.

## **Den registreringsgrundande studien Albatross för Aladote® (calmangafodipir)**

Den registreringsgrundande fas IIb/III-studien (Albatross) för *Aladote*, för att minska risken för akut leversvikt vid paracetamol överdos, har utformats i samråd med de regulatoriska myndigheterna FDA, EMA och MHRA. Starten av studien har som tidigare meddelats parkerats, till dess ansökningarna om marknadsgodkännande för *Emcitate* för MCT8-brist har fullbordats.

## **Kassa**

Vi redovisar en kassa på cirka 252 miljoner kronor per den 31 mars 2024. Därtill har vi tillgång till en skuldfinansiering på totalt 15 miljoner Euro, vilken kommer att bli tillgänglig förutsatt att Bolaget uppnår vissa villkor, bland annat relaterade till fas III-studien (ReTRIACt) för *Emcitate*.

## **Framåtblick**

2024 är ett år med många viktiga milstolpar för Egetis. Våra medarbetare fortsätter att fokusera på leverans av fem viktiga prioriteringar:

1. Genomföra ReTRIACt-studien som är registreringsgrundande i USA så snabbt som möjligt;
2. Säkerställa ett positivt utlåtande från EMA för *Emcitate* för behandling av MCT8-brist;
3. Resultat från Triac Trial II studien i mitten av 2024;
4. Lanseringsförberedande aktiviteter i Europa;
5. Förberedelser för ansökan om marknadsgodkännande för *Emcitate* 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 sällsynt läkemedelsområdet för behandling av allvarliga och sällsynta sjukdomar med betydande medicinska behov.

*Emcitate* är Bolagets ledande läkemedelskandidat som utvecklas som den potentiellt första behandlingen för patienter med MCT8-brist, en sällsynt sjukdom med ett stort medicinskt behov och ingen tillgänglig behandling. En klinisk fas IIb-studie (Triac Trial I) samt en kohortstudie har genomförts med signifikanta och kliniskt relevanta behandlingsresultat på sköldkörtelhormon T3-halter i serum och kliniskt relevanta sekundära effektmått. Egetis ansökte om marknadsgodkännande för *Emcitate* till EMA i oktober 2023.

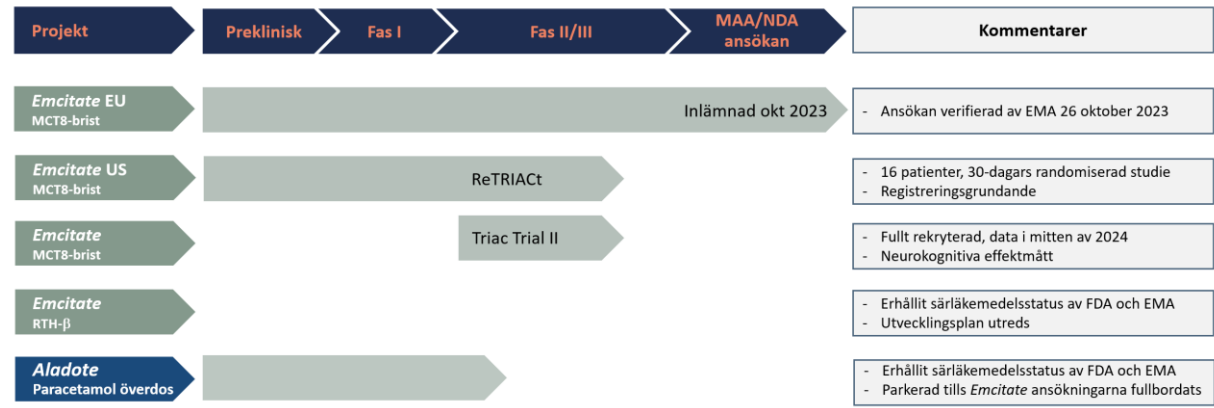
Efter dialog med FDA genomför Egetis en randomiserad, placebokontrollerad, registreringsgrundande studie på 16 utvärderbara patienter för att verifiera resultaten på T3-nivåer i tidigare kliniska prövningar och publikationer. Som tidigare kommunicerats kommer Bolaget att uppdatera marknaden så snart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

*Emcitate* har sällsynt läkemedelsstatus ('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.

*Aladote* 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 II/III-studie, Albatross, med syfte att ansöka om marknadsgodkännande i USA och Europa har slutförts efter diskussioner med läkemedelsmyndigheterna i USA, EU och Storbritannien. Studiestart planeras efter att ansökningarna om marknadsgodkännande för *Emcitate* har fullbordats. *Aladote* har beviljats ODD i USA och EU.

Egetis Therapeutics (STO: EGTX) är noterad på Nasdaq Stockholms huvudlista. För mer information, se [www.egetis.com](http://www.egetis.com).

## R&D Pipeline Projekt



## Projektuppdateringar

### **Emcitate**

#### **Händelser under kvartalet**

- Bolaget förbereder för närvarande svar på de ”120-dagars frågor” man erhållit från EMA, i februari 2024, och planerar att lämna in svar i augusti 2024, enligt överenskommen tidsplan med EMA
- I ReTRIACt-studien, som är registreringsgrundande för ansökan om marknadsgodkännande i USA, har 13 patienter

hitintills inkluderats, varav 6 patienter har avslutat den randomiserade fasen. Rekryteringen kommer att fortsätta tills minst 16 patienter har avslutat den randomiserade fasen

- Samarbetet med Fujimoto har fått en bra start och utvecklingsplanen för tiratricol i Japan håller på att utarbetas inför interaktioner med den japanska läkemedelsmyndigheten PMDA

### **Om Emcitate**

*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 där det idag inte finns någon behandling.

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, samt väsentligt förkortad livslängd.

De flesta patienter kommer aldrig att utveckla förmågan att gå eller ens sitta på egen hand. I dagsläget finns inget godkänt läkemedel för MCT8-brist.

*Emcitate* beviljades särskild läkemedelsstatus (Orphan Drug Designation, ODD) av EMA, 2017 och av FDA, 2019 för MCT8-brist. Under 2020 beviljades *Emcitate* 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 (2020-2023) har priset för PRVs som sålts varit ungefär USD 100 miljoner.

En klinisk fas IIb-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 med *Emcitate* i *Journal of Clinical Endocrinology & Metabolism*. 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 är tillräckliga för en ansökan om marknadsgodkännande (*Marketing Authorisation Application*, MAA) i EU för behandling av MCT8-brist. Bolaget har framgångsrikt slutfört en ansökan om marknadsgodkännande den 9 oktober 2023, som nu utvärderas av EMA.

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* till dess deras serum T3 nivåer når normala värden. Efter att 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](https://clinicaltrials.gov) med koden [NCT05579327](https://clinicaltrials.gov/ct2/show/study/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 13 patienter inkluderats, varav 6 patienter har 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.

Den pågående Triac Trial II studien inkluderade 22 unga pojkar med MCT8-brist (<30 månader gamla) och undersöker neurokognitiva effekter av tidig intervention med *Emcitate*. Resultat förväntas i mitten av 2024.

*Emcitate* förskrivs redan på individuell licens till över 200 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 RTH- $\beta$  i USA och EU. RTH- $\beta$  är en separat indikation, med en distinkt patientpopulation, att lägga till den tidigare erhållna sär-läkemedelsstatusen för MCT8-brist. Sär-läkemedelsstatus för RTH- $\beta$  är ett direkt resultat av Bolagets arbete med att utvidga indikationerna för *Emcitate* programmet till närliggande men distinkta tillstånd.

## **Aladote**

### **Inga händelser under kvartalet**

---

#### **Om Aladote**

*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.

Överdoserings 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 II/III-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. Studiestart planeras efter att ansökningarna om marknads godkännande för *Emcitate* för MCT8-brist har fullbordats.



## Finansiell information

### Delårsrapport, januari – mars 2024

#### Omsättning och resultat

##### Intäkter

Försäljningsintäkterna uppgick till 12,1 (6,8) MSEK för perioden. Intäkterna bestod av "Managed Access Program" Emcitate intäkter med 12,1 (6,8) MSEK för perioden. Intäktsökningen under kvartalet härrör från ökad efterfrågan för Emcitate, justerade ersättningsnivåer samt regional variation i beställningarna.

##### Kostnad sålda varor

Kostnad sålda varor uppgick under perioden till -2,5 (-2,3) MSEK och är i sin helhet hänförliga till segmentet Emcitate. Ökningen i kvartalet härrör till ökade volymer av Emcitate.

##### Rörelsens kostnader

Rörelsens totala kostnader uppgick till -78,2 (-79,4) MSEK för perioden.

##### Forsknings- och utvecklingskostnader

Kostnader för forskning och utveckling uppgick under perioden till -32,8 (-44,6) MSEK. I motsvarande period föregående år sammanföll flera större betalningar inom FoU, såsom tillverkning av Emcitate och pre-kliniska aktiviteter.

##### Marknads- och försäljningskostnader

Under perioden uppgick marknads- och försäljningskostnaderna till -22,6 (-17,5) MSEK. Ökningen av kostnaderna jämfört med motsvarande period föregående år härrör i huvudsak från expansion av personalstyrkan samt ökad aktivitet inför den planerade kommersialiseringen av Emcitate.

##### Administrationskostnader

Administrationskostnaderna uppgick under perioden till -21,5 (-16,9) MSEK. Kostnadsökningen för perioden var främst hänförligt till förberedande aktiviteter inom centrala funktioner inför den planerade lanseringen av Emcitate, samt ökade kostnader för personaloptionsprogrammet som även fortsatt kommer variera, med aktiekursens utveckling men har ingen påverkan på kassaflödet. Kostnaden för personaloptionsprogrammet var 3.9 MSEK i perioden.

##### Övriga rörelseintäkter och övriga rörelsekostnader

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

##### Finansiella poster - netto

Finansnettot uppgick till -6,4 (0,0) MSEK för perioden. Ökningen jämfört med motsvarande period föregående år består i huvudsak av räntekostnader kopplad till bolagets lånefinansiering samt omvärdering av långgivarens konvertibelrätt. Omvärderingen av konvertibelrätten har ingen påverkan på kassaflödet.

##### Skatt

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

##### Resultat för perioden

Periodens resultat uppgick till -75,0 (-74,9) MSEK. Resultat per aktie uppgick till -0,3 (-0,3) SEK för perioden, både före och efter utspädning.

## Finansiell ställning

### Likvida medel

Per den 31 mars 2024 uppgick likvida medel till 251,7 (243,5) MSEK.

### Kassaflöde

Kassaflödet från den löpande verksamheten uppgick till -55,4 (-79,5) MSEK för perioden. Periodens kassaflöde uppgick till -56,0 (115,8) MSEK. Kassaflödet från den löpande verksamheten är drivet av kostnader för de pågående kliniska studierna och förberedelserna inför den planerade kommersialiseringen av Emcitate.

Kassaflödet från investeringsverksamheten uppgick till - (-0,0) MSEK under perioden. Kassaflödet från finansieringsverksamheten uppgick till -0,6 (195,3) MSEK för perioden och härrör i huvudsak från leasingkostnader. Motsvarande period föregående år avsåg beloppet i huvudsak kapitalmarknadstransaktionen under januari månad.

### Eget kapital och soliditet

Eget kapital uppgick per den 31 mars 2024 till 472,6 (628,7) MSEK. Eget kapital per genomsnittligt antal aktier uppgick till 1,6 (2,6) SEK för perioden. Bolagets soliditet var 68 (93) %.

### Skulder och fordringar

Långfristiga skulder uppgick per den 31 mars 2024 till 114,6 (9,3) MSEK. Dessa består av långfristiga låneskulder om 64,9 (-) MSEK, konvertibellån samt konvertibel rätt om 40,2 (-) MSEK, skulder för nyttjanderättigheter 1,7 (3,8) MSEK, uppskjuten skatteskuld på nyttjanderättstillgångar 0,8 (-) MSEK och avsättningar för sociala avgifter avseende optionsprogrammen om 7,2 (5,5) MSEK. Kortfristiga skulder uppgick till 112,7 (38,1) MSEK och bestod till största delen av övriga kortfristiga och upplupna kostnader 85,6 (30,9) MSEK, kortfristig del låneskulder 12,5 (-) MSEK samt leverantörsskulder 14,7 (7,2) 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 2024 till 408,9 (410,0) MSEK. Inga signifikanta investeringar har klassificerats som materiella anläggningstillgångar under perioden.

### Aktier

Antalet aktier i bolaget uppgick per den 31 mars 2024 till 292 571 459. Antalet aktieägare uppgick per den 31 mars 2024 till 7 752. De 10 största ägarna innehade 65,6 % 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 8.

### Medarbetare

Antal medarbetare uppgick per den 31 mars 2024 till 31 (20) personer, 19 kvinnor och 12 män (13 kvinnor och 7 män).

## Moderbolaget

Moderbolagets intäkter för perioden uppgick till 23,4 (19,5) MSEK. Intäkter för perioden bestod av fakturering av koncerninterna tjänster från moderbolaget till dotterbolagen RTTI AB och Egetis Therapeutics US Inc. om 14,8 (8,7) MSEK samt vidarefakturering av kostnader för Emcitate till RTTI AB om 8,6 (10,7) MSEK. Intäktsökningen för perioderna avser främst vidarefakturering av tjänster av administrativ karaktär inom organisationen.

Rörelsens kostnader uppgick till -42,1 (-35,9) MSEK för perioden. Moderbolagets resultat för perioden uppgick till -51,5 (-36,3) MSEK.

Finansiella anläggningstillgångar uppgick till 435,3 (434,1) MSEK. Långfristiga låneskulder uppgick till

# EGETIS THERAPEUTICS

64,9 (-) MSEK, konvertibellån samt konvertibelrätt till  
40,2 (-) MSEK och övriga långfristiga skulder till 7,2 (5,5)  
MSEK.

## Koncernens resultaträkning

MSEK	2024	2023	2023
	jan-mar	jan-mar	jan-dec
Nettoomsättning	12,1	6,8	57,6
Kostnad sålda varor	-2,5	-2,3	-11,0
<b>Bruttoresultat</b>	<b>9,5</b>	<b>4,5</b>	<b>46,6</b>
Forsknings- och utvecklingskostnader	-32,8	-44,6	-194,0
Marknads- och försäljningskostnader	-22,6	-17,5	-86,6
Administrationskostnader	-21,5	-16,9	-86,2
Övriga rörelseintäkter	2,0	0,7	8,9
Övriga rörelsekostnader	-3,2	-1,1	-13,4
Summa rörelsens kostnader	<b>-78,2</b>	<b>-79,4</b>	<b>-371,4</b>
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-68,6</b>	<b>-74,9</b>	<b>-324,8</b>
<b>Resultat från finansiella poster</b>			
Finansiella intäkter	1,9	0,3	4,9
Finansiella kostnader	-4,9	-0,3	-4,2
Omvärdering konvertibelrätt	-3,4	-	-2,7
Summa finansiella poster	<b>-6,4</b>	<b>0,0</b>	<b>-2,0</b>
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-75,0</b>	<b>-74,9</b>	<b>-326,8</b>
Skatt	0,0	-	-0,1
<b>Årets resultat</b>	<b>-75,0</b>	<b>-74,9</b>	<b>-326,9</b>
<b>Data per aktie</b>			
Antal aktier vid periodens slut	292 571 459	249 589 128	292 571 459
Genomsnittligt antal aktier under perioden, före utspädning	292 571 459	239 478 017	256 752 282
Genomsnittligt antal aktier under perioden, efter utspädning	297 112 589	243 674 783	260 011 478
Resultat per aktie före utspädning	-0,3	-0,3	-1,3
Resultat per aktie efter utspädning	-0,3	-0,3	-1,3
Eget kapital per genomsnittligt antal aktier	1,6	2,6	2,1
Eget kapital per genomsnittligt antal aktier efter utspädning	1,6	2,6	2,1

MSEK	2024	2023	2023
	jan-mar	jan-mar	jan-dec
<b>Periodens resultat</b>	<b>-75,0</b>	<b>-74,9</b>	<b>-326,9</b>
Periodens omräkningsdifferenser	0,2	0,0	-0,1
<b>Totalresultat för perioden</b>	<b>-74,8</b>	<b>-74,9</b>	<b>-327,0</b>

# EGETIS THERAPEUTICS

## Koncernens balansräkning

MSEK	2024-03-31	2023-03-31	2023-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>			
<b>Anläggningstillgångar</b>			
Forsknings och utvecklingskostnader	404,8	404,8	404,8
Licenser	4,1	5,1	4,3
Nyttjanderättstillgångar	3,7	6,0	4,3
Uppskjuten skattefordran	0,8	-	-
Inventarier, verktyg och installationer	0,0	0,1	0,1
Finansiella anläggningstillgångar	0,8	0,8	0,8
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>414,2</b>	<b>417,0</b>	<b>414,3</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>			
Varulager	0,4	0,4	0,7
Kundfordringar	24,9	4,1	28,2
Övriga fordringar	3,3	5,5	8,2
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	5,5	5,6	5,5
Kassa och bank	251,7	243,5	303,3
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>285,8</b>	<b>259,1</b>	<b>345,9</b>
<b>Summa tillgångar</b>	<b>700,0</b>	<b>676,1</b>	<b>760,2</b>
<b>MSEK</b>			
	<b>2024-03-31</b>	<b>2023-03-31</b>	<b>2023-12-31</b>
<b>Eget kapital</b>			
Aktiekapital	15,4	13,1	15,4
Övrigt tillskjutet kapital	1780,0	1 622,6	1780,0
Reserver	18,6	7,5	16,7
Balanserat resultat inklusive årets resultat	-1341,4	-1 014,5	-1266,5
<b>Summa eget kapital</b>	<b>472,6</b>	<b>628,7</b>	<b>545,6</b>
<b>Långfristiga skulder</b>			
Upplåning	105,0	-	103,4
Uppskjuten skatteskuld	0,8	-	-
Övriga långfristiga skulder	1,7	3,8	2,2
Avsättning för sociala avgifter	7,2	5,5	5,1
<b>Summa långfristiga skulder</b>	<b>114,6</b>	<b>9,3</b>	<b>110,8</b>
<b>Kortfristiga skulder</b>			
Leverantörsskulder	14,7	7,2	28,7
Skatteskulder	-	-	0,1
Upplåning	12,5	-	5,2
Övriga skulder	9,6	6,6	6,8
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	76,0	24,3	63,0
<b>Summa kortfristiga skulder</b>	<b>112,7</b>	<b>38,1</b>	<b>103,9</b>
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>700,0</b>	<b>676,1</b>	<b>760,2</b>

# EGETIS THERAPEUTICS

## Koncernens kassaflöde

MSEK	2024 jan-mar	2023 jan-mar	2023 jan-dec
<b>DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN</b>			
Resultat efter finansiella poster	-75,0	-74,9	-326,8
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	9,3	3,7	17,7
Betald skatt	0,0	-	-0,1
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital</b>	<b>-65,7</b>	<b>-71,3</b>	<b>-309,3</b>
<b>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital</b>			
Ökning/minskning i rörelsefordringar och varulager	8,5	4,0	-22,9
Ökning/minskning av rörelseskulder	1,8	-12,2	53,8
<b>Kassaflöde från förändringar i rörelsekapital</b>	<b>10,3</b>	<b>-8,2</b>	<b>30,9</b>
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>-55,4</b>	<b>-79,5</b>	<b>-278,4</b>
<b>INVESTERINGSVERKSAMHETEN</b>			
Förvärv av verksamhet	-	-	-
Investeringar i finansiella anläggningstillgångar	-	-	-
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-	-0,0	-0,0
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>-</b>	<b>-0,0</b>	<b>-0,0</b>
<b>FINANSIERINGSVERKSAMHETEN</b>			
Nyemission/optionsemission	-	210,0	381,9
Emissionskostnader	-	-14,0	-26,3
Upptagande av lån	-	-	108,8
Återbetalning lån	-	-	-3,0
Återbetalning leasingavtal	-0,6	-0,6	-2,6
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>-0,6</b>	<b>195,3</b>	<b>458,9</b>
<b>PERIODENS KASSAFLÖDE</b>	<b>-56,0</b>	<b>115,8</b>	<b>180,4</b>
Likvida medel vid periodens början	303,3	127,7	127,7
Förändring likvida medel	-56,0	115,8	180,4
Kursdifferenser i likvida medel	4,4	-0,1	-4,8
<b>LIKVIDA MEDEL VID PERIODENS SLUT</b>	<b>251,7</b>	<b>243,5</b>	<b>303,3</b>

## Koncernens rapport över förändringar i eget kapital

MSEK	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Balanserat resultat inkl årets resultat	Övriga reserver	Totalt eget kapital
<b>Ingående eget kapital 2024-01-01</b>	<b>15.4</b>	<b>1,780.0</b>	<b>-1,266.5</b>	<b>16.7</b>	<b>545.6</b>
Periodens totalresultat	-	-	-74.8	-	-74.8
<i>Transaktioner med ägare</i>					
Utgivna optioner	-	-	-	-	-
medarbetare	-	-	-	1.8	1.8
<b>Utgående eget kapital 2024-03-31</b>	<b>15.4</b>	<b>1,780.0</b>	<b>-1,341.4</b>	<b>18.6</b>	<b>472.6</b>
<b>Ingående eget kapital 2023-01-01</b>	<b>11.3</b>	<b>1,428.4</b>	<b>-939.6</b>	<b>6.1</b>	<b>506.2</b>
Nyemission	4.1	377.8	-	-	381.9
Emissionskostnader	-	-26.3	-	-	-26.3
Periodens totalresultat	-	-	-327.0	-	-327.0
<i>Transaktioner med ägare</i>					
Utgivna optioner	-	-	-	3.4	3.4
medarbetare	-	-	-	7.2	7.2
<b>Utgående eget kapital 2023-12-31</b>	<b>15.4</b>	<b>1,780.0</b>	<b>-1,266.5</b>	<b>16.7</b>	<b>545.6</b>

## 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	2024 jan-mar	2023 jan-mar	2023 jan-dec
Eget kapital	472,6	628,7	545,6
Soliditet, %	68%	93%	72%
Antal aktier vid periodens slut	292 571 459	249 589 128	292 571 459
Genomsnittligt antal aktier under perioden	292 571 459	239 478 017	256 752 282
Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning	297 527 383	243 674 783	260 011 478
<b>Data per aktie</b>			
Resultat per aktie	-0,3	-0,3	-1,3
Resultat per aktie efter utspädning	-0,3	-0,3	-1,3
Kassaflöde från den löpande verksamheten, före utspädning	-0,2	-0,3	-1,1
Eget kapital per genomsnittligt antal aktier	1,6	2,6	2,1
Eget kapital per genomsnittligt antal aktier efter utspädning	1,6	2,6	2,1
Utdelning	-	-	-
Antal anställda (medelantal)	30	20	27

\* utspädningseffekten beaktas inte när resultatet är negativt

## Moderbolagets resultaträkning

MSEK	2024 jan-mar	2023 jan-mar	2023 jan-dec
Nettoomsättning	23,4	19,5	93,6
Kostnad sålda varor	-	-	-
<b>Bruttoresultat</b>	<b>23,4</b>	<b>19,5</b>	<b>93,6</b>
Forsknings- och utvecklingskostnader	-10,8	-12,7	-56,3
Marknads- och försäljningskostnader	-10,5	-8,5	-38,4
Administrationskostnader	-20,7	-14,6	-78,1
Övriga rörelseintäkter	0,1	0,1	4,5
Övriga rörelsekostnader	-0,3	-0,2	-4,4
Summa rörelsens kostnader	<b>-42,1</b>	<b>-35,9</b>	<b>-172,7</b>
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-18,7</b>	<b>-16,4</b>	<b>-79,2</b>
<b>Resultat från finansiella poster</b>			
Finansiella intäkter	0,4	0,3	4,8
Finansiella kostnader	-4,8	-0,2	-3,9
Omvärdering konvertibelrätt	-3,4	-	-2,7
Summa finansiella poster	<b>-7,8</b>	<b>0,0</b>	<b>-1,8</b>
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-26,5</b>	<b>-16,3</b>	<b>-80,9</b>
Bokslutsdispositioner	-25,0	-20,0	-245,0
Skatt	-	-	-
<b>Årets resultat</b>	<b>-51,5</b>	<b>-36,3</b>	<b>-325,9</b>



## Moderbolagets balansräkning

MSEK	2024-03-31	2023-03-31	2023-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>			
<b>Anläggningstillgångar</b>			
Inventarier, verktyg och installationer	0,0	0,1	0,1
Finansiella anläggningstillgångar	435,3	434,0	435,0
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>435,3</b>	<b>434,1</b>	<b>435,0</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>			
Fordringar hos koncernföretag	0,5	6,0	0,5
Övriga fordringar	0,0	0,0	0,0
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	5,7	3,1	9,3
Kassa och bank	214,1	235,8	271,6
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>220,4</b>	<b>244,9</b>	<b>281,5</b>
<b>Summa tillgångar</b>	<b>655,8</b>	<b>679,0</b>	<b>716,5</b>
MSEK	2024-03-31	2023-03-31	2023-12-31
<b>Eget kapital</b>			
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital	15,4	13,1	15,4
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond	505,0	673,5	830,9
Reserver	18,6	7,5	16,7
Periodens resultat	-51,5	-36,3	-325,9
<b>Summa eget kapital</b>	<b>487,5</b>	<b>657,7</b>	<b>537,1</b>
<b>Långfristiga skulder</b>			
Upplåning	105,0	-	103,4
Avsättning för sociala avgifter	7,2	5,5	5,1
<b>Summa långfristiga skulder</b>	<b>112,2</b>	<b>5,5</b>	<b>108,6</b>
<b>Kortfristiga skulder</b>			
Skulder till koncernföretag	20,4	0,0	38,1
Leverantörsskulder	2,6	4,9	5,5
Upplåning	12,5	-	5,2
Övriga skulder	7,3	4,1	4,3
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	13,4	6,9	17,7
<b>Summa kortfristiga skulder</b>	<b>56,1</b>	<b>15,8</b>	<b>70,9</b>
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>655,8</b>	<b>679,0</b>	<b>716,5</b>

## 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 2023. 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 2023. Sedan 1 januari, 2024 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 2023 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 2023 under avsnitt *Risk och Riskhantering* samt *not 3*. Det finns inga större förändringar i koncernens riskexponering under 2024 jämfört med 2023.

### 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 prövningar.

# EGETIS THERAPEUTICS

Fortsatta och/eller förhöjda spänningar hänförliga till Rysslands fullskaliga militära invasion av Ukraina, konflikterna i mellanöstern och den rådande höga inflationen i samhället 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 2023, se avsnitt *Risk och Riskhantering*. Det finns inga större förändringar i koncernens riskexponering under 2024 jämfört med 2023.

## 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 9. Händelser efter periodens utgång redovisas på sidan 1.

## Not 3 - Övergång från kostnadsslagsindelad resultaträkning till funktionsindelad resultaträkning

Per 1 januari 2024 har koncernen övergått från kostnadsslagsindelad resultaträkning till funktionsindelad resultaträkning. Övergången har genomförts då den funktionsindelade uppställningen är i överensstämmelse med hur internuppföljningen av verksamheten sker av verksamhetsledningen. Vidare är övergången till den funktionsindelade resultaträkningen motiverad av anpassning till den uppställningsform som är praxis i branschen som koncernen är verksam inom.

I nedanstående tabeller framgår effekterna för koncernen och moderbolaget på resultaträkningen vid byte från kostnadsslagsindelad till funktionsindelad resultaträkning

### Koncernen 2023-03-31

	Kostnads- slagindelad	Kostnad för sålda varor	Projekt- kostnader	Övriga externa kostnader	Personal- kostnader	Av- och ned- skrivningar	Övriga rörelse- kostnader	Funktions-indelad
<b>Intäkter</b>								
Rörelseintäkter	6,8							6,8 Nettoomsättning
Kostnad för sålda varor	0,0	-2,3						-2,3 Kostnad sålda varor
	<b>6,8</b>	<b>-2,3</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>4,5 Bruttoresultat</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>								
Kostnad för sålda varor	-2,3	2,3						0,0
Projektkostnader	-47,9		47,9					0,0
Övriga externa kostnader	-14,9			14,9				0,0
Personalkostnader	-15,4				15,4			0,0
Av- och nedskrivningar av anläggningstillgång	-0,9					0,9		0,0
Övriga rörelsekostnader	-0,4						0,4	0,0
			-38,5	-0,6	-5,6			-44,6 Forsknings- och utvecklingskostnader
			-9,4	-5,1	-3,0			-17,5 Marknads- och Försäljningskostnader
			0,0	-9,2	-6,8	-0,9	0,0	-16,9 Administrationskostnader
							0,7	0,7 Övriga rörelseintäkter
							-1,1	-1,1 Övriga rörelsekostnader
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-74,9</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>-74,9 Rörelseresultat</b>
<b>Resultat från finansiella poster</b>								
Ränteintäkter och liknande resultatposter	0,3							0,3 Resultat från finansiella poster
Räntekostnader och liknande resultatposter	-0,3							-0,3 Räntekostnader och liknande
Omvärdering konvertibelrätt	-							- Omvärdering konvertibelrätt
Summa finansiella poster	<b>0,0</b>							<b>0,0 Summa finansiella poster</b>
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-74,9</b>							<b>-74,9 Resultat efter finansiella poster</b>
Skatt	-							- Skatt
<b>Periodens resultat</b>	<b>-74,9</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>-74,9 Årets resultat</b>

# EGETIS THERAPEUTICS

Koncernen 2023-12-31

	Kostnads- slagindelad	Kostnad för sålda varor	Projekt- kostnader	Övriga externa kostnader	Personal- kostnader	Av- och ned- skrivningar	Övriga rörelse- kostnader	Funktionsindelad
<b>Intäkter</b>								
Rörelseintäkter	57,6							57,6 Nettoomsättning
Kostnad för sålda varor	0,0	-11,0						-11,0 Kostnad sålda varor
	<b>57,6</b>	<b>-11,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>46,6 Bruttoresultat</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>								
Kostnad för sålda varor	-11,0	11,0						0,0
Projektkostnader	-193,5		193,5					0,0
Övriga externa kostnader	-85,8			85,8				0,0
Personalkostnader	-84,0				84,0			0,0
Av- och nedskrivningar av anläggningstillgång	-3,6						3,6	0,0
Övriga rörelsekostnader	-4,6							4,6
			-157,0	-19,3	-17,7			-194,0 Forsknings- och utvecklingskostnader
			-36,5	-21,1	-29,3			-87,0 Marknads- och Försäljningskostnader
			0,0	-45,3	-36,9	-3,6	0,0	-85,8 Administrationskostnader
							8,9	8,9 Övriga rörelseintäkter
							-13,4	-13,4 Övriga rörelsekostnader
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-324,8</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>-324,8 Rörelseresultat</b>
<b>Resultat från finansiella poster</b>								<b>Resultat från finansiella poster</b>
Ränteintäkter och liknande resultatposter	4,9							4,9 Ränteintäkter och liknande resultatposter
Räntekostnader och liknande resultatposter	-4,2							-4,2 Räntekostnader och liknande
Omvärdering konvertibelrätt	-2,7							-2,7 Omvärdering konvertibelrätt
Summa finansiella poster	<b>-2,0</b>							<b>-2,0 Summa finansiella poster</b>
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-326,8</b>							<b>-326,8 Resultat efter finansiella poster</b>
Skatt	-0,1							-0,1 Skatt
<b>Periodens resultat</b>	<b>-326,9</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>-326,9 Årets resultat</b>

## Moderbolaget 2023-03-31

	Kostnads- slagindelad	Kostnad för sålda varor	Projekt- kostnader	Övriga externa kostnader	Personal- kostnader	Av- och ned- skrivningar	Övriga rörelse- kostnader	Funktionsindelad
<b>Intäkter</b>								
Rörelseintäkter	19,5							19,5 Nettoomsättning
Kostnad för sålda varor	0,0	0,0						0,0 Kostnad sålda varor
	<b>19,5</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>-0,1</b>	<b>19,5 Bruttoresultat</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>								
Kostnad för sålda varor	0,0	0,0						0,0
Projektkostnader	-11,3		11,3					0,0
Övriga externa kostnader	-9,0			9,0				0,0
Personalkostnader	-15,4				15,4			0,0
Av- och nedskrivningar av anläggningstillgång	0,0						0,0	0,0
Övriga rörelsekostnader	-0,2							0,2
			-6,3	-0,8	-5,6			-12,7 Forsknings- och utvecklingskostnader
			-4,8	-0,2	-3,4			-8,5 Marknads- och Försäljningskostnader
			-0,2	-7,9	-6,4	0,0	0,0	-14,6 Administrationskostnader
							0,1	0,1 Övriga rörelseintäkter
							-0,2	-0,2 Övriga rörelsekostnader
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-16,4</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>-16,4 Rörelseresultat</b>
<b>Resultat från finansiella poster</b>								<b>Resultat från finansiella poster</b>
Ränteintäkter och liknande resultatposter	0,3							0,3 Ränteintäkter och liknande resultatposter
Räntekostnader och liknande resultatposter	-0,2							-0,2 resultatposter
Omvärdering konvertibelrätt	-							- Omvärdering konvertibelrätt
Summa finansiella poster	<b>0,0</b>							<b>0,0 Summa finansiella poster</b>
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-16,3</b>							<b>-16,3 Resultat efter finansiella poster</b>
Koncernbidrag	-20,0							-20,0 Koncernbidrag
Skatt	-							- Skatt
<b>Periodens resultat</b>	<b>-36,3</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>-36,3 Årets resultat</b>

# EGETIS THERAPEUTICS

Moderbolaget 2023-12-31

	Kostnads- slagindelad	Kostnad för sålda varor	Projekt- kostnader	Övriga externa kostnader	Personal- kostnader	Av- och ned- skrivningar	Övriga rörelse- kostnader	Funktions-indelad
<b>Intäkter</b>								
Rörelseintäkter	98,1							93,6 Nettoomsättning
Kostnad för sålda varor	0,0	0,0						0,0 Kostnad sålda varor
	<b>98,1</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>-4,5</b>	<b>93,6 Bruttoresultat</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>								
Kostnad för sålda varor	0,0	0,0						0,0
Projektkostnader	-55,2		55,2					0,0
Övriga externa kostnader	-43,7			43,7				0,0
Personalkostnader	-73,9				73,9			0,0
Av- och nedskrivningar av anläggningstillgång	-0,1					0,1		0,0
Övriga rörelsekostnader	-4,4						4,4	0,0
			-36,9	-1,8	-17,8			-56,5 Forsknings- och utvecklingskostnader
			-16,9	-2,2	-19,3			-38,4 Marknads- och Försäljningskostnader
			-1,4	-39,7	-36,8	-0,1		-78,0 Administrationskostnader
							4,5	4,5 Övriga rörelseintäkter
							-4,4	-4,4 Övriga rörelsekostnader
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-79,2</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>-79,2 Rörelseresultat</b>
<b>Resultat från finansiella poster</b>								
Ränteintäkter och liknande resultatposter	4,8							4,8 Ränteintäkter och liknande resultatposter
Räntekostnader och liknande resultatposter	-3,9							-3,9 Räntekostnader och liknande
Omvärdering konvertibelrätt	-2,7							-2,7 Omvärdering konvertibelrätt
Summa finansiella poster	<b>-1,8</b>							<b>-1,8 Summa finansiella poster</b>
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-80,9</b>							<b>-80,9 Resultat efter finansiella poster</b>
Koncernbidrag	-245,0							-245,0 Koncernbidrag
Skatt	0,0							- Skatt
<b>Periodens resultat</b>	<b>-325,9</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>0,0</b>	<b>-325,9 Årets resultat</b>

## Not 4 – 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.

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

2023				
jan-mar				
MSEK	Emcitate	Aladote	Gemensam	Summa
Intäkter	6,8	-	-	<b>6,8</b>
Kostnad för sålda varor	-2,3	-	-	<b>-2,3</b>
Projektkostnader	-47,2	-0,8	-	<b>-47,9</b>
Övrigt	-	-	-31,5	<b>-31,5</b>
Rörelseresultat	<b>-42,6</b>	<b>-0,8</b>	<b>-31,5</b>	<b>-74,9</b>
Finansnetto				<b>0,0</b>
Resultat före skatt				<b>-74,9</b>

2023				
jan-dec				
MSEK	Emcitate	Aladote	Gemensam	Summa
Intäkter	57,6	-	0,0	<b>57,6</b>
Kostnad för sålda varor	-11,0	-	-	<b>-11,0</b>
Projektkostnader	-189,4	-4,1	0,0	<b>-193,5</b>
Övrigt	-	-	-177,9	<b>-177,9</b>
Rörelseresultat	<b>-142,9</b>	<b>-4,1</b>	<b>-177,9</b>	<b>-324,8</b>
Finansnetto				<b>-2,0</b>
Resultat före skatt				<b>-326,8</b>

## Omsättning fördelat på typ av intäkter

MSEK	2024	2023	2023
	jan-mar	jan-mar	jan-dec
Licensförsäljning	-	-	14,5
Varuförsäljning	12,1	6,8	43,1
<b>Totalt</b>	<b>12,1</b>	<b>6,8</b>	<b>57,6</b>

## Not 5 – Eventualförpliktelser

Egetis har ett avtalsenligt åtagande att, vid framtida försäljning av Emcitate, erlægga betalningar till tidigare ägare av Rare Thyroid Therapeutics International AB samt Erasmus Medical Center motsvarande en 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 6 – Transaktioner med närstående partner

Peder Walberg arbetar som konsult åt bolaget och har fakturerat bolaget 0,1 (0,5) MSEK under perioden.

## Not 7 – Upplåning

MSEK	2024-03-31	2023-03-31	2023-12-31
Konvertibellån (Exklusive konvertibelrätt)	-25,0	-	-23,5
Konvertibelrätt	-15,2	-	-11,1
Upplåning - Långfristig skuld	-64,9	-	-68,8
Upplåning - kortfristig skuld	-12,5	-	-5,2
<b>Totalt</b>	<b>-117,5</b>	<b>-</b>	<b>-108,6</b>

### Lån

Under fjärde kvartalet 2023 genomfördes en kombinerad finansiering bestående av en riktad nyemission om 172 miljoner kronor och en skuldfinansiering om c:a 290 miljoner kronor i syfte att finansiera den fortsatta utvecklingen mot ansökan om den första godkända behandlingen för MCT8-brist till patienter.

Skuldfinansieringen i Euro är uppdelad i två delar, 10 miljoner euro ("Tranche A") och 15 miljoner euro ("Tranche B"). Tranche B kommer att bli tillgänglig förutsatt att Bolaget uppnår vissa villkor, bland annat relaterade till fas III-studien (ReTRIAct) för Emcitate. Räntan för trancherna baseras på ECB:s basränta (MRO) plus en marginal. Vid FDA-godkännande av Emcitate tillämpas en ränterabatt.

Tranche A utnyttjades den 30 november 2023 och förfaller den 1 april 2027. Tranche B är tillgänglig för utnyttjande fram till den 30 september 2024 och förfaller den 1 december 2027.

## Optioner

Som en del av Skuldfinansieringen kommer långivaren även att erhålla teckningsoptioner som ger rätt till nyteckning av aktier i Bolaget. Det totala antalet teckningsoptioner som kommer att emitteras till långivaren kommer att bero på utnyttjandet av Tranche A och Tranche B. Vid fullt utnyttjande av Tranche A och Tranche B kommer långivaren att ha rätt till 1 090 977 teckningsoptioner och respektive 1 636 464 teckningsoptioner, motsvarande totalt 0,9 procent av det totala antalet aktier i Bolaget vid full utspädning. Teckningskursen för teckningsoptionerna är 4,26 kronor. Teckningsoptionerna kommer att vara föremål för sedvanliga omräkningsvillkor och ska kunna utnyttjas före den tionde årsdagen från tilldelningsdagen.

I samband med utnyttjandet av Tranche A har 1 090 977 optioner emitterats med ett beräknat marknadsvärde om 3,4 MSEK vilket redovisas som en ökning av det egna kapitalet i moderbolaget och koncernen.

En del av Tranche A är ett konvertibellån om 3 miljoner euro som kan konverteras till aktier i Bolaget till en konverteringskurs om cirka 0,5133 euro per aktie. Återbetalning av konvertibellånet skall ske senast 1 april 2027 om inte konvertering sker dessförinnan. Konverteringslånet, som ger en rätt men ej skyldighet att konvertera lånet till aktier, har ställts ut i euro och som framgår av not 1 uppfylls då ej kriterierna för redovisning av konvertibeln som eget kapitalinstrument. Konverteringsoptionen klassificeras då som ett derivat och omvärderas löpande till verkligt värde via resultaträkningen. Denna omvärdering har ingen kassaflödespåverkan.

### Not 8 – 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 med undantag för Optionsprogrammet 2023/2026 som kan lösas in under 6 månader. 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 11 i Årsredovisningen 2023.

Under första kvartalet 2024 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 2024 fyra personaloptionsprogram utestående.

Vid fullt utnyttjande av samtliga tilldelade personaloptioner skulle bolagets aktier öka med 22 850 279.

### Förändring av utestående personaloptioner samt teckningsoptioner till långivare under första kvartalet 2024.

	Optionsprogram 2023/2026	Optionsprogram 2022/2026	Optionsprogram 2021/2025	Optionsprogram 2020/2024	Tecknings- optioner till långivare	Totalt antal utestående optioner
<b>Antal utestående optioner 2024-01-01</b>	<b>8,491,276</b>	<b>7,109,272</b>	<b>4,850,000</b>	<b>2,900,000</b>	<b>1,090,977</b>	<b>24,441,525</b>
Antal tilldelade optioner under perioden	-	-	-	-	-	-
Antal förverkade optioner under perioden	-218,978	-238,411	-150,000	-100,000	-	-707,389
<b>Antal utestående optioner 2024-03-31</b>	<b>8,272,298</b>	<b>6,870,861</b>	<b>4,700,000</b>	<b>2,800,000</b>	<b>1,090,977</b>	<b>23,734,136</b>
<b>Motsvarande antal aktier efter omräkning 2024-03-31</b>	<b>8,272,298</b>	<b>6,870,861</b>	<b>4,794,000</b>	<b>2,913,120</b>	<b>1,090,977</b>	<b>23,941,256</b>

# EGETIS THERAPEUTICS

## Not 9 – Nyckeltalsdefinitioner

### Nyckeltal som har beräknats enligt IFRS

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

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

Antal aktier efter utspädning Antalet utgivna aktier efter utspädningseffekt av potentiella aktier vid slutet av perioden.

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

Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning Genomsnittligt antal utgivna aktier efter utspädningseffekt av potentiella aktier.

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.

		2024	2023	2023
		jan-mar	jan-mar	jan-dec
A	Eget kapital, MSEK	472,6	628,7	545,6
B	Balansomslutning, MSEK	700,0	676,1	760,2
<b>A/B</b>	<b>Soliditet,%</b>	<b>68%</b>	<b>93%</b>	<b>72%</b>
A	Årets totalresultat, MSEK	-74,8	-74,9	-327,0
B	Eget kapital, MSEK	472,6	628,7	545,6
<b>A/B</b>	<b>Avkastning på Eget kapital,%</b>	<b>neg.</b>	<b>neg.</b>	<b>neg.</b>
A	Kassaflöde från den löpande verksamheten, MSEK	-55,4	-278,4	-173,5
B	Genomsnittligt antal aktier under perioden före utspädning, tusental	292 571	239 478	256 752
<b>A/B</b>	<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten per aktie, SEK</b>	<b>-0,2</b>	<b>-1,2</b>	<b>-0,7</b>
A	Eget kapital, MSEK	472,6	628,7	545,6
B	Genomsnittligt antal aktier under perioden före utspädning, tusental	292 571	239 478	256 752
<b>A/B</b>	<b>Eget kapital per genomsnittligt antal aktier före utspädning, SEK</b>	<b>1,6</b>	<b>2,6</b>	<b>2,1</b>
A	Eget kapital, MSEK	472,6	628,7	545,6
B	Genomsnittligt antal aktier under perioden efter utspädning, tusental	297 527	239 478	256 752
<b>A/B</b>	<b>Eget kapital per genomsnittligt antal aktier efter utspädning, SEK</b>	<b>1,6</b>	<b>2,6</b>	<b>2,1</b>



# EGETIS THERAPEUTICS

## ÖVRIG INFORMATION

### Datum för publicering av finansiell information

Årsstämma: 6 maj 2024

Delårsrapport januari-juni: 22 augusti 2024

Delårsrapport januari-september: 8 november 2024

Denna rapport, samt ytterligare information, finns tillgänglig på Egetis Therapeutics hemsida, [www.egetis.com](http://www.egetis.com).  
Denna rapport har inte granskats av bolagets revisor.

För ytterligare information kontakta:

Nicklas Westerholm, vd

[nicklas.westerholm@egetis.com](mailto:nicklas.westerholm@egetis.com)

Yilmaz Mahshid, Finansdirektör

[yilmaz.mahshid@egetis.com](mailto:yilmaz.mahshid@egetis.com)

Karl Hård, VP Investor Relations and Business Development

[karl.hard@egetis.com](mailto: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 3 maj 2024 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](http://www.egetis.com)

### Analytiker som följer Egetis Therapeutics

ABGSC: Alexander Krämer

Bryan, Garnier & Co: Oscar Haffen Lamm

Carnegie: Arvid Necander

Handelsbanken: Mattias Häggblom & Suzanna Queckbörner

Pareto Securities: Chien-Hsun Lee

Redeye: Fredrik Thor

Rx Securities: Joseph Hedden

# EGETIS THERAPEUTICS

## Försäkran

Delårsrapporten för perioden januari - mars 2024 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, 3 maj 2024

Thomas Lönngren

Styrelseordförande

Mats Blom

Styrelseledamot

Gunilla Osswald

Styrelseledamot

Elisabeth Svanberg

Styrelseledamot

Peder Walberg

Styrelseledamot

Behshad Sheldon

Styrelseledamot

Nicklas Westerholm

Verkställande direktör