

BOKSLUTSKOMMUNIKÉ JANUARI-DECEMBER 2025

Fjärde kvartalet 2025

Nettoomsättningen uppgick till 0,0 miljoner kronor (0,0)

Resultatet efter finansiella poster uppgick till
-16,8 miljoner kronor (-20,8)

Resultat per aktie uppgick till -0,01 kronor (-0,01)

Helåret 2025

Nettoomsättningen uppgick till 0,0 miljoner kronor (0,0)

Resultatet efter finansiella poster uppgick till
-80,2 miljoner kronor (-57,7)

Resultat per aktie uppgick till -0,04 kronor (-0,05)

” Fas 2a-resultaten visar ett tydligt dos-respons-samband, långtidsverkande effekt och mycket god säkerhetsprofil. Lika betryggande för den fortsatta utvecklingen är de anmärkningsvärt konsekventa data från preklinisk och fas 1, nu förstärkt av dessa resultat.

Professor Francois Giuliano, medicinsk expert i fas 2a-studien och internationell expert inom sexuella dysfunktioner.

Rapporten presenteras i en webbsändning

den 18 februari kl. 12.00. Följ följande länk för att se sändningen: https://youtu.be/Y5_5GC8kVF4

Väsentliga händelser

Väsentliga händelser under fjärde kvartalet

Dicot Pharma meddelade 23 oktober positiva övergripande resultat från sin kliniska fas 2a-studie (Proof of Concept) med läkemedelskandidaten LIB-01 för behandling av erektil dysfunktion. Resultaten visar en förbättring av erektil funktion vid vecka 4 och vid vecka 8, efter endast 3 dagars oral behandling med LIB-01 vid studiestart. LIB-01 tolererades väl vid alla dosnivåer. Resultaten innebär att Dicot Pharma fortsätter utvecklingen av LIB-01 enligt plan där en klinisk fas 2b-studie beräknas starta under 2026.

I november lämnade Dicot Pharma in en patentansökan baserad på den långtidsverkande effekt på åtta veckor som dokumenterats i den kliniska fas 2a-studien och som särskiljer LIB-01 markant mot dagens behandlingar av erektil dysfunktion. En prioritetsgrundande ansökan har lämnats in till svenska Patent- och Registreringsverket och kommer att tas vidare till en internationell Patent Cooperation Treaty-ansökan. Syftet är att ytterligare stärka och förlänga det immateriella skyddet för läkemedelskandidaten LIB-01 som idag sträcker sig till år 2042.

I december presenterade bolaget nya resultat om verkningsmekanismen som visar att LIB-01 påverkar melanokortinsystemet som är välkänt för att reglera funktioner som sexuell funktion och energiomsättning. LIB-01 påverkar MC4-receptorn som är involverad i erektil funktion genom att modulera nervsignaler i hjärnan och ryggmärgen och spelar även en viktig roll i regleringen av bland annat hunger och energiförbrukning. Till skillnad från peptidagonister ökar LIB-01 kroppens egen produktion av receptorn och dess aktivator. Fynden ger stöd för LIB-01s potential att förbättra erektionsförmågan även hos personer som inte blir hjälpta av dagens behandlingar och stärker möjligheten för användning inom andra indikationsområden.

Avtal för förberedande aktiviteter inför den planerade kliniska fas 2b-studien med LIB-01 tecknades i december med ett globalt kontraktsforskningsföretag. Studien, som kommer genomföras i USA och Europa, förväntas starta under det andra halvåret 2026. Inom ramen för detta avtal sker utformning av studiedesign, fastställande av studieprotokoll och sammanställning av dokumentation för att lämna in ansökningar, Investigational New Drug i USA och Clinical Trial Application i Europa, om att initiera kliniska studier.

Väsentliga händelser efter rapportperioden

Dicot Pharma blev inbjudet till investmentbanken Oppenheimer & Co. Incs årliga Healthcare Life Sciences Conference i februari för att presentera bolaget och LIB-01. Konferensen väcker stort institutionellt intresse. Deltagande är endast möjligt via inbjudan. Oppenheimer belyser i en forskningsrapport att nya behandlingar för erektil dysfunktion kan komma att spela en stor roll inom longevity och LIB-01 pekas ut som särskilt intressant för framtiden.



Vd kommenterar

Under året har vi gjort stora framsteg med vår läkemedelskandidat LIB-01 som utvecklas som en ny banbrytande behandling av erektil dysfunktion med långtidsverkande effekt. Efter positiva resultat från den kliniska fas 2a-studien har vi fortsatt att målmedvetet driva utvecklingen mot nästa steg. I slutet av december tecknade vi ett avtal med ett globalt kontraktsforskningsbolag för att förbereda inför klinisk fas 2b. Samtidigt har vi även fördjupat den vetenskapliga förståelsen för substansens verkningsmekanism.

De positiva resultaten som rapporterades från fas 2a-studien med LIB-01 i oktober visade bland annat en unik långvarig effekt på erektionsförmågan i upp till hela åtta veckor efter dosering. Det är en fantastisk egenskap jämfört med dagens behandlingar och går bortom symptomlindring till att kunna handla om återställd sexuell vitalitet, självförtroende, intimitet och livskvalitet. Resultaten kring den långa effektiden möjliggjorde också en ny patentansökan som lämnades in under kvartalet. Utfallet från fas 2a-studien har stärkt oss i övertygelsen om potentialen i LIB-01 och vi arbetar nu aktivt för att ta utvecklingen av LIB-01 vidare till klinisk fas 2b.

I december tecknade vi avtal med ett globalt kontraktsforskningsbolag (CRO) som nu genomför förberedande aktiviteter inför fas 2b-studien med LIB-01. Studien förväntas starta under andra halvåret 2026 och kommer att genomföras i USA och Europa. Vi känner oss väldigt trygga med att ha anlitat ett erfaret CRO-bolag som även har specifik kompetens inom erektil dysfunktion. Fokus ligger nu på att utforma designen och protokollet för fas 2b-studien samt sammanställa all information som krävs för att lämna in regulatoriska ansökningar om att få inleda studien; Investigational New Drug (IND) i USA och Clinical Trial Application (CTA) i Europa.

I slutet av året presenterade vi även resultat från prekliniska studier som vi bedriver för att öka kunskapen om verkningsmekanismen för LIB-01. Resultaten visade att LIB-01 påverkar melanokortin-systemet - känt för att reglera bland annat sexuell funktion och energiomsättning - genom att förstärka signaleringen av MC4-receptorn. Vår hypotes är att dessa mekanismer involveras genom att LIB-01 påverkar en annan receptor som heter PAC1. Tillsammans med tidigare kunskap om mekanismen visar detta tydligt hur LIB-01 skiljer sig från hur dagens läkemedel fungerar och det stödjer vår målsättning att LIB-01 kan förbättra erektionsförmågan även hos personer som inte blir hjälpta av dagens behandlingar. Därtill stärker resultaten tidigare fynd att LIB-01 tycks ha potential inom andra indikationsområden, där vi idag bedriver ett prekliniskt program inom metabola sjukdomar.

Aktiviteten är hög på Dicot Pharma just nu, samtidigt som vi möter ökat intresse utomlands efter att den amerikanska investment-banken Oppenheimer i en rapport har belyst det snabbt ökande investerarintresset för longevity – hälsosamt åldrande – inom den globala biotech-sektorn. Banken pekar på erektil funktion som en viktig komponent inom longevity och lyfter fram LIB-01 som en lovande läkemedelskandidat inom området.

Fokus för 2026 ligger givetvis på att inleda den kliniska fas 2b-studien som tar LIB-01 vidare inom erektil dysfunktion och även att utvärdera en möjlig breddning av läkemedelskandidatens användningsområde. Vi fortsätter också att löpande utvärdera potentiella partnerskap gällande LIB-01, både som en viktig del i finansieringen av läkemedelsutvecklingen och för kompletterande muskler inför en kommersialisering. Vi ser fram emot ett händelse-rikt år med fortsatta framsteg för LIB-01 som har potential att bli en riktig game changer för behandling av erektil dysfunktion.

Elin Trampe

Vd Dicot Pharma

Uppsala i februari 2026

” Den långvariga effekten är en fantastisk egenskap jämfört med dagens behandlingar och går bortom symptomlindring.



Kvartalets stora milstolpe: positiva 2a-resultat banar väg för fortsatt utveckling!

Om kliniska fas 2a-studier

Fas 2a-studier är explorativa och utformade för att kunna avgöra om en läkemedelskandidats effekt- och säkerhetsprofil är tillräckligt attraktiv för att motivera fortsatt klinisk utveckling. I fas 2a undersöks en bred panel av effekter relaterade mått för att förstå läkemedlets effekt och kunna optimera dosnivåer i, och utformning av, en fas 2b-studie.

Fas 2a

Etablera proof of concept och samla data för optimal design av fas 2b-studie.



Fas 2b

Definiera optimal dosering för användning i fas 3-programmet.

H2
2026

"Sett till LIB-01s potentiella genomslagsförmåga finns nu ännu starkare belägg för att denna molekyl dramatiskt kan förändra förstahandsvalet vid behandlingen av ED, där möjligheten till sällandosering, långtidsverkande effekt och normalisering av erektil funktion kan komma att eliminera behovet av dagens on-demandbehandlingar och daglig dosering."

Dr Harin Padma-Nathan, internationell expert inom erektil dysfunktion, huvudprövare för Viagra och Cialis.

Resultat från LIB-01s fas 2a-studie: proof of concept för doserna 25 mg och 50 mg

Utfallet visade kliniskt relevanta förbättringar av erektil funktion vid vecka 4 och vecka 8 efter enbart tre dagars dosering vid studiestart med de två högsta doserna i studien, 25 mg resp. 50 mg. Effekten vid vecka 8 visade statistisk signifikans mot placebo i en fördefinierad subgrupp. Studien visade ett tydligt dos-responsförhållande, det vill säga att effekten ökar med högre dos. Den lägsta dosen 10 mg uppvisade ingen terapeutisk effekt. Sammantaget ger detta god vägledning om behandlingseffekten av LIB-01 vid olika dosnivåer inför en fas 2b-studie.

Studiens primära endpoint var att utvärdera effekt i hela patientgruppen vid 4 veckor. Effekten var tydlig vid 4 veckor men den initiala placeboeffekten gör att statistisk signifikans mot placebo inte uppnås. Vid vecka 8 har placeboeffekten klingat av och då nås statistisk signifikans mot placebo.

Statistiskt signifikant resultat vid vecka 8 är ett viktigare och bättre utfall än efter 4 veckor. Den kvarstående effekten efter 8 veckor gör det även klart att effekten vid 4 veckor är en verklig effekt.

LIB-01 var vidare väl tolererad vid alla dosnivåer.

Resultaten motiverar fortsatt utveckling av LIB-01 och ger god vägledning inför designen av en fas 2b-studie gällande behandlingseffekt av LIB-01 vid olika dosnivåer.

Mer detaljer finns att ta del av på hemsidan:
<https://shorturl.at/n0ai8>

Kort om Dicot Pharma

Dicot Pharma utvecklar läkemedelskandidaten LIB-01 till ett helt nytt behandlingskoncept mot erektil dysfunktion med målsättning att överträffa dagens tillgängliga preparat. LIB-01 uppvisar en unik långtidsverkande effekt på erektionsförmågan, en mycket god säkerhetsprofil och en differentierad verkningsmekanism. Forskningsfynd visar också på möjlig potential inom andra indikationsområden.

Nu genomförs ett kliniskt utvecklingsprogram av LIB-01 för behandling av erektil dysfunktion. Läkemedelskandidaten är i klinisk fas 2 med resultat från en fas 1-studie (2024) och en 2a-studie (2025) som visar en långvarig effekt på erektionsförmågan och en mycket god säkerhetsprofil. En klinisk fas 2b-studie planerar att inledas under andra halvåret 2026.

Dicot Pharma samarbetar med världsledande partners i utvecklingen av LIB-01. Bland annat genomförs tillverkning av studieläkemedlet av den internationellt etablerade läkemedelstillverkaren Thermo Fisher Scientific. Därutöver finns ett världsomspännande nätverk av framstående medicinska och kliniska experter.

Studierna kring verkningsmekanismen visar att LIB-01 påverkar de nerv- och kärlstrukturer som samverkar för att skapa en erektion. LIB-01 påverkar även melanokortinsystemet som reglerar bland annat sexuell funktion och energiomsättning. Förändringar i genuttrycket kan förklara den långtidsverkande effekt som LIB-01 uppvisat. Mer forskning kring verkningsmekanismen pågår.

Forskningsfynd visar att substansen också tycks kunna påverka faktorer kopplade till metabola sjukdomar, där tillstånd såsom övervikt och diabetes kan rymmas. Ett prekliniskt utvecklingsprogram har därför initierats. Det finns tidig forskning som visar att substansen även synes kunna påverka tidig utlösning.

Ett framgångsrikt IP-arbete har lett till att Dicot Pharma idag har beviljade patent som sträcker sig fram till 2042. Utöver detta har bolaget även flertalet patentansökningar inskickade för att ytterligare bredda och förlänga patentskyddet.

Den aktiva substansen i LIB-01 är en helt ny läkemedelssubstans, en syntetisk molekyl där fröer idag används som råvara. Genom en extraktionsprocess, följt av flera syntessteg, omvandlas ämnen i fröerna till den aktiva substansen. Parallellt bedriver bolaget uppskalning av ett alternativt bioteknologiskt produktionssätt för framtida kommersiell tillverkning.

Dicot Pharmas affärsstrategi innebär att under den kliniska utvecklingen utvärdera finansiella och industriella partnerskap för att ta LIB-01 fram till kommersialisering. Finansiella partnerskap syftar på samarbeten med långsiktiga större investerare. Industriella partnerskap skulle innebära utlicensiering av rättigheter till utveckling och kommersialisering, i utbyte mot intäkter i form av betalning vid avtalssignering, milstolpebetalningar och royaltyintäkter på framtida försäljning.

Varför investera i Dicot Pharma

Global marknad med stor outnyttjad potential

Unik molekyl med långt patentskydd

Ny verkningsmekanism med effekt i flera veckor

Kliniskt proof-of-concept uppnått

Effektiv organisation som håller tidsplanen

Stort världsomspännande expertnätverk

Potential inom andra indikationer

Uppmärksammas inom longevity-fältet

Kommentarer till rapporten

Dicot Pharma utvecklar läkemedel och bolaget befinner sig i klinisk fas. All utveckling och samtliga projektkostnader kostnadsförs löpande mot resultaträkningen. Följaktligen finns inga aktiverade utvecklingskostnader i balansräkningen och inga framtida avskrivningskostnader kommer uppstå för hittills genomförda utvecklingsaktiviteter. Samtidigt finns värden i bolaget som inte syns på balansräkningen: väl utformade IP-rättigheter i form av patent och affärshemligheter men också ett stort outnyttjat skattemässigt underskott.

Det övergripande resultatet av Dicot Pharmas kliniska fas 2a-studie för potensläkemedelskandidaten LIB-01 presenterades i oktober. Det visar att LIB-01 förbättrar erektionsförmågan under åtta veckor efter en tredagars behandling vid studiestart vilket banar väg för fortsatt utveckling. Studien inleddes fjärde kvartalet 2024 och var vid utgången av 2025 avslutad.

Bolagets kostnader uppgick under fjärde kvartalet till 17,3 miljoner kronor vilket är något högre än förra kvartalet (16,6) men betydligt lägre än motsvarande period förra året (21,7). Detta beror på att aktivitetsnivån i fas 2a-studien minskat i takt med att den avslutats. Grundat på resultatet från 2a-studien har beslut tagits under kvartalet att tillsammans med ett globalt CRO inleda uppstartsaktiviteter inför en fas 2b-studie i USA och Europa.

Det prekliniska programmet avseende metabola sjukdomar har pågått parallellt och där nya forskningsfynd om verkningsmekanism under fjärde kvartalet ger ytterligare stöd för LIB-01s potential inom andra indikationsområden utöver erektil dysfunktion.

Antal anställda under kvartalet var fyra (tre). Personalkostnaderna uppgick till 3,6 miljoner kronor (2,8), högre än förra kvartalet (2,1) beroende på dels lägre semesteruttag och dels jämförelsestörande poster.

Det egna kapitalet uppgick till 73,4 miljoner kronor (111,7) vid årets slut.

Likvida medel

Likvida medel vid årets slut uppgick till 69,2 miljoner kronor (113,4).

Resultat per aktie

Resultat per aktie för kvartalet uppgick till -0,01 kronor (-0,01).

Aktien

Dicot Pharma AB är sedan 7 november 2024 noterat på Nasdaq First North Growth Market. Innan dess, sedan 20 juni 2018, var bolaget noterat på Spotlight Stock Market.

Under året ökade antal ägare i Dicot Pharma med 114%, från 8 095 till 17 293. Antal aktier uppgick vid årets slut till 2 009 342 502.

Bolagets marknadsvärde var 617 miljoner kronor vid årets slut (431) och aktiens slutkurs var 0,307 kronor (0,243), en ökning med 25% under 2025. Aktiens kvotvärde är 0,007 kronor.

Väsentliga risker

En sammanfattning av de väsentliga riskerna finns i årsredovisningen för 2024 som publicerades 11 april 2025. En utförligare beskrivning finns i det EU-tillväxtprospekt som presenterades 14 augusti 2024 i samband med företrädesemission av units.

Finansiering

Unitemissionen 2024 och nyttjande av de därtill hörande teckningsoptionerna TO 6 har finansierat fas 2a-studien som pågått hela 2025. Vid årets slut har bolaget en kassa som primärt avses nyttjas för uppstartsaktiviteter av klinisk fas 2b-studie inklusive tabletttillverkning. Medlen medger även utvärdering och utveckling i mindre skala för att om möjligt bredda produktportföljen med nya indikationer inklusive metabola sjukdomar.

Dicot Pharmas affärsstrategi för erektionsläkemedelskandidaten LIB-01 är att under den kliniska utvecklingen utvärdera finansiella och industriella partnerskap för att ta den till kommersialisering. Med finansiella partnerskap menas att ingå samarbeten med större långsiktiga investerare. Industriella partnerskap syftar primärt på utlicensiering av rättigheter till andra läkemedelsbolag på en eller flera marknader i utbyte mot betalning vid avtalssignering, milstolpebetalningar och framtida royaltyintäkter.

Inför start av en fas 2b-studie planerad att starta under andra halvåret 2026 kommer bolaget behöva stärka kassan via tillförsel av eget kapital eller utlicensiering, eller en kombination därav.

Inkomstskatt

Uppskjuten skatt avseende framtida skatteeffekter redovisas inte i resultat- och balansräkningarna. Mot bakgrund av att bolaget löpande redovisat förluster och det föreligger en viss osäkerhet när det uppstår skattemässiga överskott redovisas ingen uppskjuten skattefordran hänförlig till underskottsavdraget. Det totala outnyttjade underskottet uppgick vid året slut till 329,6 miljoner kronor.

Incitamentsprogram

I maj 2025 beslutade årsstämman om ett personaloptionsprogram för anställda i bolaget. För att kunna nyttja optionerna krävs att medarbetaren arbetar kvar och bidrar till bolagets utveckling i minst tre år. Den redovisningsmässiga kostnad som uppstår givet att optionerna i framtiden nyttjas har med värderingsmodellen Black & Scholes beräknats till totalt 1,2 miljoner kronor vilka kostnadsförs över 36 månader från juli 2025.

Vid periodens utgång fanns tre utestående incitamentsprogram där optioner tilldelats: 2021/2026 med 350 000 optioner till ledamöter och 650 000 till ledning samt 2024/2028 och 2025/2029 med vardera 5 000 000 optioner till medarbetare.

Redovisningsprinciper

Bokslutskommunikén är upprättad i enlighet med årsredovisningslagen och BFNAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Redovisningsprinciperna är oförändrade jämfört med föregående år. För mer information, se årsredovisningen för 2024: www.dicotpharma.com/investor-relations/rapporter-och-emissioner/finansiella-rapporter/. Dicot Pharma AB ingår inte i någon koncern och har inga dotterbolag.

Finansiell kalender

Delårsrapport jan-mar 2026	30 april 2026
Årsstämma	6 maj 2026
Delårsrapport apr-jun 2026	20 augusti 2026
Delårsrapport jul-sep 2026	28 oktober 2026
Bokslutskommuniké 2026	12 februari 2027

Granskning av revisor

Denna delårsrapport har inte granskats av bolagets revisor.

Årsstämma

Årsstämma kommer att hållas den 6 maj 2026 kl. 17 i Uppsala. Årsredovisningen för 2025 kommer att publiceras på www.dicotpharma.com senast den 10 april 2026 och den kommer även att finnas tillgänglig på bolagets kontor på S:t Olofsgatan 11A i Uppsala.

Förslag till utdelning

Styrelsen föreslår att ingen utdelning lämnas för räkenskapsåret 2025.

Kontaktinformation

Elin Trampe, vd
elin.trampe@dicotpharma.com
072-502 1010

Björn Petersson, CFO
bjorn.petersson@dicotpharma.com
076-109 0000

Denna information är sådan som Dicot Pharma AB är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom ovanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 18 februari 2026 kl. 08.00.

Resultaträkning

MSEK	Okt-dec 2025	Okt-dec 2024	Helår 2025	Helår 2024
RÖRELSENS INTÄKTER				
Övriga rörelseintäkter	0,1	0,0	0,2	0,0
Summa rörelsens intäkter	0,1	0,0	0,2	0,0
RÖRELSENS KOSTNADER				
Utvecklings- och övriga kostnader	-13,6	-18,8	-72,1	-50,8
Personalkostnader	-3,6	-2,8	-10,3	-8,3
Avskrivningar	0,0	0,0	0,0	0,0
Övriga rörelsekostnader	-0,1	-0,1	-0,2	-0,2
Summa rörelsens kostnader	-17,3	-21,7	-82,6	-59,3
Rörelseresultat	-17,2	-21,7	-82,4	-59,3
Resultat från finansiella poster	0,4	0,9	2,2	1,6
Periodens resultat	-16,8	-20,8	-80,2	-57,7

Balansräkning

MSEK	31 dec 2025	31 dec 2024
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Materiella anläggningstillgångar	0,0	0,0
Summa anläggningstillgångar	0,0	0,0
Omsättningstillgångar		
Lager	8,0	5,4
Kortfristiga fordringar	8,3	4,8
Kassa och bank	69,2	113,4
Summa omsättningstillgångar	85,5	123,6
SUMMA TILLGÅNGAR	85,5	123,6
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Bundet eget kapital	14,1	12,5
Fritt eget kapital	59,3	99,2
Summa eget kapital	73,4	111,7
Kortfristiga skulder	12,1	11,9
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	85,5	123,6

Kassaflödesanalys

MSEK	Helår 2025	Helår 2024
Den löpande verksamheten		
Rörelseresultat	-82,4	-59,3
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	0,3	0,0
Erlagd och erhållen ränta	2,2	1,6
Betald inkomstskatt	0,0	0,0
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital	-79,9	-57,7
Kassaflöde från förändring i rörelsekapital		
Förändringar av varulager	-2,6	-2,0
Förändringar av kortfristiga fordringar	-3,5	-2,0
Förändring av kortfristiga skulder	0,2	2,8
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-85,8	-58,9
Investeringsverksamheten		
Investeringar i materiella anläggningstillgångar	-	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten	0,0	0,0
Finansieringsverksamheten		
Nyemissioner	43,8	144,2
Emissionskostnader	-2,2	-19,2
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	41,6	125,0
Årets förändring i likvida medel	-44,2	66,1
Likvida medel vid periodens början	113,4	47,3
Likvida medel vid periodens slut	69,2	113,4

Förändringar i eget kapital

MSEK	BUNDET EK	FRITT EK		Summa eget kapital
	Aktiekapital	Överkurs-fond	Övrigt fritt eget kapital	
Ingående balans per 1 januari 2024	5,7	180,8	-142,1	44,4
Nyemission, företräde	5,7	116,9		122,6
Nyemission, riktad övertilldelning	0,6	11,7		12,3
Nyemission, riktad garantersättning	0,4	8,9		9,3
Emissionskostnader		-19,2		-19,2
Personaloptioner		0,0		0,0
Periodens resultat			-57,7	-57,7
Utgående balans per 31 december 2024	12,5	299,0	-199,8	111,7
Ingående balans per 1 januari 2025	12,5	299,0	-199,8	111,7
Teckningsoptionsprogram	1,6	42,2		43,8
Emissionskostnader		-2,2		-2,2
Personaloptioner		0,3		0,3
Periodens resultat			-80,2	-80,2
Utgående balans per 31 december 2025	14,1	339,3	-280,0	73,4

Resultat per aktie

MSEK	Okt-dec 2025	Okt-dec 2024	Helår 2025	Helår 2024
Resultat efter skatt	-16,8	-20,8	-80,2	-57,7
Antal aktier på balansdagen	2 009 342 502	1 778 779 842	2 009 342 502	1 778 779 842
Genomsnittligt antal aktier, före utspädning	2 009 342 502	1 778 779 842	1 946 806 328	1 091 049 551
Genomsnittligt antal aktier, efter utspädning	2 020 092 502	2 025 084 344	1 955 209 106	1 166 864 815
Resultat per genomsnittligt antal aktier före och efter utspädning, SEK	-0,01	-0,01	-0,04	-0,05